

国际疾病分类
第十次修订本（ICD-10）
BJ-临床版
（第三卷Q~Z）

北京DRGs-PPS项目组

2011年12月31日

国际疾病分类
第十次修订本（ICD-10）
BJ-临床版
（第三卷Q~Z）

北京DRGs-PPS项目组

2011年12月31日

人先天性畸形、变形和染色体异常

Congenital Malformations, Deformations and Chromosomal Abnormalities

(Q00-Q99)

(Q00-Q99)

本章包括下列各节:

This chapter contains the following blocks:

- Q00-Q07 神经系统先天性畸形
- Q10-Q18 眼、耳、面和颈部先天性畸形
- Q20-Q28 循环系统先天性畸形
- Q30-Q34 呼吸系统先天性畸形
- Q35-Q37 唇裂及腭裂
- Q38-Q45 消化系统的其他先天性畸形
- Q50-Q56 生殖器官先天性畸形
- Q60-Q64 泌尿系统先天性畸形
- Q65-Q79 肌肉骨骼系统先天性畸形和变形

- Q80-Q89 其他先天性畸形
- Q90-Q99 染色体异常, 不可归类在他处者
- 不包括: 先天性代谢障碍(E70-E90)

- Q00-Q07 Congenital malformations of the nervous system
- Q10-Q18 Congenital malformations of eye, ear, face and neck
- Q20-Q28 Congenital malformations of the circulatory system
- Q30-Q34 Congenital malformations of the respiratory system
- Q35-Q37 Cleft lip and cleft palate
- Q38-Q45 Other congenital malformations of the digestive system
- Q50-Q56 Congenital malformations of genital organs
- Q60-Q64 Congenital malformations of the urinary system
- Q65-Q79 Congenital malformations and deformations of the musculoskeletal system

- Q80-Q89 Other congenital malformations
- Q90-Q99 Chromosomal abnormalities, not elsewhere classified
- Excludes: inborn errors of metabolism (E70?E90)

神经系统先天性畸形 (Q00-Q07)

Congenital Malformations Of The Nervous System (Q00-Q07)

Q00 无脑畸形和类似畸形

Q00 Anencephaly and similar malformations

- Q00.0 无脑儿
- Q00.00 无脑畸形, 未特指
不包括: 积水性无脑(畸形)(Q04.36)
无脑畸形 Q00.001
- Q00.01 不完全性无脑畸胎
半无脑畸胎
偏侧无脑(畸形)
- Q00.09 其他无脑畸形
无脑(儿)
无脑盖
无脑脊髓畸形
完全性的无脑畸形
- Q00.1 颅脊柱裂
脊柱裂:
· 完全的
· 颅脊柱的
· 全脊柱的
先天性颅脊柱裂 Q00.101
- Q00.2 枕骨裂脑露畸形
- Q00.20 枕骨裂脑露畸形, 未特指
先天性枕骨裂脑露畸形 Q00.201

- Q00.0 Anencephaly
- Q00.00 Anencephaly, unspecified
Excludes: hydranencephaly (Q04.36)
- Q00.01 Incomplete anencephaly
Hemianencephaly
Hemicephaly
- Q00.09 Other anencephaly
Acephaly
Acrania
Amyelencephaly
Complete anencephaly
- Q00.1 Craniorachischisis
Rachischisis:
· complete
· craniospinal
· total
- Q00.2 Iniencephaly
- Q00.20 Iniencephaly, unspecified

- Q00.21 枕骨裂脑露畸形, 开放的
先天性开放性枕骨裂脑露畸形 Q00.211
- Q00.22 枕骨裂脑露畸形, 闭合的
先天性闭合性枕骨裂脑露畸形 Q00.221

Q01 脑膨出

包 括: 脑脊髓膨出
 积水性脑膨出
 颅的积水性脑膜膨出
 大脑脑(脊)膜膨出
 脑膜脑膨出
 不包括: 麦克尔-格鲁贝尔综合征(Q61.9)

- Q01.0 额部脑膨出
先天性额部脑膨出 Q01.001
- Q01.1 鼻根部脑膨出
先天性鼻脑膜膨出 Q01.101
- Q01.2 枕部脑膨出
先天性枕部脑膨出 Q01.201
- Q01.8 其他部位的脑膨出
 - Q01.81 顶骨脑膨出
顶骨脑膨出 Q01.811
 - Q01.82 眶部脑膨出
眶部脑膨出 Q01.821
 - Q01.83 鼻部脑膨出
鼻部脑膨出 Q01.831
 - Q01.84 鼻咽脑膨出
鼻咽脑膨出 Q01.841
 - Q01.89 其他特指部位的脑膨出
- Q01.9 未特指的脑膨出
 - 先天性脑膜脑膨出 Q01.901
 - 先天性脑疝 Q01.902
 - 先天性积水性脑膨出 Q01.903

Q02 小头畸形

积水性小头
 脑过小
 不包括: 麦克尔-格鲁贝尔综合征(Q61.9)
 由于囊肾引起的小头(Q61.9)
 小头是由于:
 · 先天性感染(P35-37)
 · 电离辐射照射法(Q86.86)
 先天性小头畸形 Q02xx01

Q03 先天性脑积水

包 括: 新生儿脑积水

- Q00.21 Iniencephaly, open
- Q00.22 Iniencephaly, closed

Q01 Encephalocele

Includes: encephalomyelocele
 hydroencephalocele
 hydromeningocele, cranial
 meningocele, cerebral
 meningoencephalocele
 Excludes: Meckel-Gruber syndrome (Q61.9)

- Q01.0 Frontal encephalocele
- Q01.1 Nasofrontal encephalocele
- Q01.2 Occipital encephalocele
- Q01.8 Encephalocele of other sites
 - Q01.81 Parietal encephalocele
 - Q01.82 Orbital encephalocele
 - Q01.83 Nasal encephalocele
 - Q01.84 Nasopharyngeal encephalocele
 - Q01.89 Encephalocele of other specified sites
- Q01.9 Encephalocele, unspecified

Q02 Microcephaly

Hydromicrocephaly
 Micrencephalon
 Excludes: Meckel-Gruber syndrome (Q61.9)
 microcephalus with cystic kidney disease (Q61.9)
 microcephaly due to:
 · congenital infection (P35-P37)
 · exposure to ionising radiation (Q86.86)

Q03 Congenital hydrocephalus

Includes: hydrocephalus in newborn

不包括：阿-基氏综合症(Q07.0)
 脑积水：
 · 后天性(G91.-)
 · 先天性弓形体病引起的(P37.1)
 · 伴有脊柱裂(Q05.0—Q05.4—)

Excludes:Arnold-Chiari syndrome (Q07.0)
 hydrocephalus:
 · acquired (G91.-)
 · due to congenital toxoplasmosis (P37.1)
 · with spina bifida (Q05.0- Q05.4-)

Q03.0 西尔维于斯导水管[中脑导水管]畸形

Q03.0 Malformations of aqueduct of Sylvius

西尔维于斯导水管：
 · 异常
 · 梗阻，先天性
 · 狭窄

Aqueduct of Sylvius:
 · anomaly
 · obstruction, congenital
 · stenosis

西尔维于斯导水管[中脑导水管]畸形
 Q03.001

Q03.1 第四脑室正中孔和第四脑室外侧孔闭锁

Q03.1 Atresia of foramina of Magendie and Luschka

丹迪-沃克综合征

Dandy-Walker syndrome

丹迪-沃克综合征(第四脑室外侧孔闭锁)
 Q03.101

先天性中脑导水管狭窄 Q03.102

Q03.8 其他的先天性脑积水

Q03.8 Other congenital hydrocephalus

Q03.9 未特指的先天性脑积水

Q03.9 Congenital hydrocephalus, unspecified

先天性脑积水 Q03.901

先天性头颅畸形伴脑积水 Q03.902

Q04 脑的其他先天性畸形

Q04 Other congenital malformations of brain

不包括：独眼(Q87.0)
 大头畸形(Q75.3)

Excludes: cyclopia (Q87.09)
 macrocephaly (Q75.3)

Q04.0 胼胝体先天性畸形

Q04.0 Congenital malformations of corpus callosum

Q04.00 胼胝体先天性畸形, 未特指

Q04.00 Congenital malformations of corpus callosum, unspecified

Q04.01 胼胝体发育不全

Q04.01 Agenesis of corpus callosum

胼胝体发育不全 Q04.011

Q04.09 胼胝体其他先天性畸形

Q04.09 Other congenital malformations of corpus callosum

Q04.1 无嗅脑畸形

Q04.1 Arhinencephaly

Q04.2 前脑无裂畸形

Q04.2 Holoprosencephaly

先天性前脑无裂畸形 Q04.201

Q04.3 脑的其他短缺畸形

Q04.3 Other reduction deformities of brain

不包括：胼胝体先天性畸形(Q04.0)

Excludes: congenital malformations of corpus callosum (Q04.0)

Q04.31 大脑的萎缩异常

Q04.31 Reduction anomalies of cerebrum

Q04.32 下丘脑的萎缩异常

Q04.32 Reduction anomalies of hypothalamus

Q04.33 小脑的萎缩异常

Q04.33 Reduction anomalies of cerebellum

Q04.34 无脑回

Q04.34 Agyria and lissencephaly

先天性无脑回 Q04.341

Q04.35 小脑回和巨脑回

Q04.35 Microgyria and pachygyria

脑回小

Micropolygyria

脑回肥厚

Polygyria

	先天性巨脑回	Q04.351
Q04.36	积水性无脑	
	不包括: 伴有脊柱裂(Q05.00-Q05.4-)	
	先天性积水性无脑	Q04.361
Q04.39	脑的其他萎缩异常	
	缺如	} 部分脑的NOS
	发育不全	
	不发育	
	发育不全	
	先天性脑发育不全	Q04.391
	先天性脑细胞发育不全	Q04.392
	先天性脑萎缩	Q04.393
	先天性脑缺如	Q04.394
Q04.4	视(神经)中隔发育不良	
Q04.5	巨脑	
Q04.6	先天性大脑囊肿	
	脑穿孔	
	脑裂	
	不包括: 后天性脑穿通性囊肿(G93.0)	
Q04.60	先天性脑囊肿, 未特指	
	孔洞脑NOS	
	脑裂性孔洞脑(畸形)NOS	
	胎儿脑裂畸形	Q04.601
	先天性大脑囊肿	Q04.602
	先天性脑穿通畸形	Q04.603
Q04.61	单个的先天性大脑囊肿	
	先天性第三脑室囊肿	Q04.611
Q04.62	多发的先天性大脑囊肿	
	先天性硬膜下囊肿	Q04.622
	先天性蛛网膜囊肿	Q04.623
Q04.8	脑其他特指的先天性畸形	
	脑回粗大	
	先天性低脊髓畸形	Q04.802
	先天性胡桃脑	Q04.803
	脑灰质异位症	Q04.804
Q04.9	未特指的脑先天性畸形	
	先天性:	
	· 异常	} 脑的NOS
	· 变形	
	· 疾病或损害	
	· 多发性异常	
	先天性透明隔异常	Q04.901
	先天性脑发育异常	Q04.902

Q04.36	Hydranencephaly	
	Excludes: with spina bifida (Q05.00?Q05.4-)	
Q04.39	Other reduction anomalies of brain	
	Absence	} of part of brain NOS
	Agenesis	
	Aplasia	
	Hypoplasia	
Q04.4	Septo-optic dysplasia	
Q04.5	Megalencephaly	
Q04.6	Congenital cerebral cysts	
	Porencephaly	
	Schizencephaly	
	Excludes: acquired porencephalic cysts (G93.0)	
Q04.60	Congenital cerebral cysts, unspecified	
	Porencephaly NOS	
	Schizencephaly NOS	
Q04.61	Single congenital cerebral cyst	
Q04.62	Multiple congenital cerebral cysts	
Q04.8	Other specified congenital malformations of brain	
	Macrogyria	
Q04.9	Congenital malformation of brain, unspecified	
	Congenital:	
	· anomaly	} NOS of brain
	· deformity	
	· disease or lesion	
	· multiple anomalies	

Q05 脊柱裂

Q05 Spina bifida

<p>包 括：积水性脑(脊)膜膨出 脑(脊)膜膨出 脊髓脊膜膨出 脊髓突出 脊髓脊膜突出 脊柱裂(开口性)(囊肿性) 脊髓中央管膨出</p> <p>不包括：阿-基氏综合症(Q07.0) 隐性脊柱裂(Q76.0)</p> <p>以下第五位细目是用于类目Q05,表示脊柱裂的类型:</p> <p>.0 损害开放或闭合未特指 .1 开放的,没有用皮肤或膜覆盖的 .2 闭合的,用皮肤或膜覆盖</p> <p>Q05.0 颈段脊柱裂伴有脑积水 先天性颈部脊柱裂伴有脑积水 Q05.001</p> <p>Q05.1 胸段脊柱裂伴有脑积水 脊柱裂: · 背部 } 伴有脑积水 · 胸腰 }</p> <p>先天性胸部脊柱裂伴有脑积水 Q05.101</p> <p>Q05.2 腰段脊柱裂伴有脑积水 腰骶脊柱裂伴有脑积水 先天性腰部脊柱裂伴有脑积水 Q05.201</p> <p>Q05.3 骶段脊柱裂伴有脑积水</p> <p>Q05.4 未特指的脊柱裂伴有脑积水 先天性脊髓膨出伴脑积水 Q05.401</p> <p>Q05.5 颈部脊柱裂,不伴有脑积水 先天性颈部脊柱裂不伴脑积水 Q05.501</p> <p>Q05.6 胸段脊柱裂不伴有脑积水 脊柱裂: · 背部 } NOS · 胸腰 }</p> <p>Q05.7 腰段脊柱裂不伴有脑积水 腰骶脊柱裂NOS 先天性腰部脊柱裂不伴有脑积水 Q05.701 先天性腰骶部脊柱裂 Q05.702</p> <p>Q05.8 骶段脊柱裂不伴有脑积水 骶部脊柱裂不伴有脑积水 Q05.801 骶椎椎板裂 Q05.802</p> <p>Q05.9 未特指的脊柱裂 先天性脊柱裂 Q05.901 先天性脊柱裂伴脊膜膨出 Q05.902 先天性脑(脊)膜膨出 Q05.903</p>	<p>Includes: hydromeningocele (spinal) meningocele (spinal) meningomyelocele myelocele myelomeningocele spina bifida (aperta)(cystica) syringomyelocele</p> <p>Excludes: Arnold-Chiari syndrome (Q07.0) .spina bifida occulta (Q76.0)</p> <p>The following fifth-character subdivision is for use with category Q05 to denote the type of spina bifida:</p> <p>.0 Unspecified whether lesion is open or closed .1 Open, aperta, not covered with skin or membrane .2 Closed, cystica, covered with skin or membrane</p> <p>Q05.0 Cervical spina bifida with hydrocephalus</p> <p>Q05.1 Thoracic spina bifida with hydrocephalus Spina bifida: · dorsal } with hydrocephalus · thoracolumbar }</p> <p>Q05.2 Lumbar spina bifida with hydrocephalus Lumbosacral spina bifida with hydrocephalus</p> <p>Q05.3 Sacral spina bifida with hydrocephalus</p> <p>Q05.4 Unspecified spina bifida with hydrocephalus</p> <p>Q05.5 Cervical spina bifida without hydrocephalus</p> <p>Q05.6 Thoracic spina bifida without hydrocephalus Spina bifida: · dorsal } NOS · thoracolumbar }</p> <p>Q05.7 Lumbar spina bifida without hydrocephalus Lumbosacral spina bifida NOS</p> <p>Q05.8 Sacral spina bifida without hydrocephalus</p> <p>Q05.9 Spina bifida, unspecified</p>
---	--

先天性脊膜脊髓膨出	Q05.904
先天性脑脊膜膨出	Q05.905
特发性脊髓疝	Q05.906

Q06 脊髓的其他先天性畸形

不包括：脊髓空洞症和延髓空洞症(G95.0)

Q06.0	无脊髓畸形	
	先天性无脊髓	Q06.001
Q06.1	脊髓发育不全和发育异常	
	脊髓发育不全	
	脊髓发育不全	
	脊髓发育不良	
	先天性脊髓发育不良	Q06.101
Q06.2	脊髓纵裂	
	先天性脊髓纵裂	Q06.201
Q06.3	其他先天性马尾畸形	
	先天性脊髓神经根发育异常	Q06.301
Q06.4	脊髓积水	
	椎管积水	
	先天性脊髓积水	Q06.401
	先天性椎管积水	Q06.402
Q06.8	脊髓其他特指的先天性畸形	
	脊髓栓系综合征	
	先天性脊髓栓系综合征	Q06.801
Q06.9	脊髓未特指的先天性畸形	
	先天性：	
	· 异常	} 脊髓或脊膜 NOS
	· 变形	
	· 疾病或损害	
	先天性脊髓畸形	Q06.901
	先天性脊髓低位症	Q06.902
	腰骶神经根囊肿	Q06.903

Q07 神经系统其他先天性畸形

不包括：家族性自主神经机能异常[赖利-戴](G90.1)
神经纤维瘤病(非恶性)(Q85.0)

Q07.0	阿-基氏综合征	
	阿-基氏综合征	Q07.001
Q07.8	神经系统其他特指的先天性畸形	
Q07.81	颌动瞬目综合征	
	马库斯贡综合征	

Q06 Other congenital malformations of spinal cord

Excludes: syringomyelia and syringobulbia (G95.0)

Q06.0	Amyelia	
Q06.1	Hypoplasia and dysplasia of spinal cord	
	Atelomyelia	
	Myelataelia	
	Myelodysplasia of spinal cord	
Q06.2	Diastematomyelia	
Q06.3	Other congenital cauda equina malformations	
Q06.4	Hydromyelia	
	Hydrorachis	
Q06.8	Other specified congenital malformations of spinal cord	
	Congenital tethered spinal cord	
Q06.9	Congenital malformation of spinal cord, unspecified	
	Congenital:	
	· anomaly	} NOS of spinal cord or meninges
	· deformity	
	· disease or lesion	

Q07 Other congenital malformations of nervous system

Excludes: familial dysautonomia [Riley-Day] (G90.1)
neurofibromatosis (nonmalignant) (Q85.0)

Q07.0	Arnold-Chiari syndrome
Q07.8	Other specified congenital malformations of nervous system
Q07.81	Jaw-winking syndrome
	Marcus Gunn's syndrome

先天性颌动瞬目综合征 Q07.811
 先天性马库斯贡综合征(下颌瞬目综合征)
 Q07.812

Q07.82 视神经发育不良
 先天性视神经萎缩

Q07.89 其他特指的先天性神经系统畸形

神经发育不全
 Cayler综合症
 先天性面瘫
 臂丛神经移位
 运动核发育不全
 不包括：杜安综合征(后退性斜视)(H50.8)
 莫比乌斯综合(Q87.09)

先天性臂丛神经移位 Q07.891
 先天性面瘫 Q07.892

Q07.9 神经系统未特指的先天性畸形

先天性：
 · 异常
 · 变形
 · 疾病或损害 } 神经系统NOS

Q07.82 Optic nerve hypoplasia
 Congenital optic atrophy

Q07.89 Other specified congenital malformations of the nervous system
 Agenesis of nerve
 Cayler syndrome
 Congenital facial diplegia
 Displacement of brachial plexus
 Nuclear agenesis
 Excludes: Duane syndrome (H50.8)
 Moebius syndrome (Q87.09)

Q07.9 Congenital malformation of nervous system, unspecified
 Congenital:
 · anomaly
 · spinal cord or meninges
 · disease or lesion } NOS of

眼、耳、面和颈部先天性畸形 (Q10-Q18)

Congenital Malformations of Eye, Ear, Face and Neck (Q10-Q18)

不包括：唇裂和腭裂(Q35-Q37)
 先天性畸形：
 · 颈椎棘突(Q05.0, Q05.5, Q67.5, Q76.0-Q76.4)
 · 喉(Q31.-)
 · 唇NEC (Q38.0)
 · 鼻 (Q30.-)
 · 甲状旁腺(Q89.2)
 · 甲状腺 (Q89.2)

Excludes: cleft lip and cleft palate (Q35-Q37)
 congenital malformation of:
 · cervical spine (Q05.0, Q05.5, Q67.5, Q76.0-Q76.4)
 · larynx (Q31.-)
 · lip NEC (Q38.0)
 · nose (Q30.-)
 · parathyroid gland (Q89.2)
 · thyroid gland (Q89.2)

Q10 眼睑、泪器和眼眶先天性畸形

Q10 Congenital malformations of eyelid, lacrimal apparatus and orbit

不包括：隐眼：
 · NOS(Q11.2)
 · 综合症(Q87.03)

Excludes: cryptophthalmos:
 · NOS (Q11.2)
 · syndrome (Q87.03)

Q10.0 先天性上睑下垂
 先天性上睑下垂 Q10.001

Q10.1 先天性睑外翻

Q10.0 Congenital ptosis

Q10.1 Congenital ectropion

	先天性睑外翻	Q10.101		
Q10.2	先天性睑内翻		Q10.2	Congenital entropion
	先天性睑内翻	Q10.201		
Q10.3	眼睑的其他先天性畸形		Q10.3	Other congenital malformations of eyelid
	无睑			Ablepharon
	缺如或发育不全:			Absence or agenesis of:
	· 睫			· cilia
	· 睑			· eyelid
	副的:			Accessory:
	· 眼睑			· eye muscle
	· 眼肌			· eyelid
	先天性睑裂狭小			Blepharophimosis, congenital
	眼睑缺损			Coloboma of eyelid
	先天性眼睑畸形NOS			Congenital malformation of eyelid NOS
	先天性睑缺损	Q10.301		
	先天性内眦赘皮	Q10.302		
	先天性小睑	Q10.303		
	先天性无睑畸形	Q10.304		
	先天性倒睫	Q10.305		
	先天性眼睑缺损	Q10.306		
	先天性双行睫	Q10.307		
	先天性眼眦畸形	Q10.308		
	先天性小睑裂综合征	Q10.309		
	先天性眼睑畸形	Q10.310		
	先天性外眦赘皮	Q10.311		
	先天性重睑不对称	Q10.312		
Q10.4	泪器缺如或发育不全		Q10.4	Absence and agenesis of lacrimal apparatus
	无泪点			Absence of punctum lacrimale
	先天性泪点缺失	Q10.401		
Q10.5	先天性泪管狭窄		Q10.5	Congenital stenosis and stricture of lacrimal duct
	先天性泪管狭窄	Q10.501		
	先天性泪囊鼻管狭窄	Q10.502		
Q10.6	泪器其他的先天性畸形		Q10.6	Other congenital malformations of lacrimal apparatus
	泪器先天性畸形NOS			Congenital malformation of lacrimal apparatus NOS
	先天性泪器畸形	Q10.601		
	先天性副泪腺	Q10.602		
Q10.7	眼眶先天性畸形		Q10.7	Congenital malformation of orbit
	先天性眼眶畸形	Q10.701		
	先天性眶距增宽症	Q10.702		
Q11	无眼、小眼和巨眼畸形		Q11	Anophthalmos, microphthalmos and macrophthalmos
Q11.0	囊状眼球		Q11.0	Cystic eyeball
	先天性囊状眼球	Q11.001		

- Q11.1 其他的无眼畸形
 - 发育不全 } 眼的
 - 不发育 } 眼的
 - 先天性无眼畸形 Q11.101
 - 先天性无眼球 Q11.102
- Q11.2 小眼畸形
 - 隐眼 NOS
 - 眼发育不良 } 眼的
 - 眼发育不全 } 眼的
 - 未成熟眼 } 眼的
 - 不包括：隐眼综合症征(Q87.0)
 - 先天性小眼畸形 Q11.201
 - 先天性隐眼 Q11.202
 - 真性小眼球 Q11.203
- Q11.3 巨眼畸形
 - 不包括：先天性青光眼中的巨眼(Q15.0)
 - 先天性巨眼 Q11.301

- Q11.1 Other anophthalmos
 - Agensis } of eye
 - Aplasia } of eye
- Q11.2 Microphthalmos
 - Cryptophthalmos NOS
 - Dysplasia of eye } (of) eye
 - Hypoplasia of eye } (of) eye
 - Rudimentary of eye } (of) eye
 - Excludes: cryptophthalmos syndrome (Q87.0)
- Q11.3 Macrophthalmos
 - Excludes: macrophthalmos in congenital glaucoma (Q15.0)

Q12 先天性晶状体畸形

Q12 Congenital lens malformations

- Q12.0 先天性白内障
 - 先天性白内障 Q12.001
 - 先天性绕核性(板层间性)白内障 Q12.002
- Q12.1 先天性晶状体移位
 - 先天性晶状体移位 Q12.101
- Q12.2 晶状体缺损
- Q12.3 先天性无晶状体
- Q12.4 球形晶状体
 - 先天性球形晶状体 Q12.401
- Q12.8 其他先天性晶状体畸形
 - 先天性晶状体后纤维增生 Q12.801
- Q12.9 未特指的先天性晶状体畸形

- Q12.0 Congenital cataract
- Q12.1 Congenital displaced lens
- Q12.2 Coloboma of lens
- Q12.3 Congenital aphakia
- Q12.4 Spherophakia
- Q12.8 Other congenital lens malformations
- Q12.9 Congenital lens malformation, unspecified

Q13 眼前段先天性畸形

Q13 Congenital malformations of anterior segment of eye

- Q13.0 虹膜缺损
 - 缺损NOS
 - 先天性虹膜缺损 Q13.001
- Q13.1 虹膜缺如
 - 无虹膜
 - 先天性无虹膜 Q13.101
 - 先天性无虹膜青光眼 Q13.102
- Q13.2 其他的先天性虹膜畸形
 - 先天性瞳孔不等

- Q13.0 Coloboma of iris
 - Coloboma NOS
- Q13.1 Absence of iris
 - Aniridia
- Q13.2 Other congenital malformations of iris
 - Anisocoria, congenital

	瞳孔闭锁		Atresia of pupil
	先天性虹膜畸形NOS		Congenital malformation of iris NOS
	瞳孔异位		Corectopia
	先天性瞳孔闭锁	Q13.201	
	先天性瞳孔异位	Q13.202	
Q13.3	先天性角膜混浊		Q13.3 Congenital corneal opacity
	先天性角膜混浊	Q13.301	
	先天性角膜异常	Q13.302	
	先天性角膜白斑	Q13.303	
Q13.4	其他先天性角膜畸形		Q13.4 Other congenital corneal malformations
	先天性角膜畸形NOS		Congenital malformation of cornea NOS
	彼得异常		Peter's anomaly
	先天性扁平角膜	Q13.401	
	先天性小角膜	Q13.402	
	彼得异常(Peter's异常)	Q13.403	
	先天性角膜异常	Q13.404	
	先天性球形角膜	Q13.405	
Q13.5	蓝色巩膜		Q13.5 Blue sclera
	先天性蓝巩膜	Q13.501	
Q13.8	眼前段其他的先天性畸形		Q13.8 Other congenital malformations of anterior segment of eye
	里格尔异常		Rieger's anomaly
	先天性瞳孔膜残留	Q13.801	
	先天性里格尔异常	Q13.802	
Q13.9	眼前段未特指的先天性畸形		Q13.9 Congenital malformation of anterior segment of eye, unspecified
Q14	眼后段先天性畸形		Q14 Congenital malformations of posterior segment of eye
Q14.0	玻璃体先天性畸形		Q14.0 Congenital malformation of vitreous humour
	先天性玻璃体混浊		Congenital vitreous opacity
	先天性玻璃体畸形	Q14.001	
	先天性玻璃体混浊	Q14.002	
	永存原始玻璃体增生症	Q14.003	
Q14.1	视网膜先天性畸形		Q14.1 Congenital malformation of retina
	先天性视网膜动脉瘤		Congenital retinal aneurysm
	先天性视网膜畸形	Q14.101	
	先天性视网膜动脉瘤	Q14.102	
Q14.2	视神经盘先天性畸形		Q14.2 Congenital malformation of optic disc
	视神经盘缺损		Coloboma of optic disc
	先天性视神经乳头头缺损	Q14.201	
	先天性视乳头小凹陷	Q14.202	
	先天性视神经盘缺损	Q14.203	
	先天性视神经乳头发育不全	Q14.204	
Q14.3	脉络膜先天性畸形		Q14.3 Congenital malformation of choroid

先天性脉络膜畸形 Q14.301
 先天性脉络膜缺损 Q14.302

Q14.8 眼后段其他的先天性畸形
 (眼)底缺损
 先天性眼底缺损 Q14.801

Q14.9 眼后段未特指的先天性畸形

Q15 眼的其他先天性畸形

不包括：先天性眼球震颤(H55)
 眼白化病(E70.3)
 视网膜色素变性(H35.5)

Q15.0 先天性青光眼
 先天性青光眼
 新生儿青光眼
 水眼[眼积水]
 先天性球形角膜伴有青光眼
 伴有青光眼的大角膜
 先天性青光眼中的巨眼
 伴有青光眼的巨角膜

先天性水眼[眼积水] Q15.001
 先天性青光眼 Q15.002
 先天性球形角膜伴青光眼 Q15.004

Q15.8 眼其他特指的先天性畸形
 小角膜

Q15.9 眼未特指的先天性畸形
 先天性：
 ·异常 } 眼的NOS
 ·变形 }

先天性眼畸形 Q15.901

Q16 引起听力缺陷的耳先天性畸形

不包括：先天性耳聋(H90.-)

Q16.0 先天性无(耳)廓
 先天性无(耳)廓 Q16.001

Q16.1 先天性(外)耳道缺如、闭锁和狭窄
 骨性耳道的闭锁或狭窄

先天性外耳道狭窄 Q16.101
 先天性外耳道闭锁 Q16.102
 先天性外耳道缺如 Q16.103

Q16.2 无咽鼓管

Q14.8 Other congenital malformations of posterior segment of eye
 Coloboma of the fundus

Q14.9 Congenital malformation of posterior segment of eye, unspecified

Q15 Other congenital malformations of eye

Excludes: congenital nystagmus (H55)
 ocular albinism (E70.3)
 retinitis pigmentosa (H35.5)

Q15.0 Congenital glaucoma
 Buphthalmos
 Glaucoma of newborn
 Hydrophthalmos
 Keratoglobus, congenital, with glaucoma
 Macrocornea with glaucoma
 Macrophthalmos in congenital glaucoma
 Megalocornea with glaucoma

Q15.8 Other specified congenital malformations of eye
 Microcornea

Q15.9 Congenital malformation of eye, unspecified
 Congenital:
 · anomaly } NOS of eye
 · deformity }

Q16 Congenital malformations of ear causing impairment of hearing

Excludes: congenital deafness (H90.-)

Q16.0 Congenital absence of (ear) auricle

Q16.1 Congenital absence, atresia and stricture of auditory canal (external)
 Atresia or stricture of osseous meatus

Q16.2 Absence of eustachian tube

	先天性无咽鼓管	Q16.201
Q16.3	听小骨先天性畸形	
	听小骨融合	
	先天性听小骨畸形	Q16.301
	先天性听小骨融合	Q16.302
Q16.4	中耳其他的先天性畸形	
	中耳先天性畸形NOS	
	先天性中耳畸形	Q16.401
	先天性中耳缺失	Q16.402
	先天性胆脂瘤	Q16.403
Q16.5	内耳先天性畸形	
	异常:	
	· 膜迷路	
	· 科尔蒂器官[螺旋器]	
	大前庭导水管综合征	Q16.501
Q16.9	引起听力缺陷的未特指的耳先天性畸形,	
	先天性无耳NOS	
	先天性无耳	Q16.901
	先天性耳廓畸形伴听力损害	Q16.902

Q16.3	Congenital malformation of ear ossicles
	Fusion of ear ossicles
Q16.4	Other congenital malformations of middle ear
	Congenital malformation of middle ear NOS
Q16.5	Congenital malformation of inner ear
	Anomaly:
	· membranous labyrinth
	· organ of Corti
Q16.9	Congenital malformation of ear causing impairment of hearing, unspecified
	Congenital absence of ear NOS

Q17 耳的其他先天性畸形

不包括: 耳前窦道(Q18.1)

Q17.0	副耳廓	
	副耳屏	
	多耳畸形	
	耳前附件或耳赘	
	多余的:	
	· 耳	
	· 耳垂	
	先天性副耳廓	Q17.001
	先天性耳赘	Q17.002
	先天性副耳垂	Q17.003
	先天性多耳畸形	Q17.004
Q17.1	巨耳畸形	
	先天性巨耳	Q17.101
Q17.2	小耳畸形	
	先天性小耳畸形	Q17.201
Q17.3	其他畸形耳	
	尖耳	
	先天性耳廓畸形	Q17.301
	先天性尖耳	Q17.302
	先天性杯状耳	Q17.303
	先天性卷曲耳	Q17.304
	先天性扁平耳	Q17.305

Q17 Other congenital malformations of ear

Excludes: preauricular sinus (Q18.1)

Q17.0	Accessory auricle
	Accessory tragus
	Polyotia
	Preauricular appendage or tag
	Supernumerary:
	· ear
	· lobule
Q17.1	Macrotia
Q17.2	Microtia
Q17.3	Other misshapen ear
	Pointed ear

	先天性猿耳	Q17.306
Q17.4	移位耳	
	低位耳	
	不包括: 颈部耳状附件(Q18.2)	
	先天性移位耳	Q17.401
	先天性低位耳	Q17.402
Q17.5	凸耳	
	招风耳	
	先天性招风耳	Q17.501
Q17.8	其他特指的耳先天性畸形	
	先天性无耳垂	
	先天性耳垂缺如	Q17.801
	先天性耳垂裂	Q17.803
	先天性隐耳	Q17.804
Q17.9	未特指的耳先天性畸形	
	耳先天性异常NOS	
	先天性耳畸形	Q17.901
	先天性外耳畸形	Q17.902

Q17.4	Misplaced ear
	Low-set ears
	Excludes: cervical auricle (Q18.2)
Q17.5	Prominent ear
	Bat ear
Q17.8	Other specified congenital malformations of ear
	Congenital absence of lobe of ear
Q17.9	Congenital malformation of ear, unspecified
	Congenital anomaly of ear NOS

Q18 面和颈部的其他先天性畸形

	不包括: 唇裂和腭裂(Q35-Q37)	
	分类于Q67.0-Q67.4中的情况	
	颅和面骨先天性畸形(Q75.-)	
	独眼(Q87.0)	
	牙面异常(包括错合)(K07.-)	
	影响面部外貌的畸形综合症(Q87.0)	
	永存甲状舌管(Q89.2)	
Q18.0	鳃裂窦、瘘和囊肿	
	鳃迹	
	先天性鳃裂瘘	Q18.001
	先天性鳃裂囊肿	Q18.002
Q18.1	耳前窦道和囊肿	
	(的)瘘:	
	· 耳廓,先天性	
	· 颈耳	
	耳屏前窦道和囊肿	
	先天性耳廓瘘	Q18.101
	先天性耳前瘘	Q18.102
	先天性颈前瘘管	Q18.103
	先天性耳前囊肿	Q18.105
	先天性耳后瘘	Q18.106

Q18 Other congenital malformations of face and neck

	Excludes: cleft lip and cleft palate (Q35?Q37)
	conditions classified to Q67.0?Q67.4-
	congenital malformations of skull and face
	bones (Q75.-)
	cyclopia (Q87.0)
	dentofacial anomalies [including malocclusion]
	(K07.-)
	malformation syndromes affecting facial
	appearance (Q87.0)
	persistent thyroglossal duct (Q89.2)
Q18.0	Sinus, fistula and cyst of branchial cleft
	Branchial vestige
Q18.1	Preauricular sinus and cyst
	Fistula (of):
	· auricle, congenital
	· cervicoaural
	Preauricular sinus and cyst

	先天性耳廓囊肿	Q18.107			
Q18.2	其他的鳃裂畸形		Q18.2	Other brachial cleft malformations	
	鳃裂畸形NOS			Brachial cleft malformation NOS	
	颈部耳状附件			Cervical auricle	
	耳头畸形			Otocephaly	
	先天性鳃裂畸形	Q18.201			
	先天性鳃弓综合征	Q18.202			
	先天性无下颌并耳畸形	Q18.203			
Q18.3	颈蹼		Q18.3	Webbing of neck	
	翼状颈皮			Pterygium colli	
	先天性颈蹼(蹼状颈)	Q18.301			
Q18.4	大口畸形		Q18.4	Macrostomia	
	先天性巨口畸形	Q18.401			
Q18.5	小口畸形		Q18.5	Microstomia	
	先天性小口畸形	Q18.501			
Q18.6	巨唇		Q18.6	Macrocheilia	
	先天性唇肥大			Hypertrophy of lip, congenital	
	先天性巨唇	Q18.601			
Q18.7	小唇		Q18.7	Microcheilia	
	先天性小唇	Q18.701			
Q18.8	面和颈部其他特指的先天性畸形		Q18.8	Other specified congenital malformations of face and neck	
	近中的:			Medial:	
	· 囊肿			· cyst	} of face and neck
	· 瘘管			· fistula	
	· 窦道			· sinus	
Q18.9	面和颈部未特指的先天性畸形,		Q18.9	Congenital malformation of face and neck, unspecified	
	面和颈部先天性异常NOS			Congenital anomaly NOS of face and neck	
	先天性颜面畸形	Q18.901			
	先天性鼻唇沟畸形	Q18.902			

循环系统先天性畸形 (Q20 - Q28)

Congenital Malformations of the Circulatory System (Q20-Q28)

Q20 心腔和心连接的先天性畸形

Q20 Congenital malformations of cardiac chambers and connections

不包括: 右位心伴有内脏反位(Q89.3)
镜像心房排列伴有内脏反位(Q89.3)

Excludes:dextrocardia with situs inversus (Q89.3)
mirror-image atrial arrangement with situs inversus (Q89.3)

Q20.0	共同动脉干			Common arterial trunk	
	永存动脉干			Persistent truncus arteriosus	
	共同动脉干	Q20.002			
Q20.1	右心室双出口			Double outlet right ventricle	
	陶西格-宾综合征			Taussig-Bing syndrome	
	陶西格-宾综合征(Taussig-Bing综合征)				

Q20.0	Common arterial trunk	
	Persistent truncus arteriosus	
Q20.1	Double outlet right ventricle	
	Taussig-Bing syndrome	

		Q20.102			
	先天性右心室瘻	Q20.103			
	先天性右心室双出口	Q20.101			
Q20.2	左心室双出口		Q20.2	Double outlet left ventricle	
	先天性左心室双出口	Q20.201			
	先天性左心室瘻	Q20.202			
Q20.3	心室动脉连接不协调		Q20.3	Discordant ventriculoarterial connection	
	主动脉右转位			Dextrotransposition of aorta	
	大血管错位(完全型)			Transposition of great vessels (complete)	
	先天性完全型大动脉转位	Q20.301			
	先天性主动脉右转位	Q20.302			
	先天性矫正性大动脉转位	Q20.303			
Q20.4	心室双入口		Q20.4	Double inlet ventricle	
	共同心室			Common ventricle	
	两房一室三腔心			Cor triloculare biatriatum	
	单心室			Single ventricle	
	先天性单心室	Q20.401			
	先天性心室双入口	Q20.402			
Q20.5	房室连接不协调		Q20.5	Discordant atrioventricular connection	
	合理错位			Corrected transposition	
	左传位			Laevotransposition	
	心室反向			Ventricular inversion	
	先天性心室反位	Q20.501			
Q20.6	心耳异构		Q20.6	Isomerism of atrial appendages	
	心耳异构伴有无脾或多脾			Isomerism of atrial appendages with asplenia or polysplenia	
	先天性心耳畸形	Q20.601			
Q20.8	心腔和心连接其他的先天性畸形		Q20.8	Other congenital malformations of cardiac chambers and connections	
	右室双腔心	Q20.801			
	单房心脏	Q20.802			
Q20.9	心腔和心连接未特指的先天性畸形		Q20.9	Congenital malformation of cardiac chambers and connections, unspecified	
Q21	心间隔先天性畸形		Q21	Congenital malformations of cardiac septa	
	不包括: 后天性心间隔缺损(I51.0)			Excludes: acquired cardiac septal defect (I51.0)	
Q21.0	室间隔缺损		Q21.0	Ventricular septal defect	
	先天性室间隔缺损	Q21.001			
Q21.1	房间隔缺损		Q21.1	Atrial septal defect	
	冠状窦缺损			Coronary sinus defect	
	未闭或永存			Patent or persistent:	
	· 卵圆孔			· foramen ovale	
	· 继发孔型房间隔缺损(II型)			· ostium secundum defect (type II)	
	静脉窦缺损			Sinus venosus defect	
	共同心房	Q21.101			