

Wykaz rozpoznań wg ICD-10	
Kod	Nazwa
Q00	Bezmózgowie i podobne wady rozwojowe
Q00.0	Bezmózgowie
Q00.1	Rozszczep czaszki i kręgosłupa
Q00.2	Rozszczep potylicy
Q01	Przepuklina mózgowa
Q01.0	Przepuklina mózgowa czołowa
Q01.1	Przepuklina mózgowa nosowo-czołowa
Q01.2	Przepuklina mózgowa potyliczna
Q01.8	Przepuklina mózgowa w innej lokalizacji
Q01.9	Przepuklina mózgowa, nie określona
Q02	Małogłowie
Q04.0	Wrodzone wady rozwojowe spoidła wielkiego
Q04.1	Brak wędchomózgowia (zespół arinencephalii)
Q04.2	Przodomózgowie jednokomorowe (holoprosencephalia)
Q04.3	Inne wady mózgu z ubytkiem tkanek
Q04.4	Septo-optic dysplasia
Q04.5	Mózg olbrzymi
Q04.6	Wrodzone torbiele mózgu
Q04.8	Inne określone wady rozwojowe mózgu
Q04.9	Wrodzone wady rozwojowe mózgu, nie określone
Q06.0	Brak rdzenia
Q06.1	Niedorozwój i dysplazja rdzenia kręgowego
Q06.2	Rozdwojenie rdzenia
Q06.3	Inne wrodzone wady rozwojowe ogona końskiego
Q10.7	Wrodzona wada rozwojowa oczodołu
Q11	Bezocze, małocze i wielkoocze
Q11.0	Torbielowata gałka oczna
Q11.1	Inne bezocze
Q11.2	Małocze
Q11.3	Wielkoocze
Q22.6	Zespół niedorozwoju prawej części serca
Q23.4	Zespół niedorozwoju lewej części serca
Q25.2	Zarośnięcie aorty
Q25.3	Zwężenie aorty
Q25.4	Inne wrodzone wady rozwojowe aorty
Q25.5	Zarośnięcie pnia płucnego
Q25.6	Zwężenie pnia płucnego
Q25.7	Inne wrodzone wady rozwojowe pnia płucnego
Q26.2	Całkowicie nieprawidłowe ujście żył płucnych
Q26.3	Częściowo nieprawidłowe ujście żył płucnych
Q26.4	Nieprawidłowe ujście żył płucnych, nie określone
Q26.5	Nieprawidłowe ujście żyły wrotnej
Q26.6	Przetoka pomiędzy żyłą wrotną a tętnicą wątrobową właściwą
Q27.0	Wrodzony brak i niedorozwój tętnicy pępkowej
Q32.0	Wrodzone rozmiękanie tchawicy
Q32.1	Inne wrodzone wady rozwojowe tchawicy
Q32.2	Wrodzone rozmiękanie oskrzeli

Q33	Wrodzone wady rozwojowe płuc
Q33.0	Wrodzona torbielowatość płuc
Q33.3	Niewytworzenie płuca
Q33.6	Niedorozwój lub dysplazja płuca
Q41	Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie jelita cienkiego
Q41.0	Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie dwunastnicy
Q41.1	Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie jelita cienkiego
Q41.2	Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie jelita krętego
Q41.8	Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie innej określonej części jelita cienkiego
Q41.9	Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie nie określonej
Q42	Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie jelita grubego
Q44.2	Zarośnięcie przewodów żółciowych
Q44.6	Torbielowatość wątroby
Q44.7	Inne wrodzone wady rozwojowe wątroby
Q45.0	Niewytworzenie, zanik lub niedorozwój trzustki
Q60.1	Agenezja nerki, obustronna
Q60.4	Niedorozwój nerki, obustronny
Q60.6	Zespół Pottera
Q61	Wielotorbielowatość nerek
Q77.0	Brak tkanki chrzęstnej (achondrogeneza)
Q77.1	Karłowatość, postać śmiertelna (thanatophoric short stature)
Q79.3	Wytrzewienie (gastroschisis)
Q79.4	Zespół suszonej śliwki (zespół wiotkiego brzucha)
Q80.4	Płód arlekin
Q81.1	Pęcherzowe oddzielanie naskórka, postać śmiertelna
Q89.4	Bliźnięta zrośnięte (zrosłaki)
Q89.7	Mnogie wrodzone wady rozwojowe niesklasyfikowane gdzie indziej
Q90	Zespół Downa
Q90.0	Trisomia 21, meiotyczna nierozdzielność
Q90.1	Trisomia 21, mozaika (mitotyczna nierozdzielność)
Q90.2	Trisomia 21, translokacja
Q90.9	Zespół Downa, nie określony
Q91	Zespół Edwardsa i zespół Patau
Q91.0	Trisomia 18, meiotyczna nierozdzielność
Q91.1	Trisomia 18, mozaika (mitotyczna nierozdzielność)
Q91.2	Trisomia 18, translokacja
Q91.3	Zespół Edwardsa, nie określony
Q91.4	Trisomia 13, meiotyczna nierozdzielność
Q91.5	Trisomia 13, mozaika (mitotyczna nierozdzielność)
Q91.6	Trisomia 13, translokacja
Q91.7	Zespół Patau, nie określony
Q92	Inne trisomie i częściowe trisomie autosomów, niesklasyfikowane gdzie indziej
Q92.0	Trisomia całego chromosomu, meiotyczna nierozdzielność
Q92.1	Trisomia całego chromosomu, mozaika (mitotyczna nierozdzielność)
Q92.2	Trisomia duża
Q92.3	Trisomia mała
Q92.4	Mikroduplikacje (duplikacje widzialne tylko podczas prometafazy)
Q92.5	Duplikacje współistniejące z innymi złożonymi przemieszczeniami
Q92.6	Extra marker chromosomes
Q92.7	Triploidia i poliploidia

Q92.8	Inne określone całkowite i częściowe trisomie autosomów
Q92.9	Trisomia całkowita lub częściowa autosomów, nie określona
Q93	Monosomie i delecje autosomów niesklasyfikowane gdzie indziej
Q93.0	Monosomia całego chromosomu, mejotyczna nierozdzielność
Q93.1	Monosomia całego chromosomu, mozaika (mitotyczna nierozdzielność)
Q93.2	Chromosom przemieszczony z ringiem lub dicentryczny
Q93.3	Delecja krótkiego ramienia chromosomu 4
Q93.4	Delecja krótkiego ramienia chromosomu 5
Q93.5	Inne delecje części chromosomów
Q93.6	Mikrodelecje (delecje widzialne tylko podczas prometafazy)
Q93.7	Delecje współistniejące z innymi złożonymi przekształceniami
Q93.8	Inne delecje autosomów
Q93.9	Delecja autosomów, nie określona
Q95.2	Zrównoważone przemieszczenie autosomalne u nieprawidłowego osobnika
Q95.3	Zrównoważone przemieszczenie chromosomów płciowych/autosomów u nieprawidłowego osobnika
Q95.5	Osobnicze autosomalne miejsce łamliwe
Q96.0	Kariotyp 45, X