

TABLA DE EQUIVALENCIAS ENTRE LA ORGANIZACIÓN DIAGNÓSTICA DE ATENCIÓN TEMPRANA (ODAT) Y LA CLASIFICACION INTERNACIONAL DE ENFERMEDADES (CIE)

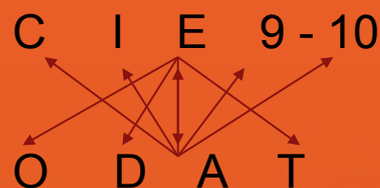


TABLA de equivalencias entre la Organización
Diagnóstica de Atención Temprana (ODAT) y la
Clasificación Internacional de Enfermedades (CIE)
[Recurso electrónico] / autoría, Antonio Pons Tubío
(coordinador) ... [et al.]. -- [Sevilla] : Consejería
de Salud, 2012

Texto electrónico (pdf), 105 p.

1. Intervención médica temprana 2. Intervención
precoz (Educación) 3. Clasificación Internacional de
Enfermedades I. Pons Tubío, Antonio II. Andalucía.
Consejería de Salud

WB 15

AUTORÍA

Antonio Pons Tubío (Coordinador)

Yolanda Fornieles García (Coordinadora)

Rafaela Caballero Andaluz

Rosália Campuzano Fernández Colima

Juan Andrés Conejero Casares

M^a José Ferreras Fernández

Rafael Jiménez Alés

Eugenia Lara Quesada

Maria José Macías Domínguez

Marta Martín Olmos

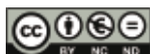
Susana Moya Fernández

Carmen Orgado Péeez

Inmaculada Ramos Sánchez

Maria Eugenia Ruiz Chaguaceda

Maria Tapia Chacón



Esta obra está bajo una licencia Creative Commons

[Reconocimiento-NoComercial-Sin obras derivadas 3.0 España](https://creativecommons.org/licenses/by-nc-nd/3.0/es/)

Edita: Junta de Andalucía . Consejería de Salud. 2012

Diseño y maquetación: OBEMEDIA / Paco Oca

ÍNDICE

PRESENTACIÓN	5
LA ATENCIÓN TEMPRANA	7
NIVEL I. FACTORES DE RIESGO	9
NIVEL II. TRASTORNOS-DISFUNCIONES	67

Presentación

Tengo la satisfacción de presentar la primera publicación, a nivel mundial, que establece la equivalencia entre dos sistemas de clasificación de gran relevancia para la Atención Temprana. Se trata de la Clasificación Internacional de Enfermedades (CIE), utilizada en la inmensa mayoría de los sistemas sanitarios, y la Organización Diagnóstica de Atención Temprana (ODAT), que unifica los diagnósticos de la población atendida en los Centros de Atención Infantil Temprana.

Esta tabla de equivalencia da respuesta a la necesidad de un lenguaje común entre profesionales de diferentes disciplinas, niveles y sectores cuando se enfrentan al trabajo interdisciplinar y colaborativo en Atención Temprana, considerando la globalidad de cada niño o niña, su familia y su entorno.

En Andalucía se han producido, en los últimos años, importantes avances en este campo, tanto en la coordinación institucional de los equipos, como en la cobertura de servicios, así como en el desarrollo de instrumentos al servicio de los mismos. Entre estos avances cabe destacar la implantación de los Procesos Asistenciales Integrados (PAIs) de Atención Temprana, así como el desarrollo del sistema de información de atención temprana ALBORADA.

Cuando nos referimos a los PAIs en Andalucía, estamos aludiendo a un abordaje integral de cada uno de los problemas de salud definidos, y ello conlleva el reanálisis de las actuaciones e intervenciones del sistema desde que una persona demanda asistencia, o se identifica la necesidad de la misma, hasta que ésta termina. En este contexto, la continuidad de la atención y la coordinación entre los diferentes niveles asistenciales que intervienen se convierten en elementos esenciales.

Los PAIs de Atención Temprana recogen, además y por primera vez, la participación de recursos y profesionales de otros sectores distintos al sanitario, fundamentalmente educativo y de servicios sociales, en la atención integral propuesta para la población infantil de 0 a 6 años con trastornos del desarrollo o riesgo de padecerlos y sus familias.

Enseguida se hizo evidente que la colaboración entre profesionales del Sistema Sanitario Público y de los Centros de Atención Infantil Temprana hacía preciso establecer una tabla de equivalencias entre los sistemas de codificación que se utilizaban en sendos ámbitos asistenciales. Y nuestros profesionales en Andalucía se pusieron manos a la obra en su elaboración.

La publicación que se presenta es, pues, absoluta primicia y recoge el fruto del importante esfuerzo que han realizado estos profesionales, que prestan asistencia a la población menor de seis años con trastornos del desarrollo o riesgo de padecerlos desde distintas disciplinas, ámbitos y sectores.

Por todo ello, quiero expresar mi más profundo reconocimiento, junto al agradecimiento en nombre de toda la organización sanitaria, social y educativa de nuestra comunidad autónoma, a todas las personas que han hecho posible que podamos contar con esta herramienta. Estoy segura de que será referente para la convivencia e interrelación entre todos los servicios implicados en la atención temprana, para instaurar una mejor práctica asistencial, para avanzar en la mejora continua de la calidad y la continuidad de la atención, facilitando en la correcta coordinación entre niveles y sectores.

Por ello me congratulo de dar la bienvenida a esta publicación y animo a sus lectores a aportar cuantas ideas y sugerencias de mejora puedan surgir de su consulta.

Este es solo un paso más en la constante apuesta por la Atención Temprana en Andalucía.

María Jesús Montero Cuadrado
Consejera de Salud y Bienestar Social

La atención temprana

Se entiende por Atención Temprana el conjunto de intervenciones, dirigidas a la población infantil de 0-6 años, a la familia y al entorno, que tienen por objetivo dar respuesta lo más pronto posible a las necesidades transitorias o permanentes que presentan los niños con trastornos en su desarrollo o que tienen el riesgo de padecerlos. Estas intervenciones, que deben considerar la globalidad del niño, han de ser planificadas por un equipo de profesionales de orientación interdisciplinar o transdisciplinar.

Este carácter interdisciplinar de la Atención Temprana motivó, desde sus inicios, la búsqueda de un lenguaje común para todos los actores que intervienen que reflejasen las características diagnósticas desde el punto de vista biológico, psicológico y social.

Así, como fruto del trabajo de la Federación Estatal de Profesionales de Atención Temprana-GAT, nació la Organización Diagnóstica de Atención Temprana (ODAT). La ODAT que como su propio nombre indica no es una nueva clasificación de diagnósticos, sino una organización de los ya existentes teniendo en cuenta las características especiales del abordaje de la Atención Temprana y centrada en la edad específica que le compete (0 a 6 años).

Sus orígenes están en las clasificaciones clásicas, fundamentalmente la Clasificación Estadística Internacional de Enfermedades, Traumatismos y Causas de Defunción (CIE), la Clasificación Internacional de las Deficiencias, Discapacidades y Minusvalías (CIDDM- CIF) y el Manual Diagnóstico y Estadístico de los Trastornos Mentales(DSM), la Clasificación de la Salud Mental y los Trastornos en el Desarrollo de la Infancia y la Niñez (0-3)

La ODAT ha sido “construida” con un carácter multiaxial que no solo permite establecer un orden referido a los factores de riesgo y trastornos que puedan actuar sobre el niño, la familia y el entorno sino que permite incorporaciones futuras sin que la estructura de la Organización Diagnóstica sufra variaciones.

Actualmente, la Consejería de Salud de la Junta de Andalucía, lanza el Sistema de Información de Atención Temprana (alborada) que tiene la finalidad de ser una herramienta que favorezca la coordinación y continuidad de la Atención Temprana, poniendo en contacto a todos los actores relacionados con la intervención sobre menores con trastornos del desarrollo o riesgo de padecerlos y sus familias.

Los objetivos que persigue el Sistema de información, evidencian la necesidad de crearlo:

- Conocer la prevalencia real de la discapacidad infantil en Andalucía
- Conocer las diferentes causas de discapacidad en la población infantil de Andalucía.
- Conocer el tipo de discapacidad en base a la Orientación Diagnóstica en Atención Temprana (ODAT).
- Conocer los recursos de intervención temprana existentes, tanto públicos como privados, de Andalucía.
- Conocer las demoras existentes en la atención.
- Conocer el tipo de tratamiento recibido.
- Establecer mecanismos ágiles (on line) de relación entre Centros de Intervención Temprana y Servicios Sanitarios.

Para conseguir los objetivos comentados, alborada cuenta con un módulo específico integrado en la Historia de Salud Digital DIRAYA. Este módulo constituye la entrada funcional en el sistema desde donde parte la derivación a los CAIT y desde donde se podrán seguir las intervenciones realizadas en todos los ámbitos.

La entrada en alborada desde Atención Primaria se produce cuando se crea el Proceso Asistencial Integrado Atención Temprana en DIRAYA. Este Proceso se puede crear manual o automáticamente. Esta última funcionalidad se produce, cuando un profesional de AP codifica un diagnóstico CIE equivalente con un diagnóstico ODAT que precise valorar la necesidad de derivación a AT.

Para conseguir este objetivo se ha realizado una tabla de equivalencias entre la codificación diagnóstica utilizada en la Historia de Salud Digital del Servicio Andaluz de Salud (CIE 9 - CIE 10) y los diagnósticos ODAT. Esta tabla se realiza por documentalistas clínicos y técnicos de la Escuela Andaluza de Salud Pública (EASP) con aportaciones de Pediatras de Primaria y Especializada, Rehabilitadores y Psiquiatras Infantiles.

La tabla que se presenta, contiene todas las posibles equivalencias entre ambas clasificaciones. No obstante queremos aclarar que, bajo nuestro punto de vista, los diagnósticos presentes en la ODAT implican actividades de prevención primaria, secundaria y terciaria por lo que esta tabla de equivalencias recoge aquellos diagnósticos que en determinados casos se considerarán como señales de alerta a seguir en determinados menores, otros precisarán intervención específica en el ámbito sanitario y / o educativo y en otros caso será necesaria la intervención de todos los actores de AT.

NIVEL I

FACTORES DE RIESGO

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.a	1.a.a	Antecedentes familiares de trastornos auditivos, visuales,neurológicos o psiquiátricos de posible recurrencia.	V17.0	HISTORIA FAMILIAR ENFERMEDAD PSIQUIATRICA
EJE I	1.a	1.a.a	1.a.a	Antecedentes familiares de trastornos auditivos, visuales,neurológicos o psiquiátricos de posible recurrencia.	V17.2	HISTORIA FAMILIAR ENFERMEDAD NEUROLOGICA OTRA
EJE I	1.a	1.a.a	1.a.a	Antecedentes familiares de trastornos auditivos, visuales,neurológicos o psiquiátricos de posible recurrencia.	V18.9	HISTORIA FAMILIAR PORTADOR ENFERMEDAD GENETICA
EJE I	1.a	1.a.a	1.a.a	Antecedentes familiares de trastornos auditivos, visuales,neurológicos o psiquiátricos de posible recurrencia.	V19.0	HISTORIA FAMILIAR CEGUERA O PERDIDA VISTA
EJE I	1.a	1.a.a	1.a.a	Antecedentes familiares de trastornos auditivos, visuales,neurológicos o psiquiátricos de posible recurrencia.	V19.1	HISTORIA FAMILIAR ENFERMEDAD OJO OTRA
EJE I	1.a	1.a.a	1.a.a	Antecedentes familiares de trastornos auditivos, visuales,neurológicos o psiquiátricos de posible recurrencia.	V19.2	HISTORIA FAMILIAR SORDERA O PERDIDA OIDO
EJE I	1.a	1.a.a	1.a.a	Antecedentes familiares de trastornos auditivos, visuales,neurológicos o psiquiátricos de posible recurrencia.	V19.3	HISTORIA FAMILIAR ENFERMEDAD OIDO OTRA
EJE I	1.a	1.a.a	1.a.a	Antecedentes familiares de trastornos auditivos, visuales,neurológicos o psiquiátricos de posible recurrencia.	V61.49	PROBLEMA SALUD EN FAMILIA.OTRO
EJE I	1.a	1.a.b	1.a.b	Embarazos gemelares o embarazo múltiple de mayor orden	761.5	FETO Y NEONATO AFECTADO POR EMBARAZO MULTIPLE
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c	Factores socio-biológicos de riesgo.		
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.1	Teratógenos medioambientales	V15.3	HISTORIA PERSONAL IRRADIACION
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.1	Teratógenos medioambientales	909.2	EFECTO TARDIO RADIACION
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.3	Administración de agentes tóxicos	760.70	FETO Y NEONATO AFECTADO POR AGENTE PLAGENTA.NEOM

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.3	Administración de agentes tóxicos	760.74	FETO Y NEONATO AFECTADO POR AGENTE PLACENTA.ANTIBIOTICO
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.3	Administración de agentes tóxicos	760.76	FETO Y NEONATO AFECTADO POR AGENTE PLACENTA.DIETILESTILBESTROL
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.3	Administración de agentes tóxicos	760.77	INFLUENCIA NOCIVA QUE AFECTA FETO O NEONATO.ANTICONVULSIVANTE
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.3	Administración de agentes tóxicos	760.78	INFLUENCIA NOCIVA QUE AFECTA FETO O NEONATO.AGENTE ANTIMETABOLICO
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.3	Administración de agentes tóxicos	760.79	FETO Y NEONATO AFECTADO POR AGENTE PLACENTA.OTRO
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.3	Administración de agentes tóxicos	648.3	DEPENDENCIA DROGA EMBARAZO (+)
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.4	Contacto con drogas	760.75	FETO Y NEONATO AFECTADO POR AGENTE PLACENTA.COCAINA
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.4	Contacto con drogas	760.71	FETO Y NEONATO AFECTADO POR AGENTE PLACENTA.ALCOLHOL
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.4	Contacto con drogas	760.73	FETO Y NEONATO AFECTADO POR AGENTE PLACENTA.ALUCINOGENO
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.4	Contacto con drogas	760.72	FETO Y NEONATO AFECTADO POR AGENTE PLACENTA.NARCOTICO
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.5	Teratógenos derivados de enfermedades de tipo biológico	760.3	FETO Y NEONATO AFECTADO POR ENFERMEDAD MATERNA CRONICA
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.5	Teratógenos derivados de enfermedades de tipo biológico	760.2	FETO Y NEONATO AFECTADO POR INFECCION MATERNA
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.5	Teratógenos derivados de enfermedades de tipo biológico	760.1	FETO Y NEONATO AFECTADO POR ENFERMEDAD URINARIA MATERNA
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.5	Teratógenos derivados de enfermedades de tipo biológico	760.0	FETO Y NEONATO AFECTADO POR HIPERTENSION MATERNA
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.5	Teratógenos derivados de enfermedades de tipo biológico	760.6	FETO Y NEONATO AFECTADO POR CIRUGIA MADRE
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.5	Teratógenos derivados de enfermedades de tipo biológico	760.5	FETO Y NEONATO AFECTADO POR LESION MATERNA

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.5	Teratógenos derivados de enfermedades de tipo biológico	760.9	FETO Y NEONATO AFECTADO POR ENFERMEDAD MATERNA.NEOM
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.5	Teratógenos derivados de enfermedades de tipo biológico	760.4	FETO Y NEONATO AFECTADO POR ENFERMEDAD NUTRICION MATERNA
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.6	Teratógenos derivados de dependencias de tipo psico-social	760.70	FETO Y NEONATO AFECTADO POR AGENTE PLACENTA.NEOM
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.6	Teratógenos derivados de dependencias de tipo psico-social	760.73	FETO Y NEONATO AFECTADO POR AGENTE PLACENTA.ALUCINOGENO
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.6	Teratógenos derivados de dependencias de tipo psico-social	760.72	FETO Y NEONATO AFECTADO POR AGENTE PLACENTA.NARCOTICO
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.6	Teratógenos derivados de dependencias de tipo psico-social	760.75	FETO Y NEONATO AFECTADO POR AGENTE PLACENTA.COCAINA
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.6	Teratógenos derivados de dependencias de tipo psico-social	760.71	FETO Y NEONATO AFECTADO POR AGENTE PLACENTA.ALCOLHOL
EJE I	1.a	1.a.c	1.a.c.7	Infecciones intrauterinas por virus, bacterias o parásitos	760.8	FETO Y NEONATO AFECTADO POR ENFERMEDAD MATERNA.OTRA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d	Síndromes malformativos somáticos y anomalías congénitas		
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	742.3	HIDROCEFALIA CONGENITA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	742.9	ANOMALIA CONGENITA CEREBRO,MEDULA Y SISTEMA NERVIOSO NEOM
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	742.8	ANOMALIA CONGENITA SISTEMA NERVIOSO. OTRA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	740.1	CRANORRAQUISQUISIS
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	742.53	HIDROMIELIA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	740.2	INIENCEFALIA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	740.0	ANENCEFALIA

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	741.93	ESPINA BIFIDA SIN HIDROCEFALIA.LUMBAR
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	V28.3	CRIBA MALFORMACION CONGENITA POR ULTRASONIDOS PRENATAL
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	742.51	DIASTEMATOMIELIA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	742.4	ANOMALIA CONGENITA CEREBRO OTRA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	741.01	ESPINA BIFIDA CON HIDROCEFALIA.CERVICAL
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	741.90	ESPINA BIFIDA SIN HIDROCEFALIA.NEOM
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	742.1	MICROCEFALIA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	742.0	ENCEFALOCELE
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	742.59	ANOMALIA GENETICA MEDULA ESPINAL.OTRA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	741.02	ESPINA BIFIDA CON HIDROCEFALIA.DORSAL
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	741.03	ESPINA BIFIDA CON HIDROCEFALIA.LUMBAR
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	741.00	ESPINA BIFIDA CON HIDROCEFALIA.NEOM
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	V13.69	HISTORIA PERSONAL MALFORMACION CONGENITA.OTRA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	742.2	ANOMALIA CONGENITA REDUCCION CEREBRO
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	741.92	ESPINA BIFIDA SIN HIDROCEFALIA.DORSAL
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.1	Malformaciones del S.N.C, hidrocefalia congénita,...	741.91	ESPINA BIFIDA SIN HIDROCEFALIA.CERVICAL

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	756.72	ONFALOCELE
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	756.73	GASTROSQUISIS
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	749.24	FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO. BILATERAL INCOMPLETA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	749.11	LABIO LEPORINO.UNILATERAL COMPLETO
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	749.13	LABIO LEPORINO.BILATERAL COMPLETO
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	749.25	FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO.OTRA COMBINACION
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	749.10	LABIO LEPORINO.NEOM
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	749.23	FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO. BILATERAL COMPLETA

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	749.14	LABIO LEPORINO.BILATERAL INCOMPLETO
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	749.20	FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO.NEOM
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	749.21	FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO. UNILATERAL COMPLETA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	749.22	FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO. UNILATERAL INCOMPLETA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	749.12	LABIO LEPORINO.UNILATERAL INCOMPLETO
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	756.15	FUSION COLUMNA VERTEBRAL CONGENITA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	756.81	AUSENCIA MUSCULO Y TENDON
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	756.9	ANOMALIA CONGENITA APARATO MUSCULOESQUELETICO OTRA Y NEOM

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	756.56	DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLE
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	756.59	OSTEODISTROFIA.OTRA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	756.13	AUSENCIA VERTEBRAL CONGENITA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	756.11	ESPONDILOLISIS LUMBOSACRA CONGENITA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	756.0	ANOMALIA CONGENITA HUESO CRANEO Y CARA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	755.9	ANOMALIA CONGENITA MIEMBRO NEOM
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	756.4	CONDRODISTROFIA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	755.55	ACROCEFALOSINDACTILIA

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	756.51	OSTEOGENESIS IMPERFECTA
EJE I	1.a	1.a.d	1.a.d.2	Malformaciones que afectan a otros órganos: cardiopatías congénitas, gastrointestinales, genitourinarias, disgenesias de extremidades,...	755.50	ANOMALIA CONGENITA MIEMBRO SUPERIOR NEOM
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e	Embarazos complicados		
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.14	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.1000-1249 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.08	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.2000-2499 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.11	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.<500 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.12	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.500-749 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.11	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.<500 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.16	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.1500-1749 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.13	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.750-999 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.10	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.PESO NEOM
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.15	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.1250-1499 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.17	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.1750-1999 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.15	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.1250-1499 GRAMOS

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.16	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.1500-1749 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	765.01	INMADUREZ EXTREMA.<500 GRAMOS (I)
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.13	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.750-999 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.27	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.1750-1999 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	765.09	INMADUREZ EXTREMA.>2500 GRAMOS (I)
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.09	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.>2500 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.18	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.2000-2499 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.18	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.2000-2499 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.10	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.PESO NEOM
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.21	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.<500 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.26	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.1500-1749 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.07	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.1750-1999 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.17	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.1750-1999 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.23	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.750-999 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.06	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.1500-1749 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.24	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.1000-1249 GRAMOS

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.25	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.1250-1499 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.20	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.PESO NEOM
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.97	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.1750-1999 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	765.06	INMADUREZ EXTREMA.1500-1749 GRAMOS (I)
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.93	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.750-999 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.04	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.1000-1249 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.29	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.>2500 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.03	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.750-999 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.22	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.500-749 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.91	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.<500 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.92	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.500-749 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.28	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.2000-2499 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.12	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.500-749 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.94	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.1000-1249 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.95	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.1250-1499 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.00	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.PESO NEOM

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.02	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.500-749 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.90	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.PESO NEOM
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	765.07	INMADUREZ EXTREMA.1750-1999 GRAMOS (I)
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.01	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.<500 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	765.02	INMADUREZ EXTREMA.500-749 GRAMOS (I)
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.14	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.1000-1249 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.05	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.1250-1499 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	765.05	INMADUREZ EXTREMA.1250-1499 GRAMOS (I)
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	765.08	INMADUREZ EXTREMA.2000-2499 GRAMOS (I)
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	V28.4	CRIBA CRECIMIENTO FETO RETARDADO POR ULTRASONIDOS PRENATAL
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.98	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.2000-2499 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.96	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.1500-1749 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	764.99	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.>2500 GRAMOS
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	765.04	INMADUREZ EXTREMA.1000-1249 GRAMOS (I)
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	765.03	INMADUREZ EXTREMA.750-999 GRAMOS (I)
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.1	Retraso en el crecimiento uterino, CIR	765.00	INMADUREZ EXTREMA.PESO NEOM (I)
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	V23.41	SUPERVISION EMBARAZO CON HISTORIA PARTO PRETERMINO

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	V23.89	SUPERVISION EMBARAZO ALTO RIESGO.OTRO
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	761.0	FETO Y NEONATO AFECTADO POR INCOMPETENCIA CERVIX
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	V23.5	SUPERVISION EMBARAZO CON HISTORIA REPRODUCTIVA ANORMAL OTRA
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	V23.7	SUPERVISION EMBARAZO CON ATENCION PRENATAL INSUFICIENTE
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	V23.83	SUPERVISION PRIMIGRAVIDA JOVEN
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	V23.81	SUPERVISION PRIMIGRAVIDA EDAD AVANZADA
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	V23.49	SUPERVISION EMBARAZO CON HISTORIA OBSTETRICA NO SATISFACTORIA OTRA
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	V23.82	SUPERVISION MULTIGRAVIDA EDAD AVANZADA
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	V23.84	SUPERVISION MULTIGRAVIDA JOVEN
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	761.1	FETO Y NEONATO AFECTADO POR ROTURA PREMATURA BOLSA
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	761.4	FETO Y NEONATO AFECTADO POR EMBARAZO ECTOPICO

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	761.5	FETO Y NEONATO AFECTADO POR EMBARAZO MULTIPLE
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	761.6	FETO Y NEONATO AFECTADO POR MUERTE MATERNA
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	761.8	FETO Y NEONATO AFECTADO POR COMP MATERNA EMBARAZO.OTRA
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	762.0	FETO Y NEONATO AFECTADO POR PLACENTA PREVIA
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	762.9	FETO Y NEONATO AFECTADO POR ALTERACION CORION NEOM
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	762.5	FETO Y NEONATO AFECTADO POR OTRA COMPRESION CORDON
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	762.3	FETO Y NEONATO AFECTADO POR TRANSFUSION PLACENTARIA
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	761.9	FETO Y NEONATO AFECTADO POR COMP MATERNA EMBARAZO.NEOM
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	762.6	FETO Y NEONATO AFECTADO POR OTRA ALTERACION CORDON
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	762.1	FETO Y NEONATO AFECTADO POR OTRA HEMORRAGIA PLACENTA
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	762.2	FETO Y NEONATO AFECTADO POR OTRA ANORMALIDAD PLACENTA

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	762.4	FETO Y NEONATO AFECTADO POR PROLAPSO CORDON
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	762.8	FETO Y NEONATO AFECTADO POR ALTERACION CORION OTRA
EJE I	1.a	1.a.e	1.a.e.2	Aquellas situaciones que han provocado problemas durante el embarazo como sangrados, reposo prolongado, cerclajes, etc	762.7	FETO Y NEONATO AFECTADO POR CORIOAMNIONITIS
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f	Factores genéticos.		
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	333.4	COREA DE HUNTINGTON
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	282.5	RASGO DREPANOCITICO
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	286.2	TRASTORNO CONGENITO FACTOR XI
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	286.1	TRASTORNO CONGENITO FACTOR IX
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.0	Génicos	F84.2	SÍNDROME DE RETT
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	286.1	TRASTORNO CONGENITO FACTOR IX
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	286.0	TRASTORNO CONGENITO FACTOR VIII
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	282.9	ANEMIA HEMOLITICA HEREDITARIA NEOM
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	732.9	OSTEOCONDROPATIA.NEOM
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	271.8	TRASTORNO TRANSPORTE Y METABOLISMO CARBOHIDRATO.OTRO (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	732.5	OSTEOCONDROSIS JUVENIL PIE
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	759.9	ANOMALIA CONGENITA NEOM
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	282.8	ANEMIA HEMOLITICA HEREDITARIA OTRA

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	710.2	ENFERMEDAD DE SJÖGREN-GOUGEROT
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	710.8	ENFERMEDAD DIFUSA TEJIDO CONECTIVO. OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	710.9	ENFERMEDAD DIFUSA TEJIDO CONECTIVO. NEOM
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	732.8	OSTEOCONDROPATIA.OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	282.0	ESFEROCITOSIS HEREDITARIA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	286.4	ENFERMEDAD DE VON WILLEBRAND
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	713.5	ARTROPATIA ASOCIADA TRASTORNO NEUROLOGICO (/)(&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	286.3	CARENCIA CONGENITA FACTOR COAGULACION OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	270.9	TRASTORNO METABOLISMO AMINOACIDO. NEOM (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	710.1	ESCLEROSIS SISTEMICA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	255.2	ENFERMEDAD ADRENOGENITAL
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	330.1	LIPIDOSIS CEREBRO
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	331.81	SINDROME DE REYE
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	286.5	TRASTORNO HEMORRAGICO POR ANTICOAGULANTE CIRCULATORIO (E)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	286.7	CARENCIA ADQUIRIDA FACTOR COAGULACION
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	286.9	DEFECTO COAGULACION.OTRO Y NEOM
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	289.81	ESTADO HIPERCOAGULABILIDAD PRIMARIO
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	289.81	ESTADO HIPERCOAGULABILIDAD PRIMARIO
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	237.70	NEUROFIBROMATOSIS NEOM

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	237.71	NEUROFIBROMATOSIS TIPO I [ENFERMEDAD DE VON RECKLINGHAUSEN]
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	282.2	ANEMIA POR TRASTORNO METABOLISMO GLUTATION
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	330.0	LEUCODISTROFIA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	282.4	TALASEMIA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	330.2	DEGENERACION CEREBRO EN LIPIDOSIS GENERALIZADA (/)(&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	330.3	DEGENERACION CEREBRO INFANCIA EN ENF COC (/)(&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	330.8	DEGENERACION CEREBRO INFANCIA.OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	330.8	DEGENERACION CEREBRO INFANCIA.OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	330.9	DEGENERACION CEREBRO INFANCIA.NEOM
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	743.61	PTOSIS PARPADO CONGENITA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	277.85	TRASTORNO OXIDACION ACIDOS GRASOS
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	237.72	NEUROFIBROMATOSIS TIPO II [NEUROFIBROMATOSIS ACUSTICA]
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	282.7	HEMOGLOBINOPATIA OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	277.87	TRASTORNO METABOLISMO MITOCONDRIAL
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	277.9	TRASTORNO METABOLISMO.NEOM
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	282.1	ELIPTOCITOSIS HEREDITARIA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	282.3	ANEMIA HEMOLITICA POR CARENCIA ENZIMA OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	286.3	CARENCIA CONGENITA FACTOR COAGULACION OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	759.83	SINDROME CROMOSOMA X FRAGIL

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	732.2	EPIFISIS FEMORAL SUPERIOR DISLOCADA NO TRAUMÁTICA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	271.4	GLUCOSURIA RENAL (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	270.7	TRASTORNO METABOLISMO AMINOACIDO CADENA RECTA OTRO (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	271.8	TRASTORNO TRANSPORTE Y METABOLISMO CARBOHIDRATO.OTRO (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	271.9	TRASTORNO TRANSPORTE Y METABOLISMO CARBOHIDRATO.NEOM (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	710.0	LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	277.03	FIBROSIS QUISTICA.CON MANIFESTACION GASTROINTESTINAL
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	272.7	LIPIDOSIS (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	273.4	DEFICIT DE ALFA-1-ANTITRIPSINA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	277.02	FIBROSIS QUISTICA.CON MANIFESTACION PULMONAR
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	275.1	TRASTORNO METABOLISMO COBRE
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	277.00	FIBROSIS QUISTICA.SIN ILEO MECONIAL
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	271.2	INTOLERANCIA HEREDITARIA FRUCTOSA (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	271.3	ABSORCION DEFECTUOSA DISACARIDO (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	270.5	TRASTORNO METABOLISMO HISTIDINA (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	270.1	FENILCETONURIA [PKU] (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	270.2	TRASTORNO METABOLISMO AMONOACIDO AROMATICO OTRO (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	277.82	DEFICIENCIA CARNITINA POR ERROR INNATO METABOLISMO

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	759.82	SINDROME DE MARFAN
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	270.0	TRASTORNO TRANSPORTE AMINOACIDO (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	754.89	ANOMALIA NO TERATOGENICA.OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	759.6	HAMARTOSIS OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	759.89	ANOMALIA CONGENITA.OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	270.3	TRASTORNO METABOLISMO AMONOACIDO CADENA RAMIFICADA (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	759.7	ANOMALIA CONGENITA MULTIPLE NEOM
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	759.81	SINDROME DE PRADER-WILLI
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	270.4	TRASTORNO METABOLISMO AMONOACIDO SULFURADO (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	277.81	DEFICIENCIA CARNITINA PRIMARIA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	277.01	FIBROSIS QUISTICA.CON ILEO MECONIAL
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	V83.02	PORTADOR HEMOFILIA A.SINTOMATICO
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	743.2	BUFTALMIA (+)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	352.6	PARALISIS MULTIPLE NERVIO CRANEAL
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	359.0	DISTROFIA MUSCULAR HEREDITARIA CONGENITA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	359.1	DISTROFIA MUSCULAR PROGRESIVA HEREDITARIA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	359.2	TRASTORNO MIOTONICO
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	359.3	PARALISIS PERIODICA FAMILIAR
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	359.5	MIOPATIA EN ENF ENDOCRINA COC (/)(&)

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	V84.8	SUSCEPTIBILIDAD GENETICA ENFERMEDAD. OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	378.72	OFTALMOPLEJIA EXTERNA PROGRESIVA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	270.6	TRASTORNO METABOLISMO CICLO UREICO (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	V83.01	PORTADOR HEMOFILIA A.ASINTOMATICO
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	271.1	GALACTOSEMIA (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	V83.81	ESTADO PORTADOR GENETICO FIBROSIS QUISTICA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	277.2	TRASTORNO METABOLISMO PURINA Y PIRIMIDINA.OTRO
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	271.0	GLUCOGENOSIS (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	277.1	TRASTORNO METABOLISMO PORFIRINA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	V84.09	SUSCEPTIBILIDAD GENETICA NEOPLASIA MALIGNA.OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	V83.89	ESTADO PORTADOR GENETICO.OTRO
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	270.6	TRASTORNO METABOLISMO CICLO UREICO (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	270.8	TRASTORNO METABOLISMO AMINOACIDO. OTRO (&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	277.5	MUCOPOLISACARIDOSIS
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	277.09	FIBROSIS QUISTICA.CON MANIFESTACION OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	359.6	MIOPATIA INFLAMATORIA EN ENF COC (/)(&)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	282.6	ENFERMEDAD DREPANOCITICA (+)
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.1	Génicos	270.6	TRASTORNO METABOLISMO CICLO UREICO (&)

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.a	1.a	1.a	PRENATAL		
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.2	Cromosómicos	758.81	ANOMALIA CROMOSOMA SEXUAL OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.2	Cromosómicos	758.5	ANOMALIA AUTOSOMICA OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.2	Cromosómicos	758.7	SINDROME DE KLINEFELTER
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.2	Cromosómicos	758.4	TRANSLOCACION AUTOSOMICA EQUILIBRADA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.2	Cromosómicos	758.89	ANOMALIA CROMOSOMICA.OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.2	Cromosómicos	758.9	ANOMALIA CROMOSOMICA.NEOM
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.2	Cromosómicos	758.39	SINDROME DELECCION AUTOSOMICA.OTRO
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.2	Génicos	253.3	ENANISMO HIPOFISARIO
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.2	Cromosómicos	758.33	MICRODELECCION OTRA
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.2	Cromosómicos	758.32	SINDROME VELO-CARDIO-FACIAL
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.2	Cromosómicos	758.31	SINDROME CRI-DU-CHAT
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.2	Cromosómicos	758.2	SINDROME DE EDWARDS
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.2	Cromosómicos	758.0	SINDROME DE DOWN
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.2	Cromosómicos	758.6	DISGENESIA GONADAL
EJE I	1.a	1.a.f	1.a.f.2	Cromosómicos	758.1	SINDROME DE PATAU
EJE I	1.a	1.a.g	1.a.g	Factores nutricionales	V23.7	SUPERVISION EMBARAZO CON ATENCION PRENATAL INSUFICIENTE
EJE I	1.a	1.a.h	1.a.h	Factores físicos intrauterinos	761.3	FETO Y NEONATO AFECTADO POR POLIHIDRAMNIOS
EJE I	1.a	1.a.h	1.a.h	Factores físicos intrauterinos	761.2	FETO Y NEONATO AFECTADO POR OLIGOHIDRAMNIOS

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.b	1.b	1.b	PERINATAL		
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a	Recién nacido de bajo peso con retraso de crecimiento intrauterino, con peso < P 10 para su edad gestacional		
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	765.16	NEONATO NACIDO PRETERMINO OTRO.1500-1749 GRAMOS (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	765.18	NEONATO NACIDO PRETERMINO OTRO.2000-2499 GRAMOS (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	764.17	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.1750-1999 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	764.16	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.1500-1749 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	764.18	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.2000-2499 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	764.19	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.>2500 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	764.28	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.2000-2499 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	764.27	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.1750-1999 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	764.26	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.1500-1749 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	764.97	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.1750-1999 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	765.17	NEONATO NACIDO PRETERMINO OTRO.1750-1999 GRAMOS (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	764.06	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.1500-1749 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	764.07	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.1750-1999 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	764.96	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.1500-1749 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	764.98	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.2000-2499 GRAMOS

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.b	1.b	1.b	PERINATAL		
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	765.06	INMADUREZ EXTREMA.1500-1749 GRAMOS (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	765.07	INMADUREZ EXTREMA.1750-1999 GRAMOS (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	765.08	INMADUREZ EXTREMA.2000-2499 GRAMOS (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.1	Peso inferior a 2.500 gramos	764.08	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.2000-2499 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.12	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.500-749 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	V21.32	ESTADO PESO BAJO NACIMIENTO.500-999 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.94	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.1000-1249 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.11	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.<500 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.10	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.PESO NEOM
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	V21.31	ESTADO PESO BAJO NACIMIENTO.<500 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.91	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.<500 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	765.13	NEONATO NACIDO PRETERMINO OTRO.750-999 GRAMOS (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	V21.30	ESTADO PESO BAJO NACIMIENTO.NEOM
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.90	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.PESO NEOM
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	765.11	NEONATO NACIDO PRETERMINO OTRO.<500 GRAMOS (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.13	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.750-999 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.92	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.500-749 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.04	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.1000-1249 GRAMOS

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.b	1.b	1.b	PERINATAL		
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.24	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.1000-1249 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.05	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.1250-1499 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.93	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.750-999 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	765.02	INMADUREZ EXTREMA.500-749 GRAMOS (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.25	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.1250-1499 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	765.00	INMADUREZ EXTREMA.PESO NEOM (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	765.04	INMADUREZ EXTREMA.1000-1249 GRAMOS (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.01	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.<500 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	765.03	INMADUREZ EXTREMA.750-999 GRAMOS (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.02	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.500-749 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.95	CRECIMIENTO INTRAUTERINO RETARDADO NEOM.1250-1499 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	765.01	INMADUREZ EXTREMA.<500 GRAMOS (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.22	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.500-749 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.03	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL SIN DESNUTRICION.750-999 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	765.10	NEONATO NACIDO PRETERMINO OTRO.PESO NEOM (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.14	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.1000-1249 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	765.12	NEONATO NACIDO PRETERMINO OTRO.500-749 GRAMOS (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.23	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.750-999 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	765.05	INMADUREZ EXTREMA.1250-1499 GRAMOS (I)

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.b	1.b	1.b	PERINATAL		
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.21	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.<500 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.20	DESNUTRICION FETO SIN PESO BAJO GESTACION.PESO NEOM
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	764.15	PESO BAJO EDAD GESTACIONAL CON DESNUTRICION.1250-1499 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	765.14	NEONATO NACIDO PRETERMINO OTRO.1000-1249 GRAMOS (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.2	Peso inferior a 1.500 gramos	765.15	NEONATO NACIDO PRETERMINO OTRO.1250-1499 GRAMOS (I)
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.3	Peso inferior a 1.500 gramos	V21.33	ESTADO PESO BAJO NACIMIENTO.1000-1499 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.a	1.b.a.4	Peso inferior a 1.500 gramos	V21.34	ESTADO PESO BAJO NACIMIENTO.1500-1999 GRAMOS
EJE I	1.b	1.b.b	1.b.b	Recién nacido pretérmino		
EJE I	1.b	1.b.b	1.b.b.1	Edad gestacional < 37 semanas	765.27	SEMANAS GESTACION.33-34 SEMANAS COMPLETAS (/)
EJE I	1.b	1.b.b	1.b.b.1	Edad gestacional < 37 semanas	765.28	SEMANAS GESTACION.35-36 SEMANAS COMPLETAS (/)
EJE I	1.b	1.b.b	1.b.b.1	Edad gestacional < 37 semanas	765.29	SEMANAS GESTACION.>36 SEMANAS COMPLETAS (/)
EJE I	1.b	1.b.b	1.b.b.1	Edad gestacional < 37 semanas	765.26	SEMANAS GESTACION.31-32 SEMANAS COMPLETAS (/)
EJE I	1.b	1.b.b	1.b.b.2	Edad gestacional < 32 semanas	765.25	SEMANAS GESTACION.29-30 SEMANAS COMPLETAS (/)
EJE I	1.b	1.b.b	1.b.b.2	Edad gestacional < 32 semanas	765.24	SEMANAS GESTACION.27-28 SEMANAS COMPLETAS (/)
EJE I	1.b	1.b.b	1.b.b.3	Edad gestacional < 28 semanas	765.22	SEMANAS GESTACION.24 SEMANAS COMPLETAS (/)
EJE I	1.b	1.b.b	1.b.b.3	Edad gestacional < 28 semanas	765.23	SEMANAS GESTACION.25-26 SEMANAS COMPLETAS (/)

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.b	1.b	1.b	PERINATAL		
EJE I	1.b	1.b.b	1.b.b.3	Edad gestacional < 28 semanas	765.21	SEMANAS GESTACION.<24 SEMANAS COMPLETAS (/)
EJE I	1.b	1.b.c	1.b.c	Recién nacido con Apgar < 3 al minuto ó < 7 a los 5'	768.5	ASFIXIA GRAVE AL NACER
EJE I	1.b	1.b.c	1.b.c	Recién nacido con Apgar < 3 al minuto ó < 7 a los 5'	770.88	HIPOXEMIA RECIEN NACIDO
EJE I	1.b	1.b.d	1.b.d	Recién nacido con ventilación mecánica durante más de 24 horas	96.72	Ventilación mecánica continua durante 96 horas consecutivas o más
EJE I	1.b	1.b.d	1.b.d	Recién nacido con ventilación mecánica durante más de 24 horas	96.71	Ventilación mecánica continua inferior a 96 horas consecutivas
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.88	HIPOXEMIA RECIEN NACIDO
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.87	PARADA RESPIRATORIA RECIEN NACIDO
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.0	NEUMONIA CONGENITA
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.16	ASPIRACION SANGRE CON SINTOMAS RESPIRATORIOS (&)
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.89	ENFERMEDAD RESPIRATORIA FETO Y NEONATO.OTRA
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.6	TAQUIPNEA TRANSITORIA NEONATO
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.14	ASPIRACION LIQUIDO AMNIOTICO CLARO CON SINTOMAS RESPIRATORIOS (&)
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.12	ASPIRACION FETAL Y NEONATAL.CON SINTOMAS RESPIRATORIOS (&)
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.10	ASPIRACION FETAL Y NEONATAL.NEOM
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.18	ASPIRACION FETAL Y NEONATAL.OTRA CON SINTOMAS RESPIRATORIOS (&)
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	769	SINDROME DISTRESS RESPIRATORIO NEONATO (#)

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.b	1.b	1.b	PERINATAL		
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.9	ENFERMEDAD RESPIRATORIA FETO Y NEONATO.NEOM
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.86	ASPIRACION CONTENIDO GASTRICO POSTNATAL CON SINTOMA RESPIRATORIO (&)
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.3	HEMORRAGIA PULMON NEONATO
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.7	ENFERMEDAD RESPIRATORIA CRONICA PERINATAL
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.82	APNEA RECIEN NACIDO OTRA
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.5	ATELECTASIA NEONATO OTRA Y NEOM
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.84	FALLO RESPIRATORIO RECIEN NACIDO
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.81	APNEA PRIMARIA RECIEN NACIDO
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.4	ATELECTASIA PRIMARIA NEONATO
EJE I	1.b	1.b.e	1.b.e	Recién nacido con distress y otras disfunciones respiratorias neonatales	770.83	ATAQUE CIANOTICO RECIEN NACIDO
EJE I	1.b	1.b.f	1.b.f	Asfixia severa	768.5	ASFIXIA GRAVE AL NACER
EJE I	1.b	1.b.f	1.b.f	Asfixia severa	768.4	SUFRIMIENTO FETO NEOM EN NIÑO VIVO
EJE I	1.b	1.b.f	1.b.f	Asfixia severa	768.2	SUFRIMIENTO FETO ANTES INICIO PARTO EN NIÑO VIVO
EJE I	1.b	1.b.f	1.b.f	Asfixia severa	768.3	SUFRIMIENTO FETO DURANTE PARTO EN NIÑO VIVO
EJE I	1.b	1.b.f	1.b.f	Asfixia severa	768.6	ASFIXIA LEVE O MODERADA AL NACER
EJE I	1.b	1.b.f	1.b.f	Asfixia severa	768.7	ENCEFALOPATIA HIPOXICO-ISQUEMICA (EHI)
EJE I	1.b	1.b.f	1.b.f	Asfixia severa	768.70	ENCEFALOPATIA HIPOXICO-ISQUEMICA.NEOM
EJE I	1.b	1.b.f	1.b.f	Asfixia severa	768.71	ENCEFALOPATIA HIPOXICO-ISQUEMICA.LEVE
EJE I	1.b	1.b.f	1.b.f	Asfixia severa	768.72	ENCEFALOPATIA HIPOXICO-ISQUEMICA. MODERADA

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.b	1.b	1.b	PERINATAL		
EJE I	1.b	1.b.f	1.b.f	Asfixia severa	768.73	ENCEFALOPATIA HIPOXICO-ISQUEMICA.GRAVE
EJE I	1.b	1.b.f	1.b.f	Asfixia severa	768.9	ASFIXIA NEOM AL NACER
EJE I	1.b	1.b.g	1.b.g	RN con hiperbilirrubinemia que precise exanguinotransfusión	99.01	EXANGUINOTRANSFUSION
EJE I	1.b	1.b.h	1.b.h	Convulsiones neonatales	779.1	IRRITABILIDAD CEREBRAL NEONATO OTRA Y NEOM
EJE I	1.b	1.b.h	1.b.h	Convulsiones neonatales	779.0	CONVULSION NEONATO
EJE I	1.b	1.b.i	1.b.i	Disfunción neurológica persistente (más de 7 días).	779.2	DEPRESION CEREBRAL,COMA Y SIGNO CEREBRAL PERINATAL
EJE I	1.b	1.b.j	1.b.j	Sepsis, meningitis o encefalitis neonatal	771.81	SEPTICEMIA RECIEN NACIDO
EJE I	1.b	1.b.j	1.b.j	Sepsis, meningitis o encefalitis neonatal	094.2	MENINGITIS SIFILITICA
EJE I	1.b	1.b.j	1.b.j	Sepsis, meningitis o encefalitis neonatal	771.89	INFECCION ESPECIFICA PERIDO PERINATAL. OTRA
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	763.83	FRECUENCIA CARDIACA FETAL ANORMAL EN PARTO NEOM
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	762.1	FETO Y NEONATO AFECTADO POR OTRA HEMORRAGIA PLACENTA
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	763.9	FETO Y NEONATO AFECTADO POR COMPLICACION PARTO.NEOM
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	763.89	FETO Y NEONATO AFECTADO POR COMPLICACION PARTO.OTRA.OTRA
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	762.2	FETO Y NEONATO AFECTADO POR OTRA ANORMALIDAD PLACENTA
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	762.8	FETO Y NEONATO AFECTADO POR ALTERACION CORION OTRA

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.b	1.b	1.b	PERINATAL		
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	763.3	FETO Y NEONATO AFECTADO POR PARTO CON VENTOSA
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	763.6	FETO Y NEONATO AFECTADO POR PARTO PRECIPITADO
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	763.2	FETO Y NEONATO AFECTADO POR PARTO CON FORCEPS
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	762.0	FETO Y NEONATO AFECTADO POR PLACENTA PREVIA
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	763.1	FETO Y NEONATO AFECTADO POR OTRA MALPRESENTACION
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	762.3	FETO Y NEONATO AFECTADO POR TRANSFUSION PLACENTARIA
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	763.4	FETO Y NEONATO AFECTADO POR PARTO POR CESAREA
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	763.5	FETO Y NEONATO AFECTADO POR ANESTESIA Y ANALGESIA
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	762.9	FETO Y NEONATO AFECTADO POR ALTERACION CORION NEOM
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	763.84	PASO MECONIO DURANTE PARTO
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	763.81	FRECUENCIA CARDIACA FETAL ANORMAL ANTERIOR PARTO

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.b	1.b	1.b	PERINATAL		
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	762.5	FETO Y NEONATO AFECTADO POR OTRA COMPRESION CORDON
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	762.6	FETO Y NEONATO AFECTADO POR OTRA ALTERACION CORDON
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	762.7	FETO Y NEONATO AFECTADO POR CORIOAMNIONITIS
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	763.7	FETO Y NEONATO AFECTADO POR CONTRACCION ANORMAL
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	762.4	FETO Y NEONATO AFECTADO POR PROLAPSO CORDON
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	763.0	FETO Y NEONATO AFECTADO POR PRESENTACION NALGAS
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	763.82	FRECUENCIA CARDIACA FETAL ANORMAL DURANTE PARTO
EJE I	1.b	1.b.k	1.b.k	Distocias o problemas en el parto que requieren atención especial en las horas siguientes al parto.	V13.7	HISTORIA PERSONAL PROBLEMA PERINATAL

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	052.0	ENCEFALITIS POSTVARICELA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	049.1	MENINGITIS POR ADENOVIRUS
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	323.62	ENCEFALITIS Y ENCEFALOMIELITIS POSTINFECCIOSA OTRA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	323.63	MIELITIS POSTINFECCIOSA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC		
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	053.0	HERPES ZOSTER.CON MENINGITIS
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	323.52	MIELITIS TRAS INMUNIZACION
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	114.2	MENINGITIS POR COCCIDIOIDES
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC		
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	320.9	MENINGITIS POR BACTERIA.NEOM
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	320.82	MENINGITIS POR BACTERIA GRAMNEGATIVA NCOC
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	320.81	MENINGITIS POR BACTERIA ANAEROBIA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.8	TUBERCULOSIS SISTEMA NERVIOSO CENTRAL. OTRA (+)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	320.3	MENINGITIS POR ESTAFILOCOCO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	320.2	MENINGITIS POR ESTREPTOCOCO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.66	ENCEFALITIS O MIELITIS TUBERCULOSA.OTRO METODO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.06	MENINGITIS TUBERCULOSA.OTRO METODO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	321.0	MENINGITIS POR CRYPTOCOCCUS (/)(&)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	323.51	ENCEFALITIS Y ENCEFALOMIELITIS TRAS INMUNIZACION
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	320.89	MENINGITIS POR BACTERIA.OTRA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	063.9	ENCEFALITIS POR VIRUS POR GARRAPATA. NEOM
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	323.42	MIELITIS EN INFECCION COC OTRA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	323.41	ENCEFALITIS Y ENCEFALOMIELITIS EN INFECCION COC OTRA

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	136.2	INFECCION POR AMEBA DE VIDA LIBRE
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	130.0	MENINGITIS Y ENCEFALITIS POR TOXOPLASMA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	115.91	HISTOPLASMOSIS.NEOM.MENINGITIS
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	115.11	HISTOPLASMOSIS.POR DUBOISII.MENINGITIS
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	090.42	MENINGITIS SIFILITICA CONGENITA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	091.81	MENINGITIS SIFILITICA AGUDA SECUNDARIA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	091.8	SIFILIS SECUNDARIA OTRA (+)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	100.81	MENINGITIS POR LEPTOSPIRA (ASEPTICA)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	098.82	MENINGITIS POR GONOCOCO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	094.81	ENCEFALITIS SIFILITICA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	094.2	MENINGITIS SIFILITICA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	320.1	MENINGITIS POR NEUMOCOCO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.04	MENINGITIS TUBERCULOSA.BACILO EN CULTIVO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	115.01	HISTOPLASMOSIS.POR CAPSULATUM. MENINGITIS
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	322.0	MENINGITIS NO PIOGENICA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.61	ENCEFALITIS O MIELITIS TUBERCULOSA.SIN EXAMEN
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.62	ENCEFALITIS O MIELITIS TUBERCULOSA. RESULTADO DESCONOCIDO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.6	ENCEFALITIS O MIELITIS TUBERCULOSA (+)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.63	ENCEFALITIS O MIELITIS TUBERCULOSA. BACILO EN ESPUTO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	322.2	MENINGITIS CRONICA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	320.0	MENINGITIS POR HAEMOPHILUS INFLUENZAE
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	322.0	MENINGITIS NO PIOGENICA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	320.7	MENINGITIS EN INFECCION POR BACTERIA COC OTRA (/)(&)

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	321.8	MENINGITIS POR ORGANISMO NO BACTERIA COC OTRO (/)(&)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	321.4	MENINGITIS EN SARCOIDOSIS (/)(&)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.65	ENCEFALITIS O MIELITIS TUBERCULOSA. DIAGNOSTICO HISTOLOGICO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	321.3	MENINGITIS POR TRYPANOSOMA (/)(&)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	321.2	MENINGITIS POR VIRUS NCOC (/)(&)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	323.71	ENCEFALITIS Y ENCEFALOMIELITIS TOXICA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.64	ENCEFALITIS O MIELITIS TUBERCULOSA. BACILO EN CULTIVO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.05	MENINGITIS TUBERCULOSA.DIAGNOSTICO HISTOLOGICO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.03	MENINGITIS TUBERCULOSA.BACILO EN ESPUTO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.02	MENINGITIS TUBERCULOSA.RESULTADO DESCONOCIDO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.01	MENINGITIS TUBERCULOSA.EXAMEN SIN REALIZAR
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.00	MENINGITIS TUBERCULOSA.NEOM
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	V12.42	HISTORIA PERSONAL INFECCION SISTEMA NERVIOSO CENTRAL
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.0	MENINGITIS TUBERCULOSA (+)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	321.1	MENINGITIS EN INFECCION POR HONGO COC OTRA (/)(&)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC		
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.60	ENCEFALITIS O MIELITIS TUBERCULOSA.NEOM
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	322.1	MENINGITIS EOSINOFILICA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	323.2	ENCEFALITIS POR PROTOZOO EN ENF COC (/) (&)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	323.1	ENCEFALITIS POR RICKETTTSIA EN ENF COC (/) (&)

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	323.02	MIELITIS EN ENF VIRAL COC
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	323.01	ENCEFALITIS Y ENCEFALOMIELITIS EN ENF VIRAL COC
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	053.10	HERPES ZOSTER.CON COMPLICACION SNC. NEOM
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	003.21	MENINGITIS POR SALMONELLA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.95	TUBERCULOSIS SNC.NEOM.DIAGNOSTICO HISTOLOGICO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	045.9	POLIOMIELITIS AGUDA.NEOM (+)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.86	TUBERCULOSIS SNC.OTRA.OTRO METODO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.9	TUBERCULOSIS SNC.NEOM (+)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.90	TUBERCULOSIS SNC.NEOM.NEOM
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.91	TUBERCULOSIS SNC.NEOM.SIN EXAMEN
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	072.2	PAPERAS.CON ENCEFALITIS
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.84	TUBERCULOSIS SNC.OTRA.BACILO EN CULTIVO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	112.83	MENINGITIS POR CANDIDA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.83	TUBERCULOSIS SNC.OTRA.BACILO EN ESPUTO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	323.9	ENCEFALITIS,MIELITIS Y ENCEFALOMIELITIS. NEOM
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	036.0	MENINGITIS POR MENINGOCOCO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	036.1	ENCEFALITIS POR MENINGOCOCO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	045.0	POLIOMIELITIS AGUDA.PARALITICA BULBAR (+)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	045.1	POLIOMIELITIS AGUDA.CON OTRA PARALISIS (+)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	045.2	POLIOMIELITIS AGUDA.NO PARALITICA (+)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.93	TUBERCULOSIS SNC.NEOM.BACILO EN ESPUTO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	049.0	MENINGITIS LINFOCITICA

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	323.72	MIELITIS TOXICA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	049.9	INFECCION POR VIRUS SNC NO POR ARTROPODO.NEOM
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	323.81	ENCEFALITIS Y ENCEFALOMIELITIS OTRA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	047.9	MENINGITIS POR ENTEROVIRUS.NEOM
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	049.8	INFECCION POR VIRUS SNC NO POR ARTROPODO.OTRA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	047.0	MENINGITIS POR VIRUS COXSACKIE
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.85	TUBERCULOSIS SNC.OTRA.DIAGNOSTICO HISTOLOGICO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	047.8	MENINGITIS POR ENTEROVIRUS.OTRA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	047	MENINGITIS POR ENTEROVIRUS
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	048	INFECCION POR ENTEROVIRUS SISTEMA NERVIOSO CENTRAL OTRA (#)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	323.82	MIELITIS OTRA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.96	TUBERCULOSIS SNC.NEOM.OTRO METODO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.80	TUBERCULOSIS SNC.OTRA.NEOM
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.81	TUBERCULOSIS SNC.OTRA.SIN EXAMEN
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.82	TUBERCULOSIS SNC.OTRA.RESULTADO DESCONOCIDO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	047.1	MENINGITIS POR VIRUS ECHO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	062.8	ENCEFALITIS POR VIRUS POR MOSQUITO. OTRA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	072.1	PAPERAS.CON MENINGITIS
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	052.2	MIELITIS POTVARICELA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	090.41	ENCEFALITIS SIFILITICA CONGENITA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	062.3	ENCEFALITIS DE SAINT LOUIS
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	062.1	ENCEFALITIS EQUINA OCCIDENTAL
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	046.0	KURU
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	062.5	ENCEFALITIS DE CALIFORNIA

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.92	TUBERCULOSIS SNC.NEOM.RESULTADO DESCONOCIDO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	063.1	ENCEFALITIS POR VIRUS OVINO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	063.2	ENCEFALITIS DE EUROPA CENTRAL
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	063.8	ENCEFALITIS POR VIRUS POR GARRAPATA. OTRA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	064	ENCEFALITIS POR VIRUS POR OTRO ARTROPODO NEOM (#)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	062.4	ENCEFALITIS DE AUSTRALIA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	046.9	INFECCION POR VIRUS LENTO SISTEMA NERVIOSO CENTRAL.NEOM
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	062.9	ENCEFALITIS POR VIRUS POR MOSQUITO. NEOM
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	062.0	ENCEFALITIS DE JAPON
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	046.1	ENFERMEDAD DE JAKOB-CREUTZFELD
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	046.2	PANENCEFALITIS ESCLEROTIZANTE SUBAGUDA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	046.8	INFECCION POR VIRUS LENTO SISTEMA NERVIOSO CENTRAL.OTRA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	323.61	ENCEFALOMIELITIS AGUDA DISEMINADA INFECCIOSA (EMAD)
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	013.94	TUBERCULOSIS SNC.NEOM.BACILO EN CULTIVO
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	062.2	ENCEFALITIS EQUINA ORIENTAL
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	054.74	MIELITIS POR HERPES SIMPLE
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	056.01	ENCEFALOMIELITIS POR RUBEOLA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	046.3	LEUCOENCEFALOPATIA MULTIFOCAL PROGRESIVA
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	055.0	ENCEFALITIS POSTSARAMPION
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	054.72	MENINGITIS POR HERPES SIMPLEX
EJE I	1.c	1.c.a	1.c.a	Infecciones postnatales del SNC	054.3	MENINGITIS Y ENCEFALITIS POR HERPES

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.b	1.c.b	Accidentes y traumatismos con secuelas neurológicas, motrices o sensoriales	909.3	EFFECTO TARDIO POR COMPLICACION CUIDADO MEDICO Y QUIRURGICO
EJE I	1.c	1.c.b	1.c.b	Accidentes y traumatismos con secuelas neurológicas, motrices o sensoriales	909.9	EFFECTO TARDIO CAUSA EXTERNA OTRA Y NEOM
EJE I	1.c	1.c.b	1.c.b	Accidentes y traumatismos con secuelas neurológicas, motrices o sensoriales	907.2	EFFECTO TARDIO LESION MEDULA ESPINAL
EJE I	1.c	1.c.b	1.c.b	Accidentes y traumatismos con secuelas neurológicas, motrices o sensoriales	907.0	EFFECTO TARDIO LESION INTRACRANEAL SIN FRACTURA
EJE I	1.c	1.c.b	1.c.b	Accidentes y traumatismos con secuelas neurológicas, motrices o sensoriales	905.1	EFFECTO TARDIO FRACTURA COLUMNA VERTEBRAL Y TRONCO
EJE I	1.c	1.c.b	1.c.b	Accidentes y traumatismos con secuelas neurológicas, motrices o sensoriales	907.1	EFFECTO TARDIO LESION NERVIOS CRANEALES
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.53	DIABETES MELLITUS.CON ALTERACION OJO. TIPO I DESCONTROLADA
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	137.4	EFFECTO TARDIO TUBERCULOSIS OTRA (I)
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.81	DIABETES MELLITUS.CON ALTERACION OTRA. TIPO I
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.03	DIABETES MELLITUS.NEOM.TIPO I DESCONTROLADA
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	V46.8	DEPENDENCIA MAQUINA.OTRA
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	V46.2	DEPENDENCIA SUPLEMENTO OXIGENO
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	139.0	EFFECTO TARDIO ENCEFALITIS POR VIRUS (I)

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.51	DIABETES MELLITUS.CON ALTERACION OJO. TIPO I
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.01	DIABETES MELLITUS.NEOM.TIPO I
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	137.0	EFFECTO TARDIO TUBERCULOSIS RESPIRATORIA O NEOM (I)
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	139.1	EFFECTO TARDIO TRACOMA (I)
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	138	EFFECTO TARDIO POLIOMIELITIS AGUDA (#)(I)
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.73	DIABETES MELLITUS.CON ALTERACION CIRCULATORIA.TIPO I DESCONTROLADA
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	V46.11	ESTADO DEPENDENCIA RESPIRADOR
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.21	DIABETES MELLITUS.CON COMA HIPEROSMOLAR.TIPO I
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	V46.12	CONTACTO POR DEPENDENCIA RESPIRADOR FALLO FUNCIONAMIENTO
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	V46.14	COMPLICACION MECANICA RESPIRADOR (VENTULADOR)
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	V46.0	DEPENDENCIA ASPIRADOR

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	493.2	ASMA OBSTRUCTIVA CRONICA CON EPOC (+)
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.31	DIABETES MELLITUS.CON OTRO COMA.TIPO I
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	137.3	EFFECTO TARDIO TUBERCULOSIS HUESO Y ARTICULACION (I)
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.33	DIABETES MELLITUS.CON OTRO COMA.TIPO I DESCONTROLADA
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.43	DIABETES MELLITUS.CON ALTERACION RIÑON. TIPO I DESCONTROLADA
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.71	DIABETES MELLITUS.CON ALTERACION CIRCULATORIA.TIPO I
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.23	DIABETES MELLITUS.CON COMA HIPERSOMOLAR.TIPO I DESCONTROLADA
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	V46.13	CONTACTO PARA RETIRADA RESPIRADOR (VENTILADOR)
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.13	DIABETES MELLITUS.CON CETOACIDOSIS.TIPO I DESCONTROLADA
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.61	DIABETES MELLITUS.CON ALTERACION NEUROLOGICA.TIPO I
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	V49.84	ESTADO POSTRACION EN CAMA

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.63	DIABETES MELLITUS.CON ALTERACION NEUROLOGICA.TIPO I DESCONTROLADA
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	V46.9	DEPENDENCIA MAQUINA.NEOM
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas		
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	493.82	TOS ASMATICA
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	137.2	EFFECTO TARDIO TUBERCULOSIS GENITOURINARIA (I)
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.93	DIABETES MELLITUS.CON ALTERACION NEOM. TIPO I DESCONTROLADA
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.83	DIABETES MELLITUS.CON ALTERACION OTRA. TIPO I DESCONTROLADA
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	493.02	ASMA EXTRINSECA.CON EXACERBACION AGUDA
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	491.0	BRONQUITIS CRONICA.SIMPLE
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	779.89	AFECCION ESPECIFICA ORIGINADA EN PERIODO PERINATAL.OTRA
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	585.9	ENFERMEDAD RENAL CRONICA.NEOM

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	517.8	NEUMONOPATIA EN ENF COC.OTRA (/)(&)
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	517.3	SINDROME TORACICO AGUDO (/)
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	517.2	NEUMONOPATIA EN ESCLEROSIS SISTEMICA (/)(&)
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.91	DIABETES MELLITUS.CON ALTERACION NEOM. TIPO I
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	517.1	NEUMONIA REUMATICA (/)(&)
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas		
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	493.9	ASMA NEOM (+)
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	493.81	BRONCOESPASMO POR EJERCICIO
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.11	DIABETES MELLITUS.CON CETOACIDOSIS.TIPO I
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	137.1	EFFECTO TARDIO TUBERCULOSIS SISTEMA NERVIOSO CENTRAL (I)
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas		

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	493.00	ASMA EXTRINSECA.SIN ESTADO ASMATICO
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	491.1	BRONQUITIS CRONICA.MUCOPURULENTA
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	250.41	DIABETES MELLITUS.CON ALTERACION RIÑON. TIPO I
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	491.9	BRONQUITIS CRONICA.NEOM
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	251.2	HIPOGLUCEMIA NEOM
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	493.11	ASMA INTRINSECA.CON ESTADO ASMATICO
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	493.10	ASMA INTRINSECA.SIN ESTADO ASMATICO
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	493.01	ASMA EXTRINSECA.CON ESTADO ASMATICO
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	493.12	ASMA INTRINSECA.CON EXACERBACION AGUDA
EJE I	1.c	1.c.c	1.c.c	Enfermedades crónicas de curso complicado que originan asistencia sanitaria y hospitalizaciones continuas	139.8	EFFECTO TARDIO ENF INFECCIOSA Y PARASITARIA OTRA Y NEOM (I)
EJE I	1.c	1.c.d	1.c.d	Epilepsia	345.2	ESTADO PEQUEÑO MAL
EJE I	1.c	1.c.d	1.c.d	Epilepsia	345.51	EPILEPSIA PARCIAL SIN DETERIORO CONOCIMIENTO.INCURABLE
EJE I	1.c	1.c.d	1.c.d	Epilepsia	345.3	ESTADO GRAN MAL

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.d	1.c.d	Epilepsia	345.40	EPILEPSIA PARCIAL CON DETERIORO CONOCIMIENTO.NO INCURABLE
EJE I	1.c	1.c.d	1.c.d	Epilepsia	345.50	EPILEPSIA PARCIAL SIN DETERIORO CONOCIMIENTO.NO INCURABLE
EJE I	1.c	1.c.d	1.c.d	Epilepsia	345.11	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA. INCURABLE
EJE I	1.c	1.c.d	1.c.d	Epilepsia	345.80	EPILEPSIA OTRA.NO INCURABLE
EJE I	1.c	1.c.d	1.c.d	Epilepsia	345.41	EPILEPSIA PARCIAL CON DETERIORO CONOCIMIENTO.INCURABLE
EJE I	1.c	1.c.d	1.c.d	Epilepsia	345.00	EPILEPSIA NO CONVULSIVA GENERALIZADA. NO INCURABLE
EJE I	1.c	1.c.d	1.c.d	Epilepsia	345.01	EPILEPSIA NO CONVULSIVA GENERALIZADA. INCURABLE
EJE I	1.c	1.c.d	1.c.d	Epilepsia	F80.3	AFASIA ADQUIRIDA CON EPILEPSIA (SÍNDROME DE LANDAU-KLEFFNER)
EJE I	1.c	1.c.d	1.c.d	Epilepsia	345.71	EPILEPSIA PARCIAL CONTINUA.INCURABLE
EJE I	1.c	1.c.d	1.c.d	Epilepsia	345.9	EPILEPSIA NEOM (+)
EJE I	1.c	1.c.d	1.c.d	Epilepsia	345.10	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA.NO INCURABLE
EJE I	1.c	1.c.d	1.c.d	Epilepsia	345.70	EPILEPSIA PARCIAL CONTINUA.NO INCURABLE
EJE I	1.c	1.c.d	1.c.d	Epilepsia	345.81	EPILEPSIA OTRA.INCURABLE
EJE I	1.c	1.c.e	1.c.e	SIDA	795.71	HALLAZGO INESPECIFICO VIRUS INMUNODEFICIENCIA HUMANA[HIV](I)
EJE I	1.c	1.c.e	1.c.e	SIDA	V08	ESTADO INFECCION VIH ASINTOMATICO (#)
EJE I	1.c	1.c.e	1.c.e	SIDA	042	INFECCION POR VIRUS INMUNODEFICIENCIA HUMANA [HIV] (#)(&)
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.4	CONDRODISTROFIA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.50	OSTEODISTROFIA.NEOM
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.51	OSTEOGENESIS IMPERFECTA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.52	OSTEOPETROSIS
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.54	DISPLASIA FIBROSA POLIOSTOTICA

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.55	DISPLASIA CONDROECTODERMICA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.6	ANOMALIA CONGENITA DIAFRAGMA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.65	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO SUPERIOR. DEBAJO CODO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.79	ANOMALIA CONGENITA PARED ABDOMEN. OTRA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.83	SINDROME DE EHLERS-DANLOS
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.89	ANOMALIA CONGENITA TEJIDO BLANDO.OTRA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.71	ABDOMEN EN CIRUELA PASA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	754.32	SUBLUXACION CONGENITA CADERA. UNILATERAL
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.3	PROBLEMA SENSORIAL MIEMBRO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.2	PROBLEMA MOTOR MIEMBRO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.1	PROBLEMA MECANICO MIEMBRO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.0	DEFICIENCIA MIEMBRO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	754.51	PIE EQUINOVARO CONGENITO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	754.1	DEFORMIDAD MUSCULAR CONGENITA. ESTERNOCLEIDOMASTOIDEO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	754.43	ARQUEAMIENTO CONGENITO TIBIA Y PERONE
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	754.31	LUXACION CONGENITA CADERA.BILATERAL
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.3	ANOMALIA CONGENITA COSTILLA Y ESTERNON OTRA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	754.33	SUBLUXACION CONGENITA CADERA. BILATERAL
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	754.35	LUXACION CONGENITA CADERA Y SUBLUXACION OTRA CADERA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	755.58	MANO HENDIDA CONGENITA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	754.42	ARQUEAMIENTO CONGENITO FEMUR
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.9	ANOMALIA CONGENITA APARATO MUSCULOESQUELETICO OTRA Y NEOM

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	754.0	DEFORMIDAD MUSCULOESQUELETICA CONGENITA.CRANEO Y CARA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.70	ANOMALIA CONGENITA PARED ABDOMEN. NEOM
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	754.30	LUXACION CONGENITA CADERA.UNILATERAL
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	754.60	PIE VALGO CONGENITO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	755.55	ACROCEFALOSINDACTILIA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.74	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO INFERIOR. TOBILLO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.77	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO INFERIOR. CADERA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.76	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO INFERIOR. ENCIMA RODILLA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.72	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO INFERIOR. DEDO OTRO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.71	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO INFERIOR. DEDO GORDO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.70	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO INFERIOR. NEOM
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.67	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO SUPERIOR. HOMBRO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.66	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO SUPERIOR. ENCIMA CODO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.4	DESFIGURACION MIEMBRO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.64	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO SUPERIOR. MUÑECA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	755.64	ANOMALIA CONGENITA RODILLA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V85.53	INDICE MASA CORPORAL.PEDIATRICO. PERCENTIL 85-95
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.59	OSTEODISTROFIA.OTRA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	755.67	ANOMALIA CONGENITA PIE OTRA

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	755.57	MACRODACTILIA DEDO MANO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	755.59	ANOMALIA CONGENITA MIEMBRO SUPERIOR. OTRA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	755.60	ANOMALIA CONGENITA MIEMBRO INFERIOR NEOM
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	755.63	ANOMALIA CONGENITA CADERA OTRA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	755.66	ANOMALIA CONGENITA DEDO PIE OTRA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.19	ANOMALIA CONGENITA COLUMNA VERTEBRAL. OTRA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	755.8	ANOMALIA CONGENITA MIEMBRO NEOM.OTRA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	755.9	ANOMALIA CONGENITA MIEMBRO NEOM
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.10	ANOMALIA CONGENITA COLUMNA VERTEBRAL. NEOM
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	783.43	ESTATURA BAJA INFANCIA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	755.62	COXA VARA CONGENITA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	263.8	DESNUTRICION PROTEICO CALORICA.OTRA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	263.9	DESNUTRICION PROTEICO CALORICA.NEOM
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	268.2	OSTEOMALACIA NEOM
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	260	KWASHIORKOR (#)
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	264.5	CARENCIA VITAMINA A.CON CEGUERA NOCTURNA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	756.82	MUSCULO SUPERNUMERARIO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.5	PROBLEMA MIEMBRO OTRO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	263.0	DESNUTRICION GRADO MODERADO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	263.0	DESNUTRICION GRADO MODERADO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	262	DESNUTRICION PROTEICO CALORICA GRAVE OTRA (#)
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	263.2	RETRASO DESARROLLO POR DESNUTRICION PROTEICO CALORICA

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	263.2	RETRASO DESARROLLO POR DESNUTRICION PROTEICO CALORICA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	261	MARASMO NUTRITIVO (#)
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	263.9	DESNUTRICION PROTEICO CALORICA.NEOM
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	262	DESNUTRICION PROTEICO CALORICA GRAVE OTRA (#)
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	263.1	DESNUTRICION GRADO LEVE
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	263.2	RETRASO DESARROLLO POR DESNUTRICION PROTEICO CALORICA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	263.8	DESNUTRICION PROTEICO CALORICA.OTRA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	264.4	CARENCIA VITAMINA A.CON QUERATOMALACIA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	261	MARASMO NUTRITIVO (#)
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	755.50	ANOMALIA CONGENITA MIEMBRO SUPERIOR NEOM
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	754.70	PIE ZAMBO NEOM
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	754.50	PIE VARO CONGENITO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	754.79	ANOMALIA CONGENITA PIE.OTRA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V85.52	INDICE MASA CORPORAL.PEDIATRICO. PERCENTIL 5-85
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	265.0	BERIBERI
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.62	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO SUPERIOR. DEDO OTRO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.61	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO SUPERIOR. PULGAR
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.60	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO SUPERIOR. NEOM
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V85.51	INDICE MASA COPRORAL. PEDIATRICO.<PERCENTIL 5
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	264.7	CARENCIA VITAMINA A.CON OTRA ALTERACION OJO

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	754.2	DEFORMIDAD MUSCULOESQUELETICA CONGENITA.COLUMNA VERTEBRAL
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	260	KWASHIORKOR (#)
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	269.8	CARENCIA NUTRITIVA.OTRA
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	269.9	CARENCIA NUTRITIVA.NEOM
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.73	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO INFERIOR.PIE
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.63	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO SUPERIOR. MANO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	733.91	DETENCION CRECIMIENTO HUESO
EJE I	1.c	1.c.f	1.c.f	Retraso pondoestatural	V49.75	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO INFERIOR. DEBAJO RODILLA
EJE I	1.c	1.c.g	1.c.g	Trastornos endocrinológicos y metabólicos crónicos	243	HIPOTIROIDISMO CONGENITO (#)
EJE I	1.c	1.c.g	1.c.g	Trastornos endocrinológicos y metabólicos crónicos	253.3	ENANISMO HIPOFISARIO
EJE I	1.c	1.c.g	1.c.g	Trastornos endocrinológicos y metabólicos crónicos	775.3	TIROTOXICOSIS NEONATO
EJE I	1.c	1.c.g	1.c.g	Trastornos endocrinológicos y metabólicos crónicos	259.4	ENANISMO NEOM
EJE I	1.c	1.c.g	1.c.g	Trastornos endocrinológicos y metabólicos crónicos	775.2	MIASTENIA GRAVIS NEONATO
EJE I	1.c	1.c.g	1.c.g	Trastornos endocrinológicos y metabólicos crónicos	253.0	ACROMEGALIA Y GIGANTISMO
EJE I	1.c	1.c.h	1.c.h	Daño cerebral evidenciado por neuro-imagen	767.0	HEMORRAGIA SUBDURAL Y CEREBRAL NACIMIENTO
EJE I	1.c	1.c.h	1.c.h	Daño cerebral evidenciado por neuro-imagen	767.0	HEMORRAGIA SUBDURAL Y CEREBRAL NACIMIENTO
EJE I	1.c	1.c.h	1.c.h	Daño cerebral evidenciado por neuro-imagen	793.0	HALLAZGO ANORMAL EXAMEN RADIOLOGICO. CRANEO Y CABEZA
EJE I	1.c	1.c.h	1.c.h	Daño cerebral evidenciado por neuro-imagen	742.3	Hidrocefalo congénito
	1.c	1.c.h	1.c.h	Daño cerebral evidenciado por neuro-imagen	779.7	LEUCOMALACIA PERIVENTRICULAR

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.h	1.c.h	Daño cerebral evidenciado por neuro-imagen	742.4	Otras anomalias cerebrales específicas
EJE I	1.c	1.c.i	1.c.i	Hipoacusia detectada en los programas de detección precoz (Otoemisiones acústicas o Potenciales Auditivos).	744.09	ANOMALIA CONGENITA OIDO QUE CAUSA DETERIORO AUDICION.OTRA
EJE I	1.c	1.c.i	1.c.i	Hipoacusia detectada en los programas de detección precoz (Otoemisiones acústicas o Potenciales Auditivos).	744.01	AUSENCIA CONGENITA OIDO EXTERNO
EJE I	1.c	1.c.i	1.c.i	Hipoacusia detectada en los programas de detección precoz (Otoemisiones acústicas o Potenciales Auditivos).	744.04	ANOMALIA CONGENITA HUESECILLO OIDO
EJE I	1.c	1.c.i	1.c.i	Hipoacusia detectada en los programas de detección precoz (Otoemisiones acústicas o Potenciales Auditivos).	744.02	ANOMALIA CONGENITA OIDO EXTERNO CON DETERIORO AUDICION OTRA
EJE I	1.c	1.c.i	1.c.i	Hipoacusia detectada en los programas de detección precoz (Otoemisiones acústicas o Potenciales Auditivos).	744.00	ANOMALIA CONGENITA OIDO QUE CAUSA DETERIORO AUDICION.NEOM
EJE I	1.c	1.c.i	1.c.i	Hipoacusia detectada en los programas de detección precoz (Otoemisiones acústicas o Potenciales Auditivos).	794.16	RESULTADO ANORMAL ESTUDIO FUNCIONAL. VESTIBULAR
EJE I	1.c	1.c.i	1.c.i	Hipoacusia detectada en los programas de detección precoz (Otoemisiones acústicas o Potenciales Auditivos).	794.15	RESULTADO ANORMAL ESTUDIO FUNCIONAL. OIDO
EJE I	1.c	1.c.i	1.c.i	Hipoacusia detectada en los programas de detección precoz (Otoemisiones acústicas o Potenciales Auditivos).	744.03	ANOMALIA CONGENITA OIDO MEDIO SALVO HUESECILLO
EJE I	1.c	1.c.i	1.c.i	Hipoacusia detectada en los programas de detección precoz (Otoemisiones acústicas o Potenciales Auditivos).	744.3	ANOMALIA CONGENITA OIDO NEOM
EJE I	1.c	1.c.i	1.c.i	Hipoacusia detectada en los programas de detección precoz (Otoemisiones acústicas o Potenciales Auditivos).	744.05	ANOMALIA CONGENITA OIDO INTERNO
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.03	GLOBO OJO QUISTICO CONGENITO
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	379.56	NISTAGMUS.OTRO

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	379.58	DEFICIENCIA MOVIMIENTO SEGUIMIENTO OJO
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.20	BUFTALMIA.NEOM
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.12	MICROFTALMIA ASOCIADA OTRA ANOMALIA OJO Y ANEJO
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.11	MICROFTALMIA SIMPLE
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	379.50	NISTAGMUS.NEOM
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.06	CRIPTOFTALMIA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.32	CATARATA CONGENITA CORTICAL Y ZONULAR
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.00	ANOFTALMIA CLINICA NEOM
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	379.51	NISTAGMUS.CONGENITO
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.55	CAMBIO MACULAR CONGENITO
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.9	ANOMALIA CONGENITA OJO NEOM
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.8	ANOMALIA CONGENITA OJO OTRA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.10	MICROFTALMIA NEOM
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	379.54	NISTAGMUS.CON TRASTORNO APARATO VESTIBULAR
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	379.52	NISTAGMUS.LATENTE
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.37	CRISTALINO ECTOPICO CONGENITO
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.36	ANOMALIA CONGENITA FORMA CRISTALINO
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.35	AFAQUIA CONGENITA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.34	CATARATA CONGENITA TOTAL Y SUBTOTAL
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	379.53	NISTAGMUS.PRIVACION VISUAL
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.33	CATARATA CONGENITA NUCLEAR
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.31	CATARATA CONGENITA CAPSULAR Y SUBCAPSULAR
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.30	CATARATA CONGENITA NEOM
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.22	BUFTALMIA.ASOCIADA OTRA ANOMALIA OJO
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	362.21	FIBROPLASIA RETROLENTAL
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.21	BUFTALMIA.SIMPLE

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	379.55	NISTAGMUS.DISOCIADO
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.8	ANOMALIA CONGENITA OJO OTRA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.57	ANOMALIA CONGENITA DISCO OPTICO
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.48	ANOMALIA CONGENITA MULTIPLE Y COMBINADA SEGMENTO ANTERIOR
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.47	ANOMALIA CONGENITA ESCLEROTICA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.46	ANOMALIA CONGENITA IRIS Y CUERPO CILIAR OTRA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.45	ANIRIDIA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.44	ANOMALIA CONGENITA CAMARA ANTERIOR Y ANGULO CAMARA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.49	ANOMALIA CONGENITA SEGMENTO ANTERIOR. OTRA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	379.59	IRREGULARIDAD MOVIMIENTO OJO OTRA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	794.12	ELECTROOCULOGRAFIA [EOG] ANORMAL
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	794.10	RESULTADO ANORMAL ESTIMULACION NERVIOSA NEOM
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	379.57	DEFICIENCIA MOVIMIENTO SACADICO OJO
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	794.11	RESULTADO ANORMAL ESTUDIO FUNCIONAL. RETINA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	794.13	POTENCIAL EVOCADO VISUAL ANORMAL
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.42	OPACIDAD CORNEA CONGENITA QUE INTERFIERE VISION
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.69	ANOMALIA CONGENITA PARPADO,APARATO LAGRIMAL Y ORBITA.OTRA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.43	OPACIDAD CORNEA CONGENITA OTRA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	794.14	RESULTADO ANORMAL ESTUDIO OCULOMOTOR
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.51	ANOMALIA CONGENITA VITREO
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.66	ANOMALIA CONGENITA ORBITA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.62	ANOMALIA CONGENITA PARPADO

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE I	EJE I	EJE I	EJE I	FACTORES BIOLÓGICOS DE RIESGO		
EJE I	1.c	1.c	1.c	POSTNATAL		
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.58	ANOMALIA CONGENITA VASCULAR SEGMENTO POSTERIOR OJO
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.39	CATARATA CONGENITA Y ANOMALIA CRISTALINO.OTRA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.56	CAMBIO RETINAL CONGENITO OTRO
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.41	ANOMALIA CONGENITA FORMA Y TAMAÑO CORNEA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.52	COLOBOMA FUNDUS
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.53	DEGENERACION CORIORETINAL CONGENITA
EJE I	1.c	1.c.j	1.c.j	Alteraciones visuales	743.59	ANOMALIA CONGENITA SEGMENTO POSTERIOR.OTRA
EJE I	1.d	1.d	1.d	OTROS FACTORES BIOLÓGICOS		
EJE I	1.d	1.d.a	1.d.a	Signos de alerta detectados en los Equipos de Pediatría de Atención Primaria o en los Centros de Educación Infantil	796.5	HALLAZGO ANORMAL EN EXAMEN PRENATAL
EJE I	1.d	1.d.a	1.d.a	Signos de alerta detectados en los Equipos de Pediatría de Atención Primaria o en los Centros de Educación Infantil	796.6	HALLAZGO ANORMAL EXAMEN NEONATAL
EJE I	1.d	1.d.b	1.d.b	Signos de alerta detectados en niños en que se desconocen datos		
EJE I	1.d	1.d.c	1.d.c	Otros	V62.89	ESTRES PSICOLOGICO O FISICO NCOC.OTRO
EJE I	1.d	1.d.c	1.d.c	Otros	V62.9	CIRCUNSTANCIA PSICOSOCIAL.NEOM
EJE I	1.d	1.d.c	1.d.c	Otros	V62.3	CIRCUNSTANCIA EDUCATIVA
EJE I	1.d	1.d.c	1.d.c	Otros	V62.4	INADAPTACION SOCIAL

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE II	EJE II	EJE II	EJE II	FACTORES FAMILIARES DE RIESGO		
EJE II	2.a	2.a	2.a	CARACTERÍSTICAS DE LOS PADRES		
EJE II	2.a	2.a.a	2.a.a	Edad de los padres, inferior a 20 años o superior a 40	V23.83	PRIMIGRAVIDA JOVEN
EJE II	2.a	2.a.a	2.a.a	Edad de los padres, inferior a 20 años o superior a 40	v23.84	MULTIGRAVIDA JOVEN
EJE II	2.a	2.a.a	2.a.a	Edad de los padres, inferior a 20 años o superior a 40	V23.81	SUPERVISION PRIMIGRAVIDA EDAD AVANZADA
EJE II	2.a	2.a.a	2.a.a	Edad de los padres, inferior a 20 años o superior a 40	V23.82	SUPERVISION MULTIGRAVIDA EDAD AVANZADA
EJE II	2.a	2.a.b	2.a.b	Padres drogodependientes	V61.42	ABUSO SUSTANCIAS EN FAMILIA
EJE II	2.a	2.a.b	2.a.b	Padres drogodependientes	304	DEPENDENCIA DE DROGAS
EJE II	2.a	2.a.c.	2.a.c.	Padres con diagnóstico de enfermedad mental, trastornos sensoriales o deficiencia mental.	V18.4	HISTORIA FAMILIAR ATRASO MENTAL
EJE II	2.a	2.a.d.	2.a.d.	Antecedentes de retiro de tutela, guardia o custodia de otros hijos	V62.5	CIRCUNSTANCIA LEGAL
EJE II	2.b	2.b.a	2.b.a	Ruptura familiar y/o situaciones críticas	V61.0	RUPTURA FAMILIAR
EJE II	2.b	2.b.b.	2.b.b.	Ambientes familiares gravemente alterados	V61.10	PROBLEMA MARITAL.NEOM
EJE II	2.b	2.b.c	2.b.c	Antecedentes y situaciones de maltrato físico o psicológico	V15.41	HISTORIA PERSONAL ABUSO FISICO
EJE II	2.b	2.b.c	2.b.c	Antecedentes y situaciones de maltrato físico o psicológico	V15.42	HISTORIA PERSONAL ABUSO EMOCIONAL
EJE II	2.b	2.b.d.	2.b.d.	Familias excluidas socialmente	V62.4	INADAPTACION SOCIAL
EJE II	2.b	2.b.d.	2.b.d.	Familias excluidas socialmente	V62.9	CIRCUNSTANCIA PSICOSOCIAL.NEOM
EJE II	2.b	2.b.d.	2.b.d.	Familias excluidas socialmente	V61.8	CIRCUNSTANCIA FAMILIAR.OTRA
EJE II	2.b	2.b.e.	2.b.e.	Familia monoparental	V61.29	PROBLEMA ENTRE PADRE E HIJO.OTRO
EJE II	2.b	2.b.f.	2.b.f.	Presencia en el núcleo familiar de personas con patologías o trastornos severos	V61.49	PROBLEMA SALUD EN FAMILIA.OTRO
EJE II	2.b	2.b.g.	2.b.g.	Acogimiento familiar o adopción	V60.81	ACOGIMIENTO (ESTADO DE)

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE II	EJE II	EJE II	EJE II	FACTORES FAMILIARES DE RIESGO		
EJE II	2.c	2.c	2.c	ESTRÉS DURANTE EL EMBARAZO		
EJE II	2.c	2.c.a	2.c.a	Participación en programas de reproducción asistida	V23.85	
EJE II	2.c	2.c.b.	2.c.b.	Ruptura familiar y situaciones críticas	V61.0	DISRUPCION FAMILIAR
EJE II	2.c	2.c.c.	2.c.c.	Embarazos no aceptados, accidentales y traumatizantes (violación)	V61.7	EMBARAZO NO DESEADO OTRO
EJE II	2.c	2.c.c.	2.c.c.	Embarazos no aceptados, accidentales y traumatizantes (violación)	V61.6	ILEGITIMIDAD O EMBARAZO ILEGITIMO
EJE II	2.c	2.c.d.	2.c.d.	Embarazos múltiples	761.5	FETO Y NEONATO AFECTADO POR EMBARAZO MULTIPLE
EJE II	2.c	2.c.e.	2.c.e.	Información de malformaciones o lesiones en el feto (probables o confirmadas)	759.9	ANOMALIA CONGENITA NEOM
EJE II	2.c	2.c.g.	2.c.g.	Abortos o muerte de hijos anteriores	761.8	FETO Y NEONATO AFECTADO POR COMP MATERNA EMBARAZO.OTRA
EJE II	2.c	2.c.h.	2.c.h.	Embarazo complicado o de riesgo	761.8	FETO Y NEONATO AFECTADO POR COMP MATERNA EMBARAZO.OTRA
EJE II	2.d.	2.d.	2.d.	ESTRÉS EN EL PERIODO NEONATAL	V23.85	
EJE II	2.d.	2.d.a.	2.d.a.	Parto múltiple	V36	OTRO PARTO MÚLTIPLE, CON ALGUNOS MORTINATOS Y OTROS NACIDOS CON VIDA
EJE II	2.d.	2.d.a.	2.d.a.	Parto múltiple	761.5	FETO Y NEONATO AFECTADO POR EMBARAZO MULTIPLE
EJE II	2.d.	2.d.b.	2.d.b.	Diagnóstico perinatal de probable/ posible discapacidad física o psíquica o malformación somática.	759.89	ANOMALIA CONGENITA.OTRA
EJE II	2.e.	2.e.	2.e.	ESTRÉS POSTNATAL		
EJE II	2.e.	2.e.a.	2.e.a.	Gemelos, trillizos o más	761.5	FETO Y NEONATO AFECTADO POR EMBARAZO MULTIPLE
EJE II	2.e.	2.e.b.	2.e.b.	Diagnóstico postnatal de probable/posible discapacidad física o psíquica, enfermedad grave o malformación somática	759.89	ANOMALIA CONGENITA.OTRA
EJE II	2.e.	2.e.c.	2.e.c.	Situaciones de maltrato físico o psicológico	995.51	ABUSO NIÑO EMOCIONAL Y PSICOLOGICO
EJE II	2.e.	2.e.c.	2.e.c.	Situaciones de maltrato físico o psicológico	995.59	ABUSO NIÑO OTRO
EJE II	2.e.	2.e.c.	2.e.c.	Situaciones de maltrato físico o psicológico	V15.42	HISTORIA PERSONAL ABUSO EMOCIONAL

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE II	EJE II	EJE II	EJE II	FACTORES FAMILIARES DE RIESGO		
EJE II	2.e.	2.e.	2.e.	ESTRÉS POSTNATAL		
EJE II	2.e.	2.e.c.	2.e.c.	Situaciones de maltrato físico o psicológico	V15.41	HISTORIA PERSONAL ABUSO FISICO
EJE II	2.e.	2.e.c.	2.e.c.	Situaciones de maltrato físico o psicológico	995.54	ABUSO NIÑO FISICO
EJE II	2.e.	2.e.c.	2.e.c.	Situaciones de maltrato físico o psicológico	995.52	ABANDONO NIÑO (NUTRICIONAL)
EJE II	2.e.	2.e.c.	2.e.c.	Situaciones de maltrato físico o psicológico	995.50	ABUSO NIÑO NEOM
EJE II	2.e.	2.e.c.	2.e.c.	Situaciones de maltrato físico o psicológico	995.53	ABUSO NIÑO SEXUAL
EJE II	2.e.	2.e.d.	2.e.d.	Ruptura familiar y situaciones críticas	V61.0	DISRUPCION FAMILIAR
EJE II	2.e.	2.e.e.	2.e.e.	Depresión post-parto materna	760.8	FETO Y NEONATO AFECTADO POR ENFERMEDAD MATERNA.OTRA
EJE II	2.e.	2.e.f.	2.e.f.	Niños con hospitalizaciones frecuentes	309.83	REACCION ADAPTACION CON RETRAIMIENTO
EJE II	2.e.	2.e.g	2.e.g	Cambios continuos de cuidadores	V61.8	CIRCUNSTANCIA FAMILIAR.OTRA
EJE II	2.e.	2.e.h.	2.e.h.	Institucionalización	V60.6	PERSONA QUE VIVE EN INSTITUCION RESIDENCIAL
EJE II	2.e.	2.e.i.	2.e.i.	Pérdida súbita de algún miembro de la familia primaria (abandono, separación, defunción).	V62.82	LUTO SIN COMPLICACION
EJE II	2.e.	2.e.i.	2.e.i.	Pérdida súbita de algún miembro de la familia primaria (abandono, separación, defunción).	V61.0	DISRUPCION FAMILIAR
EJE II	2.e.	2.e.i.	2.e.i.	Pérdida súbita de algún miembro de la familia primaria (abandono, separación, defunción).	309	REACCION ADAPTACION

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE III	EJE III	EJE III	EJE III	FACTORES AMBIENTALES DE RIESGO		
EJE III	3.a	3.a	3.a	EXPOSICION A ENTORNOS AMBIENTALES CON FACTORES DE ESTRÉS		
EJE III	3.a	3.a.a.	3.a.a.	Deficiencias en la vivienda, carencia de higiene y falta de adaptación a las necesidades del niño en la vivienda habitual o local de cuidado	V60.1	ALOJAMIENTO INADECUADO
EJE III	3.a	3.a.b.	3.a.b.	Permanencia y/o nacimiento en prisión	V62.5	CIRCUNSTANCIA LEGAL
EJE III	3.a	3.a.c.	3.a.c.	Hospitalización prolongada o crónica	309.83	REACCION ADAPTACION CON RETRAIMIENTO
EJE III	3.a	3.a.d.	3.a.d.	Institucionalización	V60.6	PERSONA QUE VIVE EN INSTITUCION RESIDENCIAL
EJE III	3.a	3.a.e.	3.a.e.	Exposición frecuente a un exceso de estimulación perceptiva		
EJE III	3.a	3.a.f.	3.a.f.	Exposición frecuente a deficiente estimulación perceptiva		
EJE III	3.b.	3.b.	3.b.	EXPOSICION A ENTORNOS SOCIALES CON FACTORES DE ESTRÉS		
EJE III	3.b.	3.b.a.	3.b.a.	Dificultades del entorno para administrar/ proveer la alimentación adecuada	V61.8	CIRCUNSTANCIA FAMILIAR.OTRA
EJE III	3.b.	3.b.a.	3.b.a.	Dificultades del entorno para administrar/ proveer la alimentación adecuada	V60.4	MIEMBRO HOGAR INCAPAZ PRESTAR CUIDADO
EJE III	3.b.	3.b.b.	3.b.b.	Dificultad en el entorno para mantener rutinas de sueño	F51.8	OTROS TRASTORNOS NO ORGÁNICOS DEL SUEÑO
EJE III	3.b.	3.b.c.	3.b.c.	Entorno inseguro y con dificultades para que el niño desarrolle la propia iniciativa	V62.3	CIRCUNSTANCIA EDUCATIVA
EJE III	3.b.	3.b.d.	3.b.d.	Exposición a relaciones inestables/ inadecuadas	V61.8	CIRCUNSTANCIA FAMILIAR.OTRA
EJE III	3.b.	3.b.e.	3.b.e.	Dificultad para el acceso adecuado a los adultos cuidadores	V61.29	PROBLEMA ENTRE PADRE E HIJO.OTRO
EJE III	3.b.	3.b.f.	3.b.f.	Pérdida de referente importante para el niño, por cualquier causa	V61.07	RUPTURA FAMILIAR POR MUERTE MIEMBRO FAMILIA
EJE III	3.b.	3.b.f.	3.b.f.	Pérdida de referente importante para el niño, por cualquier causa	V61.08	RUPTURA FAMILIAR POR AUSENCIA PROLONGADA MIEMBRO FAMILIA
EJE III	3.b.	3.b.f.	3.b.f.	Pérdida de referente importante para el niño, por cualquier causa	V62.89	ESTRES PSICOLOGICO O FISICO NCOC.OTRO

EJE	CATEGORÍA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCION ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE III	EJE III	EJE III	EJE III	FACTORES AMBIENTALES DE RIESGO		
EJE III	3.b.	3.b.g.	3.b.g.	Exposición a escenas de violencia en el domicilio, las instituciones o la TV	V62.89	ESTRES PSICOLOGICO O FISICO NCOC.OTRO
EJE III	3.b.	3.b.h.	3.b.h.	Exposición a prácticas y situaciones inadecuadas	V60.8	CIRCUNSTANCIA ECONOMICA O ALOJAMIENTO OTRA
EJE III	3.c.	3.c.	3.c.	EXPOSICION A FACTORES DE EXCLUSION SOCIAL DE LA FAMILIA		
EJE III	3.c.	3.c.a.	3.c.a.	Condiciones de vida que facilitan el aislamiento social en el propio entorno familiar y en relación a otros entornos sociales	V61.8	CIRCUNSTANCIA FAMILIAR.OTRA
EJE III	3.c.	3.c.a.	3.c.a.	Condiciones de vida que facilitan el aislamiento social en el propio entorno familiar y en relación a otros entornos sociales	V62.4	INADAPTACION SOCIAL
EJE III	3.c.	3.c.a.	3.c.a.	Condiciones de vida que facilitan el aislamiento social en el propio entorno familiar y en relación a otros entornos sociales	V62.9	CIRCUNSTANCIA PSICOSOCIAL.NEOM
EJE III	3.c.	3.c.b.	3.c.b.	Familia con dificultades de acceso a los recursos sociales		
EJE III	3.c.	3.c.c	3.c.c	Nuevos modelos familiares		

NIVEL II

TRASTORNOS

DISFUNCIONES

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.03	CUADRIPLEJIA Y CUADRIPARESIA.C5-C7 COMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	343.3	PARALISIS CEREBRAL INFANTIL.MONOPLEJICA
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	343.4	HEMIPLEJIA INFANTIL (POSNATAL)
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	781.2	ANORMALIDAD MARCHA
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	343.8	PARALISIS CEREBRAL INFANTIL.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	781.3	FALTA COORDINACION
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	343.9	PARALISIS CEREBRAL INFANTIL.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	781.4	PARALISIS TRANSITORIA MIEMBRO
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.00	CUADRIPLEJIA Y CUADRIPARESIA.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.40	MONOPLEJIA MIEMBRO SUPERIOR.LADO NEOM
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.02	CUADRIPLEJIA Y CUADRIPARESIA.C1-C4 INCOMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	343.2	PARALISIS CEREBRAL INFANTIL. CUADRIPLEJICA
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.04	CUADRIPLEJIA Y CUADRIPARESIA.C5-C7 INCOMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.09	CUADRIPLEJIA Y CUADRIPARESIA.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.1	PARAPLEJIA
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.2	DIPLEJIA MIEMBRO SUPERIOR

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.30	MONOPLEJIA MIEMBRO INFERIOR.LADO NEOM
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.31	MONOPLEJIA MIEMBRO INFERIOR.LADO DOMINANTE
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.32	MONOPLEJIA MIEMBRO INFERIOR.LADO NO DOMINANTE
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.01	CUADRIPIEJIA Y CUADRIPIEJIA.C1-C4 COMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	342.81	HEMIPIEJIA Y HEMIPIEJIA.OTRA.LADO DOMINANTE
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.9	PARALISIS NEOM
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	315.4	RETARDO MOTOR SELECTIVO
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	277.87	TRASTORNO METABOLISMO MITOCONDRIAL
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	342.00	HEMIPIEJIA FLACCIDA.SITIO NEOM
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	342.01	HEMIPIEJIA FLACCIDA.SITIO DOMINANTE
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	342.02	HEMIPIEJIA FLACCIDA.SITIO NO DOMINANTE
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	342.10	HEMIPIEJIA ESPASTICA.SITIO NEOM
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	342.11	HEMIPIEJIA ESPASTICA.SITIO DOMINANTE
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	767.8	TRAUMATISMO NACIMIENTO.OTRO
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	342.80	HEMIPIEJIA Y HEMIPIEJIA.OTRA.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	767.5	LESION NERVIO FACIAL NACIMIENTO

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	342.82	HEMIPLEJIA Y HEMIPARESIA.OTRA.LADO NO DOMINANTE
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	342.90	HEMIPLEJIA Y HEMIPARESIA.NEOM.LADO NEOM
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	342.91	HEMIPLEJIA Y HEMIPARESIA.NEOM.LADO DOMINANTE
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	342.92	HEMIPLEJIA Y HEMIPARESIA.NEOM.LADO NO DOMINANTE
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	343.0	PARALISIS CEREBRAL INFANTIL.DIPLEJICA
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	343.1	PARALISIS CEREBRAL INFANTIL.HEMIPLEJICA
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	767.0	HEMORRAGIA SUBDURAL Y CEREBRAL NACIMIENTO
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	342.12	HEMIPLEJIA ESPASTICA.SITIO NO DOMINANTE
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.89	SINDROME PARALITICO OTRO.OTRO
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.41	MONOPLEJIA MIEMBRO SUPERIOR.LADO DOMINANTE
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.42	MONOPLEJIA MIEMBRO SUPERIOR.LADO NO DOMINANTE
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.a	Parálisis cerebral infantil/ Trastorno motor cerebral	344.5	MONOPLEJIA NEOM
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.b	Tr. de origen espinal	344.60	SINDROME CAUDA EQUINA.SIN VEJIGA NEUROGENA
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.b	Tr. de origen espinal	344.61	SINDROME CAUDA EQUINA.CON VEJIGA NEUROGENA
EJE IV	4.a	4.a.a	4.a.b	Tr. de origen espinal	344.81	ESTADO DE CAUTIVERIO
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	336.9	ENFERMEDAD MEDULA ESPINAL NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.00	FRACTURA CERRADA CERVICAL.C1-C4 LESION MEDULA NEOM

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	767.4	LESION COLUMNA VERTEBRAL Y MEDULA ESPINAL NACIMIENTO
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.02	FRACTURA CERRADA CERVICAL.C1-C4 SINDROME CORDON ANTERIOR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.03	FRACTURA CERRADA CERVICAL.C1-C4 SINDROME CORDON CENTRAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	336.8	MIELOPATIA OTRA (E)
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	336.3	MIELOPATIA EN ENF COC (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	336.2	DEGENERACION COMBINADA MEDULA ESPINAL EN ENF COC (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	336.1	MIELOPATIA VASCULAR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	336.0	SIRINGOMIELIA Y SIRINGOBULBIA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	335.9	ENFERMEDAD CELULA ASTA ANTERIOR.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	335.8	ENFERMEDAD CELULA ASTA ANTERIOR.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	335.29	ENFERMEDAD NEURONA MOTORA.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.25	FRACTURA CERRADA DORSAL.T7-T12 LESION MEDULA NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.13	FRACTURA ABIERTA CERVICAL.C1-C4 SINDROME CORDON CENTRAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.24	FRACTURA CERRADA DORSAL.T1-T6 LESION MEDULA OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.23	FRACTURA CERRADA DORSAL.T1-T6 SINDROME CORDON CENTRAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.22	FRACTURA CERRADA DORSAL.T1-T6 SINDROME CORDON ANTERIOR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.21	FRACTURA CERRADA DORSAL.T1-T6 LESION MEDULA COMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.20	FRACTURA CERRADA DORSAL.T1-T6 LESION MEDULA NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.19	FRACTURA ABIERTA CERVICAL.C5-C7 LESION MEDULA OTRA

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.18	FRACTURA ABIERTA CERVICAL.C5-C7 SINDROME CORDON CENTRAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.17	FRACTURA ABIERTA CERVICAL.C5-C7 SINDROME CORDON ANTERIOR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.16	FRACTURA ABIERTA CERVICAL.C5-C7 LESION MEDULA COMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.01	FRACTURA CERRADA CERVICAL.C1-C4 LESION MEDULA COMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.14	FRACTURA ABIERTA CERVICAL.C1-C4 LESION MEDULA OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	335.22	PARALISIS BULBAR PROGRESIVA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.12	FRACTURA ABIERTA CERVICAL.C1-C4 SINDROME CORDON ANTERIOR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.11	FRACTURA ABIERTA CERVICAL.C1-C4 LESION MEDULA COMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.10	FRACTURA ABIERTA CERVICAL.C1-C4 LESION MEDULA NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.09	FRACTURA CERRADA CERVICAL.C5-C7 LESION MEDULA OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.08	FRACTURA CERRADA CERVICAL.C5-C7 SINDROME CORDON CENTRAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.07	FRACTURA CERRADA CERVICAL.C5-C7 SINDROME CORDON ANTERIOR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.06	FRACTURA CERRADA CERVICAL.C5-C7 LESION MEDULA COMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.05	FRACTURA CERRADA CERVICAL.C5-C7 LESION MEDULA NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.04	FRACTURA CERRADA CERVICAL.C1-C4 LESION MEDULA OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.15	FRACTURA ABIERTA CERVICAL.C5-C7 LESION MEDULA NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	742.53	HIDROMIELIA

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	335.24	ESCLEROSIS LATERAL PRIMARIA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	045.23	POLIOMIELITIS AGUDA.NO PARALITICA.TIPO III
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	045.90	POLIOMIELITIS AGUDA.NEOM.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	045.91	POLIOMIELITIS AGUDA.NEOM.TIPO I
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	045.92	POLIOMIELITIS AGUDA.NEOM.TIPO II
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	045.93	POLIOMIELITIS AGUDA.NEOM.TIPO III
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	053.19	HERPES ZOSTER.CON COMPLICACION SNC. OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	138	EFEECTO TARDIO POLIOMIELITIS AGUDA (#)(I)
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	742.9	ANOMALIA CONGENITA CEREBRO,MEDULA Y SISTEMA NERVIOSO NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	045.21	POLIOMIELITIS AGUDA.NO PARALITICA.TIPO I
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	742.59	ANOMALIA GENETICA MEDULA ESPINAL.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	045.20	POLIOMIELITIS AGUDA.NO PARALITICA.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	742.51	DIATEMATOMIELIA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	741.93	ESPINA BIFIDA SIN HIDROCEFALIA.LUMBAR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	741.92	ESPINA BIFIDA SIN HIDROCEFALIA.DORSAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	741.91	ESPINA BIFIDA SIN HIDROCEFALIA.CERVICAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	741.90	ESPINA BIFIDA SIN HIDROCEFALIA.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	741.03	ESPINA BIFIDA CON HIDROCEFALIA.LUMBAR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	741.02	ESPINA BIFIDA CON HIDROCEFALIA.DORSAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	741.01	ESPINA BIFIDA CON HIDROCEFALIA.CERVICAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	741.00	ESPINA BIFIDA CON HIDROCEFALIA.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	742.8	ANOMALIA CONGENITA SISTEMA NERVIOSO. OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	334.1	PARAPLEJIA ESPASTICA HEREDITARIA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	335.21	ATROFIA MUSCULAR PROGRESIVA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	335.19	AMIOTROFIA ESPINAL.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	335.10	AMIOTROFIA ESPINAL.NEOM

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	335.0	ENFERMEDAD DE WERDNIIG-HOFFMANN
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	334.9	ENFERMEDAD ESPINOCEREBELOSA.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	334.8	ENFERMEDAD ESPINOCEREBELOSA.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	334.4	ATAXIA CEREBELOSA EN ENF COC (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	045.22	POLIOMIELITIS AGUDA.NO PARALITICA.TIPO II
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	334.2	DEGENERACION CEREBELOSA PRIMARIA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	335.23	PARALISIS PSEUDOBULBAR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	334.0	ATAXIA DE FRIEDREICH
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	045.00	POLIOMIELITIS AGUDA.PARALITICA BULBAR. TIPO NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	045.01	POLIOMIELITIS AGUDA.PARALITICA BULBAR. TIPO I
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	045.02	POLIOMIELITIS AGUDA.PARALITICA BULBAR. TIPO II
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	045.03	POLIOMIELITIS AGUDA.PARALITICA BULBAR. TIPO III
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	045.10	POLIOMIELITIS AGUDA.CON OTRA PARALISIS. NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	045.11	POLIOMIELITIS AGUDA.CON OTRA PARALISIS. TIPO I
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	045.12	POLIOMIELITIS AGUDA.CON OTRA PARALISIS. TIPO II
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	045.13	POLIOMIELITIS AGUDA.CON OTRA PARALISIS. TIPO III
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	334.3	ATAXIA CEREBELOSA OTRA Y NEOM (E)
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.14	LESION MEDULA ESPINAL T1-T6.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.03	LESION MEDULA ESPINAL C1-C4.SINDROME CORDON CENTRAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.04	LESION MEDULA ESPINAL C1-C4.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.05	LESION MEDULA ESPINAL C5-C7.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.06	LESION MEDULA ESPINAL C5-C7.COMPLETA

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.07	LESION MEDULA ESPINAL C5-C7.SINDROME CORDON ANTERIOR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.08	LESION MEDULA ESPINAL C5-C7.SINDROME CORDON CENTRAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.09	LESION MEDULA ESPINAL C5-C7.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.10	LESION MEDULA ESPINAL T1-T6.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.11	LESION MEDULA ESPINAL T1-T6.COMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.02	LESION MEDULA ESPINAL C1-C4.SINDROME CORDON ANTERIOR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.13	LESION MEDULA ESPINAL T1-T6.SINDROME CORDON CENTRAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.19	LESION MEDULA ESPINAL T7-T12.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.15	LESION MEDULA ESPINAL T7-T12.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.16	LESION MEDULA ESPINAL T7-T12.COMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.17	LESION MEDULA ESPINAL T7-T12.SINDROME CORDON ANTERIOR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.18	LESION MEDULA ESPINAL T7-T12.SINDROME CORDON CENTRAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.2	LESION MEDULA ESPINAL LUMBAR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.4	LESION MEDULA ESPINAL COLA DE CABALLO
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.8	LESION MEDULA ESPINAL MULTIPLE SIN LESION VERTEBRAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.9	LESION MEDULA ESPINAL NEOM SIN LESION VERTEBRAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.26	FRACTURA CERRADA DORSAL.T7-T12 LESION MEDULA COMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.12	LESION MEDULA ESPINAL T1-T6.SINDROME CORDON ANTERIOR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.39	FRACTURA ABIERTA DORSAL.T7-T12 LESION MEDULA OTRA

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.27	FRACTURA CERRADA DORSAL.T7-T12 SINDROME CORDON ANTERIOR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.72	FRACTURA ABIERTA SACRO Y COCCIX.LESION CAUDA EQUINA OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.71	FRACTURA ABIERTA SACRO Y COCCIX.LESION CAUDA EQUINA COMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.70	FRACTURA ABIERTA SACRO Y COCCIX.LESION MEDULA NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.3	LESION MEDULA ESPINAL SACRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.69	FRACTURA CERRADA SACRO Y COCCIX. LESION MEDULA OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.62	FRACTURA CERRADA SACRO Y COCCIX. LESION CAUDA EQUINA OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.01	LESION MEDULA ESPINAL C1-C4.COMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.61	FRACTURA CERRADA SACRO Y COCCIX. LESION CAUDA EQUINA COMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.32	FRACTURA ABIERTA DORSAL.T1-T6 SINDROME CORDON ANTERIOR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.60	FRACTURA CERRADA SACRO Y COCCIX. LESION MEDULA NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.38	FRACTURA ABIERTA DORSAL.T7-T12 SINDROME CORDON CENTRAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.36	FRACTURA ABIERTA DORSAL.T7-T12 LESION MEDULA COMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	952.00	LESION MEDULA ESPINAL C1-C4.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.79	FRACTURA ABIERTA SACRO Y COCCIX.LESION MEDULA OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.33	FRACTURA ABIERTA DORSAL.T1-T6 SINDROME CORDON CENTRAL
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.34	FRACTURA ABIERTA DORSAL.T1-T6 LESION MEDULA OTRA

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.35	FRACTURA ABIERTA DORSAL.T7-T12 LESION MEDULA NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.37	FRACTURA ABIERTA DORSAL.T7-T12 SINDROME CORDON ANTERIOR
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.31	FRACTURA ABIERTA DORSAL.T1-T6 LESION MEDULA COMPLETA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.30	FRACTURA ABIERTA DORSAL.T1-T6 LESION MEDULA NEOM
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.29	FRACTURA CERRADA DORSAL.T7-T12 LESION MEDULA OTRA
EJE IV	4.a	4.a.b	4.a.b	Tr. de origen espinal	806.28	FRACTURA CERRADA DORSAL.T7-T12 SINDROME CORDON LATERAL
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	953.1	LESION RAIZ NERVIO DORSAL
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	953.0	LESION RAIZ NERVIO CERVICAL
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	358.8	ENFERMEDAD MIONEURAL.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	358.2	ENFERMEDAD MIONEURAL TOXICO (E)
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	358.1	MIASTENIA EN ENF COC (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	953.8	LESION RAIZ NERVIOSA Y PLEXO MULTIPLE
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	356.8	NEUROPATIA PERIFERICA IDIOPATICA OTRA
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	356.4	POLINEUROPATIA PROGRESIVA IDIOPATICA
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	356.3	ENFERMEDAD DE REFSUM
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	355.79	MONONEURITIS MIEMBRO INFERIOR OTRA. OTRA
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	355.8	MONONEURITIS MIEMBRO INFERIOR NEOM
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	355.9	MONONEURITIS NEOM
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	356.2	NEUROPATIA SENSORIAL HEREDITARIA
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	357.81	POLINEURTIS DESMIELINIZANTE INFLAMATORIA CRONICA
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	953.5	LESION PLEXO LUMBOSACRO
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	358.00	MIASTENIA GRAVIS

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	358.01	MIASTENIA GRAVIS.CON EXACERBACION (AGUDA)
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	358.00	MIASTENIA GRAVIS.SIN EXACERBACION (AGUDA)
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	357.9	NEUROPATIA INFLAMATORIA Y TOXICA.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	356.9	NEUROPATIA PERIFERICA HEREDITARIA E IDIOPATICA.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	357.82	ENFERMEDAD POLINEUROPATICA CRITICA
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	357.4	POLINEUROPATIA EN ENF COC OTRA (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	357.3	POLINEUROPATIA EN NEOPLASIA MALIGNA (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	354.5	MONONEURITIS MULTIPLE
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	353.9	ENFERMEDAD RAIZ Y PLEXO NERVIOSO.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	767.5	LESION NERVIO FACIAL NACIMIENTO
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	354.9	MONONEURITIS MIEMBRO SUPERIOR NEOM
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	353.4	ENFERMEDAD RAIZ LUMBOSACRA NCOC
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	353.3	ENFERMEDAD RAIZ DORSAL NCOC
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	353.2	ENFERMEDAD RAIZ CERVICAL NCOC
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	353.1	ENFERMEDAD PLEXO LUMBOSACRO
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	953.9	LESION RAIZ NERVIOSA Y PLEXO NEOM
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	353.0	ENFERMEDAD PLEXO BRAQUIAL
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	352.9	ENFERMEDAD NERVIO CRANEAL NEOM
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	352.6	PARALISIS MULTIPLE NERVIO CRANEAL
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	352.5	ENFERMEDAD NERVIO HIPOGLOSO [XII PAR]
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	767.7	LESION NERVIO CRANEAL Y PERIFERICO NACIMIENTO OTRA
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	353.8	ENFERMEDAD RAIZ Y PLEXO NERVIOSO.OTRO
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	351.8	ENFERMEDAD NERVIO FACIAL.OTRO
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	337.0	NEUROPATIA AUTONOMA PERIFERICA IDIOPATICA

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	337.1	NEUROPATIA AUTONOMA PERIFERICA EN ENF COC (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	337.20	DISTROFIA SIMPATICA REFLEJA.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	337.21	DISTROFIA SIMPATICA REFLEJA.MIEMBRO SUPERIOR
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	337.22	DISTROFIA SIMPATICA REFLEJA.MIEMBRO INFERIOR
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	337.29	DISTROFIA SIMPATICA REFLEJA.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	337.3	DISREFLEXIA AUTONOMA
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	337.9	ENFERMEDAD SISTEMA NERVIOSO AUTONOMO.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	351.0	PARALISIS FACIAL
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	354.8	MONONEURITIS MIEMBRO SUPERIOR OTRA
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	351.1	GANGLIONITIS GENICULADA
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	351.9	ENFERMEDAD NERVIO FACIAL.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.c.	4.a.c.	Tr. de origen periférico	352.2	ENFERMEDAD NERVIO GLOsofaríngeo OTRA [IX PAR]
EJE IV	4.a	4.a.d.	4.a.d.	Tr. de origen muscular	359.81	ENFERMEDAD MIOPATICA CRITICA
EJE IV	4.a	4.a.d.	4.a.d.	Tr. de origen muscular	359.89	MIOPATIA.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.d.	4.a.d.	Tr. de origen muscular	359.9	MIOPATIA.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.d.	4.a.d.	Tr. de origen muscular	359.0	DISTROFIA MUSCULAR HEREDITARIA CONGENITA
EJE IV	4.a	4.a.d.	4.a.d.	Tr. de origen muscular	783.9	SINTOMA NUTRICION.METABOLISMO Y DESARROLLO.OTRO
EJE IV	4.a	4.a.d.	4.a.d.	Tr. de origen muscular	359.5	MIOPATIA EN ENF ENDOCRINA COC (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.d.	4.a.d.	Tr. de origen muscular	359.3	PARALISIS PERIODICA FAMILIAR
EJE IV	4.a	4.a.d.	4.a.d.	Tr. de origen muscular	359.2	TRASTORNO MIOTONICO
EJE IV	4.a	4.a.d.	4.a.d.	Tr. de origen muscular	359.1	DISTROFIA MUSCULAR PROGRESIVA HEREDITARIA
EJE IV	4.a	4.a.d.	4.a.d.	Tr. de origen muscular	359.6	MIOPATIA INFLAMATORIA EN ENF COC (/)(&)

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.d.	4.a.d.	Tr. de origen muscular	359.4	MIOPATIA TOXICA (E)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	736.30	DEFORMIDAD CADERA ADQUIRIDA.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	731.8	ENFERMEDAD HUESO EN ENF COC (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	733.92	CONDROMALACIA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	736.00	DEFORMIDAD ANTEBRAZO Y MANO SALVO DEDO ADQUIRIDA.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	732.9	OSTEOCONDROPATIA.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	731.0	OSTEITIS DEFORMANTE SIN TUMOR HUESO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	733.90	ENFERMEDAD HUESO Y CARTILAGO NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	731.3	DEFECTO OSEO MAYOR
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	733.9	ENFERMEDAD HUESO Y CARTILAGO OTRA Y NEOM (+)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	732.4	OSTEOCONDROSIS JUVENIL MIEMBRO INFERIOR SALVO PIE
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	732.5	OSTEOCONDROSIS JUVENIL PIE
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	732.6	OSTEOCONDROSIS JUVENIL OTRA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	732.7	OSTEOCONDROITIS DISECANTE
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	732.8	OSTEOCONDROPATIA.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	731.1	OSTEITIS DEFORMANTE EN ENF COC (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	728.3	ENFERMEDAD MUSCULAR OTRA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	730.72	OSTEOPATIA POR POLIOMIELITIS.BRAZO (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	730.79	OSTEOPATIA POR POLIOMIELITIS.MULTIPLE (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	730.78	OSTEOPATIA POR POLIOMIELITIS.OTRA (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	730.77	OSTEOPATIA POR POLIOMIELITIS.TOBILLO Y PIE (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	730.76	OSTEOPATIA POR POLIOMIELITIS.PIERNA (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	730.27	OSTEOMIELITIS NEOM.TOBILLO Y PIE (&)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	730.73	OSTEOPATIA POR POLIOMIELITIS.ANTEBRAZO (/)(&)

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	730.28	OSTEOMIELITIS NEOM.OTRA (&)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	730.71	OSTEOPATIA POR POLIOMIELITIS.HOMBRO (/) (&)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	730.70	OSTEOPATIA POR POLIOMIELITIS.NEOM (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	730.74	OSTEOPATIA POR POLIOMIELITIS.MANO (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	756.51	OSTEOGENESIS IMPERFECTA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	756.59	OSTEODISTROFIA.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	756.4	CONDRODISTROFIA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.34	DEFICIENCIA LONGITUDINAL FEMORAL COMPLETA O PARCIAL
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.4	DEFORMIDAD POR REDUCCION MIEMBRO NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.39	DEFICIENCIA LONGITUDINAL FALANGE COMPLETA O PARCIAL
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.38	DEFICIENCIA LONGITUDINAL TARSO METATARSO COMPLETA O PARCIAL
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.37	DEFICIENCIA LONGITUDINAL PERONE COMPLETA O PARCIAL
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.35	DEFICIENCIA LONGITUDINAL TIBIA Y PERONE COMPLETA O PARCIAL
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.52	ELEVACION CONGENITA ESCAPULA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.33	DEFICIENCIA LONGITUDINAL COMBINADA FEMUR,TIBIA Y PERONE
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.32	DEFICIENCIA LONGITUDINAL MIEMBRO INFERIOR NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.31	DEFICIENCIA TRANSVERSAL MIEMBRO INFERIOR
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.30	DEFORMIDAD POR REDUCCION MIEMBRO INFERIOR.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.29	DEFICIENCIA LONGITUDINAL FALANGE COMPLETA O PARCIAL

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.28	DEFICIENCIA LONGITUDINAL CARPO METACARPO COMPLETA O PARCIAL
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.36	DEFICIENCIA LONGITUDINAL TIBIA COMPLETA O PARCIAL
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.59	ANOMALIA CONGENITA MIEMBRO SUPERIOR. OTRA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	756.13	AUSENCIA VERTEBRAL CONGENITA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	756.10	ANOMALIA CONGENITA COLUMNA VERTEBRAL. NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	756.0	ANOMALIA CONGENITA HUESO CRANEO Y CARA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.50	ANOMALIA CONGENITA MIEMBRO SUPERIOR NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.8	ANOMALIA CONGENITA MIEMBRO NEOM.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.58	MANO HENDIDA CONGENITA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.9	ANOMALIA CONGENITA MIEMBRO NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.67	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO SUPERIOR. HOMBRO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.75	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO INFERIOR. DEBAJO RODILLA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.74	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO INFERIOR. TOBILLO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.73	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO INFERIOR.PIE
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.72	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO INFERIOR. DEDO OTRO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.77	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO INFERIOR. CADERA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.70	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO INFERIOR. NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.66	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO SUPERIOR. ENCIMA CODO

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.65	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO SUPERIOR. DEBAJO CODO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.64	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO SUPERIOR. MUÑECA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.63	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO SUPERIOR. MANO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.62	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO SUPERIOR. DEDO OTRO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.61	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO SUPERIOR. PULGAR
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.71	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO INFERIOR. DEDO GORDO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.76	ESTADO AMPUTACION MIEMBRO INFERIOR. ENCIMA RODILLA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.4	DESFIGURACION MIEMBRO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.3	PROBLEMA SENSORIAL MIEMBRO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.2	PROBLEMA MOTOR MIEMBRO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.1	PROBLEMA MECANICO MIEMBRO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	V49.0	DEFICIENCIA MIEMBRO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.43	ARQUEAMIENTO CONGENITO TIBIA Y PERONE
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	737.43	ESCOLIOSIS EN ENF COC (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	737.42	LORDOSIS EN ENF COC (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	737.41	CIFOSIS EN ENF COC (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	737.40	DESVIACION COLUMNA VERTEBRAL EN ENF COC.NEOM (/)(&)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	737.39	ESCOLIOSIS O CIFOESCOLIOSIS ADQUIRIDA. OTRA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	737.32	ESCOLIOSIS IDIOPATICA INFANTIL PROGRESIVA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	737.31	ESCOLIOSIS IDIOPATICA INFANTIL RESOLUTIVA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	737.30	ESCOLIOSIS O CIFOESCOLIOSIS IDIOPATICA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	736.76	DEFORMIDAD CALCANEEO ADQUIRIDA OTRA

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.44	ARQUEAMIENTO CONGENITO HUESO LARGO PIERNA NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.50	PIE VARO CONGENITO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.51	PIE EQUINOVARO CONGENITO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.33	SUBLUXACION CONGENITA CADERA. BILATERAL
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.59	ANOMALIA CONGENITA EN VARO PIE.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	736.89	DEFORMIDAD MIEMBRO ADQUIRIDA.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	736.81	LONGITUD DESIGUAL PIERNA ADQUIRIDA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	736.79	DEFORMIDAD TOBILLO Y PIE ADQUIRIDA.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.35	LUXACION CONGENITA CADERA Y SUBLUXACION OTRA CADERA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.32	SUBLUXACION CONGENITA CADERA. UNILATERAL
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.41	LUXACION CONGENITA RODILLA (CON GENU RECURVATUM)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.42	ARQUEAMIENTO CONGENITO FEMUR
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.31	LUXACION CONGENITA CADERA.BILATERAL
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.30	LUXACION CONGENITA CADERA.UNILATERAL
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.2	DEFORMIDAD MUSCULOESQUELETICA CONGENITA.COLUMNNA VERTEBRAL
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.1	DEFORMIDAD MUSCULAR CONGENITA. ESTERNOCLEIDOMASTOIDEO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	015.91	TUBERCULOSIS HUESO Y ARTICULACION. NEOM.SIN EXAMEN
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.0	DEFORMIDAD MUSCULOESQUELETICA CONGENITA.CRANEO Y CARA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	138	EFFECTO TARDIO POLIOMIELITIS AGUDA (#)(I)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	139.0	EFFECTO TARDIO ENCEFALITIS POR VIRUS (I)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	139.1	EFFECTO TARDIO TRACOMA (I)

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	139.8	EFFECTO TARDIO ENF INFECCIOSA Y PARASITARIA OTRA Y NEOM (I)
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	756.19	ANOMALIA CONGENITA COLUMNA VERTEBRAL. OTRA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	738.9	DEFORMIDAD ADQUIRIDA.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	738.8	DEFORMIDAD ADQUIRIDA.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	738.7	DEFORMIDAD COLIFLORIFORME OREJA ADQUIRIDA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	738.6	DEFORMIDAD PELVIS ADQUIRIDA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	738.5	DEFORMIDAD ESPALDA O COLUMNA VERTEBRAL ADQUIRIDA OTRA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	737.20	LORDOSIS ADQUIRIDA.POSTURAL O NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	015.93	TUBERCULOSIS HUESO Y ARTICULACION. NEOM.BACILO EN ESPUTO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.22	DEFICIENCIA LONGITUDINAL MIEMBRO SUPERIOR
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.23	DEFICIENCIA LONGITUDINAL COMBINADA MIEMBRO SUPERIOR
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.24	DEFICIENCIA LONGITUDINAL HUMERO COMPLETA O PARCIAL
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.25	DEFICIENCIA LONGITUDINAL RADIO Y CUBITO COMPLETA O PARCIAL
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.26	DEFICIENCIA LONGITUDINAL RADIO COMPLETA O PARCIAL
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	736.74	PIE EN GARRA ADQUIRIDO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.21	DEFICIENCIA TRANSVERSAL MIEMBRO SUPERIOR
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	736.72	PIE EQUINO ADQUIRIDO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	736.70	DEFORMIDAD TOBILLO Y PIE ADQUIRIDA.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	736.75	PIE CAVOVARO ADQUIRIDO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	736.73	PIE CAVO ADQUIRIDO

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.70	PIE ZAMBO NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	755.20	DEFORMIDAD POR REDUCCION MIEMBRO SUPERIOR.NEOM
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.61	PIE PLANO CONGENITO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.62	PIE CALCANEVALGO CONGENITO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.69	ANOMALIA CONGENITA EN VALGO PIE.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.60	PIE VALGO CONGENITO
EJE IV	4.a	4.a.e	4.a.e	Tr. de origen óseo-articular	754.71	PIE CAVO CONGENITO
EJE IV	4.a	4.a.f	4.a.f	Tr. del tono no especificado	315.4	RETARDO MOTOR SELECTIVO
EJE IV	4.a	4.a.f	4.a.f	Tr. del tono no especificado	315.5	TRASTORNO MIXTO DESARROLLO
EJE IV	4.a	4.a.f	4.a.f	Tr. del tono no especificado	F82	TRASTORNO ESPECIFICO DEL DESARROLLO PSICOMOTOR
EJE IV	4.a	4.a.f	4.a.f	Tr. del tono no especificado	F83	TRASTORNO ESPECÍFICO DEL DESARROLLO MIXTO
EJE IV	4.a	4.a.f	4.a.f	Tr. del tono no especificado	315.8	RETARDO DESARROLLO.OTRO
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	333.0	ENFERMEDAD DEGENERATIVA GANGLIO BASAL OTRA
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	333.82	DISQUINESIA OROFACIAL (E)
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	333.2	MIOCLONUS (E)
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	333.81	BLEFAROSPASMO (E)
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	333.6	DISTONIA POR TORSION IDIOPATICA
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	333.5	COREA OTRA (E)
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	333.71	PARALISIS CEREBRAL ATETOIDE
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	333.4	COREA DE HUNTINGTON
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	307.23	ENFERMEDAD DE GILLES DE LA TOURETTE (I)
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	333.92	SINDROME NEUROLEPTICO MALIGNO
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	F95.2	TRASTORNO DE TICS MÚLTIPLES MOTORES Y FONATORIOS COMBINADOS (SÍNDROME DE GILLES DE LA TOURETTE)

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.a	4.a	4.a	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO MOTOR		
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	F98.41	TRASTORNO DE ESTEREOTIPIAS MOTRICES. CON AUTOLESIONES
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	F98.42	TRASTORNO DE ESTEREOTIPIAS MOTRICES. MIXTO
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	F98.40	TRASTORNO DE ESTEREOTIPIAS MOTRICES. SIN AUTOLESIONES
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	333.91	SINDROME DE HOMBRE RIGIDO
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	333.9	ENFERMEDAD EXTRAPIRAMIDAL Y TRASTORNO MOVIMIENTO.OTRO (+)
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	333.89	FRAGMENTO DISTONIA POR TORSION.OTRO (E)
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	781.0	MOVIMIENTO INVOLUNTARIO ANORMAL
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	333.79	DISTONIA TORSION ADQUIRIDA.OTRA
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	307.3	MOVIMIENTO REPETITIVO ESTEREOTIPADO (I)
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	333.85	DISQUINESIA SUBAGUDA POR MEDICAMENTO (E)
EJE IV	4.a	4.a.g	4.a.g	Hábitos y descargas motrices	333.90	ENFERMEDAD EXTRAPIRAMIDAL Y TRASTORNO MOVIMIENTO.NEOM

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.b	4.b	4.b	TRASTORNOS VISUALES		
EJE IV	4.b	4.b.a.	4.b.a.	Niños con ceguera congénita	362.76	DISTROFIA VITELIFORME RETINA
EJE IV	4.b	4.b.b.	4.b.b.	Ceguera adquirida	369.3	PERDIDA VISION NEOM DOS OJOS
EJE IV	4.b	4.b.c.	4.b.c.	Niños de baja visión	369.20	VISION BAJA DOS OJOS.NEOM
EJE IV	4.b	4.b.c.	4.b.c.	Niños de baja visión	369.70	VISION BAJA NEOM UN OJO
EJE IV	4.b	4.b.d.	4.b.d.	Nistagmo	379.50	NISTAGMUS.NEOM
EJE IV	4.b	4.b.d.	4.b.d.	Nistagmo	379.51	NISTAGMUS.CONGENITO
EJE IV	4.b	4.b.d.	4.b.d.	Nistagmo	379.52	NISTAGMUS.LATENTE
EJE IV	4.b	4.b.d.	4.b.d.	Nistagmo	379.53	NISTAGMUS.PRIVACION VISUAL
EJE IV	4.b	4.b.d.	4.b.d.	Nistagmo	379.54	NISTAGMUS.CON TRASTORNO APARATO VESTIBULAR
EJE IV	4.b	4.b.d.	4.b.d.	Nistagmo	379.55	NISTAGMUS.DISOCIADO
EJE IV	4.b	4.b.d.	4.b.d.	Nistagmo	379.56	NISTAGMUS.OTRO
EJE IV	4.b	4.b.e.	4.b.e.	Estrabismo	378.05	ESOTROPIA.ALTERNANTE
EJE IV	4.b	4.b.e.	4.b.e.	Estrabismo	378.08	ESOTROPIA.ALTERNANTE PATRON X O Y
EJE IV	4.b	4.b.e.	4.b.e.	Estrabismo	378.03	ESOTROPIA.MONOCULAR PATRON V
EJE IV	4.b	4.b.e.	4.b.e.	Estrabismo	378.07	ESOTROPIA.ALTERNANTE PATRON V
EJE IV	4.b	4.b.e.	4.b.e.	Estrabismo	378.06	ESOTROPIA.ALTERNANTE PATRON A
EJE IV	4.b	4.b.e.	4.b.e.	Estrabismo	378.04	ESOTROPIA.MONOCULAR PATRON X O Y
EJE IV	4.b	4.b.e.	4.b.e.	Estrabismo	378.02	ESOTROPIA.MONOCULAR PATRON A
EJE IV	4.b	4.b.e.	4.b.e.	Estrabismo	378.01	ESOTROPIA.MONOCULAR
EJE IV	4.b	4.b.e.	4.b.e.	Estrabismo	378.00	ESOTROPIA.NEOM
EJE IV	4.b	4.b.f	4.b.f	Defectos de refracción	367.53	ESPASMO ACOMODACION
EJE IV	4.b	4.b.f	4.b.f	Defectos de refracción	367.81	CAMBIO REFRACCION TRANSITORIO
EJE IV	4.b	4.b.f	4.b.f	Defectos de refracción	367.52	OFTALMOPLEJIA INTERNA TOTAL O COMPLETA
EJE IV	4.b	4.b.f	4.b.f	Defectos de refracción	367.20	ASTIGMATISMO.NEOM
EJE IV	4.b	4.b.f	4.b.f	Defectos de refracción	367.0	HIPERMETROPIA
EJE IV	4.b	4.b.f	4.b.f	Defectos de refracción	367.89	TRASTORNO REFRACCION Y ACOMODACION. OTRO
EJE IV	4.b	4.b.f	4.b.f	Defectos de refracción	367.1	MIOPIA
EJE IV	4.b	4.b.f	4.b.f	Defectos de refracción	367.51	PARESIA ACOMODACION

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.b	4.b.f	4.b.f	Defectos de refracción	367.21	ASTIGMATISMO.REGULAR
EJE IV	4.b	4.b.f	4.b.f	Defectos de refracción	367.22	ASTIGMATISMO.IRREGULAR
EJE IV	4.b	4.b.f	4.b.f	Defectos de refracción	367.31	ANISOMETROPIA
EJE IV	4.b	4.b.f	4.b.f	Defectos de refracción	367.4	PRESBIOPIA O PRESBICIA

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.c	4.c	4.c	TRASTORNOS AUDITIVOS		
EJE IV	4.c	4.c.a.	4.c.a.	Conductiva o de transmisión	389.00	HIPOACUSIA CONDUCTIVA.NEOM
EJE IV	4.c	4.c.a.	4.c.a.	Conductiva o de transmisión	389.04	HIPOACUSIA CONDUCTIVA.OIDO INTERNO
EJE IV	4.c	4.c.a.	4.c.a.	Conductiva o de transmisión	389.03	HIPOACUSIA CONDUCTIVA.OIDO MEDIO
EJE IV	4.c	4.c.a.	4.c.a.	Conductiva o de transmisión	389.02	HIPOACUSIA CONDUCTIVA.MEMBRANA TIMPANICA
EJE IV	4.c	4.c.a.	4.c.a.	Conductiva o de transmisión	389.01	HIPOACUSIA CONDUCTIVA.OIDO EXTERNO
EJE IV	4.c	4.c.a.	4.c.a.	Conductiva o de transmisión	389.08	HIPOACUSIA CONDUCTIVA.COMBINADA
EJE IV	4.c	4.c.b.	4.c.b.	Perceptiva o neurosensorial.	389.18	PERDIDA AUDICION SENSORIONEURAL COMBINADA BILATERAL
EJE IV	4.c	4.c.b.	4.c.b.	Perceptiva o neurosensorial.	389.10	HIPOACUSIA NEUROSENSORIAL.NEOM
EJE IV	4.c	4.c.b.	4.c.b.	Perceptiva o neurosensorial.	389.12	HIPOACUSIA NEURAL
EJE IV	4.c	4.c.b.	4.c.b.	Perceptiva o neurosensorial.	389.14	HIPOACUSIA CENTRAL
EJE IV	4.c	4.c.b.	4.c.b.	Perceptiva o neurosensorial.	389.15	PERDIDA AUDICION SENSORIONEURAL UNILATERAL
EJE IV	4.c	4.c.b.	4.c.b.	Perceptiva o neurosensorial.	389.11	HIPOACUSIA SENSORIAL
EJE IV	4.c	4.c.b.	4.c.b.	Perceptiva o neurosensorial.	389.16	PERDIDA AUDICION SENSORIONEURAL ASIMETRICA
EJE IV	4.c	4.c.c.	4.c.c.	Mixta	389.2	HIPOACUSIA CONDUCTIVA Y NEUROSENSORIAL
EJE IV	4.c	4.c.d.	4.c.d.	Hipoacusia leve	389.9	HIPOACUSIA.NEOM
EJE IV	4.c	4.c.e.	4.c.e.	Hipoacusia moderada	389.9	HIPOACUSIA.NEOM
EJE IV	4.c	4.c.f	4.c.f	Hipoacusia grave o severa.	389.9	HIPOACUSIA.NEOM
EJE IV	4.c	4.c.g	4.c.g	Hipoacusia profunda	389.9	HIPOACUSIA.NEOM
EJE IV	4.c	4.c.h.	4.c.h.	Cofosis	389.11	HIPOACUSIA SENSORIAL
EJE IV	4.c	4.c.h.	4.c.h.	Cofosis	389.7	SORDOMUDEZ NCOC
EJE IV	4.c	4.c.i.	4.c.i.	Prelocutiva	388.9	ENFERMEDAD OIDO.NEOM
EJE IV	4.c	4.c.j.	4.c.j.	Perilocutiva	388.9	ENFERMEDAD OIDO.NEOM
EJE IV	4.c	4.c.k.	4.c.k.	Postlocutiva	388.9	ENFERMEDAD OIDO.NEOM

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.d.	4.d.	4.d.	TRASTORNOS PSICOMOTORES		
EJE IV	4.d.	4.d.a.	4.d.a.	Retraso psicomotor simple	307.9	SINTOMA PSICOPATOLOGICO NCOC.OTRO Y NEOM (I)
EJE IV	4.d.	4.d.a.	4.d.a.	Retraso psicomotor simple	F98.6	FARFULLEO
EJE IV	4.d.	4.d.a.	4.d.a.	Retraso psicomotor simple	F82	TRASTORNO ESPECÍFICO DEL DESARROLLO PSICOMOTOR
EJE IV	4.d.	4.d.a.	4.d.a.	Retraso psicomotor simple	799.54	DEFICIT PSICOMOTOR
EJE IV	4.d.	4.d.a.	4.d.a.	Retraso psicomotor simple	315.4	RETARDO MOTOR SELECTIVO
EJE IV	4.d.	4.d.b.	4.d.b.	Trastornos de la coordinación dinámica	781.3	FALTA COORDINACION
EJE IV	4.d.	4.d.b.	4.d.b.	Trastornos de la coordinación dinámica	719.7	DIFICULTAD MARCHA
EJE IV	4.d.	4.d.c.	4.d.c.	Trastornos de la coordinación estática.	781.3	FALTA COORDINACION
EJE IV	4.d.	4.d.d.	4.d.d.	Trastornos de la coordinación viso-manual.	799.53	DEFICIT VISUOESPACIAL
EJE IV	4.d.	4.d.d.	4.d.d.	Trastornos de la coordinación viso-manual.	781.99	SINTOMA SISTEMA NERVIOSO Y MUSCULOESQUELETICO.OTRO.OTRO
EJE IV	4.d.	4.d.e.	4.d.e.	Trastornos de la estructuración espacial.	799.53	DEFICIT VISUOESPACIAL
EJE IV	4.d.	4.d.e.	4.d.e.	Trastornos de la estructuración espacial.	781.99	SINTOMA SISTEMA NERVIOSO Y MUSCULOESQUELETICO.OTRO.OTRO
EJE IV	4.d.	4.d.f.	4.d.f.	Trastornos de la organización temporal.	781.99	SINTOMA SISTEMA NERVIOSO Y MUSCULOESQUELETICO.OTRO.OTRO
EJE IV	4.d.	4.d.g.	4.d.g.	Trastornos del esquema corporal.	781.99	SINTOMA SISTEMA NERVIOSO Y MUSCULOESQUELETICO.OTRO.OTRO
EJE IV	4.d.	4.d.h.	4.d.h.	Trastornos de la lateralidad.	781.99	SINTOMA SISTEMA NERVIOSO Y MUSCULOESQUELETICO.OTRO.OTRO
EJE IV	4.d.	4.d.i.	4.d.i.	Trastornos del control respiratorio.	786.09	ANOMALIA RESPIRATORIA.OTRA
EJE IV	4.e.	4.e.	4.e.	RETRASO EVOLUTIVO		
EJE IV	4.e.	4.e.a.	4.e.a.	Retraso evolutivo leve.	F89	TRASTORNO DEL DESARROLLO PSICOLÓGICO SIN ESPECIFICACIÓN
EJE IV	4.e.	4.e.b.	4.e.b.	Retraso evolutivo moderado	F89	TRASTORNO DEL DESARROLLO PSICOLÓGICO SIN ESPECIFICACIÓN
EJE IV	4.e.	4.e.c.	4.e.c.	Retraso evolutivo grave	F89	TRASTORNO DEL DESARROLLO PSICOLÓGICO SIN ESPECIFICACIÓN
EJE IV	4.e.	4.e.d.	4.e.d.	Retraso evolutivo profundo	F89	TRASTORNO DEL DESARROLLO PSICOLÓGICO SIN ESPECIFICACIÓN
EJE IV	4.e.	4.e.e.	4.e.e.	Retraso evolutivo no especificado	F89	TRASTORNO DEL DESARROLLO PSICOLÓGICO SIN ESPECIFICACIÓN

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.f	4.f	4.f	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO COGNITIVO		
EJE IV	4.f	4.f.a.	4.f.a.	Retraso mental leve	F70.1	RETRASO MENTAL LEVE CON ALTERACIÓN SIGNIFICATIVA DE LA CONDUCTA, REQUIRIENDO ATENCIÓN Y TRATAMIENTO
EJE IV	4.f	4.f.a.	4.f.a.	Retraso mental leve	F70.9	RETRASO MENTAL LEVE CON DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO SIN ESPECIFICACIÓN
EJE IV	4.f	4.f.a.	4.f.a.	Retraso mental leve	F70.0	RETRASO MENTAL LEVE CON INEXISTENTE O MÍNIMA ALTERACIÓN DE LA CONDUCTA
EJE IV	4.f	4.f.a.	4.f.a.	Retraso mental leve	F70.8	RETRASO MENTAL LEVE CON OTRO DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO
EJE IV	4.f	4.f.b.	4.f.b.	Retraso mental moderado	F71.1	RETRASO MENTAL MODERADO CON ALTERACIÓN SIGNIFICATIVA DE LA CONDUCTA, REQUIRIENDO ATENCIÓN Y TRATAMIENTO
EJE IV	4.f	4.f.b.	4.f.b.	Retraso mental moderado	F71.9	RETRASO MENTAL MODERADO CON DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO SIN ESPECIFICACIÓN
EJE IV	4.f	4.f.b.	4.f.b.	Retraso mental moderado	F71.0	RETRASO MENTAL MODERADO CON INEXISTENTE O MÍNIMA ALTERACIÓN DE LA CONDUCTA
EJE IV	4.f	4.f.b.	4.f.b.	Retraso mental moderado	F71.8	RETRASO MENTAL MODERADO CON OTRO DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO
EJE IV	4.f	4.f.c.	4.f.c.	Retraso mental grave	F72.1	RETRASO MENTAL GRAVE CON ALTERACIÓN SIGNIFICATIVA DE LA CONDUCTA, REQUIRIENDO ATENCIÓN Y TRATAMIENTO
EJE IV	4.f	4.f.c.	4.f.c.	Retraso mental grave	F72.9	RETRASO MENTAL GRAVE CON DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO SIN ESPECIFICACIÓN
EJE IV	4.f	4.f.c.	4.f.c.	Retraso mental grave	F72.0	RETRASO MENTAL GRAVE CON INEXISTENTE O MÍNIMA ALTERACIÓN DE LA CONDUCTA
EJE IV	4.f	4.f.c.	4.f.c.	Retraso mental grave	F72.8	RETRASO MENTAL GRAVE CON OTRO DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO
EJE IV	4.f	4.f.d.	4.f.d.	Retraso mental profundo	F73.1	RETRASO MENTAL PROFUNDO CON ALTERACIÓN SIGNIFICATIVA DE LA CONDUCTA, REQUIRIENDO ATENCIÓN Y TRATAMIENTO

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.f	4.f	4.f	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO COGNITIVO		
EJE IV	4.f	4.f.d.	4.f.d.	Retraso mental profundo	F73.0	RETRASO MENTAL PROFUNDO CON INEXISTENTE O MÍNIMA ALTERACIÓN DE LA CONDUCTA
EJE IV	4.f	4.f.d.	4.f.d.	Retraso mental profundo	F73.8	RETRASO MENTAL PROFUNDO CON OTRO DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO
EJE IV	4.f	4.f.d.	4.f.d.	Retraso mental profundo	F73.9	RETRASO MENTAL PROFUNDO SIN ALUSIÓN AL DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO
EJE IV	4.f	4.f.d.	4.f.d.	Retraso mental profundo	F78.1	OTRO RETRASO MENTAL, CON ALTERACIÓN SIGNIFICATIVA DE LA CONDUCTA, REQUIRIENDO ATENCIÓN Y TRATAMIENTO
EJE IV	4.f	4.f.d.	4.f.d.	Retraso mental profundo	F78.9	OTRO RETRASO MENTAL, CON DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO SIN ESPECIFICACIÓN
EJE IV	4.f	4.f.d.	4.f.d.	Retraso mental profundo	F78.0	OTRO RETRASO MENTAL, CON INEXISTENTE O MÍNIMA ALTERACIÓN DE LA CONDUCTA
EJE IV	4.f	4.f.d.	4.f.d.	Retraso mental profundo	F78.8	OTRO RETRASO MENTAL, CON OTRO DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO
EJE IV	4.f	4.f.d.	4.f.d.	Retraso mental profundo	F79.1	RETRASO MENTAL SIN ESPECIFICACIÓN, CON ALTERACIÓN SIGNIFICATIVA DE LA CONDUCTA, REQUIRIENDO ATENCIÓN Y TRATAMIENTO
EJE IV	4.f	4.f.d.	4.f.d.	Retraso mental profundo	F79.9	RETRASO MENTAL SIN ESPECIFICACIÓN, CON DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO SIN ESPECIFICACIÓN
EJE IV	4.f	4.f.d.	4.f.d.	Retraso mental profundo	F79.0	RETRASO MENTAL SIN ESPECIFICACIÓN, CON INEXISTENTE O MÍNIMA ALTERACIÓN DE LA CONDUCTA
EJE IV	4.f	4.f.d.	4.f.d.	Retraso mental profundo	F79.8	RETRASO MENTAL SIN ESPECIFICACIÓN, CON OTRO DETERIORO DEL COMPORTAMIENTO
EJE IV	4.f	4.f.e.	4.f.e.	Retraso mental no especificado	319	RETRASO MENTAL NEOM (#)(&)
EJE IV	4.f	4.f.f.	4.f.f.	Altas habilidades		

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.g	4.g	4.g	T. EN EL DESARROLLO DE LA COMUNICACIÓN Y DEL LENGUAJE		
EJE IV	4.g	4.g.a.	4.g.a.	Dislalia	V40.1	PROBLEMA COMUNICACION [INCLUIDO HABLA]
EJE IV	4.g	4.g.a.	4.g.a.	Dislalia	784.5	ALTERACION HABLA OTRA
EJE IV	4.g	4.g.a.	4.g.a.	Dislalia	V41.4	PROBLEMA PRODUCCION VOCAL
EJE IV	4.g	4.g.a.	4.g.a.	Dislalia	315.39	TRASTORNO DESARROLLO HABLA Y LENGUAJE.OTRO
EJE IV	4.g	4.g.b.	4.g.b.	Retraso simple del habla.	307.9	SINTOMA PSICOPATOLOGICO NCOC.OTRO Y NEOM (I)
EJE IV	4.g	4.g.b.	4.g.b.	Retraso simple del habla.	V40.1	PROBLEMA COMUNICACION [INCLUIDO HABLA]
EJE IV	4.g	4.g.b.	4.g.b.	Retraso simple del habla.	784.5	ALTERACION HABLA OTRA
EJE IV	4.g	4.g.b.	4.g.b.	Retraso simple del habla.	V41.4	PROBLEMA PRODUCCION VOCAL
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	315.39	TRASTORNO DESARROLLO HABLA Y LENGUAJE.OTRO
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	V40.1	PROBLEMA COMUNICACION [INCLUIDO HABLA]
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	744.9	ANOMALIA CONGENITA CARA Y CUELLO NEOM
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749	LABIO LEPORINO
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749.14	LABIO LEPORINO.BILATERAL INCOMPLETO
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749.13	LABIO LEPORINO.BILATERAL COMPLETO
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749.12	LABIO LEPORINO.UNILATERAL INCOMPLETO
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749.11	LABIO LEPORINO.UNILATERAL COMPLETO
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749.10	LABIO LEPORINO.NEOM
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749	FISURA PALADAR Y LABIO LEPORINO
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749.04	FISURA PALADAR.BILATERAL INCOMPLETA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	744.83	MACROSTOMIA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	744.89	ANOMALIA CONGENITA CARA Y CUELLO.OTRA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749.22	FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO. UNILATERAL INCOMPLETA

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.g	4.g	4.g	T. EN EL DESARROLLO DE LA COMUNICACIÓN Y DEL LENGUAJE		
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749.02	FISURA PALADAR.UNILATERAL INCOMPLETA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749.01	FISURA PALADAR.UNILATERAL COMPLETA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	524.01	HIPERPLASIA MAXILAR
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	350.8	ENFERMEDAD NERVIOS TRIGEMINOS.OTRO
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	748.1	ANOMALIA CONGENITA NARIZ OTRA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749.00	FISURA PALADAR.NEOM
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749.03	FISURA PALADAR.BILATERAL COMPLETA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	750.12	ADHESION CONGENITA LENGUA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	767.5	LESION NERVIOS FACIALES NACIMIENTO
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	754.0	DEFORMIDAD MUSCULOESQUELETICA CONGENITA.CRANEO Y CARA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	750.29	ANOMALIA CONGENITA FARINGE OTRA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	750.27	DIVERTICULO CONGENITO FARINGE
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	750.19	ANOMALIA CONGENITA LENGUA.OTRA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	750.16	MICROGLOSIA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749.20	FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO.NEOM
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	750.13	FISURA CONGENITA LENGUA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749.21	FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO. UNILATERAL COMPLETA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	750.11	AGLOSIA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	750.10	ANOMALIA CONGENITA LENGUA.NEOM
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	750.0	ANQUILOGLOSIA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749.25	FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO.OTRA COMBINACION
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749.24	FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO. BILATERAL INCOMPLETA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	749.23	FISURA PALADAR CON LABIO LEPORINO. BILATERAL COMPLETA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	750.15	MACROGLOSIA CONGENITA

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.g	4.g	4.g	T. EN EL DESARROLLO DE LA COMUNICACIÓN Y DEL LENGUAJE		
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	351.9	ENFERMEDAD NERVIO FACIAL.NEOM
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	351.8	ENFERMEDAD NERVIO FACIAL.OTRO
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	351.1	GANGLIONITIS GENICULADA
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	351.0	PARALISIS FACIAL
EJE IV	4.g	4.g.c.	4.g.c.	Disglosia.	350.9	ENFERMEDAD NERVIO TRIGEMINO.NEOM
EJE IV	4.g	4.g.d.	4.g.d.	Disartria	784.51	DISARTRIA
EJE IV	4.g	4.g.e.	4.g.e.	Disfemia	315.35	TRASTORNO FLUIDEZ HABLA COMIENZO INFANCIA
EJE IV	4.g	4.g.f.	4.g.f.	Retraso simple del lenguaje	F80	TRASTORNO ESPECIFICO DEL DESARROLLO DEL HABLA Y DEL LENGUAJE
EJE IV	4.g	4.g.f.	4.g.f.	Retraso simple del lenguaje	V40.1	PROBLEMA COMUNICACION [INCLUIDO HABLA]
EJE IV	4.g	4.g.f.	4.g.f.	Retraso simple del lenguaje	315.31	TRASTORNO DESARROLLO LENGUAJE
EJE IV	4.g	4.g.f.	4.g.f.	Retraso simple del lenguaje	V41.4	PROBLEMA PRODUCCION VOCAL
EJE IV	4.g	4.g.f.	4.g.f.	Retraso simple del lenguaje	315.32	TRASTORNO RECEPTIVO LENGUAJE (MIXTO)
EJE IV	4.g	4.g.g.	4.g.g.	Disfasia (TEDL) o (TPDL).	V40.1	PROBLEMA COMUNICACION [INCLUIDO HABLA]
EJE IV	4.g	4.g.g.	4.g.g.	Disfasia (TEDL) o (TPDL).	V41.4	PROBLEMA PRODUCCION VOCAL
EJE IV	4.g	4.g.g.	4.g.g.	Disfasia (TEDL) o (TPDL).	784.5	ALTERACION HABLA OTRA
EJE IV	4.g	4.g.h.	4.g.h.	Afasia Infantil congénita	315.31	TRASTORNO DESARROLLO LENGUAJE
EJE IV	4.g	4.g.h.	4.g.h.	Afasia Infantil congénita	315.39	TRASTORNO DESARROLLO HABLA Y LENGUAJE.OTRO
EJE IV	4.g	4.g.i.	4.g.i.	Afasia Infantil adquirida	784.3	AFASIA
EJE IV	4.g	4.g.i.	4.g.i.	Afasia Infantil adquirida	315.31	TRASTORNO DESARROLLO LENGUAJE
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	784.42	DISFONIA
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	478.31	PARALISIS CUERDA VOCAL O LARINGE. UNILATERAL PARCIAL
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	478.30	PARALISIS CUERDA VOCAL O LARINGE.NEOM
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	351.9	ENFERMEDAD NERVIO FACIAL.NEOM

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.g	4.g	4.g	T. EN EL DESARROLLO DE LA COMUNICACIÓN Y DEL LENGUAJE		
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	478.32	PARALISIS CUERDA VOCAL O LARINGE. UNILATERAL TOTAL
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	519.4	ENFERMEDAD DIAFRAGMA
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	524.56	INTERFERENCIA LADO NO OPERATIVO
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	748.1	ANOMALIA CONGENITA NARIZ OTRA
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	748.2	MEMBRANA LARINGEA
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	748.3	ANOMALIA CONGENITA LARINGE, TRAQUEA Y BRONQUIO
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	754.0	DEFORMIDAD MUSCULOESQUELETICA CONGENITA. CRANEO Y CARA
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	V41.4	PROBLEMA PRODUCCION VOCAL
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	478.33	PARALISIS CUERDA VOCAL O LARINGE. BILATERAL PARCIAL
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	032.3	DIFTERIA. LARINGE
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	519.02	COMPLICACION TRAQUEOSTOMIA. MECANICA
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	750.29	ANOMALIA CONGENITA FARINGE OTRA
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	478.75	ESPASMO LARINGE
EJE IV	4.g	4.g.j.	4.g.j.	Disfonías	478.74	ESTENOSIS LARINGE

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE. IV	4.h.	4.h.	4.h.	T. EN LA EXPRESIÓN SOMÁTICA		
EJE IV	4.h.	4.h.a.	4.h.a.	Afecciones somáticas	300.89	TRASTORNO NEUROTICO.OTRO
EJE IV	4.h.	4.h.a.	4.h.a.	Afecciones somáticas	300.81	TRASTORNO SOMATIZACION
EJE IV	4.h.	4.h.a.	4.h.a.	Afecciones somáticas	300.82	TRASTORNO SOMATOFORME INDIFERENCIADO
EJE IV	4.h.	4.h.c.	4.h.c.	Enuresis	F98.0	ENURESIS NO ORGÁNICA
EJE IV	4.h.	4.h.c.	4.h.c.	Enuresis	307.6	ENURESIS (I)
EJE IV	4.h.	4.h.c.	4.h.c.	Enuresis	788.3	INCONTINENCIA ORINA (+)
EJE IV	4.h.	4.h.d.	4.h.d.	Encopresis	787.6	INCONTINENCIA FECAL
EJE IV	4.h.	4.h.d.	4.h.d.	Encopresis	F98.1	ENCOPREESIS NO ORGÁNICA
EJE IV	4.h.	4.h.d.	4.h.d.	Encopresis	307.7	ENCOPRESIS (I)
EJE IV	4.h.	4.h.e.	4.h.e.	Trastornos de la alimentación	783.21	PERDIDA ANORMAL PESO
EJE IV	4.h.	4.h.e.	4.h.e.	Trastornos de la alimentación	783.41	GANANCIA PESO INSUFICIENTE INFANCIA
EJE IV	4.h.	4.h.e.	4.h.e.	Trastornos de la alimentación	307.50	TRASTORNO PSICOPATOLOGICO ALIMENTACION.NEOM (I)
EJE IV	4.h.	4.h.e.	4.h.e.	Trastornos de la alimentación	307.54	VOMITO PSICOGENICO (I)
EJE IV	4.h.	4.h.e.	4.h.e.	Trastornos de la alimentación	307.59	TRASTORNO PSICOPATOLOGICO ALIMENTACION.OTRO (I)
EJE IV	4.h.	4.h.f.	4.h.f.	Trastornos del sueño	307.42	INSOMNIO PERSISTENTE (I)
EJE IV	4.h.	4.h.f.	4.h.f.	Trastornos del sueño	307.44	HIPERSOMNIA PERSISTENTE (I)
EJE IV	4.h.	4.h.g.	4.h.g.	Retraso psicógeno del crecimiento	783.40	FALTA DESARROLLO FISIOLÓGICO NORMAL PREVISTO INFANCIA.NEOM
EJE IV	4.h.	4.h.g.	4.h.g.	Retraso psicógeno del crecimiento	783.3	DIFICULTAD Y MALA ORGANIZACION ALIMENTACION

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.i.	4.i.	4.i.	TRASTORNOS EMOCIONALES	309	REACCION ADAPTACION
EJE IV	4.i.	4.i.a.	4.i.a.	Trastorno por estrés traumático	309.81	ESTRES POSTRAUMATICO PROLONGADO
EJE IV	4.i.	4.i.b.	4.i.b.	Trastorno por ansiedad en la infancia	313.0	TRASTORNO ANSIEDAD EXCESIVA
EJE IV	4.i.	4.i.b.	4.i.b.	Trastorno por ansiedad en la infancia	300.09	ESTADO ANSIEDAD OTRO
EJE IV	4.i.	4.i.b.	4.i.b.	Trastorno por ansiedad en la infancia	300.02	TRASTORNO ANSIEDAD GENERALIZADO
EJE IV	4.i.	4.i.b.	4.i.b.	Trastorno por ansiedad en la infancia	309.21	ANSIEDAD POR SEPARACION
EJE IV	4.i.	4.i.b.	4.i.b.	Trastorno por ansiedad en la infancia	300.00	ESTADO ANSIEDAD.NEOM
EJE IV	4.i.	4.i.c.	4.i.c.	Trastorno del estado de ánimo: reacción al duelo	293.83	SINDROME AFECTIVO ORGANICO (&)
EJE IV	4.i.	4.i.c.	4.i.c.	Trastorno del estado de ánimo: reacción al duelo	296.99	PSICOSIS AFECTIVA.OTRA
EJE IV	4.i.	4.i.c.	4.i.c.	Trastorno del estado de ánimo: reacción al duelo	296.90	PSICOSIS AFECTIVA.NEOM
EJE IV	4.i.	4.i.d.	4.i.d.	Depresión en la infancia	296.20	TRASTORNO DEPRESIVO UNICO.NEOM
EJE IV	4.i.	4.i.e.	4.i.e.	Trastorno mixto de la expresividad emocional	296.22	TRASTORNO DEPRESIVO UNICO.MODERADO
EJE IV	4.i.	4.i.e.	4.i.e.	Trastorno mixto de la expresividad emocional	296.21	TRASTORNO DEPRESIVO UNICO.LEVE
EJE IV	4.i.	4.i.e.	4.i.e.	Trastorno mixto de la expresividad emocional	296.20	TRASTORNO DEPRESIVO UNICO.NEOM
EJE IV	4.i.	4.i.e.	4.i.e.	Trastorno mixto de la expresividad emocional	296.30	TRASTORNO DEPRESIVO RECURRENTE.NEOM
EJE IV	4.i.	4.i.e.	4.i.e.	Trastorno mixto de la expresividad emocional	309.4	REACCION ADAPTACION CON ALTERACION EMOCION Y CONDUCTA
EJE IV	4.i.	4.i.e.	4.i.e.	Trastorno mixto de la expresividad emocional	296.31	TRASTORNO DEPRESIVO RECURRENTE.LEVE
EJE IV	4.i.	4.i.e.	4.i.e.	Trastorno mixto de la expresividad emocional	296.82	TRASTORNO DEPRESIVO ATIPICO
EJE IV	4.i.	4.i.f.	4.i.f.	Trastorno de la identidad genérica	F64	TRASTORNOS DE LA IDENTIDAD SEXUAL
EJE IV	4.i.	4.i.f.	4.i.f.	Trastorno de la identidad genérica	313.82	TRASTORNO IDENTIDAD
EJE IV	4.i.	4.i.g.	4.i.g.	Trastorno reactivo al vínculo	F94.1 .	Trastorno de vinculación de la infancia reactivo
EJE IV	4.i.	4.i.g.	4.i.g.	Trastorno reactivo al vínculo	F94.2	Trastorno de vinculación de la infancia desinhibido.
EJE IV	4.i.	4.i.g.	4.i.g.	Trastorno reactivo al vínculo	312.22	TRASTORNO COMPORTAMIENTO SOCIALIZADO.MODERADO
EJE IV	4.i.	4.i.g.	4.i.g.	Trastorno reactivo al vínculo	312.03	TRASTORNO COMPORTAMIENTO INFRASOCIALIZADO AGRESIVO.GRAVE

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.i.	4.i.	4.i.	TRASTORNOS EMOCIONALES	309	REACCION ADAPTACION
EJE IV	4.i.	4.i.g.	4.i.g.	Trastorno reactivo al vínculo	313.89	TRASTORNO EMOCIONAL INFANCIA Y ADOLESCENCIA.OTRO
EJE IV	4.i.	4.i.g.	4.i.g.	Trastorno reactivo al vínculo	312.10	TRASTORNO COMPORTAMIENTO INFRASOCIALIZADO NO AGRESIVO.NEOM
EJE IV	4.i.	4.i.g.	4.i.g.	Trastorno reactivo al vínculo	312.11	TRASTORNO COMPORTAMIENTO INFRASOCIALIZADO NO AGRESIVO.LEVE
EJE IV	4.i.	4.i.g.	4.i.g.	Trastorno reactivo al vínculo	312.23	TRASTORNO COMPORTAMIENTO SOCIALIZADO.GRAVE
EJE IV	4.i.	4.i.g.	4.i.g.	Trastorno reactivo al vínculo	312.12	TRASTORNO COMPORTAMIENTO INFRASOCIALIZADO NO AGRESIVO.MODERA
EJE IV	4.i.	4.i.g.	4.i.g.	Trastorno reactivo al vínculo	312.20	TRASTORNO COMPORTAMIENTO SOCIALIZADO.NEOM
EJE IV	4.i.	4.i.g.	4.i.g.	Trastorno reactivo al vínculo	312.21	TRASTORNO COMPORTAMIENTO SOCIALIZADO.LEVE
EJE IV	4.i.	4.i.g.	4.i.g.	Trastorno reactivo al vínculo	312.00	TRASTORNO COMPORTAMIENTO INFRASOCIALIZADO AGRESIVO.NEOM
EJE IV	4.i.	4.i.g.	4.i.g.	Trastorno reactivo al vínculo	312.13	TRASTORNO COMPORTAMIENTO INFRASOCIALIZADO NO AGRESIVO.GRAVE
EJE IV	4.i.	4.i.g.	4.i.g.	Trastorno reactivo al vínculo	312.02	TRASTORNO COMPORTAMIENTO INFRASOCIALIZADO AGRESIVO.MODERADO
EJE IV	4.i.	4.i.g.	4.i.g.	Trastorno reactivo al vínculo	312.01	TRASTORNO COMPORTAMIENTO INFRASOCIALIZADO AGRESIVO.LEVE
EJE IV	4.i.	4.i.h.	4.i.h.	Trastorno adaptativo	309.9	REACCION ADAPTACION.NEOM
EJE IV	4.i.	4.i.h.	4.i.h.	Trastorno adaptativo	309.3	REACCION ADAPTACION CON ALTERACION CONDUCTA
EJE IV	4.i.	4.i.h.	4.i.h.	Trastorno adaptativo	309.28	REACCION ADAPTACION CON CARACTERISTICA EMOCIONAL MIXTA
EJE IV	4.i.	4.i.h.	4.i.h.	Trastorno adaptativo	309.24	REACCION ADAPTACION CON ANSIEDAD
EJE IV	4.i.	4.i.h.	4.i.h.	Trastorno adaptativo	309.0	REACCION DEPRESIVA LEVE
EJE IV	4.i.	4.i.h.	4.i.h.	Trastorno adaptativo	309.4	REACCION ADAPTACION CON ALTERACION EMOCION Y CONDUCTA
EJE IV	4.i.	4.i.i.	4.i.i.	Mutismo selectivo	313.23	MUTISMO ELECTIVO

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.j.	4.j.	4.j.	T. REGULACION Y COMPORTAMIENTO		
EJE IV	4.j.	4.j.a.	4.j.a.	Temeroso cauto	313.22	TRASTORNO INTROVERTIDO INFANCIA
EJE IV	4.j.	4.j.b.	4.j.b.	Negativo-desafiante	313.81	TRASTORNO OPOSICIONAL
EJE IV	4.j.	4.j.c.	4.j.c.	Hiporeactivo	314.00	TRASTORNO SIMPLE ACTIVIDAD Y ATENCION. SIN HIPERACTIVIDAD
EJE IV	4.j.	4.j.c.	4.j.c.	Hiporeactivo	301.6	TRASTORNO DEPENDENCIA PERSONALIDAD (&)
EJE IV	4.j.	4.j.d.	4.j.d.	Desorganizado, motor-impulsivo	314.01	TRASTORNO SIMPLE ACTIVIDAD Y ATENCION. CON HIPERACTIVIDAD
EJE IV	4.j.	4.j.e.	4.j.e.	Otros T. regulación	312.9	TRASTORNO COMPORTAMIENTO.NEOM
EJE IV	4.j.	4.j.f.	4.j.f.	Trastornos por déficit de atención y comportamiento perturbador.	799.51	DEFICIT ATENCION Y CONCENTRACION
EJE IV	4.j.	4.j.f.	4.j.f.	Trastornos por déficit de atención y comportamiento perturbador.	314.01	TRASTORNO SIMPLE ACTIVIDAD Y ATENCION. CON HIPERACTIVIDAD
EJE IV	4.j.	4.j.h.	4.j.h.	T.por DAH, tipo predominio del déf.de atención.	F90.0	"TRASTORNO DE LA ACTIVIDAD Y DE LA ATENCIÓN. "
EJE IV	4.j.	4.j.g.	4.j.g.	Trastorno por DAH, tipo combinado.	314.01	TRASTORNO SIMPLE ACTIVIDAD Y ATENCION. CON HIPERACTIVIDAD
EJE IV	4.j.	4.j.h.	4.j.h.	T.por DAH, tipo predominio del déf.de atención.	314.00	TRASTORNO SIMPLE ACTIVIDAD Y ATENCION. SIN HIPERACTIVIDAD
EJE IV	4.j.	4.j.i.	4.j.i.	T. por DAH, tipo con predominio hiperactivo-impulsivo.	314.2	TRASTORNO HIPERCINETICO CONDUCTA
EJE IV	4.j.	4.j.j.	4.j.j.	Trastorno por DAH no especificado	314.9	SINDROME HIPERCINETICO INFANCIA.NEOM
EJE IV	4.j.	4.j.j.	4.j.j.	Trastorno por DAH no especificado	799.51	DEFICIT ATENCION Y CONCENTRACION
EJE IV	4.j.	4.j.k.	4.j.k.	Trastorno disocial	312.81	TRASTORNO COMPORTAMIENTO NCOC.OTRO. COMIENZO INFANCIA
EJE IV	4.j.	4.j.k.	4.j.k.	Trastorno disocial	312.89	TRASTORNO COMPORTAMIENTO NCOC.OTRO. OTRO
EJE IV	4.j.	4.j.l.	4.j.l.	Trastorno negativista desafiante	313.81	TRASTORNO OPOSICIONAL
EJE IV	4.j.	4.j.m.	4.j.m.	Trastorno de comportamiento perturbador no especificado.	312.9	TRASTORNO COMPORTAMIENTO.NEOM

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE IV	EJE IV	EJE IV	EJE IV	TRASTORNOS EN EL DESARROLLO		
EJE IV	4.k	4.k	4.k	T. DEL ESPECTRO AUTISTA		
EJE IV	4.k	4.k.a.	4.k.a.	Trastorno multisistémico	F89	TRASTORNO DEL DESARROLLO PSICOLÓGICO SIN ESPECIFICACIÓN
EJE IV	4.k	4.k.b.	4.k.b.	Trastorno autista	F84.0	AUTISMO INFANTIL
EJE IV	4.k	4.k.d.	4.k.d.	Trastorno desintegrativo infantil	299.11	PSICOSIS DESINTEGRATIVA.ESTADO RESIDUAL
EJE IV	4.k	4.k.d.	4.k.d.	Trastorno desintegrativo infantil	F84.3	OTRO TRASTORNO DESINTEGRATIVO DE LA INFANCIA
EJE IV	4.k	4.k.e.	4.k.e.	Trastorno de Asperger	F84.5	SÍNDROME DE ASPERGER
EJE IV	4.l.	4.l.	4.l.	PLURIDEFICIENCIAS		
EJE IV	4.l.	4.l.a.	4.l.a.	Plurideficiencias		
EJE IV	4.m.	4.m.	4.m.	OTROS		
EJE IV	4.m.	4.m.a.	4.m.a.	Otros		

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE V	EJE V	EJE V	EJE V	FAMILIA		
EJE V	5.a	5.a	5.a	TRASTORNOS DE LA INTERACCION		
EJE V	5.a	5.a.a.	5.a.a.	Relaciones inestables	313.81	TRASTORNO OPOSICIONAL
EJE V	5.a	5.a.a.	5.a.a.	Relaciones inestables	V61.20	PROBLEMA ENTRE PADRE E HIJO NEOM
EJE V	5.a	5.a.b.	5.a.b.	Relaciones alteradas	V61.20	PROBLEMA ENTRE PADRE E HIJO NEOM
EJE V	5.a	5.a.b.	5.a.b.	Relaciones alteradas	313.81	TRASTORNO OPOSICIONAL
EJE V	5.a	5.a.c.	5.a.c.	Relaciones deterioradas	313.81	TRASTORNO OPOSICIONAL
EJE V	5.a	5.a.c.	5.a.c.	Relaciones deterioradas	V61.20	PROBLEMA ENTRE PADRE E HIJO NEOM
EJE V	5.a	5.a.d.	5.a.d.	Graves trastornos de la relación	V61.20	PROBLEMA ENTRE PADRE E HIJO NEOM
EJE V	5.a	5.a.d.	5.a.d.	Graves trastornos de la relación	313.81	TRASTORNO OPOSICIONAL
EJE V	5.a	5.a.e.	5.a.e.	Relaciones negligentes	995.54	ABUSO NIÑO FISICO
EJE V	5.a	5.a.e.	5.a.e.	Relaciones negligentes	995.59	ABUSO NIÑO OTRO
EJE V	5.a	5.a.e.	5.a.e.	Relaciones negligentes	995.51	ABUSO NIÑO EMOCIONAL Y PSICOLOGICO
EJE V	5.a	5.a.e.	5.a.e.	Relaciones negligentes	995.53	ABUSO NIÑO SEXUAL
EJE V	5.a	5.a.e.	5.a.e.	Relaciones negligentes	995.50	ABUSO NIÑO NEOM
EJE V	5.a	5.a.e.	5.a.e.	Relaciones negligentes	995.52	ABANDONO NIÑO (NUTRICIONAL)
EJE V	5.b.	5.b.	5.b.	FORMAS DE RELACIÓN FAMILIA-NIÑO		
EJE V	5.b.	5.b.a.	5.b.a.	Tendencia sobreprotectora	V61.20	PROBLEMA ENTRE PADRE E HIJO NEOM
EJE V	5.b.	5.b.a.	5.b.a.	Tendencia sobreprotectora	313.89	TRASTORNO EMOCIONAL INFANCIA Y ADOLESCENCIA.OTRO
EJE V	5.b.	5.b.b.	5.b.b.	Tendencia a la apatía o al descuido	V61.20	PROBLEMA ENTRE PADRE E HIJO NEOM
EJE V	5.b.	5.b.b.	5.b.b.	Tendencia a la apatía o al descuido	313.89	TRASTORNO EMOCIONAL INFANCIA Y ADOLESCENCIA.OTRO
EJE V	5.b.	5.b.c.	5.b.c.	Tendencia al rechazo	V61.7	EMBARAZO NO DESEADO OTRO
EJE V	5.b.	5.b.c.	5.b.c.	Tendencia al rechazo	313.89	TRASTORNO EMOCIONAL INFANCIA Y ADOLESCENCIA.OTRO
EJE V	5.b.	5.b.c.	5.b.c.	Tendencia al rechazo	V61.20	PROBLEMA ENTRE PADRE E HIJO NEOM
EJE V	5.b.	5.b.d.	5.b.d.	Tendencia agresivo-dominante	V61.20	PROBLEMA ENTRE PADRE E HIJO NEOM
EJE V	5.b.	5.b.d.	5.b.d.	Tendencia agresivo-dominante	313.89	TRASTORNO EMOCIONAL INFANCIA Y ADOLESCENCIA.OTRO

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE V	EJE V	EJE V	EJE V	FAMILIA		
EJE V	5.b.	5.b.	5.b.	FORMAS DE RELACIÓN FAMILIA-NIÑO		
EJE V	5.b.	5.b.d.	5.b.d.	Tendencia agresivo-dominante	313.89	TRASTORNO EMOCIONAL INFANCIA Y ADOLESCENCIA.OTRO
EJE V	5.b.	5.b.e.	5.b.e.	Tendencia ambivalente	V61.20	PROBLEMA ENTRE PADRE E HIJO NEOM
EJE V	5.b.	5.b.f.	5.b.f.	Tendencia abusiva	995.59	ABUSO NIÑO OTRO
EJE V	5.b.	5.b.f.	5.b.f.	Tendencia abusiva	995.50	ABUSO NIÑO NEOM
EJE V	5.b.	5.b.f.	5.b.f.	Tendencia abusiva	995.52	ABANDONO NIÑO (NUTRICIONAL)
EJE V	5.b.	5.b.f.	5.b.f.	Tendencia abusiva	995.51	ABUSO NIÑO EMOCIONAL Y PSICOLOGICO
EJE V	5.b.	5.b.f.	5.b.f.	Tendencia abusiva	995.54	ABUSO NIÑO FISICO
EJE V	5.b.	5.b.f.	5.b.f.	Tendencia abusiva	995.55	SINDROME INQUIETUD INFANTIL (&)
EJE V	5.b.	5.b.f.	5.b.f.	Tendencia abusiva	995.53	ABUSO NIÑO SEXUAL

EJE	CATEGORIA	SUBCATEGORÍA	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN ODAT	CIE-9-MC	DESCRIPTOR
EJE VI	EJE VI	EJE VI	EJE VI	ENTORNO		
EJE VI	6.a.	6.a.	6.a.	TRASTORNOS DEL ENTORNO		
EJE VI	6.a.	6.a.a	6.a.a	Ausencia de cuidadores sensibles	V60.4	MIEMBRO HOGAR INCAPAZ PRESTAR CUIDADO
EJE VI	6.a.	6.a.b.	6.a.b.	Malos tratos y abusos	E967	AGRESION POR APALEAMIENTO Y MALTRATO NIÑO Y ADULTO
EJE VI	6.a.	6.a.b.	6.a.b.	Malos tratos y abusos	995.52	ABANDONO NIÑO (NUTRICIONAL)
EJE VI	6.a.	6.a.b.	6.a.b.	Malos tratos y abusos	995.53	ABUSO NIÑO SEXUAL
EJE VI	6.a.	6.a.b.	6.a.b.	Malos tratos y abusos	995.54	ABUSO NIÑO FISICO
EJE VI	6.a.	6.a.b.	6.a.b.	Malos tratos y abusos	995.59	ABUSO NIÑO OTRO
EJE VI	6.a.	6.a.b.	6.a.b.	Malos tratos y abusos	V61.21	VICTIMA ABUSO NIÑO
EJE VI	6.a.	6.a.b.	6.a.b.	Malos tratos y abusos	995.51	ABUSO NIÑO EMOCIONAL Y PSICOLOGICO
EJE VI	6.a.	6.a.b.	6.a.b.	Malos tratos y abusos	995.50	ABUSO NIÑO NEOM
EJE VI	6.a.	6.a.c.	6.a.c.	Negligencia	V61.21	VICTIMA ABUSO NIÑO
EJE VI	6.a.	6.a.d.	6.a.d.	Institucionalización prolongada	V60.6	PERSONA QUE VIVE EN INSTITUCION RESIDENCIAL
EJE VI	6.a.	6.a.e.	6.a.e.	Permanencia excesiva en guardería o escuela		
EJE VI	6.a.	6.a.f.	6.a.f.	Hacinamiento	V60.1	ALOJAMIENTO INADECUADO
EJE VI	6.a.	6.a.g.	6.a.g.	Chabolismo	V60.1	ALOJAMIENTO INADECUADO
EJE VI	6.a.	6.a.h.	6.a.h.	Violencia e inseguridad ambiental	995.51	ABUSO NIÑO EMOCIONAL Y PSICOLOGICO
EJE VI	6.a.	6.a.h.	6.a.h.	Violencia e inseguridad ambiental	V61.21	VICTIMA ABUSO NIÑO
EJE VI	6.a.	6.a.h.	6.a.h.	Violencia e inseguridad ambiental	V60.4	MIEMBRO HOGAR INCAPAZ PRESTAR CUIDADO
EJE VI	6.a.	6.a.h.	6.a.h.	Violencia e inseguridad ambiental	995.50	ABUSO NIÑO NEOM
EJE VI	6.a.	6.a.i.	6.a.i.	Pobreza extrema.	V60.2	RECURSO MATERIAL INADECUADO
EJE VI	6.a.	6.a.j.	6.a.j.	Discriminación	V62.4	INADAPTACION SOCIAL
EJE VI	6.a.	6.a.k.	6.a.k.	Confluencia de factores de exclusión	V62.5	CIRCUNSTANCIA LEGAL
EJE VI	6.a.	6.a.k.	6.a.k.	Confluencia de factores de exclusión	V62.4	INADAPTACION SOCIAL

