

**WYTYCZNE DOTYCZĄCE WYPEŁNIANIA
KARTY ZGŁOSZENIA
WRODZONEJ WADY ROZWOJOWEJ
DO POLSKIEGO REJESTRU
WRODZONYCH WAD ROZWOJOWYCH
(PRWWR)**

Zgłoszenie dotyczy wad u dzieci w wieku od urodzenia do ukończenia 24 miesiąca życia, a także wad u dzieci martwo urodzonych i wad wykrytych prenatalnie.

Formularz zgłoszeniowy powinien wypełniać lekarz oddziału: noworodkowego, dziecięcego, położniczo-ginekologicznego; poradni: lekarza rodzinnego, specjalistycznej.

W celu uniknięcia dublowania zgłoszenia wady (u dzieci urodzonych żywo), lekarz który pierwszy stwierdził wadę rozwojową u danego dziecka i wypisał formularz wpisuje **rodzaj zgłoszonej wady oraz datę zgłoszenia** do Rejestru w **Książeczce Zdrowia Dziecka** na 7 stronie w punkcie „Testy przesiewowe”, w rubryce „inne”. Jeśli zgłoszenia dokonuje lekarz położnik lub neonatolog, fakt ten należy także odnotować w **Historii Rozwoju Noworodka** na 2 stronie, w rubryce „Kontrole, badania”.

Jednostka zgłaszająca wadę wrodzoną wysyła **na bieżąco** wypełnione formularze **bezpośrednio** do Zespołu ds. Polskiego Rejestru Wad Rozwojowych (adres na formularzu zgłoszenia).

Technika wypełniania formularza

1. Formularz zgłoszeniowy wypełnia lekarz stwierdzający wadę.
2. W przypadku, gdy dziecko pochodzi z ciąży mnogiej należy wypełnić osobny formularz dla każdego noworodka z wrodzoną wadą rozwojową.
3. W przypadku wątpliwości, czy daną nieprawidłowość kwalifikować jako wadę wrodzoną, należy zawsze wypełnić formularz.
4. Opis wady należy podać w języku polskim. Należy dokładnie opisać każdą stwierdzoną wadę w punkcie 17 z podaniem narządu i lokalizacji.
5. Informacje dotyczące badania patomorfologicznego (punkt 19) należy wypełnić zarówno dla noworodków żywo urodzonych, które zmarły jak i martwych urodzeń.
6. **Formularz powinien być podpisany przez lekarza zgłaszającego wadę oraz zawierać jego imienną pieczęć. Na formularzu winna się również znajdować czytelna pieczęć jednostki zgłaszającej.**
7. Formularz powinien zawierać zgodę rodziców na zgłoszenie wrodzonej wady rozwojowej u dziecka do PRWWR. W przypadku braku zgody rodziców formularz należy wypełnić bez podawania danych osobowych dziecka, jednak z podaniem województwa i powiatu zamieszkania matki.

***Lista wrodzonych wad rozwojowych objętych obowiązkiem zgłaszania
oparta na Międzynarodowej Statystycznej Klasyfikacji Chorób
i Problemów Zdrowotnych, Rewizja Dziesiąta***

POZA KATEGORIĄ Q ICD-10

D18.0 Naczyniak krwionośny, jakiegokolwiek umiejscowienia

D18.1 Naczyniak chłonny, jakiegokolwiek umiejscowienia

I42.4 Zwłóknienie sprężyste wsierdza (fibroelastoza wsierdza)

K00.6 Zaburzenia w wyrzynaniu się zębów

K07.0 Mikrognatyzm (szczękowy) (żuchwowy)

K07.1 Retrognatyzm (szczękowy) (żuchwowy)

K40.9 Przepuklina pachwinowa BNO

K41.9 Przepuklina udowa BNO

K42.9 Przepuklina pępkowa BNO

K43.9 Przepuklina brzuszna BNO

L05.9 Torbiel pilonidalna BNO

L80 Bielactwo [vitiligo]

L81.3 Plamy o zabarwieniu kawy z mlekiem [cafe-au-lait]

N47 Stulejka

P83.5 Wrodzony wodniak jądra

D82.1 Zespół Di George'a

E70.30 Zespół Waardenburga

G71.17 Zespół Schwartz-Jampel

P35.0 Wrodzony zespół różyczkowy

P35.1 Wrodzone zakażenie wirusem cytomegalii

P35.2 Wrodzone zakażenie wirusem opryszczki

P37.1 Wrodzona toksoplazmoza

Q00-Q07 WRODZONE WADY ROZWOJOWE UKŁADU NERWOWEGO

Q00.00 Bezmózgowie, BNO

Q00.01 Bezmózgowie niepełne

Q00.1 Rozszczep czaszki i kręgosłupa

Q00.2 Rozszczep potylicy (iniencephaly)

 Q00.20 Rozszczep potylicy, otwarty

 Q00.21 Rozszczep potylicy, zamknięty

Q01.0 Przepuklina mózgowa czołowa

Q01.1 Przepuklina mózgowa nosowo-czołowa

Q01.2 Przepuklina mózgowa potyliczna

Q01.8 Przepuklina mózgowa w innej lokalizacji

 Q01.80 Przepuklina mózgowa ciemieniowa

 Q01.81 Przepuklina mózgowa oczodołowa

 Q01.82 Przepuklina mózgowa nosowa

Q01.83 Przepuklina mózgowa nosowo-gardłowa
Q01.9 Przepuklina mózgowa, nie określona

Q02 Małogłowie

Q03.0 Wady rozwojowe wodociągu mózgu Sylwiusza

Q03.1 Zarośnięcie otworów Magendiego i Luschki

Q03.8 Wodogłowie wrodzone inne

Q03.80 Czaszka "typu trójlistnej koniczyny" (clover leaf skull)

Q03.9 Wodogłowie wrodzone, nie określone

- Q04.0** Wrodzone wady rozwojowe spoidła wielkiego (ciała modzelowatego)
 - Q04.00 Brak spoidła wielkiego (ciała modzelowatego)
- Q04.1 Brak wężomózgowia (arhinencephaly)
- Q04.2 Przodomózgowie jednokomorowe (holoprosencephaly)
- Q04.3 Inne wady mózgu z ubytkiem tkanek
 - Q04.30 Wady z ubytkiem tkanek mózgu
 - Q04.31 Wady z ubytkiem tkanek podwózgrza
 - Q04.32 Wady z ubytkiem tkanek mózdzku
 - Q04.33 Bezzakrętowość (agyria) lub gładkomózgowie (lissencephaly)
 - Q04.34 Drobnozakrętowość (microgyria) lub szerokokzakrętowość (pachygyria)
 - Q04.35 Bezmózgowie z wodogłowiem (hydranencephaly/zwyrodnienie torbielowate mózgu)
- Q04.4 Dysplazja przegrodowo-oczna (septo-optic dysplasia)
- Q04.5 Mózg olbrzymi (megalencephaly)
- Q04.6 Wrodzone torbiele mózgu
 - Q04.60 Mnogie wrodzone torbiele mózgu
 - Q04.61 Pojedyncza wrodzona torbiel mózgu
- Q04.8 Inne określone wady rozwojowe mózgu
- Q04.9 Wrodzone wady rozwojowe mózgu, nie określone

- Q05.0** Rozszczep kręgosłupa szyjnego ze współlistniejącym wodogłowiem
 - Q05.01 Rozszczep kręgosłupa szyjnego ze współlistniejącym wodogłowiem, otwarty
 - Q05.02 Rozszczep kręgosłupa szyjnego ze współlistniejącym wodogłowiem, zamknięty
 - Q05.09 Rozszczep kręgosłupa szyjnego ze współlistniejącym wodogłowiem, nie określony
- Q05.1 Rozszczep kręgosłupa piersiowego ze współlistniejącym wodogłowiem
 - Q05.11 Rozszczep kręgosłupa piersiowego ze współlistniejącym wodogłowiem, otwarty
 - Q05.12 Rozszczep kręgosłupa piersiowego ze współlistniejącym wodogłowiem, zamknięty
 - Q05.19 Rozszczep kręgosłupa piersiowego ze współlistniejącym wodogłowiem, nie określony
- Q05.2 Rozszczep kręgosłupa lędźwiowego ze współlistniejącym wodogłowiem
 - Q05.21 Rozszczep kręgosłupa lędźwiowego ze współlistniejącym wodogłowiem, otwarty
 - Q05.22 Rozszczep kręgosłupa lędźwiowego ze współlistniejącym wodogłowiem, zamknięty
 - Q05.29 Rozszczep kręgosłupa lędźwiowego ze współlistniejącym wodogłowiem, nie określony
- Q05.3 Rozszczep kręgosłupa krzyżowego ze współlistniejącym wodogłowiem
 - Q05.31 Rozszczep kręgosłupa krzyżowego ze współlistniejącym wodogłowiem, otwarty
 - Q05.32 Rozszczep kręgosłupa krzyżowego ze współlistniejącym wodogłowiem, zamknięty
 - Q05.39 Rozszczep kręgosłupa krzyżowego ze współlistniejącym wodogłowiem, nie określony
- Q05.4 Nieokreślony rozszczep kręgosłupa ze współlistniejącym wodogłowiem
 - Q05.41 Nieokreślony rozszczep kręgosłupa ze współlistniejącym wodogłowiem, otwarty
 - Q05.42 Nieokreślony rozszczep kręgosłupa ze współlistniejącym wodogłowiem, zamknięty
 - Q05.49 Nieokreślony rozszczep kręgosłupa ze współlistniejącym wodogłowiem, nie określony
- Q05.5 Rozszczep kręgosłupa szyjnego bez wodogłowia
 - Q05.51 Rozszczep kręgosłupa szyjnego bez wodogłowia, otwarty
 - Q05.52 Rozszczep kręgosłupa szyjnego bez wodogłowia, zamknięty
 - Q05.59 Rozszczep kręgosłupa szyjnego bez wodogłowia, nie określony
- Q05.6 Rozszczep kręgosłupa piersiowego bez wodogłowia
 - Q05.61 Rozszczep kręgosłupa piersiowego bez wodogłowia, otwarty
 - Q05.62 Rozszczep kręgosłupa piersiowego bez wodogłowia, zamknięty
 - Q05.69 Rozszczep kręgosłupa piersiowego bez wodogłowia, nie określony
- Q05.7 Rozszczep kręgosłupa lędźwiowego bez wodogłowia
 - Q05.71 Rozszczep kręgosłupa lędźwiowego bez wodogłowia, otwarty
 - Q05.72 Rozszczep kręgosłupa lędźwiowego bez wodogłowia, zamknięty
 - Q05.79 Rozszczep kręgosłupa lędźwiowego bez wodogłowia, nie określony
- Q05.8 Rozszczep kręgosłupa krzyżowego bez wodogłowia
 - Q05.81 Rozszczep kręgosłupa krzyżowego bez wodogłowia, otwarty
 - Q05.82 Rozszczep kręgosłupa krzyżowego bez wodogłowia, zamknięty
 - Q05.89 Rozszczep kręgosłupa krzyżowego bez wodogłowia, nie określony
- Q05.9 Rozszczep kręgosłupa, nie określony

Q06.0 Brak rdzenia (amyelia)
Q06.1 Nedorozwój i dysplazja rdzenia kręgowego
Q06.2 Rozdwojenie rdzenia
Q06.3 Inne wrodzone wady rozwojowe ogona końskiego
Q06.4 Wodordzenie (hydromyelia)
Q06.8 Inne określone wrodzone wady rozwojowe rdzenia kręgowego
Q06.9 Wrodzone wady rozwojowe rdzenia kręgowego, nie określone

Q07.0 Zespół Arnolda-Chiariego
Q07.8 Inne określone wrodzone wady rozwojowe układu nerwowego
 Q07.80 Zespół Marcusa Gunna
 Q07.81 Wrodzony niedorozwój nerwu wzrokowego
 Q07.82 Zespół krokodylich łez
Q07.9 Wrodzone wady rozwojowe układu nerwowego, nie określone

Q10-Q18 WRODZONE WADY ROZWOJOWE OKA, UCHA, TWARZY I SZYI

Q10.0 Wrodzone opadanie powieki (ptosis)
Q10.1 Wrodzone wywinięcie powieki (ectropion)
Q10.2 Wrodzone podwinięcie powieki (entropion)
Q10.3 Inne wrodzone wady rozwojowe powiek
Q10.4 Brak i niewykształcenie aparatu łzowego
Q10.5 Wrodzone zwężenie przewodu łzowego
Q10.6 Inne wrodzone wady rozwojowe aparatu łzowego
Q10.7 Wrodzona wada rozwojowa oczodołu

Q11.0 Torbielowata gałka oczna
Q11.1 Inne bezocze
Q11.2 Małocze
Q11.3 Wielkocze

Q12.0 Wrodzona zaćma
Q12.1 Wrodzone przemieszczenie soczewki
Q12.2 Szczelina soczewki
Q12.3 Wrodzony brak soczewki
Q12.4 Soczewka kulista
Q12.8 Inne wrodzone wady rozwojowe soczewki
 Q12.80 Mała soczewka (microphakia)
Q12.9 Wrodzona wada rozwojowa soczewki, nie określona

Q13.0 Szczelina tęczęwki
Q13.1 Brak tęczęwki (aniridia)
Q13.2 Inne wrodzone wady rozwojowe tęczęwki
Q13.3 Wrodzone zmętnienie rogówki
Q13.4 Inne wrodzone wady rozwojowe rogówki
Q13.5 Niebieskie twardówki
Q13.8 Inne wrodzone wady rozwojowe przedniego odcinka oka
Q13.9 Wrodzona wada rozwojowa przedniego odcinka oka, nie określona

Q14.0 Wrodzona wada rozwojowa ciała szklanego
Q14.1 Wrodzona wada rozwojowa siatkówki
 Q14.10 Wrodzone rozwarstwienie siatkówki
Q14.2 Wrodzona wada rozwojowa tarczy nerwu wzrokowego
Q14.3 Wrodzona wada rozwojowa naczyńiówki
Q14.8 Inne wrodzone wady rozwojowe tylnego odcinka oka
Q14.9 Wrodzona wada rozwojowa tylnego odcinka oka, nie określona

Q15.0 Jaskra wrodzona

- Q15.00 Rogówka kulista wrodzona (keratoglobus)
- Q15.8 Inne określone wady rozwojowe oka
- Q15.9 Wrodzona wada rozwojowa oka, nie określona

Q16.0 Wrodzony brak małżowiny usznej (anotia)

- Q16.1 Wrodzony brak, zarośnięcie i zwężenie przewodu słuchowego (zewnątrznego)
- Q16.2 Brak trąbki Eustachiusza
- Q16.3 Wrodzona wada rozwojowa kosteczek słuchowych
- Q16.4 Inne wrodzone wady rozwojowe ucha środkowego
- Q16.5 Wrodzona wada rozwojowa ucha wewnętrznego
- Q16.9 Wrodzona wada rozwojowa ucha powodująca upośledzenie słuchu, nie określona

Q17.0 Małżowina uszna dodatkowa

- Q17.1 Małżowina uszna duża (macrotia)
- Q17.2 Małżowina uszna mała (microtia)
- Q17.3 Inne nieprawidłowości kształtu ucha
- Q17.4 Nieprawidłowe osadzenie małżowiny usznej
- Q17.5 Ucho odstające
- Q17.8 Inne określone wady rozwojowe ucha
- Q17.9 Wrodzona wada rozwojowa ucha, nie określona

Q18.0 Zatoka, przetoka i torbiel szczeliny skrzelowej

- Q18.1 Zatoka i torbiel przedmałżowinowa
- Q18.2 Inne wrodzone wady rozwojowe szczeliny skrzelowej
- Q18.3 Taśma szyjna
- Q18.4 Duża szpara ustna (macrostomia)
- Q18.5 Mała szpara ustna (microstomia)
- Q18.6 Duża warga (macrocheilia)
- Q18.7 Mała warga (microcheilia)
- Q18.8 Inne określone wady rozwojowe twarzy i szyi
 - Q18.80 Zrost brwi (synophrys)
- Q18.9 Wrodzona wada rozwojowa twarzy i szyi, nie określona

Q20-Q28 WRODZONE WADY ROZWOJOWE UKŁADU KRAŻENIA**Q20.0** Wspólny pień tętniczy (TAC)

- Q20.1 Odejście obu dużych naczyń z prawej komory (DORV)
- Q20.2 Odejście obu dużych naczyń z lewej komory
- Q20.3 Nieprawidłowe połączenia komorowo-tętnicze
- Q20.4 Odejście obu dużych naczyń serca z jednej komory
- Q20.5 Nieprawidłowe połączenia przedsionkowo-komorowe
- Q20.6 Izomeria uszek przedsionków serca
- Q20.8 Inne wrodzone wady rozwojowe jam i połączeń sercowych
- Q20.9 Wrodzona wada rozwojowa jam i połączeń sercowych, nie określona

Q21.0 Ubytek przegrody międzykomorowej (VSD)

- Q21.1 Ubytek przegrody międzyprzedsionkowej (ASD)
 - Q21.10 Ubytek przegrody międzyprzedsionkowej typu otworu wtórnego (ASD II)
 - Q21.11 Drożny lub przetrwały otwór owalny (FOA lub PFO)
 - Q21.12 Ubytek zatoki żyłnej (SV-ASD)
 - Q21.13 Ubytek zatoki wieńcowej
 - Q21.14 Zespół Lutembachera (ASD + stenoza mitralna)
 - Q21.15 Wspólny przedsionek/serce trójjamowe dwukomorowe
 - Q21.18 Inny określony ubytek przegrody międzyprzedsionkowej
- Q21.2 Ubytek przegrody przedsionkowo-komorowej
 - Q21.20 Ubytek przegrody międzyprzedsionkowej typu otworu pierwotnego (ASD I)

Q21.21 Wspólny kanał przedsionkowo-komorowy (AVSD)

Q21.28 Inny określony ubytek przedsionkowo-komorowy

- Q21.3 Tetralogia Fallota (ToF)
- Q21.4 Ubytek przegrody aortalno-płucnej (APSD)
- Q21.8 Inne wrodzone wady rozwojowe przegród serca
 - Q21.80 Połączenie lewej komory z prawym przedsionkiem (defekt Gerbode'a)
 - Q21.81 Zespół Eisenmengera (PVOD)
 - Q21.82 Pentalogia Fallota (ToF + ASD)
- Q21.9 Wrodzona wada rozwojowa przegrody serca, nie określona

- Q22.0** Zarośnięcie zastawki pnia płucnego (PVA)
- Q22.1 Wrodzone zwężenie zastawki pnia płucnego (PS)
- Q22.2 Wrodzona niedomykalność zastawki pnia płucnego
- Q22.3 Inne wrodzone wady rozwojowe zastawki pnia płucnego
- Q22.4 Wrodzone zwężenie zastawki trójdzielnej
- Q22.5 Choroba Ebsteina
- Q22.6 Zespół niedorozwoju prawej części serca (HRHS)
- Q22.8 Inne wrodzone wady rozwojowe zastawki trójdzielnej
- Q22.9 Wrodzona wada rozwojowa zastawki trójdzielnej, nie określona

- Q23.0** Wrodzone zwężenie zastawki aorty (AS)
- Q23.1 Wrodzona niedomykalność zastawki aorty (AI)
 - Q23.10 Dwupłatkowa zastawka aorty
- Q23.2 Wrodzone zwężenie zastawki dwudzielnej (mitralnej) (MS)
- Q23.3 Wrodzona niedomykalność zastawki dwudzielnej (mitralnej) (MI)
- Q23.4 Zespół niedorozwoju lewej części serca (HLHS)
- Q23.8 Inne wrodzone wady rozwojowe zastawki aorty i zastawki dwudzielnej
- Q23.9 Wrodzona wada zastawki aorty i zastawki dwudzielnej, nie określona

- Q24.0** Prawostronne położenie serca (dextrocardia)
- Q24.1 Serce lewostronne (laevocardia)
- Q24.2 Serce trójprzedsionkowe
- Q24.3 Wrodzone zwężenie stożka tętniczego prawej komory
- Q24.4 Wrodzone zwężenie ujścia tętniczego lewego podzastawkowe
- Q24.5 Wada rozwojowa naczyń wieńcowych
- Q24.6 Wrodzony blok serca
- Q24.8 Inne określone wrodzone wady rozwojowe serca
 - Q24.80 Wrodzony uchyłek lewej komory
- Q24.9 Wrodzona wada rozwojowa serca, nie określona

- Q25.0** Drożny przewód tętniczy (PDA)
- Q25.1 Zwężenie cieśni aorty (koarktacja) (CoA)
 - Q25.10 Nadprzewodowe zwężenie cieśni aorty
 - Q25.11 Podprzewodowe zwężenie cieśni aorty
 - Q25.19 Zwężenie cieśni aorty nieokreślone
- Q25.2 Zarośnięcie aorty
- Q25.3 Zwężenie aorty
- Q25.4 Inne wrodzone wady rozwojowe aorty
 - Q25.40 Niedorozwój aorty
 - Q25.41 Przetrwwały prawostronny łuk aorty
 - Q25.42 Aorta jeździec
 - Q25.43 Tętniak zatoki Valsalvy (pęknięty)
 - Q25.44 Podwójny łuk aorty
 - Q25.45 Wrodzony tętniak aorty
- Q25.5 Zarośnięcie pnia płucnego
- Q25.6 Zwężenie pnia płucnego
- Q25.7 Inne wrodzone wady rozwojowe pnia płucnego
 - Q25.70 Tętniak tętniczo-żylny pnia płucnego
 - Q25.71 Błądzący pień płucny

Q25.72 Wrodzony tętniak pnia płucnego

- Q25.8 Inne wrodzone wady rozwojowe dużych tętnic
 - Q25.80 Pierścień naczyniowy z powodu anomalii prawej tętnicy podobojczykowej
 - Q25.81 Pierścień naczyniowy, inny i nieokreślony
- Q25.9 Wrodzona wada rozwojowa dużych tętnic, nie określona

- Q26.0** Wrodzone zwężenie żyły głównej
 - Q26.00 Wrodzone zwężenie żyły głównej dolnej
 - Q26.01 Wrodzone zwężenie żyły głównej górnej
- Q26.1 Przerwała płodowa lewa górna żyła główna
- Q26.2 Całkowicie nieprawidłowe ujście żył płucnych (TAPVC/TAPVD)
 - Q26.20 Całkowicie nieprawidłowe ujście żył płucnych - podprzeponowo
 - Q26.21 Całkowicie nieprawidłowe ujście żył płucnych - nadprzeponowo
- Q26.3 Częściowo nieprawidłowe ujście żył płucnych (PAPVC)
- Q26.4 Nieprawidłowe ujście żył płucnych, nie określone
- Q26.5 Nieprawidłowe ujście żyły wrotnej
- Q26.6 Przetoka pomiędzy żyłą wrotną a tętnicą wątrobową właściwą
- Q26.8 Inne wrodzone wady rozwojowe dużych żył układowych
- Q26.9 Wrodzona wada rozwojowa dużych żył, nie określona

- Q27.0** Wrodzony brak i niedorozwój tętnicy pępkowej
- Q27.1 Wrodzone zwężenie tętnicy nerkowej
- Q27.2 Inne wrodzone wady rozwojowe tętnicy nerkowej
- Q27.3 Wady rozwojowe połączeń tętniczo-żylnych obwodowych
- Q27.4 Wrodzone rozszerzenie żył
- Q27.8 Inne określone wrodzone wady rozwojowe obwodowego układu naczyniowego
 - Q27.80 Tętnica podobojczykowa błędząca
- Q27.9 Wrodzona wada układu naczyniowego obwodowego, nie określona

- Q28.0** Wada rozwojowa połączeń tętniczo-żylnych naczyń przedmózgowych
- Q28.1 Inne wady rozwojowe naczyń przedmózgowych
- Q28.2 Tętniczo-żylna wada rozwojowa naczyń mózgowych
- Q28.3 Inne wady rozwojowe naczyń mózgowych
- Q28.8 Inne określone wady rozwojowe układu krążenia
- Q28.9 Wrodzona wada rozwojowa układu krążenia, nie określona

Q30-Q34 WRODZONE WADY ROZWOJOWE UKŁADU ODECHOWEGO

- Q30.0** Zarośnięcie nozdry
- Q30.1 Brak lub niedorozwój nosa
- Q30.2 Szczelina, rozdwojenie i rozszczep nosa
- Q30.3 Wrodzona perforacja przegrody nosowej
- Q30.8 Inne wrodzone wady rozwojowe nosa
- Q30.9 Wrodzona wada rozwojowa nosa, nie określona

- Q31.0** Przepona krtani (web of larynx)
- Q31.1 Wrodzone zwężenie podgłośniowe
- Q31.2 Niedorozwój krtani
- Q31.3 Worek powietrzny krtani (laryngocele)
- Q31.4 Wrodzony świst krtaniowy
 - Q31.40 Wrodzona wiotkość krtani (laryngomalacia)
 - Q31.48 Inny wrodzony świst krtaniowy
- Q31.8 Inne wrodzone wady rozwojowe krtani
 - Q31.80 Wrodzony rozszczep krtani
- Q31.9 Wrodzona wada rozwojowa krtani, nie określona

- Q32.0** Wrodzone rozmiękanie tchawicy (tracheomalacia)
- Q32.1 Inne wrodzone wady rozwojowe tchawicy
 - Q32.10 Wrodzone zwężenie tchawicy
 - Q32.11 Wrodzony rozszczep tchawiczoprzełykowy
- Q32.2 Wrodzone rozmiękanie oskrzeli (bronchomalacia)
 - Q32.20 Pierwotne wrodzone rozmiękanie/wiotkość oskrzeli
 - Q32.21 Wtórne wrodzone rozmiękanie/wiotkość oskrzeli
- Q32.3 Wrodzone zwężenie oskrzela
- Q32.4 Inne wrodzone wady rozwojowe oskrzeli
 - Q32.40 Oskrzele tchawicze
 - Q32.41 Bronchus picus
 - Q32.42 Wrodzony uchyłek oskrzela
 - Q32.43 Brak oskrzela

- Q33.0** Wrodzona torbielowatość płuc
 - Q33.00 Wrodzona pojedyncza torbiel płuca
 - Q33.01 Wrodzona wielotorbielowatość płuca
 - Q33.02 Płuco typu plastra miodu
- Q33.1 Dodatkowy płat płuca
 - Q33.10 Płat płuca nieparzysty
- Q33.2 Oddzielenie się (szczelina) płuca
- Q33.3 Brak płuca
- Q33.4 Wrodzone rozstrzenie oskrzeli
- Q33.5 Tkanka ektopiczna w płucach
- Q33.6 Niedorozwój lub dysplazja płuca
- Q33.8 Inne wrodzone wady rozwojowe płuc
 - Q33.80 Wrodzona (torbielowata) gruczolakowatość płuc
 - Q33.81 Izomeryzm oskrzelowo-płucny
- Q33.9 Wrodzona wada rozwojowa płuca, nie określona

- Q34.0** Wada opłucnej
- Q34.1 Wrodzona torbiel śródpiersia
- Q34.8 Inne określone wady rozwojowe układu oddechowego
 - Q34.80 Wrodzone poszerzenie naczyń limfatycznych płuc
- Q34.9 Wrodzona wada rozwojowa układu oddechowego, nie określona

Q35-Q37 ROZSZCZEP WARGI I PODNIEBIENIA

- Q35.1** Rozszczep podniebienia twardego
- Q35.3 Rozszczep podniebienia miękkiego
- Q35.5 Rozszczep podniebienia twardego i miękkiego
- Q35.7 Rozszczep języczka podniebienia
- Q35.9 Rozszczep podniebienia, nie określony

- Q36.0** Rozszczep wargi, obustronny
- Q36.1 Rozszczep wargi, pośrodkowy
- Q36.90 Rozszczep wargi, jednostronny
- Q36.99 Rozszczep wargi BNO

- Q37.0** Rozszczep podniebienia twardego wraz z obustronnym rozszczepem wargi
- Q37.1 Rozszczep podniebienia twardego wraz z jednostronnym rozszczepem wargi
- Q37.2 Rozszczep podniebienia miękkiego wraz z obustronnym rozszczepem wargi
- Q37.3 Rozszczep podniebienia miękkiego wraz z jednostronnym rozszczepem wargi
- Q37.4 Rozszczep podniebienia twardego i miękkiego wraz z obustronnym rozszczepem wargi
- Q37.5 Rozszczep podniebienia twardego i miękkiego wraz z jednostronnym rozszczepem wargi
- Q37.8 Rozszczep podniebienia nie określony wraz z obustronnym rozszczepem wargi
- Q37.9 Rozszczep podniebienia nie określony wraz z jednostronnym rozszczepem wargi

Q38-Q45 WRODZONE WADY ROZWOJOWE UKŁADU POKARMOWEGO

- Q38.0** Wrodzone wady rozwojowe warg, niesklasyfikowane gdzie indziej
 - Q38.00 Wrodzona przetoka wargi
 - Q38.08 Inne wrodzone wady rozwojowe warg, niesklasyfikowane gdzie indziej
- Q38.1 Przyrośnięcie języka
- Q38.2 Język olbrzymi (macroglossia)
- Q38.3 Inne wrodzone wady rozwojowe języka
 - Q38.30 Brak języka (aglossia)
 - Q38.39 Wrodzona wada rozwojowa języka BNO
- Q38.4 Wrodzone wady rozwojowe gruczołów i przewodów ślinowych
- Q38.5 Wrodzone wady rozwojowe podniebienia, niesklasyfikowane gdzie indziej
 - Q38.50 Podniebienie gotyckie (wysoko wysklepione)
 - Q38.58 Inne wrodzone wady rozwojowe podniebienia, niesklasyfikowane gdzie indziej
- Q38.6 Inne wrodzone wady rozwojowe jamy ustnej
- Q38.7 Kieszonka gardła
- Q38.8 Inne wrodzone wady rozwojowe gardła
 - Q38.80 Wrodzony brak koordynacji podniebiennie-przełykowej

- Q39.0** Zarośnięcie przełyku bez przetoki
- Q39.1 Zarośnięcie przełyku z przetoką tchawiczo-przełykową lub oskrzelowo-przełykową
 - Q39.10 Zarośnięcie przełyku z proksymalną przetoką tchawiczo-przełykową
 - Q39.11 Zarośnięcie przełyku z dystalną przetoką tchawiczo-przełykową
- Q39.2 Wrodzona przetoka tchawiczo-przełykowa bez zarośnięcia
 - Q39.20 Wrodzona przetoka oskrzelowo-przełykowa bez zarośnięcia
- Q39.3 Wrodzone zwężenie lub zaciśnięcie przełyku
- Q39.4 Przepona przełyku
- Q39.5 Wrodzone poszerzenie przełyku
 - Q39.50 Wrodzony kurcz wpustu przełyku (achalasia)
- Q39.6 Uchyłek przełyku
- Q39.8 Inne wrodzone wady rozwojowe przełyku
 - Q39.80 Wrodzone zdwojenie przełyku
 - Q39.81 Zaburzenia perystaltyki przełyku
- Q39.9 Wrodzona wada rozwojowa przełyku, nie określona

- Q40.0** Wrodzone przerostowe zwężenie oddźwiernika
- Q40.1 Wrodzona przepuklina rozworu przełykowego przepony
- Q40.2 Inne określone wrodzone wady rozwojowe żołądka
 - Q40.21 Zaburzenia perystaltyki żołądka
 - Q40.22 Zdwojenie żołądka
- Q40.3 Wrodzona wada rozwojowa żołądka, nie określona
- Q40.8 Inne określone wady rozwojowe górnego odcinka przewodu pokarmowego
- Q40.9 Wrodzona wada rozwojowa górnego odcinka przewodu pokarmowego, nie określona

- Q41.0** Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie dwunastnicy
- Q41.1 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie jelita czczego
- Q41.2 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie jelita krętego
- Q41.8 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie innej określonej części jelita cienkiego
- Q41.9 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie nie określonej części jelita cienkiego

- Q42.0** Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie odbytnicy z przetoką
 - Q42.00 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie odbytnicy z przetoką odbytniczo-cewkową
 - Q42.01 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie odbytnicy z przetoką odbytniczo-pęcherzową
 - Q42.02 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie odbytnicy z przetoką odbytniczo-sromową
 - Q42.03 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie odbytnicy z przetoką odbytniczo-skórną
 - Q42.04 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie odbytnicy z przetoką odbytniczo-stekową
 - Q42.08 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie odbytnicy z przetoką inną określoną

Q42.1 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie odbytnicy bez przetoki

- Q42.2 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie odbytu z przetoką
 - Q42.20 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie odbytu z przetoką odbytniczo-skórną
 - Q42.21 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie odbytu z przetoką odbytniczo-przedsionkową
 - Q42.28 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie odbytu z przetoką inną określoną
- Q42.3 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie odbytu bez przetoki
- Q42.8 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie innych części jelita grubego
- Q42.9 Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie jelita grubego, w części nie określonej
 - Q42.90 Zarośnięcie okrężnicy

Q43.0 Uchylek Meckela

- Q43.00 Przetrwały przewód pępkowo-jelitowy
- Q43.01 Pasma pępkowo-krezkowe
- Q43.02 Torbiel pępkowo-krezkowa
- Q43.1 Choroba Hirschsprunga
 - Q43.10 Choroba Hirschsprunga z krótkim segmentem bezzwojowym
 - Q43.11 Choroba Hirschsprunga z długim segmentem bezzwojowym
 - Q43.12 Całkowita bezzwojowość jelita grubego (zespół Jiráska-Zuelzera-Wilsona, TCA)
 - Q43.13 Całkowita bezzwojowość jelita
- Q43.2 Inne wrodzone czynnościowe zaburzenia jelita grubego
 - Q43.20 Zaburzenia perystaltyki jelita grubego
- Q43.3 Wrodzone wady rozwojowe umocowania jelit
 - Q43.30 Brak obrotu okrężnicy
 - Q43.31 Wrodzone zrosty (taśmy) wewnątrzbrzuszne
 - Q43.38 Inne wrodzone wady rozwojowe umocowania jelit
- Q43.4 Zdwojenie jelita
- Q43.5 Odbyt przemieszczony (ektopowy)
- Q43.6 Wrodzona przetoka odbytnicy i odbytu
- Q43.7 Przetrwały stek (cloaca)
- Q43.8 Inne określone wrodzone wady rozwojowe jelit
 - Q43.80 Mała okrężnica
 - Q43.81 Zaburzenia perystaltyki jelita cienkiego
 - Q43.82 Uogólnione zaburzenia perystaltyki jelita cienkiego
 - Q43.83 Wrodzona ślepa pętla jelit
- Q43.9 Wrodzona wada rozwojowa jelit, nie określona

Q44.0 Brak, zanik lub niedorozwój pęcherzyka żółciowego

- Q44.1 Inne wrodzone wady rozwojowe pęcherzyka żółciowego
- Q44.2 Zarośnięcie przewodów żółciowych
 - Q44.20 Wewnątrzwątrobowe zarośnięcie przewodów żółciowych
 - Q44.21 Zewnątrzwątrobowe zarośnięcie przewodów żółciowych
- Q44.3 Wrodzone zwężenie lub zaciśnięcie przewodów żółciowych
- Q44.4 Torbiel przewodu żółciowego wspólnego
- Q44.5 Inne wrodzone wady rozwojowe przewodów żółciowych
- Q44.6 Torbielowatość wątroby
- Q44.7 Inne wrodzone wady rozwojowe wątroby
 - Q44.70 Brak lub niewykształcenie wątroby, całej lub płata
 - Q44.71 Zespół Alagille'a
 - Q44.72 Wrodzony zanik lewego płata wątroby
 - Q44.73 Płat Riedla
 - Q44.74 Wątroba przemieszczona
 - Q44.75 Ogniskowy niedorozwój guzkowy wątroby

Q45.0 Brak, zanik lub niedorozwój trzustki

- Q45.1 Trzustka pierścieniowata
- Q45.2 Wrodzona torbiel trzustki
- Q45.3 Inne wrodzone wady rozwojowe trzustki i przewodu trzustkowego
 - Q45.30 Trzustka przemieszczona

- Q45.8 Inne określone wrodzone wady rozwojowe układu pokarmowego
 - Q45.80 Brak (całkowity)(częściowy) przewodu pokarmowego BNO
 - Q45.81 Zdwojenie narządu pokarmowego BNO
 - Q45.82 Nieprawidłowe ułożenie wrodzone narządu pokarmowego BNO
 - Q45.83 Wrodzona torbiel krezki
- Q45.9 Wrodzona wada układu pokarmowego, nie określona

Q50-Q56 WRODZONE WADY ROZWOJOWE NARZĄDÓW PŁCIOWYCH

- Q50.0** Wrodzony brak jajnika
 - Q50.00 Wrodzony brak jajnika, jednostronny
 - Q50.01 Wrodzony brak jajnika, obustronny
- Q50.1 Torbiel rozwojowa jajnika
 - Q50.10 Torbiel rozwojowa jajnika, pojedyncza
 - Q50.11 Torbiel rozwojowa jajnika, mnoga
- Q50.2 Wrodzony skręt jajnika
- Q50.3 Inne wrodzone wady rozwojowe jajnika
 - Q50.30 Pręga jajnika (ovarian streak)
- Q50.4 Zarodkowa torbiel jajowodu
- Q50.5 Zarodkowa torbiel więzadła szerokiego macicy
- Q50.6 Inne wrodzone wady rozwojowe jajowodu lub więzadła szerokiego macicy
 - Q50.60 Brak jajowodu lub więzadła szerokiego macicy

- Q51.0** Brak i zanik macicy
- Q51.1 Zdwojenie macicy wraz ze zdwojeniem szyjki i pochwy
- Q51.2 Inne zdwojenie macicy
- Q51.3 Macica dwurożna
- Q51.4 Macica jednorożna
- Q51.5 Brak i zanik szyjki macicy
- Q51.6 Zarodkowa torbiel szyjki macicy
- Q51.7 Wrodzona przetoka między macicą a przewodem pokarmowym lub drogami moczowymi
- Q51.8 Inne wrodzone wady rozwojowe macicy i szyjki
- Q51.9 Wrodzona wada rozwojowa macicy i szyjki, nie określona

- Q52.0** Wrodzony brak pochwy
- Q52.1 Zdwojenie pochwy
- Q52.2 Wrodzona przetoka odbytniczo-pochwowa
- Q52.3 Zarośnięcie błony dziewiczej
- Q52.4 Inne wrodzone wady rozwojowe pochwy
 - Q52.40 Torbiel zarodkowa pochwy
- Q52.5 Zrośnięcie warg sromowych
- Q52.6 Wrodzona wada rozwojowa łechtaczki
- Q52.7 Inne wrodzone wady rozwojowe sromu
- Q52.8 Inna określona wrodzona wada rozwojowa narządów płciowych żeńskich
 - Q52.80 Wrodzona torbiel przewodu Wolffa u kobiet
 - Q52.81 Spodziectwo kobiece
- Q52.9 Wrodzona wada narządów płciowych żeńskich, nie określona

- Q53.0** Jądro przemieszczone
 - Q53.00 Jądro przemieszczone - pachwinowe
 - Q53.01 Jądro przemieszczone - kanałowe
 - Q53.02 Jądro przemieszczone - wewnątrzbrzuszne
 - Q53.08 Jądro przemieszczone - inne
- Q53.1 Niezstąpienie jąder, jednostronne
 - Q53.10 Niezstąpienie jąder, jednostronne - pachwinowe
 - Q53.11 Niezstąpienie jąder, jednostronne - kanałowe
 - Q53.12 Niezstąpienie jąder, jednostronne - wewnątrzbrzuszne

Q53.18 Niezstąpienie jąder, jednostronne - inne

- Q53.2 Niezstąpienie jąder, obustronne
 - Q53.20 Niezstąpienie jąder, obustronne - pachwinowe
 - Q53.21 Niezstąpienie jąder, obustronne - kanałowe
 - Q53.22 Niezstąpienie jąder, obustronne - wewnątrzbrzuszne
 - Q53.28 Niezstąpienie jąder, obustronne - inne
- Q53.9 Niezstąpienie jąder, nie określone

- Q54.0** Spodziectwo, żołądne (I°)
- Q54.1 Spodziectwo, prąciowe (II°)
- Q54.2 Spodziectwo, prąciowo-mosznowe (III°)
- Q54.3 Spodziectwo, kroczone (IV°)
- Q54.4 Wrodzona strunowatość prącia
- Q54.8 Spodziectwo, inne
- Q54.9 Spodziectwo, nie określone

- Q55.0** Brak lub aplazja jądra
 - Q55.00 Brak lub aplazja jądra, jednostronna (monorchism)
 - Q55.01 Brak lub aplazja jądra, obustronna (anorchism)
- Q55.1 Niedorozwój jąder i moszny
- Q55.2 Inne wrodzone wady rozwojowe jąder lub moszny
 - Q55.20 Jądro wędrujące
 - Q55.21 Moszna dwudzielna
- Q55.3 Zarośnięcie nasieniowodu
- Q55.4 Inne wrodzone wady rozwojowe nasieniowodu, najądrza, pęcherzyków nasiennych i gruczołu krokowego
 - Q55.40 Wrodzona torbiel groniasta Morgagni'ego u mężczyzn
- Q55.5 Wrodzony brak lub aplazja prącia
- Q55.6 Inne wrodzone wady rozwojowe prącia
- Q55.8 Inne określone wrodzone wady rozwojowe narządów płciowych męskich
- Q55.9 Wrodzona wada rozwojowa narządów płciowych męskich, nie określona

- Q56.0** Obojnactwo, niesklasyfikowane gdzie indziej
- Q56.1 Męskie obojnactwo rzekome, niesklasyfikowane gdzie indziej
- Q56.2 Żeńskie obojnactwo rzekome, niesklasyfikowane gdzie indziej
- Q56.3 Obojnactwo rzekome, nie określone
- Q56.4 Płeć niezdeterminowana, nie określona

Q60-Q64 WRODZONE WADY ROZWOJOWE UKŁADU MOCZOWEGO

- Q60.0** Agenezja nerki, jednostronna
- Q60.1 Agenezja nerki, obustronna
- Q60.2 Agenezja nerki, nie określona
- Q60.3 Niedorozwój nerki, jednostronny
- Q60.4 Niedorozwój nerki, obustronny
- Q60.5 Niedorozwój nerek, nie określony
- Q60.6 Zespół Pottera

- Q61.0** Wrodzona torbiel nerki (pojedyncza)
- Q61.1 Wielotorbielowatość nerek, typu dziecięcego
- Q61.2 Wielotorbielowatość nerek, typu dorosłego
- Q61.3 Wielotorbielowatość nerek, nie określona
- Q61.4 Dysplazja nerek
 - Q61.40 Nerka wielotorbielowata dysplastyczna, jednostronna
 - Q61.41 Nerka wielotorbielowata dysplastyczna, obustronna
 - Q61.48 Inna określona dysplazja nerek
- Q61.5 Rdzeniowa torbielowatość nerek
 - Q61.50 Młodzieńcza rdzeniowa torbielowatość nerek
 - Q61.51 Rdzeniowa torbielowatość nerek typu dorosłego

Q61.52 Rdzeniowa gąbczastość nerek
Q61.8 Inne torbielowate choroby nerek
Q61.9 Choroba torbielowata nerek, nie określona
Q61.90 Zespół Meckela-Grubera

- Q62.0** Wrodzone wodonercze
 - Q62.1 Zarośnięcie lub zwężenie moczowodu
 - Q62.10 Wrodzona niedrożność połączenia miedniczkowo-moczowodowego, jednostronna
 - Q62.11 Wrodzona niedrożność połączenia miedniczkowo-moczowodowego, obustronna
 - Q62.12 Wrodzona niedrożność ujścia moczowodu do pęcherza, jednostronna
 - Q62.13 Wrodzona niedrożność ujścia moczowodu do pęcherza, obustronna
 - Q62.18 Inne określone zarośnięcie lub zwężenie moczowodu
 - Q62.2 Wrodzony moczowód olbrzymi
 - Q62.3 Inne wady miedniczki nerkowej i moczowodu z zastojem moczu
 - Q62.30 Ektopowa torbiel ujścia moczowodu
 - Q62.31 Ortotopowa torbiel ujścia moczowodu
 - Q62.32 Wrodzony polip moczowodu
 - Q62.33 Wrodzony wodniak moczowodu
 - Q62.4 Niewykształcenie moczowodu
 - Q62.5 Zdwojenie moczowodu
 - Q62.50 Podwójny moczowód
 - Q62.51 Potrójny moczowód
 - Q62.6 Nieprawidłowe położenie moczowodu
 - Q62.60 Nieprawidłowe położenie moczowodu - szyja pęcherza moczowego
 - Q62.61 Nieprawidłowe położenie moczowodu - cewka moczowa
 - Q62.62 Nieprawidłowe położenie moczowodu - pochwa
 - Q62.63 Nieprawidłowe położenie moczowodu - srom
 - Q62.64 Nieprawidłowe położenie moczowodu - nasieniowód
 - Q62.65 Nieprawidłowe położenie moczowodu - pęcherzyki nasienne
 - Q62.68 Nieprawidłowe położenie moczowodu - inne
 - Q62.7 Wrodzony odpływ pęcherzowo-moczowodowo-nerkowy (VUR)
 - Q62.70 Wrodzony odpływ pęcherzowo-moczowodowo-nerkowy, jednostronny
 - Q62.71 Wrodzony odpływ pęcherzowo-moczowodowo-nerkowy, obustronny
 - Q62.8 Inne wrodzone wady rozwojowe moczowodu
 - Q63.0** Nerka dodatkowa
 - Q63.00 Podwójna lub potrójna nerka
 - Q63.1 Nerka płatowata, podkowiasta lub złączenie nerek
 - Q63.10 Nerka podkowiasta
 - Q63.18 Inna określona wada nerek ze złączeniem
 - Q63.19 Wada nerek ze złączeniem, nie określona
 - Q63.2 Nerka przemieszczona (ektopowa)
 - Q63.20 Nerka miedniczna
 - Q63.21 Skrzyżowane przemieszczenie nerki (bez połączenia)
 - Q63.22 Skrzyżowane przemieszczenie nerki z połączeniem
 - Q63.28 Inne określone przemieszczenie nerki
 - Q63.29 Przemieszczenie nerki, nie określone
 - Q63.3 Nerka olbrzymia lub hyperplastyczna
 - Q63.8 Inna określona wada rozwojowa nerki
 - Q63.81 Wrodzone uchyłki kielichów nerkowych
 - Q63.9 Wrodzona wada rozwojowa nerki, nie określona
- Q64.0** Wierchniactwo
 - Q64.1 Wynecowanie pęcherza moczowego
 - Q64.10 Wynecowanie steku
 - Q64.20 Wrodzona zastawka cewki tylnej
 - Q64.21 Wrodzona zastawka cewki przedniej
 - Q64.3 Inne zarośnięcie lub zwężenie cewki i szyi pęcherza moczowego
 - Q64.30 Wrodzona niedrożność szyi pęcherza moczowego
 - Q64.31 Wrodzone zwężenie cewki moczowej
 - Q64.32 Wrodzone zwężenie ujścia cewki moczowej
 - Q64.33 Niedorozwój/zarośnięcie cewki moczowej

- Q64.4 Wada rozwojowa przewodu omocznego
 - Q64.40 Torbiel przewodu omocznego
 - Q64.41 Drożny przewód omocniowy
 - Q64.42 Uchylek przewodu omocznego
 - Q64.48 Inna określona wada przewodu omocznego
- Q64.5 Wrodzony brak pęcherza lub cewki moczowej
- Q64.6 Wrodzony uchylek pęcherza moczowego
- Q64.7 Inne wrodzone wady rozwojowe pęcherza i cewki moczowej
 - Q64.70 Uchylek cewki przedniej
 - Q64.71 Wrodzone wypadanie śluzówki pęcherza moczowego
 - Q64.72 Podwójna cewka moczowa
 - Q64.73 Przemieszczenie cewki lub ujścia cewki moczowej
 - Q64.74 Wrodzona przetoka między przewodem pokarmowym a drogami moczowymi
 - Q64.75 Wrodzona cewka moczowa olbrzymia (megalourethra)
 - Q64.76 Zespół olbrzymiego pęcherza i olbrzymich moczowodów
 - Q64.78 Wrodzone poszerzenie gruczołów cewkowych
- Q64.8 Inne określone wady rozwojowe układu moczowego
- Q64.9 Wrodzona wada rozwojowa układu moczowego, nie określona

Q65-Q79 WRODZONE WADY ROZWOJOWE I ZNIEKSZTAŁCENIA UKŁADU MIĘŚNIOWO-SZKIELETOWEGO

- Q65.0 Wrodzone zwichnięcie stawu biodrowego, jednostronne
- Q65.1 Wrodzone zwichnięcie stawu biodrowego, obustronne
- Q65.2 Wrodzone zwichnięcie stawu biodrowego, nie określone
- Q65.3 Wrodzone nadwichnięcie stawu biodrowego, jednostronne
- Q65.4 Wrodzone nadwichnięcie stawu biodrowego, obustronne
- Q65.5 Wrodzone nadwichnięcie stawu biodrowego, nie określone
- Q65.6 Staw biodrowy niestabilny
 - Q65.60 Staw biodrowy niestabilny, jednostronny
 - Q65.61 Staw biodrowy niestabilny, obustronny
- Q65.8 Inne wrodzone zniekształcenia stawu biodrowego
 - Q65.80 Staw biodrowy dysplastyczny, jednostronny
 - Q65.81 Staw biodrowy dysplastyczny, obustronny
 - Q65.82 Przodokręcenie szyjki kości udowej/kości udowej
 - Q65.83 Wrodzone biodro koślawe
 - Q65.84 Wrodzone biodro szpotawe
- Q65.9 Wrodzone zniekształcenie stawu biodrowego, nie określone

- Q66.0 Stopa końsko-szpotawa wrodzona
- Q66.1 Stopa piętowo-szpotawa wrodzona
- Q66.2 Szpotawość śródstopia wrodzona
- Q66.3 Inne wrodzone zniekształcenia szpotawe stopy
- Q66.4 Stopa piętowo-koślawą wrodzona
- Q66.5 Wrodzona stopa płaska
- Q66.6 Inne wrodzone zniekształcenia koślawe stopy
- Q66.7 Stopa wydrążona
- Q66.8 Inne wrodzone zniekształcenia stopy
 - Q66.80 Stopa łyżwiasta (rocker bottom foot)
 - Q66.81 Wrodzone skrócenie ścięgna Achillesa
- Q66.9 Wrodzone zniekształcenie stopy, nie określone

- Q67.0 Asymetria twarzy
- Q67.1 Twarz zaciśnięta (compression facies)
- Q67.2 Długogłowie (dolichocephaly)
- Q67.3 Skośnogłowie (plagiocephaly)
- Q67.4 Inne wrodzone zniekształcenia czaszki, twarzy i szczęk

Q67.40 Odciski (wgnębienia w czaszce)
Q67.41 Skrzywienie przegrody nosowej, wrodzone

- Q67.5 Wrodzone zniekształcenie kręgosłupa
 - Q67.50 Wrodzone skrzywienie boczne kręgosłupa związane z postawą
 - Q67.52 Wrodzone związane z postawą skrzywienie kręgosłupa, BNO
 - Q67.58 Inne określone wrodzone zniekształcenie kręgosłupa
- Q67.6 Klatka piersiowa szewska
- Q67.7 Klatka piersiowa kurza
- Q67.8 Inne wrodzone zniekształcenia klatki piersiowej

- Q68.0** Wrodzone zniekształcenie mięśnia mostkowo-obojczykowo-sutkowego
- Q68.1 Wrodzone zniekształcenie ręki
 - Q68.10 Klinodaktylia
- Q68.2 Wrodzone zniekształcenie kolana
 - Q68.20 Wrodzone przemieszczenie kolana
 - Q68.21 Wrodzone wygięcie tylne kolana (genu recurvatum)
 - Q68.28 Inne określone wrodzone zniekształcenie kolana
- Q68.3 Wrodzone wygięcie kości udowej
- Q68.4 Wrodzone wygięcie piszczeli lub strzałki
- Q68.5 Wrodzone wygięcie kości długich kończyny dolnej, nie określone
- Q68.8 Inne określone zniekształcenia mięśniowo-szkieletowe
- Q68.80 Wrodzone przemieszczenie głowy kości promieniowej

- Q69.0** Dodatkowy(e) palec(ce) rąk
 - Q69.00 Dodatkowy(e) palec(ce) rąk, typ przedosiowy (preaxial)
 - Q69.01 Dodatkowy(e) palec(ce) rąk, typ międzyosiowy (mesoaxial)
 - Q69.02 Dodatkowy(e) palec(ce) rąk, typ pozaosiowy (postaxial)
 - Q69.09 Dodatkowy(e) palec(ce) rąk, typ nie określony
- Q69.1 Dodatkowy(e) kciuk(i)
 - Q69.10 Dodatkowy(e) kciuk(i), typ przedosiowy (preaxial)
 - Q69.11 Dodatkowy(e) kciuk(i), typ międzyosiowy (mesoaxial)
 - Q69.12 Dodatkowy(e) kciuk(i), typ pozaosiowy (postaxial)
 - Q69.19 Dodatkowy(e) kciuk(i), typ nie określony
- Q69.2 Dodatkowy(e) palec(ce) stóp
 - Q69.20 Dodatkowy(e) palec(ce) stóp, typ przedosiowy (preaxial)
 - Q69.21 Dodatkowy(e) palec(ce) stóp, typ międzyosiowy (mesoaxial)
 - Q69.22 Dodatkowy(e) palec(ce) stóp, typ pozaosiowy (postaxial)
 - Q69.29 Dodatkowy(e) palec(ce) stóp, typ nie określony
- Q69.9 Palce dodatkowe, nie określone

- Q70.0** Palce rąk splecione
- Q70.1 Palce rąk zrosnięte
- Q70.2 Palce stóp splecione
- Q70.3 Palce stóp zrosnięte
- Q70.4 Palce dodatkowe ze zrostem palców
- Q70.9 Zrost palców, nie określony
 - Q70.90 Zrost palczków wraz z kościozrostem (symphalangism)

- Q71.0** Wrodzony brak całkowity kończyn(y) górnej(y) (ych) (amelia)
- Q71.1 Wrodzony brak ramienia i przedramienia z zachowaną dłonią (phocomelia)
- Q71.2 Wrodzony brak przedramienia i dłoni
- Q71.3 Wrodzony brak dłoni i palców
 - Q71.30 Wrodzony brak palca(ów) [pozostała część dłoni nienaruszona]
 - Q71.31 Brak lub niedorozwój kciuka [pozostałe palce nienaruszone]
- Q71.4 Podłużne zniekształcenie zmniejszające kości promieniowej
- Q71.5 Podłużne zniekształcenie zmniejszające kości łokciowej
- Q71.6 Ręka przypominająca szczypce homara
- Q71.8 Inne zniekształcenia zmniejszające kończyn górnych
- Q71.9 Zniekształcenie zmniejszające kończyny górnej, nie określone

- Q72.0** Wrodzony brak całkowity kończyn(y) doln(ej)(ych) (amelia)
- Q72.1 Wrodzony brak uda i podudzia z zachowaną stopą (phocomelia)
- Q72.2 Wrodzony brak podudzia i stopy
- Q72.3 Wrodzony brak stopy i palców
 - Q72.30 Wrodzony brak lub niedorozwój palca(ów) stopy, pozostała część stopy nienaruszona
 - Q72.31 Brak lub niedorozwój palucha, pozostałe palce stopy obecne
- Q72.4 Podłużne zniekształcenie zmniejszające kości udowej
- Q72.5 Podłużne zniekształcenie zmniejszające kości piszczelowej
- Q72.6 Podłużne zniekształcenie zmniejszające kości strzałkowej
- Q72.7 Rozszczep stopy
- Q72.8 Inne zniekształcenia zmniejszające kończn(y) doln(ej)(ych)
- Q72.9 Zniekształcenie zmniejszające kończyny dolnej, nie określone

- Q73.0** Wrodzony brak kończyn(y), nie określ(ej)(ych) (amelia BNO)
- Q73.1 Wrodzony brak bliższych części kończyn(y), nie określ(ej)(ych) (phocomelia BNO)
- Q73.8 Inne zmniejszające zniekształcenia kończn(y), nie określ(ej)(ych)
 - Q73.80 Brak palców BNO

- Q74.0** Inne wrodzone wady rozwojowe kończyn(y) górne(ej)(ych), z włączeniem obręczy barkowej
 - Q74.00 Dodatkowe kości nadgarstka
 - Q74.01 Zniekształcenie Madelunga
 - Q74.02 Dyzoostoza obojczykowo-czaszkowa
 - Q74.03 Zniekształcenie Sprengela
 - Q74.04 Palce olbrzymie (rąk) (macroductylia)
 - Q74.05 Kciuk trójpalczkowy
 - Q74.06 Kościorost promieniowo-łokciowy
 - Q74.07 Kościorost ramiennie-łokciowy
 - Q74.08 Kościorost ramiennie-promieniowy
 - Q74.09 Rozszczepiony(e) palec(e) kończyny górnej
- Q74.1 Wrodzone wady rozwojowe stawu kolanowego
- Q74.2 Inne wrodzone wady rozwojowe kończyn(y) doln(ej)(ych), z włączeniem obręczy miednicznej
 - Q74.20 Wrodzony zrost stawu krzyżowo-biodrowego
 - Q74.21 Kościorost skokowo-łódkowaty
 - Q74.22 Wrodzone wygięcie piszczeli
 - Q74.23 Rozszczepiony(e) palec(e) kończyny dolnej
- Q74.3 Wrodzona sztywność wielostawowa (arthrogryposis multiplex)
- Q74.8 Inne określone wrodzone wady rozwojowe kończyn(y)
 - Q74.80 Krótkopalczałość (brachydactylia)
 - Q74.81 Wrodzony przerost kończyn(y)
 - Q74.82 Wrodzony niedorozwój kończyn(y)
 - Q74.83 Wrodzona asymetria kończyn, nie określona
 - Q74.84 Zespół Larsena
- Q74.9 Nie określona wrodzona wada rozwojowa kończyn(y)

- Q75.0** Przedwczesne skostnienie szwów czaszkowych (craniosynostosis)
 - Q75.00 Kraniosynostoza wieńcowa
 - Q75.01 Kraniosynostoza strzałkowa
 - Q75.02 Trójkątnogłowie
 - Q75.03 Kraniosynostoza innych licznych szwów czaszkowych
- Q75.1 Dyzoostoza czaszkowo-twarzowa
- Q75.2 Szerokie rozstawienie oczodołów (hypertelorism)
- Q75.3 Wielkogłowie (macrocephaly)
 - Q75.30 Rodzinne (łagodne) wielkogłowie
- Q75.4 Dyzoostoza zuchwowo-twarzowa/Treacher-Collins
- Q75.5 Dyzoostoza oczno-zuchwowa
- Q75.8 Inne określone wrodzone wady rozwojowe kości czaszki i twarzy
 - Q75.80 Zlokalizowane wady czaszki

Q75.81 Dysplazja czołowo-nosowa

Q75.9 Wrodzona wada rozwojowa kości czaszki i twarzy, nie określona

- Q76.0** Utajony rozszczep kręgosłupa
- Q76.1 Zespół Klippel-Feila
- Q76.2 Wrodzony kręgozmyk
- Q76.3 Wrodzone skrzywienie boczne kręgosłupa spowodowane wrodzoną wadą rozwojową kości
 - Q76.30 Pojedynczy kręgu połowiczny ze współistniejącym wrodzonym skrzywieniem bocznym kręgosłupa
 - Q76.38 Wrodzone skrzywienie boczne kręgosłupa spowodowane inną określoną wrodzoną wadą rozwojową kości
- Q76.4 Inne wrodzone wady rozwojowe kręgosłupa, nie związane ze skrzywieniem bocznym
 - Q76.40 Wrodzony brak kręgu(ów)
 - Q76.41 Wrodzone wady kręgów krzyżowych
 - Q76.42 Wrodzone wady innych kręgów
 - Q76.43 Wrodzona lordoza, związana z postawą
- Q76.5 Żebro szyjne
- Q76.6 Inne wrodzone wady rozwojowe żeber
 - Q76.60 Wrodzony brak żebra
 - Q76.61 Wrodzone zrośnięcie żeber
 - Q76.62 Żebro dodatkowe
- Q76.7 Wrodzona wada rozwojowa mostka
 - Q76.70 Wrodzony brak mostka
 - Q76.71 Rozszczepienie mostka
 - Q76.78 Inna określona wrodzona wada rozwojowa mostka
- Q76.8 Inne wrodzone wady rozwojowe klatki piersiowej kostnej
- Q76.9 Wrodzona wada rozwojowa klatki piersiowej kostnej, nie określona

- Q77.0** Brak tkanki chrzęstnej (achondrogenesis)
 - Q77.00 Brak tkanki chrzęstnej (achondrogenesis), typ I
 - Q77.01 Brak tkanki chrzęstnej (achondrogenesis), typ II
 - Q77.02 Nedorozwój tkanki chrzęstnej (hypochondrogenesis)
- Q77.1 Karłowatość, postać śmiertelna (thanatophoric short stature)
- Q77.2 Zespół krótkiego żebra
- Q77.3 Chondrodysplazja punktowa
- Q77.4 Achondroplazja
- Q77.5 Dysplazja diastroficzna
- Q77.6 Dysplazja chondro-ektodermalna
- Q77.7 Dysplazja kręgowo-przynasadowa
- Q77.8 Inne osteochondrodysplazje z upośledzeniem wzrostu kości długich i kręgosłupa
 - Q77.80 Karłowatość zmienna
 - Q77.81 Chondrodysplazja przynasadowa
- Q77.9 Osteochondrodysplazja z upośledzeniem wzrostu kości długich i kręgosłupa, nie określona

- Q78.0** Kostnienie niedoskonałe [osteogenesis imperfecta]
 - Q78.00 Wrodzona kruchość kości
 - Q78.08 Inne typy kostnienia niedoskonałego/łamliwości kości
- Q78.1 Uogólnione włóknisto-torbielowate zwyrodnienie kości (polyostotic fibrous dysplasia)
- Q78.2 Marmurowatość kości (osteopetrosis)
- Q78.3 Postępująca sklerotyzująca dysplazja trzonów kości długich
- Q78.4 Chrzęstniakowatość śródkostna wrodzona
 - Q78.40 Chrzęstniakowatość śródkostna z naczyniakowatością/Maffucci (haemangiomata)
 - Q78.48 Inna określona chrzęstniakowatość śródkostna
- Q78.5 Dysplazja przynasadowa
- Q78.6 Mnogie wyrośla kostne wrodzone
- Q78.8 Inne określone osteochondrodysplazje
 - Q78.80 Plamistość kości (osteopoikilosis)
- Q78.9 Osteochondrodysplazja, nie określona

- Q79.0** Wrodzona przepuklina przeponowa
 - Q79.00 Wrodzona przepuklina przeponowa przednia (Morgagniego)
 - Q79.01 Wrodzona przepuklina przeponowa tylna-boczna (Bochdaleka)

- Q79.1 Inne wrodzone wady rozwojowe przepony
 - Q79.10 Wytrzewienie przepony (eventration)
 - Q79.11 Brak kopuły przepony, jednostronny
 - Q79.12 Brak przepony
- Q79.2 Przepuklina pępowinowa (exomphalos/omphalocele)
- Q79.3 Wytrzewienie (gastroschisis)
- Q79.4 Zespół suszonej śliwki (zespół wiotkiego brzucha)
- Q79.5 Inne wrodzone wady rozwojowe ściany jamy brzusznej
- Q79.6 Zespół Ehlersa-Danlosa
- Q79.8 Inne wrodzone wady rozwojowe układu mięśniowo-szkieletowego
 - Q79.80 Wrodzone pasma zaciskające
 - Q79.81 Brak mięśnia i/lub ścięgna
 - Q79.82 Zespół Polanda
- Q79.9 Wrodzona wada rozwojowa układu mięśniowo-szkieletowego, nie określona

Q80-Q85 WRODZONE WADY ROZWOJOWE POWŁOK CIAŁA

- Q80.0** Rybia łuska, pospolita (ichthyosis vulgaris)
 - Q80.1 Rybia łuska, związana z chromosomem X
 - Q80.2 Rybia łuska, blaszkowata
 - Q80.3 Wrodzony pęcherzowy rumień skóry podobny do rybiej łuski
 - Q80.4 Płód arlekin
 - Q80.8 Inna wrodzona rybia łuska
 - Q80.9 Wrodzona rybia łuska, nie określona
- Q81.0** Pęcherzowe oddzielanie naskórka proste
 - Q81.1 Pęcherzowe oddzielanie naskórka, postać śmiertelna
 - Q81.2 Pęcherzowe oddzielanie naskórka, postać dystroficzna
 - Q81.8 Inne oddzielanie pęcherzowe naskórka
 - Q81.9 Pęcherzowe oddzielanie naskórka, nie określone
- Q82.0** Wrodzony obrzęk chłonny
 - Q82.1 Skóra pergaminowata-barwnikowa
 - Q82.2 Mastocytoza
 - Q82.3 Nietrzymanie barwnika (incontinentia pigmenti)
 - Q82.4 Dysplazja ektodermalna (anhidrotic)
 - Q82.5 Wrodzone znamię barwnikowe nie złośliwiejące
 - Q82.50 Znamię naczyniowe płaskie [Portwine stain]
 - Q82.51 Znamię truskawkowe
 - Q82.52 Plama błękitna mongolska
 - Q82.58 Inne określone wrodzone znamię barwnikowe nie złośliwiejące
 - Q82.8 Inne określone wady rozwojowe skóry
 - Q82.80 Nieprawidłowe fałdy dłoniowe
 - Q82.81 Dodatkowe narośla skórne
 - Q82.82 Dysplazja ektodermalna, postać hidrotyczna
 - Q82.83 Hipomelanoza Ito
 - Q82.9 Wrodzona wada rozwojowa skóry, nie określona
- Q83.0** Wrodzony brak gruczołu sutkowego i brodawki sutkowej
 - Q83.1 Gruczoł sutkowy dodatkowy
 - Q83.2 Brak brodawki sutkowej
 - Q83.3 Dodatkowa brodawka sutkowa
 - Q83.8 Inne wrodzone wady rozwojowe gruczołu sutkowego
 - Q83.9 Wrodzona wada rozwojowa gruczołu sutkowego, nie określona
- Q84.0** Wrodzone łysienie
 - Q84.1 Wrodzone morfologiczne zaburzenia włosów, niesklasyfikowane gdzie indziej

Q84.2 Inne wrodzone wady rozwojowe włosów
Q84.20 Wrodzone nadmierne owłosienie
Q84.3 Brak paznokci (anonychia)

- Q84.4 Wrodzone bielactwo paznokci
- Q84.5 Powiększone i przerosnięte paznokcie
- Q84.6 Inne wrodzone wady rozwojowe paznokci
- Q84.8 Inne określone wrodzone wady rozwojowe powłok ciała
 - Q84.80 Wrodzony brak skóry
- Q84.9 Wrodzona wada rozwojowa powłok ciała, nie określona

- Q85.0** Nerwiakowłóknikowatość (niezłśliwa)
- Q85.1 Stwardnienie guzowate
- Q85.8 Inne fakomatozy, niesklasyfikowane gdzie indziej
 - Q85.80 Zespół Peutz-Jeghersa
 - Q85.81 Zespół Sturge-Webera(-Dimitriego)
 - Q85.82 Zespół von Hippel-Landaua
 - Q85.83 Zespół Gardnera
- Q85.9 Fakomatoza, nie określona

Q86-Q87 INNE ZESPOŁY WRODZONYCH WAD ROZWOJOWYCH

- Q86.0** Płodowy zespół alkoholowy/FAS (dymorficzny)
- Q86.1 Płodowy zespół hydantoinowy
- Q86.2 Dyzmorfia spowodowana warfaryną
- Q86.8 Inne zespoły wrodzonych wad rozwojowych spowodowane przez znane czynniki zewnętrzne
 - Q86.80 Wrodzone wady rozwojowe spowodowane walproinianem
 - Q86.81 Wrodzone wady rozwojowe spowodowane witaminą A
 - Q86.82 Wrodzone wady rozwojowe spowodowane talidomidem
 - Q86.83 Wrodzone wady rozwojowe spowodowane czynnikami cytotoksycznymi
 - Q86.84 Wrodzone wady rozwojowe spowodowane ekspozycją na inne leki
 - Q86.85 Wrodzone wady rozwojowe spowodowane promieniowaniem jonizującym
- Q87.0** Zespoły wrodzonych wad rozwojowych dotyczące głównie wyglądu twarzy
 - Q87.00 Acrocephalopolysyndaktylia
 - Q87.01 Acrocephalosyndaktylia
 - Q87.02 Zespół Frasera (cryptophthalmos syndrome)
 - Q87.03 Jednoocze (cyclopia)
 - Q87.04 Zespół Goldenhara
 - Q87.05 Zespół Hallermanna-Streiffa
 - Q87.06 Zespół Möbiusa
 - Q87.07 Zespół ustno-twarzowo-palcowy
 - Q87.08 Sekwencja Pierre'a Robina
 - Q87.09 Zespół Sticklera
 - Q87.0A Zespół Treachera Collinsa [-Franceschetti] [-Kleina]
 - Q87.0B Zespół włosowo-nosowo-palcowy
 - Q87.0C Twarz gwizdząca (whistling face syndrome)
 - Q87.0D Zespół Ullricha-Feichtigera
 - Q87.0E Zespół Pena-Shokeira
 - Q87.0F Inne określone zespoły wrodzonych wad rozwojowych dotyczące głównie wyglądu twarzy
- Q87.1 Zespoły wrodzonych wad rozwojowych związane głównie z niskim wzrostem
 - Q87.10 Zespół Aarskoga
 - Q87.11 Zespół Cockayne'a
 - Q87.12 Zespół Cornelia de Lange
 - Q87.13 Zespół Dubowitza
 - Q87.14 Zespół Noonana
 - Q87.15 Zespół Pradera-Willi'ego
 - Q87.16 Zespół Robinow-Silverman-Smitha
 - Q87.17 Zespół Russella-Silvera
 - Q87.18 Zespół Seckela

Q87.19 Zespół Smitha-Lemli'ego-Opitza

Q87.1A Zespół Sjögrena-Larssona

Q87.1B Inne określone zespoły wrodzonych wad rozwojowych związane głównie z niskim wzrostem

- Q87.2 Zespoły wrodzonych wad rozwojowych dotyczące głównie kończyn
 - Q87.20 Zespół Holt-Orama
 - Q87.21 Zespół Klippel-Trennaunay-Webera
 - Q87.22 Zespół paznokciowo-rzepkowy (nail patella syndrome)
 - Q87.23 Zespół Rubinstein-Taybi'ego
 - Q87.24 Syrenowatość (zrośnięcie) kończyn
 - Q87.25 Zespół TAR [zespół małopłytkowości i aplazji kości promieniowej]
 - Q87.26 Asocjacja VATER / VACTERL
 - Q87.28 Inne określone zespoły wrodzonych wad rozwojowych dotyczące głównie kończyn
- Q87.3 Zespoły wrodzonych wad rozwojowych związane z wczesnym nadmiernym rozwojem
 - Q87.30 Zespół Beckwitha-Wiedemanna
 - Q87.31 Zespół Sotosa
 - Q87.32 Zespół Weavera
 - Q87.38 Inne określone zespoły wrodzonych wad rozwojowych związane z wczesnym nadmiernym rozwojem
- Q87.4 Zespół Marfana
- Q87.5 Inne zespoły wrodzonych wad rozwojowych ze zmianami szkieletowymi
- Q87.8 Inne określone zespoły wrodzonych wad rozwojowych, niesklasyfikowane gdzie indziej
 - Q87.80 Zespół Alporta
 - Q87.81 Zespół Laurence-Moon-Biedla
 - Q87.83 Zespół Zellwegera
 - Q87.84 Zespół Williamsa
 - Q87.85 Zespół Angelmana

Q89 INNE LUB NIESKLASYFIKOWANE WRODZONE WADY ROZWOJOWE

- Q89.0** Wrodzone wady rozwojowe śledziony
 - Q89.00 Wrodzona asplenia [brak śledziony]
 - Q89.08 Inna określona wrodzona wada rozwojowa śledziony
- Q89.1 Wrodzone wady rozwojowe nadnerczy
 - Q89.10 Wrodzony brak nadnercza(y)
 - Q89.11 Wrodzony niedorozwój nadnercza(y)
 - Q89.18 Inne określone wrodzone wady rozwojowe nadnerczy
- Q89.2 Wrodzone wady rozwojowe innych gruczołów dokrewnych
 - Q89.20 Wrodzone wady rozwojowe przysadki mózgowej
 - Q89.21 Wrodzone wady rozwojowe tarczycy
 - Q89.22 Przetrwwały przewód tarczowo-językowy
 - Q89.23 Torbiel tarczowo-językowa
 - Q89.24 Wrodzone wady rozwojowe przytarczyc
 - Q89.25 Wrodzone wady rozwojowe grasicy (brak/niedorozwój grasicy)
- Q89.3 Ułożenie odwrotne trzewi
 - Q89.30 Odwrotne ułożenie serca skojarzone z odwrotnym ułożeniem trzewi
 - Q89.31 Ułożenie przedsionków serca typu zwierciadlanego odbicia skojarzone z odwrotnym ułożeniem trzewi
 - Q89.32 Ułożenie odwrotne trzewi w jamie brzusznej
 - Q89.33 Ułożenie odwrotne trzewi w klatce piersiowej
 - Q89.34 Zespół Kartagenera
 - Q89.38 Inne określone ułożenie odwrotne trzewi
- Q89.4 Bliźnięta zrośnięte (zroślaki)
 - Q89.40 Płód dwugłowy
 - Q89.41 Zroślak czaszkowy
 - Q89.42 Zroślak piersiowy
 - Q89.43 Zroślak mostkowy symetryczny (przez wyrostek mieczykowaty)
 - Q89.44 Zroślak pośladkowy symetryczny (przez kość krzyżową)
 - Q89.45 Płód potworniakowaty podwójny
 - Q89.48 Inne określone bliźnięta zrośnięte
- Q89.7 Mnogie wrodzone wady rozwojowe, niesklasyfikowane gdzie indziej
- Q89.8 Inne określone wrodzone wady rozwojowe

Q89.80 Sekwencja dysplazji kaudalnej
Q89.9 Wrodzona wada wrodzona, nie określona

Q90-Q99 ABERRACJE CHROMOSOMOWE, NIESKLASYFIKOWANE GDZIE INDEKS

Q90.0 Trisomia 21, meiotyczna nierozdzielność

Q90.1 Trisomia 21, mozaika (mitotyczna nierozdzielność)

Q90.2 Trisomia 21, translokacja

Q90.9 Zespół Downa, nie określony

Q91.0 Trisomia 18, meiotyczna nierozdzielność

Q91.1 Trisomia 18, mozaika (mitotyczna nierozdzielność)

Q91.2 Trisomia 18, translokacja

Q91.3 Zespół Edwardsa, nie określony

Q91.4 Trisomia 13, meiotyczna nierozdzielność

Q91.5 Trisomia 13, mozaika (mitotyczna nierozdzielność)

Q91.6 Trisomia 13, translokacja

Q91.7 Zespół Patau, nie określony

Q92.0 Trisomia całego chromosomu, meiotyczna nierozdzielność

Q92.1 Trisomia całego chromosomu, mozaika (mitotyczna nierozdzielność)

Q92.2 Trisomia duża

Q92.3 Trisomia mała

Q92.4 Mikroduplikacje (duplikacje widzialne tylko podczas prometafazy)

Q92.5 Duplikacje współistniejące z innymi złożonymi przemieszczeniami

Q92.6 Dodatkowy chromosom markerowy

Q92.7 Triploidia i poliploidia

Q92.8 Inne określone całkowite i częściowe trisomie autosomów

Q92.9 Trisomia całkowita lub częściowa autosomów, nie określona

Q93.0 Monosomia całego chromosomu, meiotyczna nierozdzielność

Q93.1 Monosomia całego chromosomu, mozaika (mitotyczna nierozdzielność)

Q93.2 Chromosom przemieszczony z ringiem lub dicentryczny

Q93.3 Delecja krótkiego ramienia chromosomu 4

Q93.4 Delecja krótkiego ramienia chromosomu 5

Q93.5 Inne delecje części chromosomów

Q93.50 Delecja długiego ramienia chromosomu 21

Q93.6 Mikrodelecje (delecje widzialne tylko podczas prometafazy)

Q93.7 Delecje współistniejące z innymi złożonymi przekształceniami

Q93.8 Inne delecje autosomów

Q93.9 Delecja autosomów, nie określona

Q95.0 Zrównoważona translokacja i insercja u normalnego osobnika

Q95.1 Inwersja chromosomowa u normalnego osobnika

Q95.2 Zrównoważone przemieszczenie autosomalne u nieprawidłowego osobnika

Q95.3 Zrównoważone przemieszczenie chromosomów płciowych/autosomów u nieprawidłowego osobnika

Q95.4 Osobniczy wariant heterochromatyny

Q95.5 Osobnicze autosomalne miejsce łamliwe

Q95.8 Inne zrównoważone przemieszczenia materiału genetycznego i znaczniki strukturalne

Q95.9 Zrównoważone przemieszczenie i znacznik strukturalny, nie określone

Q96.0 Kariotyp 45,X

Q96.1 Kariotyp 46,X iso (Xq)

Q96.2 Kariotyp 46,X z nieprawidłowym chromosomem płciowym, z wyjątkiem iso (Xq)

Q96.3 Mozaika, 45,X /46,XX lub XY

Q96.4 Mozaika, 45,X/inne linie komórkowe z nieprawidłowym chromosomem płciowym

Q96.8 Inne warianty zespołu Turnera

Q96.9 Zespół Turnera, nie określony

Q97.0 Kariotyp 47,XXX

Q97.1 Kobieta z więcej niż trzema chromosomami X

Q97.2 Mozaika, linie komórkowe z różnymi ilościami chromosomów X

Q97.3 Kobieta z kariotypem 46,XY

Q97.8 Inne określone aberracje chromosomów płciowych z fenotypem żeńskim

Q97.9 Aberracja chromosomów płciowych z żeńskim fenotypem, nie określona

Q98.0 Zespół Klinefeltera kariotyp 47,XXY
Q98.1 Zespół Klinefeltera, mężczyzna z więcej niż dwoma chromosomami X
Q98.2 Zespół Klinefeltera, mężczyzna z kariotypem 46,XX
Q98.3 Mężczyzna z kariotypem 46,XX
Q98.4 Zespół Klinefeltera, nie określony
Q98.5 Kariotyp 47,XYY
Q98.6 Mężczyzna ze strukturalną aberracją w chromosomie płciowym
Q98.7 Mężczyzna, mozaika pod względem chromosomu płciowego
Q98.8 Inne określone aberracje chromosomów płciowych z męskim fenotypem
Q98.9 Aberracja chromosomów płciowych z męskim fenotypem, nie określona

Q99.0 Chimera 46,XX/46,XY
Q99.1 46,XX obojnactwo prawdziwe
Q99.2 Łamliwy chromosom X
Q99.8 Inne określone aberracje chromosomowe
Q99.9 Aberracja chromosomowa, nie określona

***Lista małych wrodzonych wad rozwojowych
nie objętych obowiązkiem zgłaszania
jeśli są jedyną wadą u dziecka***

**Należy jednak zgłaszać wszystkie małe wrodzone nieprawidłowości,
jeśli współwystępują z poważnymi wadami rozwojowymi
lub zespołami wad!!!**

CZASZKA

Nieprawidłowe rozmieszczenie włosów na skórze głowy

Płaska potylica

Długogłowie (dolichocephaly) (Q67.2)

Skośnogłowie (plagiocephaly) – asymetria głowy (Q67.3)

Ostroga kości potylicznej

Trzecie ciemiączko

Twarz zaciśnięta (Q67.1)

Odciski (wgnębienia w czaszce); skrzywienie przegrody nosowej; zanik lub przerost połowy twarzy, nos zgnieciony lub zagięty (Q67.4)

OCZY

Zmarszczka nakątna oka

Mongoidalne ustawienie szpar powiekowych

Antymongoidalne ustawienie szpar powiekowych

Krótką szpara powiekowa

Wrodzone wywinięcie powieki (ectropion) (Q10.1)

Wrodzone podwinięcie powieki (entropion) (Q10.2)

Boczne przemieszczenie kątów wewnętrznych szpary powiekowej (dystopia canthorum)

Szerokie rozstawienie oczodołów (hypertelorism) (Q75.2)

Wąskie rozstawienie oczodołów (hypotelorism)

Wrodzone zwężenie przewodu łzowego (Q10.5)

Zrost brwi (synophrys) (Q18.80)

Niebieskie twardówki (Q13.5)

USZY

Brak obrąbka ucha (Q17.3)

Asymetryczna wielkość uszu (Q17.3)

Tylne zagięcie uszu (Q17.3)

Małżowina uszna mała (Q17.2)

Małżowina uszna duża (Q17.1)

Brak skrawka

Podwójny płatek (Q17.0)

Dodatkowa małżowina uszna; przedmałżowinowy dodatek (przydatek), wyrośl lub płatek (Q17.0)

Dołek w okolicy przedusznej

Zatoka lub torbiel przedmałżowinowa (Q18.1)

Wąski przewód słuchowy zewnętrzny

Uszy nisko osadzone (Q17.4)

Ucho odstające (ucho nietoperza) (Q17.5)

NOS

Małe nozdrza

OKOLICE UST

Nieprawidłowe wędzidełko
Niedorozwój szkliwa
Zniekształcone zęby
Podniebienie gotyckie (wysoko wysklepione) (Q38.50)
Wędzidełko języka (Q38.1)
Język olbrzymi (macroglossia) (Q38.2)
Duża szpara ustna (macrostomia) (Q18.4)
Mała szpara ustna (microstomia) (Q18.5)
Duża warga (macrocheilia) (Q18.6)
Mała warga (microcheilia) (Q18.7)
Torbiel podjęzykowa

SZYJA

Płetwiasta szyja (łagodna postać)
Zatoka, przetoka lub torbiel szczeliny skrzelowej (Q18.0)
Zatoka lub torbiel przedmałżowinowa (Q18.1)
Małżowina szyjna; uchogłowie (Q18.2)
Kręcz szyjny wrodzony (Q68.0)

RECE

Powiększone lub przerośnięte paznokcie (Q84.5)
Nietypowy układ bruzd papilarnych skóry
Klinodaktylia (V palec)
Dodatkowe kości nadgarstka (Q74.00)

STOPY

Syndaktylia (II-III palec)
Szeroki odstęp między palcami (I-II)
Krótki paluch
Powiększone lub przerośnięte paznokcie (Q84.5)
Wystająca kość piętowa
Przeskakujący staw biodrowy, wrodzone nadwichnięcie stawu biodrowego lub staw biodrowy niestabilny (Q65.3-Q65.6)
Szpotawość śródstopia wrodzona lub śródstopie przywiedzione (Q66.2)
Paluch szpotawy (Q66.3)
Stopa piętowo-koślawa wrodzona (Q66.4)
Wrodzona stopa płaska (Q66.5)
Wrodzona koślawość śródstopia (Q66.6)
Stopa wydrążona (Q66.7)

SKÓRA

Naczyniak krwionośny (inny niż na twarzy lub szyi)
Wrodzone znamię barwnikowe nie złośliwiejące (Q82.5)
Znamię naczyniowe płaskie (Q82.50)
Znamię truskawkowe (Q82.51)
Naczyniak chłonny
Naczyniak [angioma]
Przetrwały meszek płodowy
Plama mongolska (Q82.52)
Plama odbarwieniowa
Nieprawidłowe położenie brodawek sutkowych
Dodatkowa brodawka sutkowa (Q83.3)
Plama typu „kawa z mlekiem” [cafe-au-lait]

UKŁAD KOSTNY

Koślawy łokieć
Wystający mostek (Q67.7)
Zapadnięty mostek (Q67.6)
Rozszczepienie mostka (Q76.71)
Puklerzowata klatka piersiowa (Q67.8)
Wrodzone zniekształcenie kręgosłupa (Q67.5)
Kolana koślawe
Kolana szpotawe
Wrodzone wygięcie tylne kolana (genu recurvatum) (Q68.21)
Wrodzone wygięcie kości udowej (Q68.3)
Wrodzone wygięcie piszczeli lub strzałki (Q68.4)
Utajony rozszczep kręgosłupa (spina bifida occulta) (Q76.0)
Zagłębienie skórne w okolicy krzyża/kości ogonowej
Żebro szyjne (Q76.5)
Wrodzone zrośnięcie żeber (Q76.61)
Żebro dodatkowe (Q76.62)
Wrodzona lordoza, związana z postawą (Q76.43)

MÓZG

Torbiel pajęczynówki
Torbiel spłotu naczyniówkowego
Wady przegrody przezroczystej

UKŁAD KRAŻENIA

Wrodzony brak lub niedorozwój tętnicy pępkowej, pojedyncza tętnica pępkowa (Q27.0)
Czynnościowy lub nieokreślony szmer nad sercem
Drożny przewód tętniczy [wiek płodowy przy urodzeniu < 37 tygodnia ciąży] (Q25.0)
Obwodowe zwężenie tętnicy płucnej
Drożny lub przetrwały otwór owalny (Q21.11)

UKŁAD ODDECHOWY

Dodatkowy płat płuca (Q33.1)
Płat płuca nieparzysty (Q33.10)
Wrodzony świst krtaniowy (Q31.4)
Wrodzona wiotkość krtani (laryngomalacia) (Q31.40)
Wrodzona wiotkość tchawicy (tracheomalacia) (Q32.0)

UKŁAD POKARMOWY

Przepuklina pępkowa
Przepuklina pachwinowa
Uchyłek Meckela (Q43.0)
Zaburzenia czynnościowe przewodu pokarmowego (Q40.21, Q43.20, Q43.81, Q43.82)

ZEWNĘTRZNE NARZĄDY PŁCIOWE

Brak napletka lub napletek kapturowaty
Niezstąpienie jąder (Q53)
Jądro przemieszczone
Jądro wędrujące (Q55.20)
Wrodzony wodniak jądra
Stulejka
Moszna dwudzielna (Q55.21)
Zagięcie boczne prącia
Zarośnięcie błony dziewiczej (Q52.3)
Zrośnięcie warg sromowych (Q52.5)

ABERRACJE CHROMOSOMOWE

Zrównoważona translokacja lub inwersja chromosomowa u normalnego osobnika (Q95.0, Q95.1)