Cuiabá, 24 de junho de 2025.

**CI Nº 80/CODT/MT-Hemocentro**

|  |
| --- |
| **De:** Coordenadoria Técnica |
| **Para:** DG |
| **Assunto:** CIDs 2025 |

LISTA COM A CLASSIFICAÇÃO INTERNACIONAL DAS DOENÇAS (CID) ATENDIDAS NO MT-HEMOCENTRO.

**HEMATOLOGIA NÃO ONCOLÓGICA**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **CID 10** | **Doenças** | **CID 10** |
| D46.4 | ANEMIA REFRATÁRIA NÃO ESPECIFICADA | D46.4 |
| D51 | ANEMIA POR DEFICIÊNCIA DE VITAMINA B12 | D51 |
| D55 | ANEMIA DEVIDO TRANSTORNOS ENZIMÁTICOS | D55 |
| D55.0 | ANEMIA DEVIDA A DEFICIÊNCIA DE GLICOSE-6-FOSFATO-DESIDROGENASE (G6PD) | D55.0 |
| D55.2 | ANEMIA DEVIDA A TRANSTORNOS DE ENZIMAS GLÍCOLÍTICAS (PIRUVATOQUINASE) | D55.2 |
| D56 | TALASSEMIA | D56 |
| D56.1 | TALASSEMIA BETA MAIOR/INTERMÉDIA | D56.1 |
| D57 | TRANSTORNOS FALCIFORMES | D57 |
| D57.0 | ANEMIA FALCIFORME COM CRISE | D57.0 |
| D57.1 | ANEMIA FALCIFORME SEM CRISE | D57.1 |
| D57.2 | TRANSTORNOS FALCIFORMES HETEROZIGÓTICOS DUPLOS (HB SC/SD/SE/SBETA TALASSEMIA) | D57.2 |
| D58 | OUTRAS ANEMIAS HEMOLÍTICAS HEREDITÁRIAS | D58 |
| D58.0 | ESFEROCITOS HEREDITÁRIA | D58.0 |
| D58.1 | ELIPTOCITOSE HEREDITÁRIA | D58.1 |
| D58.2 | OUTRAS HEMOGLOBINOPATIAS (HBC/HBD/HBE) | D58.2 |
| D58.8 | OUTRAS ANEMIAS HEMOLÍTICAS HEREDITÁRIAS ESPECIFICADAS | D58.8 |
| D58.9 | ANEMIA HEMOLÍTICA HEREDITÁRIA NÃO ESPECIFICADA | D58.9 |
| D59 | ANEMIA HEMOLÍTICA ADQUIRIDAS | D59 |
| D59.0 | ANEMIA HEMOLÍTICA AUTOIMUNE INDUZIDA POR DROGAS | D59.0 |
| D59.1 | OUTRAS ANEMIAS HEMOLÍTICAS AUTOIMUNES | D59.1 |
| D59.2 | ANEMIA HEMOLÍTICA NÃO AUTOIMUNE INDUZIDA POR DROGAS | D59.2 |
| D59.4 | OUTRAS ANEMIAS HEMOLÍTICAS NÃO AUTOIMUNES | D59.4 |
| D59.8 | OUTRAS ANEMIAS HEMOLÍTICAS ADQUIRIDAS | D59.8 |
| D59.9 | ANEMIA HEMOLÍTICA ADQUIRIDA NÃO ESPECIFICADA | D59.9 |
| D60 | APLASIA PURA DA SÉRIE VERMELHA ADQUIRIDA (ERITROBLASTOPENIA) | D60 |
| D60.0 | APLASIA PURA ADQUIRIDA CRÔNICA DA SERIE VERMELHA | D60.0 |
| D60.1 | APLASIA PURA ADQUIRIDA TRANSITÓRIA DA SÉRIE VERMELHA | D60.1 |
| D60.8 | OUTRAS APLASIAS PURAS ADQUIRIDAS DA SÉRIE VERMELHA | D60.8 |
| D60.9 | APLASIA PURA ADQUIRIDA, NÃO ESPECIFICADA, DA SÉRIE VERMELHA | D60.9 |
| D61 | OUTRAS ANEMIAS APLÁSTICAS | D61 |
| D61.0 | ANEMIA APLÁSTICA CONSTITUCIONAL | D61.0 |
| D61.1 | ANEMIA APLÁSTICA INDUZIDAS POR DROGAS | D61.1 |
| D 61.2 | ANEMIA APLASTICA DEVIDA A OUTROS AGENTES EXTERNOS | D 61.2 |
| D 61.3 | ANEMIA APLÁSTICA IDIOPÁTICA | D 61.3 |
| D61.8 | OUTRAS ANEMIAS APLASTICAS ESPECIFICADAS | D61.8 |
| D61.9 | ANEMIA APLÁSTICA NÃO ESPECIFICADA | D61.9 |
| D64.0 | ANEMIA SIDEROBLÁSTICA HEREDITARIA | D64.0 |
| D64.1 | ANEMIA SIDEROBLÁSTICA SECUNDARIA A DOENÇA | D64.1 |
| D64.3 | OUTRAS ANEMIAS SIDEROBLÁSTICAS | D64.3 |
| D64.4 | ANEMIA DISERITROPOÉTICA CONGÊNITA | D64.4 |
| D68 | OUTROS DEFEITOS DE COAGULAÇÃO | D68 |
| D66 | DEFICIENCIA HEREDITÁRIA DO FATOR VIII | D66 |
| D67 | DEFICIENCIA HEREDITÁRIA DO FATOR IX | D67 |
| D68.0 | DOENÇA DE von WILLEBRAND | D68.0 |
| D68.1 | DEFICIENCIA DE FATOR XI | D68.1 |
| D68.2 | DEFICIENCIA HEREDITÁRIA DE OUTROS FATORES DE COAGULAÇÃO | D68.2 |
| D68.2 | AFIBRINOGENEMIA CONGÊNITA | D68.2 |
| D68.2 | DEFICIÊNCIA DE GLOBULINA AC, PRO-ACELERINA | D68.2 |
| D68.2 | DEFICIÊNCIA DE DO FATOR: I, II, V, VII ,X , XII, XIII | D68.2 |
| D68.2 | DISFIBRINOGENEMIA (CONGENITA) | D68.2 |
| D68.2 | DOENÇA DE OWREM | D68.2 |
| D68.2 | HIPOPROCONVERTINEMIA | D68.2 |
| D68.4 | DEFICIÊNCIA ADQUIRIDA DE FATOR DE COAGULAÇÃO | D68.4 |
| D68.8 | OUTROS DEFEITOS ESPECIFICADOS DA COAGULAÇÃO | D68.8 |
| D68.9 | DEFEITOS DE COAGULAÇÃO NÃO ESPECIFICADO | D68.9 |
| D69.8 | OUTRA AFECÇÕES HEMORRAGICAS ESPECIFICADAS | D69.8 |
| D69.9 | AFECÇAO HEMORRÁGICA NÃO ESPECIFICADA | D69.9 |
| D69 | PÚRPURA E OUTRAS AFECÇÕES HEMORRÁGICAS | D69 |
| D69.0 | PÚRPURA ALÉRGICA/HENOCH SCHONLEIN | D69.0 |
| D69.1 | DEFEITOS QUALITATIVOS DAS PLAQUETAS | D69.1 |
|  | DOENÇA DE GLANZMANN | D69.1 |
|  | SINDROME (DAS) (DE):  \* BERNARD-SOULIER (PLAQUETAS GIGANTES), | D69.1 |
|  | \* PLAQUETAS CINZENTAS  TROMBASTENIA (HEMORRÁGICA) (HEREDITÁRIA) | D69.1 |
|  | TROMBOCITOPATIA | D69.1 |
| D69.3 | PÚRPURA TROMBOCITOPÊNICA IDIOPÁTICA/SÍNDROME DE EVANS | D69.3 |
| D69.4 | OUTRA TROMBOCITOPENIA PRIMÁRIA | D69.4 |
| D69.5 | TROMBOCITOPENIA SECUNDÁRIA | D69.5 |
| D69.6 | TROMBOCITOPENIA NÃO ESPECIFICADA | D69.6 |
| D70 | ALTERAÇÃO DA SÉRIE BRANCA | D70 |
| D70 | AGRANULOCITOSE | D70 |
| D71 | TRANSTORNOS FUNCIONAIS DOS NEUTRÓFILOS POLIMORFONUCLEARES | D71 |
| D72.0 | ANOMALIAS GENÉTICAS DOS LEUCÓCITOS | D72.0 |
| D72.1 | EOSINOFILIA | D72.1 |
| D72.8 | OUTROS TRANSTORNOS ESPECIFICADOS DOS GLÓBULOS BRANCOS | D72.8 |
| D72.9 | TRANSTORNOS NÃO ESPECIFICADOS DOS GLÓBULOS BRANCOS | D72.9 |
| D75.8 | OUTRAS DOENÇAS DO SANGUE E DOS ORGÃOS HEMATOPOÉTICOS | D75.8 |
| D73.0 | HIPOESPLENISMO | D73.0 |
| D73.1 | HIPERESPLENISMO | D73.1 |
| D74.0 | METEMOGLOBINEMIA CONGÊNITA | D74.0 |
| D74.8 | OUTRAS METEGLOBINEMIAS | D74.8 |
| D74.9 | METEMOGLOBINEMIA NÃO ESPECIFICADA | D74.9 |
| D75.0 | ERITROCITOSE FAMILIAR | D75.0 |
| D75.1 | POLICITEMIA SECUNDÁRIA | D75.1 |
| D75.2 | TROMBOCITOSE ESSENCIAL | D75.2 |
| D75.8 | OUTRAS DOENÇAS ESPECIFICADAS DO SANGUE E DOS ORGÃOS HEMATOPOÉTICOS | D75.8 |
| D75.9 | DOENÇA NÃO ESPECIFICADA DO SANGUE E DOS ORGÃOS HEMATOPOÉTICOS | D75.9 |
| E75.2 | DOENÇA DE GAUCHER | E 75.2 |
| E80.1 | PORFIRIA CUTÂNEA TARDIA | E 80.1 |
| E83.1 | DOENÇAS DO METABOLISMO DO FERRO | E83.1 |
| D68.5 | Trombofilia hereditária |
| D68.6 | Trombofilia adquirida |
| D68.7 | Outras trombofilias |
| D59.5 | Hemoglobinúria paroxística noturna (HPN) |
| D75.81 | Trombocitose reativa |
| D69.41 | Trombocitopenia hereditária |
| D58.3 | Hemoglobinúria episódica paroxística |
| D72.1/D72.8 | Hipereosinofilia idiopática ou reativa |
| E83.1 | Especificar "Hemocromatose hereditária" como subcategoria |

**ORTOPEDIA**

S03.0 – Entorse do ombro

S03.1 – Entorse do cotovelo

S03.2 – Entorse do punho

S03.3 – Entorse do quadril

S03.4 – Entorse do joelho

S03.5 – Entorse do tornozeloI

M05.0 – Artrite reumatoide

M15.0 – Artrite associada à gota

M16.0 – Coxartrose (artrose do quadril)

M17.0 – Gonartrose (artrose do joelho)

M19.0 – Artrose de outras localizações

M60.0 – Miosite

M62.0 – Atrofia muscular

M79.0 – Dores musculares e osteomusculares

M79.1 – Fibromialgia

M70.0 – Tendinite

M71.0 – Bursite

M54.1 – Dor dorsal

M54.2 – Dor lombar

**CARDIOLOGIA**

I10 - Hipertensão essencial (primária)

I11 - Doença cardíaca hipertensiva

I12 - Doença renal hipertensiva

I13 - Doença cardíaca e renal hipertensiva

I15 - Hipertensão secundária

I44 - Bloqueios de ramos e bloqueio fascicular

I25 - Doença isquêmica crônica do coração

I50 - Insuficiência cardíaca

I51 - Complicações cardíacas não especificadas

I64 - Acidente vascular cerebral, não especificado como hemorrágico ou isquêmico

E78 - Distúrbios do metabolismo de lipoproteínas e outras lipidemias (como hipercolesterolemia, dislipidemia)

E11 - Diabetes mellitus não-insulino-dependente com complicações circulatórias

**AVALIAÇÃO DA DOR**

G40 - Epilepsia e síndromes epileptiformes (dor neuropática)

M79 - Outras dores (incluindo dor musculoesquelética)

M79.1 - Dor miofascial

G57 - Síndrome de dor do membro fantasma e dor neuropática

R52 - Dor de intensidade não especificada (dor crônica ou aguda)

F45.41 - Dor crônica não específica (dificuldades psicossociais associadas)

M25.5 - Dor articular (condições articulares que causam dor)

G89 - Dor (incluindo dor aguda e crônica)

G89.0 - Dor aguda

G89.1 - Dor crônica

G58.9 - Neuropatia não especificada (dor neuropática)

R52.2 - Dor crônica (não especificada)

F45.42 - Dor crônica específica (com características psicossociais)

M79.0 - Fibromialgia (condição que causa dor generalizada)

G89.2 - Dor crônica com fatores psicológicos

M25.3 - Dor articular não especificada

Atenciosamente,

Susana S. Borges

Coordenadoria técnica

MT-Hemocentro