



MINISTERIO DE SALUD Y PROTECCIÓN SOCIAL

RESOLUCIÓN NÚMERO **00002048**
DE 2015
(-9 JUN 2015)

Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas.

EL MINISTRO DE SALUD Y PROTECCIÓN SOCIAL

En ejercicio de sus atribuciones legales, en especial las conferidas por los artículos 2 del Decreto Ley 4107 de 2011 y 2 de la Ley 1392 de 2010 modificado por el artículo 140 de la Ley 1438 de 2011 y

CONSIDERANDO

Que el artículo 2 de la Ley 1392 de 2010 "Por medio de la cual se reconocen las enfermedades huérfanas como de especial interés y se adoptan normas tendientes a garantizar la protección social por parte del Estado colombiano a la población que padece de enfermedades huérfanas y sus cuidadores", modificado por el artículo 140 de la Ley 1438 de 2011, dispuso que con el fin de mantener unificada la lista de denominación de las enfermedades huérfanas, el hoy Ministerio de Salud y Protección Social emitirá y actualizará esta lista cada dos años.

Que los artículos 112, 114 y 116 de la Ley 1438 de 2011 establecieron que el Ministerio de Salud y Protección Social articulará el manejo y será responsable de la administración de la información, a través del Sistema Integrado de Información de la Protección Social - SISPRO y que las entidades promotoras de salud, los prestadores de servicios de salud, las direcciones territoriales de salud, las empresas farmacéuticas, las cajas de compensación, las administradoras de riesgos laborales y los demás agentes del sistema, están obligados a proveer la información solicitada de forma confiable, oportuna y clara dentro de los plazos establecidos, so pena de ser reportadas ante las autoridades competentes para la aplicación de las sanciones correspondientes.

Que el artículo 4 del Decreto 1954 de 2012 "Por el cual se dictan disposiciones para implementar el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas" establece un reporte inicial y por única vez de los datos del censo de pacientes con enfermedades huérfanas a la Cuenta de Alto Costo y determina que el reporte posterior al censo de los nuevos pacientes diagnosticados con enfermedades huérfanas se efectuará a éste Ministerio a través del Sistema de Vigilancia en Salud Pública, SIVIGILA, de acuerdo a las fichas de notificación y protocolos establecidos para tal fin.

Que el artículo 3 ibidem, establece que las Entidades Promotoras de Salud - EPS, entidades pertenecientes al régimen de excepción de salud y las Direcciones Departamentales, Distritales y Municipales de Salud deberán presentar la información bajo los procedimientos que para tal efecto defina el Ministerio.

Que para dar cumplimiento a lo ordenado en la Ley 1392 de 2010, este Ministerio organizó una mesa de trabajo creada con el fin de actualizar el listado de enfermedades huérfanas, definido en primera oportunidad, con la Resolución 430 de 2013, integrada por las asociaciones de pacientes, la academia y las sociedades científicas.

[Firma]
C. M. Díaz

[Firma]

- 9 JUN 2015

RESOLUCIÓN NÚMERO 00002048 DE 2015 HOJA No 2 de 18

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

Que la mesa de trabajo de Enfermedades Huérfanas participó activamente en el componente científico de la definición del listado anexo, realizando la revisión una a una de las enfermedades huérfanas identificadas con el objeto de determinar si cumplen o no los criterios definidos en la precitada ley.

Que la Dirección de Epidemiología y Demografía de este Ministerio, mediante memorando 201522000107503 de 24 abril de 2015, aprobó el listado de enfermedades huérfanas contenido en el anexo de la presente resolución.

Que con el fin de facilitar el adecuado manejo de la información y la identificación de las enfermedades reportadas, se requiere incluir en el listado de enfermedades huérfanas, el número con el cual se identificarán y se reportarán los pacientes nuevos con dichas enfermedades, en el Sistema de Vigilancia en Salud Pública, SIVIGILA.

En mérito de lo expuesto,

RESUELVE:

Artículo 1. Objeto. La presente resolución tiene por objeto actualizar el listado de enfermedades huérfanas y establecer el número con el cual se identifica cada enfermedad incluida en el Anexo Técnico que forma parte integral del presente acto.

Artículo 2. Ámbito de aplicación y obligatoriedad. Esta resolución aplica a las Entidades Promotoras de Salud - EPS, las entidades pertenecientes al régimen de excepción de salud, las Direcciones Departamentales, Distritales y Municipales de Salud y las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud (IPS) quienes deberán incluir el listado de enfermedades huérfanas en sus sistemas de información y reportes respectivos.

Artículo 3. Asignación del número con el cual se identifica cada enfermedad huérfana. Una vez incluida una enfermedad huérfana en el listado de enfermedades huérfanas, se asignará el número de acuerdo con el orden de inclusión en forma consecutiva al último número establecido.

Parágrafo. En caso de que una enfermedad huérfana con número asignado sea excluida del listado, este número no podrá ser asignado a ninguna otra.

Artículo 4. Publicación del listado actualizado de enfermedades huérfanas. Una vez publicado el anexo técnico que hace parte de la presente resolución, los sinónimos de las enfermedades huérfanas serán publicados en la página web del Ministerio de Salud y Protección Social con el respectivo versionamiento.

Artículo 5. Vigencia y derogatoria. La presente resolución rige a partir de la fecha de su publicación y deroga la Resolución 430 de 2013.

PUBLÍQUESE Y CÚMPLASE,

Dada en Bogotá, D.C., a los,

- 9 JUN 2015

ALEJANDRO GAVIRIA URIBE
Ministro de Salud y Protección Social

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

ANEXO TÉCNICO

Listado de enfermedades huérfanas (VERSIÓN 2.0)

Número	Enfermedad Huérfana	Número	Enfermedad Huérfana
1	3MC Sindrome de Deficiencia COLE11	71	Agnatia holoprosencefalia situs inversus
2	3-metilcrotonil glicinuria	72	Albinismo con sordera
3	Ablefaron macrostomia	73	Albinismo cutáneo fenotipo Hermine
4	Abscesos asepticos sensibles a corticosteroides	74	Albinismo ocular ligado al cromosoma X recesivo
5	Acalasia microcefalia	75	Albinismo ocular sordera sensorial tardía
6	Acalasia primaria	76	Albinismo oculo-cutáneo
7	Acatalasemia	77	Alcaptonuria
8	Aceruloplasminemia	78	Alfa talasemia - déficit intelectual ligado al cromosoma X
9	Acidemia 3-OH-3ME-glutárica	79	Alfa-manosidosis
10	Acidemia butírica	80	ALPS-CASP10
11	Acidemia cadena media	81	ALPS-FASLG
12	Acidemia glutárica I	82	Amaurosis - hipertricosis
13	Acidemia glutárica II	83	Amaurosis congenita de Leber
14	Acidemia isovalerica	84	Amebiasis por amebas salvajes
15	Acidemia metilmalonica - homocistinuria, tipo cbl C	85	Amelia, autosómica recesiva
16	Acidemia metilmalonica - homocistinuria, tipo cbl D	86	Amiloidosis secundaria
17	Acidemia metilmalonica - homocistinuria, tipo cbl F	87	Amioplastia congenita
18	Acidemia metilmalonica - vitamina B12 sensible, tipo cbl A	88	Anadipsasia metafisaria
19	Acidemia orgánica no especificada	89	Analbuminemia congenita
20	Acidemia piroglutámica	90	Anemia de cuerpos de Heinz
21	Acidemia propionica	91	Anemia de Fanconi
22	Acidemia succínica	92	Anemia disentropoyética, congenita
23	Acidosis lática	93	Anemia hemolítica debido a déficit de piruvato quinasa de los globulos rojos
24	Aciduria 3-metiglutaconica tipo 1	94	Anemia hemolítica letal anomalías genitales
25	Aciduria 3-metiglutaconica tipo 3	95	Anemia hemolítica por déficit de adenilato quinasa
26	Aciduria 4 hidroxi-butírica	96	Anemia hemolítica por déficit de glucosa fosfato isomerasa
27	Aciduria argininosuccínica	97	Anemia hemolítica por déficit de glutatión reductasa
28	Aciduria fumárica	98	Anemia hemolítica, no esferocítica, por déficit de hexoquinasa
29	Aciduria malónica	99	Anemia microcítica con sobrecarga hepática de hierro
30	Aciduria metilmalonica con homocistinuria	100	Anemia sideroblastica ligada al cromosoma X
31	Aciduria metilmalonica microcefalia cataratas	101	Anemia sideroblastica ligada al cromosoma X con ataxia
32	Aciduria mevalónica	102	Anencefalía/exencefalía aislada
33	Aciduria no especificada	103	Anestesia comeal anomalías retinianas sordera
34	Aciduria ortótica hereditaria	104	Angioedema adquirido
35	Acondrogenesis	105	Angioedema hereditario
36	Acondroplasia	106	Angioma en racimo
37	Acondroplasia severa - retraso del desarrollo - acantosis nigricans	107	Angiomatosis cutánea y digestiva
38	Acortamiento congenito de figamento costocoracoide	108	Angiomatosis neurocutánea hereditaria
39	Acrania	109	Angiomatosis quística de hueso, difusa
40	Acrocefaloindactilia (termino genérico)	110	Aniridia
41	Acrocraneofacial disostosis	111	Aniridia agenesia renal retraso psicomotor
42	Acrodermatitis enteropática	112	Aniridia ausencia de rotula
43	Acroesquiodiplasia metafisaria	113	Aniridia ptosis retraso mental obesidad
44	Acromatopsia	114	Aniridia, ataxia cerebelosa, y retraso mental
45	Acromegalia	115	Anisakiasis
46	Acromegalia cutis gyrata	116	Anoftalmia - insuficiencia hipotalamo-pituitaria
47	Acromegaloides, facies	117	Anoftalmia - megalocorma - cardiopatía - anomalías esqueléticas
48	Acromelanosis	118	Anoftalmia - microftalmia, aislada
49	Acroosteolisis tipo dominante	119	Anoftalmia - microftalmia, atresia esofágica
50	Adamantinoma	120	Anomalía acro-pecto-renal
51	AD-DKC (Mutación en TERC)	121	Anomalía de Axenfeld-Rieger - hidrocefalia - esqueleto anormal
52	AD-DKC (Mutación en TERT)	122	Anomalía de Duarre - miopatía - escoliosis
53	AD-DKC (Mutación en TINF2)	123	Anomalía de Poland
54	AD-HIES (Síndrome de Hiper IgE) Síndrome Job	124	Anomalía de Uhl
55	Adrenoleucodistrofia ligada al cromosoma X	125	Anomalías auriculares - fisura labial con o sin fisura palatina - anomalías oculares
56	Afalangia hemivertebrales	126	Anomalías aurículo-oculares, fisura labial
57	Afalangia sindactilia microcefalia	127	Anomalías cardíacas - heterotaxia
58	Afasia progresiva no fluida	128	Anomalías craneo digitales retraso mental
59	Agamaglobulinemia (sin bases moleculares conocidas)	129	Anomalías de cabellos - fotosensibilidad - retraso mental
60	Agamaglobulinemia (XLA)- Deficiencia BTK	130	Anomalías de la osificación - retraso del desarrollo sicomotor
61	Agammaglobulinemia - microcefalia - craneosinostosis - dermatitis severa	131	Anomalías del arco aortico - dismorfismo - déficit intelectual
62	Agammaglobulinemia ligada a X	132	Anoniquia con pigmentación de los pliegues de flexión
63	Agenesia de cuerpo calloso - neuropatía	133	Anoniquia microcefalia
64	Agenesia de cuerpo calloso ligado al cromosoma X, con mutación en el gen Alfa 4	134	Anosmia congenita aislada
65	Agenesia de cuerpo calloso microcefalia talla baja	135	Anquiloforeón filiforme - imperforación anal
66	Agenesia gonadal	136	Anquilosis de pulgares braquidactilia retraso mental
67	Agenesia parcial de pancreas	137	Anquilosis del estribo con pulgar y dedo gordo del pie anchos
68	Agenesia renal bilateral	138	Anquilosis glosopalatina
69	Agenesia traqueal	139	APECED (APS-1)
70	Agirosis adactilia	140	Aplasia cutis -miopía

YR
CE

Juan
Adriana

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

Número	Enfermedad Huérfana	Número	Enfermedad Huérfana
141	Aplasia cutis congenita - linfangiectasia intestinal	211	Atrofia muscular espinal proximal de adultos, autosómica dominante
142	Aplasia cutis congenita de miembros forma recesiva	212	Atrofia muscular espinal proximal de tipo 1
143	Aplasia de perone ectrodactilia	213	Atrofia muscular espinal proximal de tipo 2
144	Aplasia medular idiopática	214	Atrofia muscular espinal proximal de tipo 3
145	Aplasia tibial - ectrodactilia	215	Atrofia muscular espinal proximal de tipo 4
146	Apnea de la prematuridad (AOP)	216	Atrofia muscular espinal proximal infantil, autosómica dominante
147	Apraxia ocular tipo Cogan	217	Atrofia óptica
148	Aqueirotopia	218	Atrofia óptica autosómica dominante y cataratas
149	Aracnodactilia osificación anormal retraso mental	219	Atrofia progresiva bifocal de la coroides y la retina
150	Aracnodactilia retraso mental dismorfia	220	Atrofoderma lineal de Moulin
151	Arañazo de gato, enfermedad del	221	Aurículo-osteodisplasia
152	AR-DKC (Mutación en NOLA2)	222	Ausencia de dermatogifos sindactilia miliar
153	AR-DKC (Mutación en NOLA3)	223	Autismo, mancha en vino de Oporto
154	AR-DKC (Mutación en RTEL1)	224	Bajo peso al nacer - enanismo -disgammaglobulinemia
155	Argininaemia	225	Bandas amnióticas familiares
156	AR-HIES (Síndrome de Hiper IgE) DOCK8	226	Beta-manosidosis
157	Arrinia	227	Beta-talasemias
158	Arrinia atresia de coanas microftalmia	228	Blefarochalasis labio doble
159	Arteritis temporal juvenil	229	Blefarofimosis - ptosis - esotropia - sindactilia estatura baja
160	Arteritis de células gigantes	230	Blefaroptosis miopia ectopia lentis
161	Artritis juvenil idiopática de inicio sistémico	231	Bradiopsia
162	Artritis relacionada con entesitis	232	Braquicefalia aislada
163	Atrogirosis - disfunción renal - colestasis	233	Braquidactilia - nistagmo - ataxia cerebelar
164	Atrogirosis - hiperqueratosis, forma letal	234	Braquidactilia de Hirschsprung
165	Atrogirosis distal tipo 6	235	Braquidactilia hipertension arterial
166	Atrogirosis múltiple congénita - cara de sibilo	236	Braquidactilia no especificada
167	Atrogirosis no especificado	237	Braquidactilia preaxial hallux varus
168	Asociación MURCS	238	Braquidactilia tipo A5
169	Asplenia congénita aislada (Mutación en RPSA)	239	Braquidactilia tipo A6 (síndrome de Osebold-Remondini)
170	Ataxia - apraxia - retraso mental ligado al cromosoma X	240	Braquidactilia tipo A7 (braquidactilia tipo Smorgasbord)
171	Ataxia cerebelosa arreflexia pie cavo atrofia óptica y sordera neurosensorial	241	Braquitefalangia - dismorfismo - síndrome de Kallmann
172	Ataxia cerebelosa autosómica recesiva	242	Cabello escaso - baja estatura - pulgares hipoplásicos - hipodoncia - anomalías de la piel
173	Ataxia cerebelosa autosómica recesiva - ceguera - sordera	243	Cabello lanoso - hipotricosis - labio inferior evertido - orejas prominentes
174	Ataxia cerebelosa autosómica recesiva - intrusión sacádica	244	Calcificación del sistema nervioso central - sordera - acidosis tubular - anemia
175	Ataxia de Friedreich	245	Calcificaciones de plexos coroideos, forma infantil
176	Ataxia de Harding	246	Calcificaciones talámicas simétricas
177	Ataxia episódica tipo 3	247	Calcinosis bilateral estriato-palido-dentada
178	Ataxia episódica tipo 4	248	Campomelia tipo Cumming
179	Ataxia episódica tipo 5	249	CAMPS (CARD14 psoriasis mediada)
180	Ataxia episódica tipo 6	250	Camptobraquidactilia
181	Ataxia episódica tipo 7	251	Camptodactilia - hiperplasia del tejido fibroso - displasia esquelética
182	Ataxia espinocerebelosa autosómica dominante	252	Camptodactilia - tala alta - escoliosis - perdida de audición
183	Ataxia espinocerebelosa infantil	253	Camptodactilia no especificada
184	Ataxia espinocerebelosa ligada al cromosoma X, de tipo 3	254	Camptodactilia taurinuria
185	Ataxia espinocerebelosa tipo 1	255	Camptodactilia tipo Guadalajara tipo 1
186	Ataxia espinocerebelosa tipo 2	256	Camptodactilia tipo Guadalajara tipo 2
187	Ataxia espinocerebelosa tipo 3	257	Candidiasis mucocutánea crónica (aislado o con el síndrome de APECED)
188	Ataxia espinocerebelosa tipo 29	258	CANDLE (mutación en PSMB8)
189	Ataxia espinocerebelosa tipo 30	259	CARD11 mutación con ganancia de función
190	Ataxia letal con sordera y atrofia óptica	260	Cardiomielitis - anomalías renales
191	Ataxia telangiectasia	261	Cardiomielitis - intolerancia al ejercicio por una deficiencia de glicógeno en músculo y corazón
192	Ataxia, autosómica recesiva, tipo Beauce	262	Cardiomielitis amiloidótica familiar relacionada con Transtiretina
193	Atelosteogenes I	263	Cardiopatía congénita - miembros cortos
194	Atelosteogenes II	264	Camiosinemia
195	Atelosteogenes III	265	CASPASE 8 DEFECT
196	Atrofia diabética del cerebro, no relacionada con NOTCH3	266	Cataratas ataxia sordera
197	Atrofiaescclerosis- sordera - diabetes - epilepsia - nefropatía	267	Cataratas microcomea
198	Atrofia	268	Cataratas miocardiopatía
199	Atransferrinemia	269	Cataratas nefropatía encefalopatía
200	Atresia biliar	270	Cataratas retraso mental hipogonadismo
201	Atresia de coanas	271	Cataratas glaucoma
202	Atresia de coanas - sordera - cardiopatía	272	Ceguera - escoliosis- aracnodactilia
203	Atresia de intestino delgado	273	Ceguera cortical retraso mental polidactilia
204	Atresia duodenal	274	Celiaca enfermedad epilepsia calcificaciones occipitales
205	Atresia tricuspide	275	Cetoacidosis debida a déficit de beta-cetotiolasa
206	Atrofia dentato-rubro-palido-luisiana	276	Cirrosis biliar primaria
207	Atrofia multisistémica	277	Cirrosis hereditaria de los niños indios de América del Norte
208	Atrofia muscular ataxia retinitis pigmentaria diabetes	278	Cistationinuria
209	Atrofia muscular espinal - malformación de Dandy-Walker - cataratas	279	Cistinosis
210	Atrofia muscular espinal proximal	280	Cistinuria

CA

Nicolás S.

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

Número	Enfermedad Huérfana	Número	Enfermedad Huérfana
281	Citrulinemia	351	Deficiencia de UNC119
282	Coartacion atípica de aorta	352	Deficiencia de yc
283	Colangitis esclerosante	353	Deficiencia de 10R β
284	Colestasis - retinopatía pigmentaria - fisura palatina	354	Deficiencia de Acetoacil CoA tiolasa
285	Colestasis linfedema	355	Deficiencia de ACT1
286	Colitis colagenosa	356	Deficiencia de ADAR1 (AGS6)
287	Colitis epitelio-exfoliativa - sordera	357	Deficiencia de AD-IRF8
288	Coloboma del iris con ptosis - déficit intelectual	358	Deficiencia de AID
289	Coloboma fisura labiopalatina retraso mental	359	Deficiencia de anticuerpos específicos (normal IgG y células B)
290	Coloboma macular tipo b braquidactilia	360	Deficiencia de AR-IRF8
291	Coloboma microfthalmia cardiopatía sordera	361	Deficiencia de Artemis (DHLRE1C)
292	Coloboma ocular	362	Deficiencia de BLNK
293	Complejo de Carmey	363	Deficiencia de C1 inhibidor
294	Complejo femur-perone-cubito	364	Deficiencia de C1qA
295	Complejo miembros-pared abdominal	365	Deficiencia de C1qB
296	Comunicación interauricular con defecto de conducción	366	Deficiencia de C1qC
297	Condrodisplasia - trastorno del desarrollo sexual	367	Deficiencia de C1r
298	Condrodisplasia metafisaria - retinitis pigmentosa	368	Deficiencia de C1s
299	Condrodisplasia metafisaria tipo Jansen	369	Deficiencia de C2
300	Condrodisplasia metafisaria tipo Kaitila	370	Deficiencia de C3
301	Condrodisplasia punctata ligada al cromosoma X dominante	371	Deficiencia de C4a
302	Condrodisplasia punctata, tipo rizomelico	372	Deficiencia de C4b
303	Condrodisplasia recesiva fetal	373	Deficiencia de C5
304	Condrodisplasia tipo Blomstrand	374	Deficiencia de C6
305	Conjuntivitis leñosa	375	Deficiencia de C7
306	Conodisplasia craneofacial	376	Deficiencia de C8a
307	Contracturas displasia ectodermica fisura labio palatina	377	Deficiencia de C8b
308	Convulsiones - déficit intelectual debido a hidroxilsinuria	378	Deficiencia de cadena pesada μ
309	Convulsiones neonatales-infantiles familiares benignas	379	Deficiencia de cadena k
310	Cordoma	380	Deficiencia de CARD11
311	Coroidea atrofia alopecia	381	Deficiencia de CARD9
312	Coroideremia	382	Deficiencia de CD16
313	Coroideremia - obesidad - sordera	383	Deficiencia de CD19
314	Craneo ectodermica displasia	384	Deficiencia de CD20
315	Craneo-osteo-artropatia	385	Deficiencia de CD21
316	Craneoraququisisis	386	Deficiencia de CD25
317	Craneosinostosis - enfermedad cardiaca congenita - déficit intelectual	387	Deficiencia de CD27
318	Craneosinostosis - hidrocefalia - malformacion de Chiari I - sinostosis radioulnar	388	Deficiencia de CD3 γ (Gamma)
319	Craneosinostosis alopecia ventrículo cerebral anormal	389	Deficiencia de CD3 δ (Delta)
320	Craneosinostosis aplasia de perone	390	Deficiencia de CD3 ϵ (Epsilon)
321	Craneosinostosis aplasia radial tipo Imaizumi	391	Deficiencia de CD3 ζ (dleta)
322	Craneosinostosis braquidactilia	392	Deficiencia de CD40
323	Craneosinostosis calcificaciones intracraneales	393	Deficiencia de CD40 ligando
324	Craneosinostosis tipo Boston	394	Deficiencia de CD45
325	Craneosinostosis tipo Philadelphia	395	Deficiencia de CD46
326	Craniomátria	396	Deficiencia de CD59
327	Craniosinostosis - malformacion de Dandy-Walker - hidrocefalia	397	Deficiencia de CD8
328	Crecimiento excesivo - deficiencia de aprendizaje	398	Deficiencia de CD81
329	Crioglobulinemia mixta	399	Deficiencia de CD9
330	Criohidrocitos hereditaria con estomatina reducida	400	Deficiencia de CGD, p22
331	Cryptotricotia braquidactilia anomalías de dermatoglifos	401	Deficiencia de CGD, p40
332	Cromosoma 1 en anillo	402	Deficiencia de CGD, p47
333	Cromosoma 10 en anillo	403	Deficiencia de CGD, p67
334	Cromosoma 14 en anillo	404	Deficiencia de CGD, XL
335	Cromosoma 17 en anillo	405	Deficiencia de CMC-IL-17F
336	Cromosoma 18 en anillo	406	Deficiencia de CMC-IL-17RA
337	Cromosoma 20 en anillo	407	Deficiencia de CMH clase II
338	Cutis gyrata - acantosis nigricans - craneosinostosis	408	Deficiencia de coronin-1A
339	Cutis laxa	409	Deficiencia de dihidrolipol deshidrogenasa
340	Cutis marmorata telangiectasia congenita	410	Deficiencia de Dock 8
341	Cutis verticis gyrata - déficit mental	411	Deficiencia de Factor B
342	Dacriocistitis osteopoiquilosis	412	Deficiencia de Factor D
343	Dandy Walker polidactilia postaxial	413	Deficiencia de Factor de transcripción E47
344	Defecto de rayo cubital / peroneo, con braquidactilia	414	Deficiencia de Factor H
345	Defecto en la activacion K-Ras	415	Deficiencia de Factor I
346	Defecto en la activacion N-Ras	416	Deficiencia de FADD
347	Defectos del ciclo de Krebs	417	Deficiencia de Ficolin 3
348	Deficiencia aislada de subclases de IgG	418	Deficiencia de granulos específicos
349	Deficiencia de MCM4	419	Deficiencia de HOIL-1
350	Deficiencia de OX40	420	Deficiencia de ICF1

RESOLUCIÓN NÚMERO 0002048

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

Número	Enfermedad Huérfana	Número	Enfermedad Huérfana
421	Deficiencia de ICF2	491	Deficiencia en el receptor del complemento 3 CR3
422	Deficiencia de ICOS	492	Deficiencia selectiva de IgA
423	Deficiencia de IgA con subclases de IgG	493	Deficiencias distales de las extremidades - síndrome de micrognatia
424	Deficiencia de Igα	494	Deficit combinado de los factores V y VIII
425	Deficiencia de Igβ	495	Deficit congénito de fibrinógeno
426	Deficiencia de IKAROS	496	Deficit congénito de heparan-sulfato en los enterocitos
427	Deficiencia de IKBBK	497	Deficit congénito de proteína C
428	Deficiencia de IL-10	498	Deficit congénito de proteína S
429	Deficiencia de IL-10Ra	499	Deficit congénito de sacarasa-isomaltasa
430	Deficiencia de IL-21R	500	Deficit congénito de síntesis de ácidos biliares, tipo 4
431	Deficiencia de IL-7Ra	501	Deficit congénito del factor II
432	Deficiencia de ITCH	502	Deficit congénito del factor IX
433	Deficiencia de ITK	503	Deficit congénito del factor V
434	Deficiencia de JAK3	504	Deficit congénito del factor VII
435	Deficiencia de la helicé alada (Desnudo)	505	Deficit congénito del factor VIII
436	Deficiencia de LCK	506	Deficit congénito del factor X
437	Deficiencia de Lipasa Acida	507	Deficit congénito del factor XI
438	Deficiencia de LRBA	508	Deficit congénito del factor XIII
439	Deficiencia de Macrófago GP91 Phox	509	Deficit de 3-hidroxi-3-metilglutaril-CoA (HMG) sintetasa
440	Deficiencia de MAGT1	510	Deficit de 3-hidroxiacil-CoA deshidrogenasa de ácidos grasos de cadena larga
441	Deficiencia de MALT1	511	Deficit de 5-oxoprolinasa
442	Deficiencia de MASP1	512	Deficit de 6-piruvil-tetrahidropteroquina sintasa
443	Deficiencia de MASP2	513	Deficit de acil-CoA deshidrogenasa de ácidos grasos de cadena media
444	Deficiencia de MBL	514	Deficit de aconitasa
445	Deficiencia de MCM4	515	Deficit de adenilsuccinato liasa
446	Deficiencia de MST1/STK4	516	Deficit de adenosina monofosfato deaminasa
447	Deficiencia de MTHFD1	517	Deficit de adhesión leucocitaria tipo I
448	Deficiencia de Munc13-4 (FHL3)	518	Deficit de adhesión leucocitaria tipo II
449	Deficiencia de Munc18-2 (FHL5)	519	Deficit de adhesión leucocitaria tipo III
450	Deficiencia de MyD88	520	Deficit de aromatasa
451	Deficiencia de NFKB2	521	Deficit de beta-ureidopropionasa
452	Deficiencia de NK cell	522	Deficit de biotinidasa
453	Deficiencia de ORAI-1	523	Deficit de carbamilo-fosfato sintetasa
454	Deficiencia de oxacetyl CoA deshidrogenasa	524	Deficit de carnitina palmitoiltransferasa II
455	Deficiencia de P14	525	Deficit de carnitina-acilcarnitina translocasa
456	Deficiencia de perforina, FHL2	526	Deficit de deshidratasa
457	Deficiencia de PI3 kinasa	527	Deficit de Dihidropteridina reductasa
458	Deficiencia de PI3Kδ kinasa, activación (mutación en PIK3CD, PI3K-D)	528	Deficit de dopamina beta-hidroxilasa
459	Deficiencia de PKCs DNA	529	Deficit de enzima ramificante del glucógeno
460	Deficiencia de PMS2	530	Deficit de fosfoenolpiruvato carboxiquinasa
461	Deficiencia de PNP	531	Deficit de fosfofructoquinasa muscular
462	Deficiencia de properdin	532	Deficit de fosfoglicerato quinasa
463	Deficiencia de proteína relacionada con el Factor H	533	Deficit de fructosa-1,6 difosfatasa
464	Deficiencia de Rac2	534	Deficit de gamma aminobutírico ácido transaminasa
465	Deficiencia de RAG1	535	Deficit de gamma-glutamil transpeptidasa
466	Deficiencia de RAG2	536	Deficit de gamma-glutamilcisteína sintetasa
467	Deficiencia de Receptor BAFF	537	Deficit de glucógeno sintasa hepática
468	Deficiencia de RhoH	538	Deficit de glutatión sintetasa
469	Deficiencia de RNF168	539	Deficit de GTP-ciclohidrolasa I
470	Deficiencia de SAMHD1 (AGS5)	540	Deficit de guanidinopacetato metiltransferasa
471	Deficiencia de SLC46A1	541	Deficit de LCAT
472	Deficiencia de STAT2	542	Deficit de metil cobalamina de tipo cbl E
473	Deficiencia de STAT5b	543	Deficit de metil cobalamina de tipo cbl G
474	Deficiencia de STIM-1	544	Deficit de N5-metilhomocisteína transferasa
475	Deficiencia de STX11 (FHL4)	545	Deficit de N-acetyl-alfa-D-galactosaminidasa
476	Deficiencia de Succinil-CoA Transferasa	546	Deficit de ornitina carbamilo transferasa
477	Deficiencia de TACI (mutación TNFRSF13B)	547	Deficit de prolidasa
478	Deficiencia de TAP1/TAP2/Tapasin	548	Deficit de succinil-CoA acetoxacetato transferasa
479	Deficiencia de TBK1	549	Deficit de transaldolasa
480	Deficiencia de TCN2	550	Deficit de transportador de creatina ligado al cromosoma X
481	Deficiencia de trombomodulín	551	Deficit familiar aislado de glucocorticoides
482	Deficiencia de Tyk2	552	Deficit intelectual tipo Birk-Barel
483	Deficiencia de UNG	553	Deficit intelectual tipo Kahnzi
484	Deficiencia de WIPF1	554	Degeneración cortico-basal
485	Deficiencia de XLP1, SH2D1A	555	Degeneración helicoidal peripapilar coriorretiniana
486	Deficiencia de XLP2, XIAP	556	Degeneración macular juvenil hipotíquica
487	Deficiencia de ZAP-70	557	Degeneración retiniana microftalmia glaucoma
488	Deficiencia de β-Actin	558	Delección 22q13
489	Deficiencia de A5	559	Delección 5q35
490	Deficiencia en el receptor del complemento 2 CR2 (CD21)	560	Delección 8p

gsc
cc

H. Pérez S.

-9 JUN 2015

RESOLUCIÓN NÚMERO 02048

DE 2015

HOJA No 7 de 18

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

Número	Enfermedad Huérfana	Número	Enfermedad Huérfana
561	Delección terminal 6q	631	Displasia acropectovertebral
562	Demencia frontotemporal	632	Displasia alveolo-capilar congenita
563	Demencia frontotemporal con inclusiones Tau	633	Displasia broncopulmonar
564	Demencia frontotemporal y parkinsonismo ligado al cromosoma 17	634	Displasia campomelica
565	Dentinogenesis imperfecta - estatura baja - sordera - retraso mental	635	Displasia checa, tipo metatarsal
566	Derivados mullerianos - linfangiectasia - polidactilia	636	Displasia craneo fronto nasal.
567	Dermatitis granulomatosa intersticial con artritis.	637	Displasia craneofacialisaria
568	Dermatitis seborreica-like con elementos psoriasiformes	638	Displasia craneolenticulosutural
569	Dermato osteolisis tipo Kirghize	639	Displasia craneo-metafisaria
570	Dermatoleucodistrofia	640	Displasia de Astley-Kendall
571	Dermatomiositis	641	Displasia de Boomerang
572	Dermatosis pustulosa subcomea	642	Displasia de Greenberg
573	Dermo odonto displasia	643	Displasia de Pacman
574	Dermoide anular de la comea	644	Displasia de Singleton-Merten
575	Dermopatía restrictiva fetal	645	Displasia de timo - riñon - ano - pulmon
576	Desmielinizacion cerebral debido a un deficit de metionina adenosiltransferasa	646	Displasia del iris - hipertelorismo - sordera
577	Desmosterolosis	647	Displasia dermo facial focal
578	Desorden del metabolismo de los metales no especificados	648	Displasia ectodermica - con inmunodeficit anhidrotico
579	Desordenes de la purinas y pirimidinas no especificados	649	Displasia ectodermica - sindrome de fragilidad de la piel
580	Desordenes de los lipidos no especificados	650	Displasia ectodermica "pura" tipo cabello-uña
581	Desordenes del sistema inmune no especificados	651	Displasia ectodermica ceguera
582	Desordenes del tejido conectivo no especificados	652	Displasia ectodermica hidrotica tipo Christianson Fourie
583	Desordenes lisosomales no especificados	653	Displasia ectodermica hidrotica tipo Halal
584	Desordenes peroxisomales no especificados	654	Displasia ectodermica hipohidrosis grupo hipotiroidismo
585	Despigmentacion aguda bilateral del iris	655	Displasia ectodermica hipohidrotica, forma dominante
586	Desprendimiento de retina regmatogeno autosomico dominante	656	Displasia ectodermica no especificada
587	Diabetes insipida nefrogenica	657	Displasia ectodermica odonto microniquial
588	Diabetes mellitus neonatal	658	Displasia ectodermica tipo Berlin
589	Diabetes mellitus, neonatal permanente - agenesia pancreatico y cerebelosa	659	Displasia epifisaria multiple
590	Diabetes, neonatal - grupo hipotiroidismo congenito - glaucoma congenito - fibrosis hepatica - riñones poliquisticos	660	Displasia epifisaria-falangica en forma de angel
591	Diabetes-sordera de transmision materna	661	Displasia espondilo encondral
592	Diafano-espondilodisostosis	662	Displasia espondioepifisaria congenita
593	Diarea congenita con malabsencion debido a insuficiencia de celulas enteroendocinas	663	Displasia espondiloepifisaria tardia
594	Diarea intratable - atresia coanal - anomalias en los ojos	664	Displasia espondiloepifisaria tardia tipo Kohn
595	Diatesis hemorragica por un defecto del receptor de colageno	665	Displasia espondiloepifisaria tipo Byers
596	Dihidropirimidinuria	666	Displasia espondiloepifisaria tipo Cantu
597	Dilatacion aortica - hipermovilidad de las articulaciones - tortuosidad arterial	667	Displasia espondiloepifisaria tipo MacDermot
598	DIRA (IL1RN)	668	Displasia espondiloepifisaria tipo Nishimura
599	Dirofilariasis	669	Displasia espondiloepifisaria tipo Reardon
600	Disautonomia familiar	670	Displasia espondiloepimetafisaria - antebrazos anqueados - dismorfismo facial
601	Discondrosteosis nefropatia	671	Displasia espondiloepimetafisaria - denticion anormal
602	Disecpcion arterial con lentiginosis	672	Displasia espondiloepimetafisaria - hipotricosis
603	Disfasia congenita familiar	673	Displasia espondiloepimetafisaria axial
604	Disfuncion inmune - poliendocrinopatia - enteropatia ligada al cromosoma X	674	Displasia espondiloepimetafisaria tipo A4
605	Disgenesisia caudal familiar	675	Displasia espondiloepimetafisaria tipo Bieganski
606	Disgenesisia cerebral congenita debida a deficiencia de glutamina sintetasa	676	Displasia espondiloepimetafisaria tipo Genevieve
607	Disgenesia del cuerpo caloso compleja ligada al cromosoma X	677	Displasia espondiloepimetafisaria tipo Golden
608	Disgenesia gonadal 46 XY - neuropatia motora y sensorial	678	Displasia espondilometafisaria
609	Disgenesia gonadal anomalias multiples	679	Displasia espondilometafisaria con inmunodeficiencia combinada
610	Disgenesia gonadal, tipo XX	680	Displasia espondilometafisaria - distrofia de conosbastones
611	Disgenesia reticular (Deficiencia de AK2)	681	Displasia espondilometafisaria tipo Agrecan
612	Disostosis craneofacial	682	Displasia espondilometafisaria tipo Kozlowski
613	Disostosis digitotalar	683	Displasia esqueletica no especificada
614	Disostosis facial macrocefalia miopia Dandy Walker	684	Displasia frontometafisaria
615	Disomorfismo - estatura baja - sordera - pseudohermafroditismo	685	Displasia geleofisica
616	Disostosis acro fronto facio nasal	686	Displasia inmuno osea de Schimke
617	Disostosis acrofacial autosomica recessiva	687	Displasia Kniest-like letal
618	Disostosis acrofacial forma catania	688	Displasia letal osteosclerotica de hueso
619	Disostosis acrofacial no especificada	689	Displasia mandibuloacra
620	Disostosis acrofacial postaxial	690	Displasia mesomelica hoyuelos cutaneos
621	Disostosis acrofacial tipo Nager	691	Displasia microcefala osteodisplasica de tipo Saul Wilson
622	Disostosis acrofacial tipo Palagonia	692	Displasia oculodentodigital
623	Disostosis acrofacial tipo Rodriguez	693	Displasia oculo-oto-facial
624	Disostosis faciocraniana hipomandibular	694	Displasia odontomaxilar segmentaria
625	Disostosis humero espinal	695	Displasia osea letal tipo Holmgren Forsell
626	Disostosis mandibulofacial ligada al cromosoma X	696	Displasia osea terminal - defectos pigmentarios
627	Displasia acromesomelica tipo Brahim Bacha	697	Displasia oto-espondilo-megaepifisiana
628	Displasia acromesomelica tipo Hunter - Thompson	698	Displasia pseudodistrofica
629	Displasia acromesomelica tipo Maroteaux	699	Displasia renal-hepatica-pancreatica - quistes de Dandy-Walker
630	Displasia acromicrica	700	Displasia trico odonto onquial

22
22

22
22

RESOLUCIÓN NÚMERO 10002048 DE 2015 HOJA No 8 de 18

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

Número	Enfermedad Huérfana	Número	Enfermedad Huérfana
701	Disqueratosis congeritata	771	Enanismo tauratoforico
702	Disquinesia ciliar primaria	772	Encefalitis focal de Rasmussen
703	Disquinesia paroxística no cinesigenica (PNKD)	773	Encefalomielitis mitocondrial infantil asociada con FASTKD2
704	Distonia 16	774	Encefalopatía aguda necrosante familiar
705	Distonia de torsion de aparicion temprana	775	Encefalopatía con cuerpos de inclusión de neuroserpinina, forma familiar
706	Distonia dopa-sensible	776	Encefalopatía debida a déficit de GLUT1
707	Distonia focal	777	Encefalopatía debida a una deficiencia de prosaposina
708	Distonia mioclonica 15	778	Encefalopatía debido a deficiencia de urocanasa
709	Distonia no especificada	779	Encefalopatía debido a la hidroxi-quinurenina
710	Distonia-parkinsonismo de inicio rapido	780	Encefalopatía epileptica infantil temprana
711	Distonias mixtas	781	Encefalopatía grave de aparición neonatal, autosómica dominante
712	Distrofia ampollosa hereditaria, tipo macular	782	Encefalopatía mioclonica temprana
713	Distrofia coroidal, areolar central	783	Encefalopatía provocada por déficit de sulfato oxidasa
714	Distrofia de conos con respuesta escotópica supranormal	784	Encefalopatía, etimonalicia
715	Distrofia de conos y pastores	785	Encefalopatías espóngiformes transmisibles (temario genérico)
716	Distrofia de comea - sordera de percepcion	786	Encondromatosis
717	Distrofia facioescapulohumeral	787	Enfermedad autoinflamatoria debido a deficiencia de antagonista del receptor de interleuquina 1
718	Distrofia macular cistoide	788	Enfermedad de Alexander
719	Distrofia macular de Carolina del Norte	789	Enfermedad de almacenamiento de glucogeno por déficit de fosforilasa quinasa muscular
720	Distrofia miotonica de Steinert	790	Enfermedad de Alzheimer autosómica dominante de aparición temprana
721	Distrofia muscular autosómica recesiva ligada a una epidermolisis ampollosa	791	Enfermedad de Behcet
722	Distrofia muscular congenita	792	Enfermedad de Best
723	Distrofia muscular congenita con deficit de integrina	793	Enfermedad de Blackfan-Diamond
724	Distrofia muscular congenita de Ullrich	794	Enfermedad de Buerger
725	Distrofia muscular congenita por deficit de laminas A/C	795	Enfermedad de Canavan
726	Distrofia muscular congenita tipo 1A	796	Enfermedad de Caroli
727	Distrofia muscular congenita, tipo Fukuyama	797	Enfermedad de Castleman
728	Distrofia muscular de cinturas	798	Enfermedad de Coats
729	Distrofia muscular de cinturas autosómica dominante tipo 1A	799	Enfermedad de Creutzfeldt-Jakob
730	Distrofia muscular de cinturas autosómica dominante tipo 1D	800	Enfermedad de Crohn
731	Distrofia muscular de cinturas autosómica dominante tipo 1E	801	Enfermedad de Crouzon
732	Distrofia muscular de cinturas autosómica dominante tipo 1F	802	Enfermedad de Cushing
733	Distrofia muscular de cinturas autosómica dominante tipo 1G	803	Enfermedad de Danér
734	Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2A	804	Enfermedad de Dent
735	Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2C	805	Enfermedad de deposito de glucogeno por deficit de LAMP-2
736	Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2D	806	Enfermedad de deposito lisosomal no especificada
737	Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2E	807	Enfermedad de Devic
738	Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2F	808	Enfermedad de Elejalde
739	Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2G	809	Enfermedad de Erdheim-Chester
740	Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2I	810	Enfermedad de Fabry
741	Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2L	811	Enfermedad de Gaucher
742	Distrofia muscular de cinturas autosómica recesiva tipo 2M	812	Enfermedad de Gaucher - oftalmoplejia - calcificación cardiovascular
743	Distrofia muscular de Duchenne y Becker	813	Enfermedad de Gaucher tipo 1
744	Distrofia muscular de Emery Dreifuss	814	Enfermedad de Gaucher tipo 2
745	Distrofia muscular no especificada	815	Enfermedad de Gaucher tipo 3
746	Distrofia muscular oculo-gastrointestinal	816	Enfermedad de Griscelli
747	Distrofia muscular oculofaríngea	817	Enfermedad de Gröbbeck-Imerslund
748	Distrofia muscular tipo Duchenne	818	Enfermedad de Hirschsprung
749	Distrofia neuroaxonal infantil	819	Enfermedad de Huntington
750	DiTRA (deficiencia de antagonista del receptor de IL-36)	820	Enfermedad de jarabe de arce
751	Drepanocitosis	821	Enfermedad de Kennedy
752	Duplicacion 12p	822	Enfermedad de Kimura
753	Duplicacion 6p	823	Enfermedad de Krabbe
754	Duplicacion de cejas - sindactilia	824	Enfermedad de la arteria coronaria - hiperlipidemia - hipertension - diabetes - osteoporosis
755	Duplicacion de la pierna y del pie en espejo	825	Enfermedad de la motoneurona inferior autosómica recesiva de la infancia
756	Ectopia de cristalino coriorretiniana distrofia miopia	826	Enfermedad de las neuronas motoras patron Madras
757	Ectopia de cristalino forma familiar	827	Enfermedad de Letterer-Siwe
758	Ectopia tiroidea	828	Enfermedad de Lhermitte-Duclos
759	Ectrodactilia displasia ectodermica	829	Enfermedad de McCardle
760	Emбриopatia por aminopterina	830	Enfermedad de Moya-Moya
761	Emбриopatia por antitiroideos	831	Enfermedad de Netherton
762	Emбриopatia por talidomida	832	Enfermedad de Niemann-Pick
763	Emбриopatia por virus de la varicela	833	Enfermedad de Niemann-Pick tipo A
764	Enanismo de MULIBREY	834	Enfermedad de Niemann-Pick tipo B
765	Enanismo diastrofico	835	Enfermedad de Niemann-Pick tipo C
766	Enanismo hiperostótico de Leniz-Majewski	836	Enfermedad de Norrie
767	Enanismo metatropico	837	Enfermedad de orina con olor a jarabe de arce
768	Enanismo microcefálico osteodisplásico primordial	838	Enfermedad de Paget juvenil
769	Enanismo osteocondrodisplásico - sordera - retinitis pigmentosa	839	Enfermedad de Pelizaeus-Merzbacher
770	Enanismo retraso mental anomalías oculares fisura labiopalatina	840	Enfermedad de Pompe

*psic**CI**Hernández S.*

- 9 JUN 2015

RESOLUCIÓN NÚMERO 00002048 DE 2015 HOJA No 9 de 18

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

Número	Enfermedad Huérfana	Número	Enfermedad Huérfana
841	Enfermedad de Pyle	911	Estatura baja - defectos en el cerebelo e hipofisis - silla turca pequeña
842	Enfermedad de Refsum	912	Estatura baja por anomalía cualitativa de hormona de crecimiento
843	Enfermedad de Refsum, forma infantil	913	Estenosis pulmonar valvular
844	Enfermedad de Rendu-Osier-Weber	914	Esteroides deshidrogenasa anomalías dentales, déficit de
845	Enfermedad de Sandhoff	915	Estesioneuroblastoma
846	Enfermedad de síntesis de ácidos biliares	916	Estomatocitosis hereditaria con hematies hiperhidratados
847	Enfermedad de Stargardt	917	Fallo autónomo puro
848	Enfermedad de Still del adulto	918	Fascitis eosinofílica
849	Enfermedad de Takayasu	919	Fémur bifido ectrodactilia monodactilia
850	Enfermedad de Tangier	920	Fenilcetonuria
851	Enfermedad de Tay-Sachs	921	Fecromocitoma, secretante
852	Enfermedad de Thomsen y Becker	922	Fibrocondrogenesis
853	Enfermedad de Unverricht-Lundborg	923	Fibrodisplasia osificante progresiva
854	Enfermedad de Upington	924	Fibrofoliculomas múltiples familiares
855	Enfermedad de von Hippel-Lindau	925	Fibromatosis gingival - sordera
856	Enfermedad de Von Willebrand	926	Fibromatosis gingival- anomalías dentales
857	Enfermedad de Von Willebrand adquirida	927	Fibromatosis hialina juvenil
858	Enfermedad de Wegener	928	Fibrosis pulmonar - hiperplasia hepática - hipoplasia de medula ósea
859	Enfermedad de Whipple	929	Fibrosis pulmonar - inmunodeficiencia - disgenesia gonadal
860	Enfermedad de Wilson	930	Fibrosis pulmonar idiopática
861	Enfermedad de Wolman	931	Fibrosis quística
862	Enfermedad del riñón poliquístico autosómica dominante de tipo 1 y con esclerosis tuberosa	932	Fiebre botonosa
863	Enfermedad del riñón quístico medular, autosómica recesiva	933	Fiebre mediterránea familiar
864	Enfermedad granulomatosa crónica	934	Fiebre reumática
865	Enfermedad hemorrágica debido a mutación Pittsburgh en alfa 1-antitripsina	935	Fistula arteriovenosa cerebral
866	Enfermedad hepática veno-oclusiva - inmunodeficiencia	936	Fistula broncoabdominal congenita
867	Enfermedad leuco-proliferativa autoinmune asociada RAS (RALD)	937	Fisura labial - retinopatía
868	Enfermedad mitocondrial fatal debida a una deficiencia de fosforilación oxidativa tipo 3 combinada	938	Fisura labiopalatina malrotación cardiopatía
869	Enfermedad mitocondrial no especificada	939	Fisura media del labio inferior
870	Enfermedad mixta del tejido conectivo	940	Fisura palatina anomalías carpotarsales oligodoncia
871	Enfermedad neurodegenerativa progresiva - hiperlaxitud articular - cataratas	941	Fisura palatina cardiopatía ectrodactilia
872	Enfermedad por almacenamiento de esteres de colesterol	942	Fisura palatina sinequias laterales, síndrome de
873	Enfermedad por depósito de lípidos neutros	943	Fisura palatina talla baja vertebras anomalías
874	Enfermedad quística medular autosómica dominante	944	Foramina parietal
875	Enfermedad veno-oclusiva hepática	945	Forma perinatal-lethal de la enfermedad de Gaucher
876	Enfermedades hematológicas no especificadas	946	Formas fetales del síndrome de Pterigium
877	Enfermedad tubular renal - cardiomielopatía	947	Fosforibosilpirofósfo sintetasa, sobreactividad de
878	Enfisema lobar congénito	948	Fotosensibilidad cutánea colitis letal
879	Epidermoidesplasia verruciforme 1 (Mutación en EVER 1)	949	Fragilidad ósea contracturas articulares
880	Epidermolisis ampollar adquirida	950	Fructosuria
881	Epidermolisis ampollosa distrofica	951	Fucosidosis
882	Epidermolisis ampollosa epidermolítica	952	Fusión posterior de las vertebras lumbosacras - blefaroptosis
883	Epidermolisis ampollosa hereditaria	953	Fusión vertebral anterior progresiva no infecciosa
884	Epidermolisis ampollosa juntural	954	Galactosemia
885	Epilepsia con crisis parciales migrantes del lactante	955	Gangliosidosis tipo 1
886	Epilepsia demencia amelogenesis imperfecta	956	Gangliosidosis tipo 2
887	Epilepsia microcefalia displasias esqueléticas	957	Gangliosidosis tipo 3
888	Epilepsia mioclónica de la infancia	958	Gastroenteritis eosinofílica
889	Eritralgia, primaria	959	Gastrosquisis
890	Eritrodermia congénita ictiosiforme ampollosa	960	Geroderma osteodisplásica
891	Eritrodermia congénita letal	961	Gigantismo cerebral quistes maxilares
892	Eritroqueratodermia ataxia	962	Glaucoma - apnea del sueño
893	Eritroqueratodermia variable de Mendes da Costa	963	Glaucoma ectopia esferofaquía rigidez articular talla baja
894	Eritiquosis	964	Glomerulopatía hipotíquica telangiectasias
895	Escafocefalia aislada	965	Glucogenosis de Bickel-Fanconi
896	Esclerosis endosteal - Hipoplasia cerebelar	966	Glucogenosis tipo 1
897	Esclerosis lateral amiotrófica	967	Glucogenosis tipo 2
898	Esclerosis lateral primaria	968	Granuloma chalazodermico
899	Esclerosis múltiple	969	Granulomatosis autoinflamatoria infantil
900	Esclerosis múltiple - ictiosis - deficiencia del factor VIII	970	Hamartomatosis quística de pulmón y riñón
901	Esclerosis sistémica cutánea difusa	971	Hemangiomatosis neonatal difusa
902	Esclerosis sistémica cutánea limitada	972	Hematuria familiar, autosómica dominante - tortuosidad arteriolar retinal - contracturas
903	Esclerosis tuberosa	973	Hemicrania paroxística
904	Esferocitosis hereditaria	974	Hemimelia fibular
905	Espasticidad - déficit intelectual - epilepsia, ligado al cromosoma X	975	Hemimelia tibial
906	Espina cérebroespinal degeneración distrofia corneal	976	Hemimelia tibial fisura labiopalatina
907	Espina cérebra espina espinal degeneración distrofia corneal	977	Hemiplejia alterna familiar nocturna benigna infantil
908	Esquizofacia	978	Hemocromatosis neonatal
909	Esquizofrenia retraso mental sordera retinitis	979	Hemoglobulinuria paroxística nocturna
910	Estatura baja - cuello ancho - trastorno cardíaco	980	Hendidura de narinas telecanthus

RE
CA

HO
Andrea S

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

Número	Enfermedad Huérfana	Número	Enfermedad Huérfana
981	Hendidura esternal	1051	Hipotermia periódica espontánea
982	Hendidura laringotraqueoesofágica	1052	Hipotonía - síndrome de cistinuria
983	Hepatitis crónica autoinmune	1053	Hipotonía con acidemia láctica e hiporammonemia
984	Hemafroditismo verdadero XX	1054	Hipotrofiosis - linfedema - telangiectasia
985	Hernia diafragmática	1055	Hipotrofiosis hereditaria de Marie Unna
986	Hernia diafragmática anomalía de miembros	1056	Hipotrofiosis retraso mental tipo Lopes
987	Heterotaxia	1057	Hipotrofiosis simple
988	Hidrocefalia - displasia costovertebral - anomalía de Sprengel	1058	Hirschsprung - hipoplasia de uñas - dismorfia
989	Hidrocefalia nefropatía esclerótica azules	1059	Hirschsprung polidactilia sordera
990	Hidrocefalia talla alta hiperlaxitud	1060	Histidinemia
991	Hiperandrogenismo debido a deficiencia de cortisolona reducida	1061	Histiocitosis azul marino
992	Hiperargininemia	1062	Histiocitosis de células de Langhans
993	Hipercolesterolemia debido a deficiencia de colesterol 7-alfa-hidroxilasa	1063	Histiocitosis progresiva mucinosa hereditaria
994	Hipercolesterolemia familiar homocigota	1064	Histiocitosis sinusal con linfadenopatía masiva
995	Hiperekplexia - epilepsia	1065	Holoprosencfalía
996	Hiperfenilalaninemia	1066	Homocarnosinosis
997	Hiperfenilalaninemia materna	1067	Hipomictinuria clásica por déficit de cistationina betasintasa
998	Hiperferritinemia hereditaria con cataratas congénitas	1068	Ictiosis - hepatoplenomegalia - degeneración cerebelosa
999	Hiperglicinemia no cetosica	1069	Ictiosis alopecia ectropión retraso mental
1000	Hiperinmunoglobulinemia D con fiebre recurrente	1070	Ictiosis ampollosa de Siemens
1001	Hiperlipoproteinemia no especificada	1071	Ictiosis atresia biliar
1002	Hiperlipoproteinemia tipo I	1072	Ictiosis congenital microcefalia cuadriplejia
1003	Hiperlipoproteinemia tipo 3	1073	Ictiosis cor gerita tipo feto Arlequín
1004	Hiperoscrosis vertebral anquilosante con tiliosis	1074	Ictiosis dedos fusiformes fisura labial media
1005	Hiperoxaluria	1075	Ictiosis lamelar
1006	Hiperoxaluria primaria de tipo 1	1076	Ictiosis ligada al cromosoma X
1007	Hipoplásia regenerativa nodular	1077	Ictiosis no hereditaria - colangitis esclerosante
1008	Hipoplásia suprarrenal congénita	1078	Ictiosis no especificada
1009	Hiperqueratosis palmoplantar - cáncer de esófago	1079	Imingüinuria
1010	Hiperqueratosis palmoplantar paraparesia espástica	1080	Incontinencia pigmenti
1011	Hiperqueratosis palmoplantar sordera	1081	Inmunodeficiencia combinada severa ligada a déficit de adenosina desaminase
1012	Hipersomnia idiopática	1082	Inmunodeficiencia comienzo adulto
1013	Hipertelorismo, tipo Teebi	1083	Inmunodeficiencia común variable
1014	Hipertensión arterial pulmonar idiopática y/o familiar	1084	Inmunodeficiencia con déficit de células natural-killer
1015	Hipertermia maligna artrogriposis torticis	1085	Inmunodeficiencia con múltiples atresias intestinales (Mutación en TTC7A)
1016	Hipertrofiosis cervical anterior aislada	1086	Inmunodeficiencia deudada a déficit de CD25
1017	Hipertrofiosis cervical neuropatía	1087	Inmunodeficiencia por déficit de quinasa 4 asociado al receptor ó de interleuquina-1
1018	Hipertrofiosis cubital talla baja	1088	Inmunodeficiencia por déficit selectivo de anticuerpos anti-polisacáridos
1019	Hipertrofiosis lanuginosa adquirida	1089	Inmunodeficiencia por expresión deficiente del HLA de clase 2
1020	Hipertrofiosis lanuginosa congénita	1090	Inmunodeficiencia primaria no especificada
1021	Hipo crónico	1091	Insensibilidad congénita al dolor
1022	Hipocondroplasia	1092	Insumisión fetal familiar
1023	Hipofosfatemia	1093	Interrupción del arco zigótico
1024	Hipogammaglobulinemia de la infancia (transilona)	1094	Intolerancia a la fructosa
1025	Hipogammaglobulinemia inespecífica	1095	IPFX (X-LINKED)
1026	Hipoglucinemia hiperrinsulinémica persistente de la infancia	1096	IRAK4 (L1 Receptor asociado a kinasa 4)
1027	Hipogonadismo hipogonadotípico - retinitis pigmentaria	1097	Ivk: síndrome de 4 familias Miopatía con inclusiones reductoras
1028	Hipogonadismo hipogonadotípico congénito	1098	Keratosis tipo Nagashima
1029	Hipomagnesemia aislada dominante	1099	Lantropatía tipo Deauville-Vigouroux
1030	Hipomagnesemia con normocalciuria	1100	Latasterolosis
1031	Hipomielinización - catarata congénita	1101	Leiomiorrcoma orbital
1032	Hipomielinización - hipogonadismo hipogonadotípico - hipodontia	1102	Lesprechaunismo
1033	Hipomielinización con atrofia de los ganglios basales y del cerebro	1103	Lésion cerebral isquémica e hipoxica neonatal
1034	Hipoparatiroidismo - sordera - enfermedad renal	1104	Lesiones "Donut" de la calvaria - fragilidad ósea
1035	Hipoparatiroidismo familiar aislado	1105	Leucodistrofia - paraplejia espástica - distorsión
1036	Hipoparatiroidismo familiar aislado debido a agenesia de la glándula paratiroides	1106	Leucodistrofia metacromática
1037	Hiperestasis intestinal - microcolon - hidronefrosis	1107	Leucodistrofia no especificada
1038	Hipopituitarismo microoftalmia	1108	Leucoencefalopatía - ataxia - hipodontia - hipomielinización
1039	Hipopituitarismo poliductable postaxial	1109	Leucovenenefopatía - condrodisplasia metafisaria
1040	Hipoplasia cartílago cabello	1110	Leucovenenefopatía - distonía - neuropatía motora
1041	Hipoplasia dentina focal	1111	Leucovenenefopatía asociada al tronco del encéfalo y a la médula espinal - elevación del lactato
1042	Hipoplasia foveal catarata presente	1112	Leucovenenefopatía cavitada progresiva
1043	Hipoplasia olivopontocerebelosa letal	1113	Leucovenenefopatía con quistes anteriores y bilaterales en el lóbulo temporal
1044	Hipoplasia pancreática diabetes cardiolipina	1114	Leucovenenefopatía queratosis palmoplantar
1045	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 4	1115	Leuconiquia total - lesiones similares a acantosis nigricans - pelo anormal
1046	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 5	1116	Linfangiectasias pulmonares
1047	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 6	1117	Linfangioidromiomatosis
1048	Hipoplasia lioideca	1118	Linfedema a - anomalía arteriovenosa cerebral
1049	Hipqueratosis circunscrita palmo-plantar	1119	Linfedema - defectos del septo atrial - cambios faciales
1050	Hipospadias - hiperelorismo - colibroma y sordera	1120	Linfedema congénito

PSC

A

Hernández

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

Número	Enfermedad Huérfana	Número	Enfermedad Huérfana
1121	Lipodistrofia familiar parcial asociada con mutaciones en PPARG	1191	Miocardiopatia restrictiva aislada familiar
1122	Lipodistrofia familiar parcial por mutaciones en AKT2	1192	Miclonia ataxia cerebelosa sordera
1123	Lipodistrofia familiar parcial, tipo Körberling	1193	Miclonia atrofia muscular distal
1124	Lipodistrofia generalizada adquirida	1194	Miclonia perioral con ausencias
1125	Lipodistrofia no especificada	1195	Miclonia de accion - sindrome de insuficiencia renal
1126	Lipodistrofia parcial adquirida	1196	Miofascitis macrofágica
1127	Lipodistrofia, familiar parcial, bpo Dunnigan	1197	Miopatia con autofagia excesiva
1128	Lipodistrofia, tipo Berardinelli	1198	Miopatia con capuchon
1129	Lipofuscinosis neuronal ceroide tardia infantil	1199	Miopatia congenita letal tipo Compton-North
1130	Lipofuscinosis neuronal ceroidea juvenil	1200	Miopatia distal con afectacion respiratoria precoz
1131	Lipoma nasopalpebral - coloboma - telecanato	1201	Miopatia distal con debilidad de cuerdas vocales
1132	Lipomatosis encefalocraneocutanea	1202	Miopatia distal de tipo Welander, tipo sueco
1133	Lipoproteinosis de Urbach-Wiethe	1203	Miopatia distal, tipo Nonaka
1134	Lisencefalía debido a mutaciones en TUBA1A	1204	Miopatia hereditaria con fallo respiratorio precoz
1135	Lisencefalía tipo 2	1205	Miopatia hereditaria de cuerpos de inclusion - contracturas de las articulaciones - oftalmoplegia
1136	Lisencefalía tipo III - displasia osea metacarpiana	1206	Miopatia ligada al cromosoma X con atrofia del musculo postural
1137	Lisencefalía tipo III - secuencia de aquiesina fetal familiar	1207	Miopatia miotonica proximal
1138	Lóbulos gruesos de las orejas - sordera conductiva	1208	Miopatia mitocondrial con anemia sideroblastica
1139	Macrocefalia - deficiencia inmunitaria - anemia	1209	Miopatia nemalinica
1140	Macrocefalia - malformacion capilar	1210	Miopatia provocada por exceso de calsecuestrina y proteina SERCA1
1141	Macrocefalia - talla baja - paraplejia	1211	Miopatia terminal con afectacion de la parte posterior de las piernas y de la parte anterior de extremidades superiores
1142	Macrogiria central bilateral	1212	Miopatia tibial de Udd
1143	Macroglobulinemia de Waldenström	1213	Miopatia tipo Bethlem
1144	Macrostomia - papiloma preauricular - oftalmoplejia externa	1214	Miositis esporadica con cuerpos de inclusion
1145	Macrotrombocitopenia con formacion anomala de proplaquetas, autosomica dominante	1215	Miositis focal
1146	Malabsorcion de folato, hereditaria	1216	Monosomia 18p
1147	Malabsorcion de glucosa-galactosa	1217	Monosomia 22q11
1148	Malacoplasia	1218	Monosomia 5p
1149	Malformacion cerebral - enfermedad cardiaca congenita	1219	Monosomia distal 10q
1150	Malformacion de Ebstein	1220	MSMD (Deficiencia IFN-γR1)
1151	Malformacion linfatica	1221	MSMD (Deficiencia IFN-γR2)
1152	Malformaciones del desarrollo - sordera - distonia	1222	MSMD (Deficiencia STAT1)
1153	Mano hendida - pie hendido	1223	MSMD (IL-12p40)
1154	Mano hendida urinarias anomalias espina bifida anomalia de diafragma	1224	MSMD (IL12RB)
1155	Mano hendida, pie hendido, sordera	1225	Mucolipidosis no especificada
1156	Mastocitosis	1226	Mucolipidosis tipo 2
1157	Mastocitosis cutanea	1227	Mucolipidosis tipo 4
1158	Mastocitosis no especificada	1228	Mucopolisacardiosis no especificada
1159	Mastocitosis sistematica	1229	Mucopolisacardiosis tipo 2
1160	Mastocitosis sistematica agresiva	1230	Mucopolisacardiosis tipo 3
1161	Mastocitosis sistematica indolente	1231	Mucopolisacardiosis tipo 4
1162	Megacalicosis, congenita	1232	Mucopolisacardiosis tipo 6
1163	Megalencefalia - polimicrogiria - polidactilia postaxial - hidrocefalia	1233	Mucopolisacardiosis tipo 7
1164	Melorreostosis	1234	Mucosulfatidosis
1165	Metacondromatosis	1235	Muerte infantil subita - disgenesia de los testiculos
1166	Metahemoglobinemia hereditaria recesiva de tipo 2	1236	Mutacion de ganancia en funcion CMC-STAT 1
1167	Miastenia grave	1237	Mutacion EDA-ID, AD (NFKBIA)
1168	Microbraquicefalia ptosis fisura labial	1238	Mutacion EDA-ID, XL (Deficiencia NEMO)
1169	Microcefalia - anomalias digitales - deficit intelectual	1239	Mutacion en el gen de la subunidad TCRα Coristante (TRAC)
1170	Microcefalia - deficit intelectual - anomalias falangicas y neurologicas	1240	Mutacion en Gata-2
1171	Microcefalia - polimicrogiria- agenesia del cuerpo caloso	1241	Mutacion en PRKCD (Proteina C Kinasa δ)
1172	Microcefalia braquidactilia cefoscoliosis	1242	Mutacion IRF-8
1173	Microcefalia epilepsia retraso mental cardiopatia	1243	Mutacion y delecion de la cadena pesada de Ig
1174	Microcefalia fisura palatina autosomico dominante, sindrome de	1244	Mutacion, SLC29A3
1175	Microcefalia hipoplasia pontocerebelosa disquinesia	1245	Nail Patella like enfermedad renal
1176	Microcefalia miocardiotropia	1246	Nefronoftisis familiar del adulto quadriparestia espastica
1177	Microdeletcion 9q22.3	1247	Nefropatia sordera hiperparatiroidismo
1178	Microftalmia - atrofia cerebral	1248	Nefrosis - sordera - anomalias del tracto urinario y digitales
1179	Microftalmia con anomalias cerebrales y de las manos	1249	Neuropatia aguda idiopatica eosinoflica
1180	Microftalmia con anomalias de las extremidades	1250	Neuro musculo esqueletico sindrome tipo chipriota
1181	Microftalmia sindromica debido a una mutacion en OTX2	1251	Neuroaxonial distrofia acidosis tubular
1182	Microgastria anomalia de miembros	1252	Neurodegeneracion asociada a pantoteno-quinasa
1183	Microtia	1253	Neurodegeneracion con acumulo cerebral de hierro
1184	Microtia - coloboma - imperforacion del conducto nasolacral	1254	Neurodegeneracion debida a deficit en 3-hidroxisobutiril-CoA-hidrolasa
1185	Microtia anomalias esqueleticas talla baja	1255	Neurofibromatosis
1186	Microtia bilateral - sordera - paladar hendido	1256	Neurofibromatosis tipo 2
1187	Mielodisplasia con hipogamaglobulinemia	1257	Neurofibromatosis tipo familiar espinal
1188	Mielofibrosis con metaplasia mielocitoide	1258	Neuropatia autonomica y sensitiva hereditaria 2
1189	Migraña hemiplegica familiar o esporadica	1259	Neuropatia axonal aguda motora y sensitiva
1190	Miocardiopatia cataratas anomalias espondilopelvicas	1260	Neuropatia axonal motora aguda

29
CJ

HG
López

RESOLUCIÓN NÚMERO 00002048 DE 2015 HOJA No 12 de 18

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

Número	Enfermedad Huérfana	Número	Enfermedad Huérfana
1261	Neuropatía con discapacidad auditiva	1331	Otros trastornos del metabolismo de los ácidos grasos
1262	Neuropatía hereditaria con hipersensibilidad a la presión	1332	Otros trastornos del metabolismo de los carbohidratos no especificados
1263	Neuropatía motriz multifocal con bloqueo de conducción	1333	Ovarios poliquísticos esfínter uretral disfunción
1264	Neuropatía óptica hereditaria de Leber	1334	Pancreatitis aguda recurrente
1265	Neuropatía periférica, tipo Fiskerstrand	1335	Pancreatitis crónica hereditaria
1266	Neuropatía sensitiva y autónoma, hereditaria, con sordera y retraso global	1336	Pancreatoblastoma
1267	Neuropatía sensitiva y autónoma, hereditaria, con sordera, ligada al cromosoma X	1337	Panencefalitis por rubeola
1268	Neuropatía sensorial y motora de inicio facial	1338	Paniculitis, histiocítica citofágica
1269	Neuropatía visceral - anomalías cerebrales - dismorfismo facial - retraso en el desarrollo	1339	Papulosis atrofiantes maligna de Degos
1270	Neuropatía, axonal gigante 20 familias Sinostosis múltiple	1340	Paquidermoperiostosis
1271	Neutropenia ciclica	1341	Paquioniquia congénita
1272	Neutropenia congénita benigna	1342	Parálisis bulbar progresiva de la riñez
1273	Neutropenia congénita grave	1343	Parálisis laringea retraso mental
1274	Neutropenia congénita grave, autosómica y dominante	1344	Parálisis periódica hipercalemica
1275	Neutropenia congénita severa, bases desconocidas	1345	Parálisis periódica hipocalémica
1276	Neutropenia ligada al cromosoma X / Mielodisplasia	1346	Parálisis periódica no especificada
1277	Neutropenia, congénita grave, ligada al cromosoma X	1347	Parálisis periódica nomocalémica
1278	Nevus melanocítico congénito grande	1348	Parálisis periódica tirotoxica
1279	Nevus poroqueratósico del ostio y conducto dermico ecrinos	1349	Parálisis supranuclear progresiva
1280	NOMID or CINCA	1350	Parálisis supranuclear progresiva - síndrome corticobasal
1281	Obesidad - colitis - hipotiroidismo - hipertrofia cardiaca - retraso del desarrollo	1351	Paraplejia espástica - glaucoma - déficit intelectual
1282	Obesidad debida a deficiencia de prohormona convertasa-1	1352	Paraplejia espástica autosómica dominante tipo 6
1283	Obesidad debida a la deficiencia congénita de leptina	1353	Paraplejia espástica autosómica dominante tipo 8
1284	Obesidad por déficit de pro-opiomelanocortín	1354	Paraplejia espástica autosómica dominante tipo 9
1285	Oculo cerebro facial síndrome tipo Kaufman	1355	Paraplejia espástica autosómica dominante tipo 10
1286	Oculo dental síndrome tipo Rutherford	1356	Paraplejia espástica autosómica dominante tipo 12
1287	Oculo trico displasia	1357	Paraplejia espástica autosómica dominante tipo 13
1288	Odonto ónico dermica displasia	1358	Paraplejia espástica autosómica dominante tipo 17
1289	Odonto tricomelica hipohidrotica displasia	1359	Paraplejia espástica autosómica dominante tipo 29
1290	Odontodisplasia regional	1360	Paraplejia espástica autosómica dominante tipo 32
1291	Odontoleucodistrofa	1361	Paraplejia espástica autosómica dominante tipo 35
1292	Oligodoncia - taurodoncia - cabello escaso	1362	Paraplejia espástica autosómica dominante tipo 37
1293	Omodisplasia	1363	Paraplejia espástica autosómica dominante tipo 38
1294	Onfalocele	1364	Paraplejia espástica autosómica recesiva tipo 14
1295	Oricoticodisplasia y neutropenia	1365	Paraplejia espástica autosómica recesiva tipo 15
1296	Opsismodisplasia	1366	Paraplejia espástica autosómica recesiva tipo 18
1297	Osteodisplasia, tipo Melnick-Needles	1367	Paraplejia espástica autosómica recesiva tipo 23
1298	Osteocondrodisplasia hipertricosis	1368	Paraplejia espástica autosómica recesiva tipo 24
1299	Osteocondromas múltiples	1369	Paraplejia espástica autosómica recesiva tipo 25
1300	Osteocondromatosis carpotarsiana	1370	Paraplejia espástica autosómica recesiva tipo 26
1301	Osteocraneoestenosis	1371	Paraplejia espástica autosómica recesiva tipo 28
1302	Osteodisplasia poliquística lipomembranosa con leudonecefalopatía esclerosante	1372	Paraplejia espástica autosómica recesiva tipo 30
1303	Osteodistrofia hereditaria de Albright	1373	Paraplejia espástica autosómica recesiva tipo 39
1304	Osteogenesis imperfecta	1374	Paraplejia espástica familiar
1305	Osteogenesis imperfecta - retinopatía - convulsiones - déficit intelectual	1375	Paraplejia espástica ligada al cromosoma X tipo 2
1306	Osteogenesis imperfecta microcefalia cataratas	1376	Paraplejia espástica ligada al cromosoma X tipo 16
1307	Osteólisis del talón, rotula y escáfoides, síndrome de	1377	Paraplejia espástica ligada al cromosoma X tipo 34
1308	Osteomielitis multifocal crónica recurrente juvenil	1378	Paraplejia espástica nefropatía sordera
1309	Osteopatía estriada esclerosis craneana	1379	Paraplejia espástica no especificada
1310	Osteopetrosis - hipogammaglobulinemia	1380	Paraplejia-braquidactilia-epífisis en cono
1311	Osteopetrosis de Albers-Schönberg	1381	Paraplejia-retraso mental-hiperqueratosis
1312	Osteopetrosis dominante de tipo 1	1382	Paresia espástica glaucoma pubertad precoz
1313	Osteopetrosis maligna autosómica recesiva	1383	Pelo lanoso - queratoderma palmoplantar - miocardiopatía dilatada
1314	Osteopetrosis, autosómica recesiva leve, forma intermedia	1384	Penfogo foliáceo
1315	Osteoporosis hipópigmentación oculocutánea	1385	Penfogo vulgar
1316	Osteoporosis pseudoglioma síndrome	1386	Penfogoides bullosos
1317	Osteosclerosis - ictiosis - fallo ovarico prematuro	1387	Penfogoides paraneoplásico
1318	Oto dental displasia	1388	Perdida de audición neurosensorial con aparición temprana de canas y temblor esencial
1319	Otras Acromegalias No especificadas	1389	Periarteritis nodosa
1320	Otras alteraciones cromosómicas no especificadas	1390	Pericarditis artritis camptodactilia
1321	Otras ataxias episódicas	1391	Periodontitis juvenil localizada
1322	Otras ataxias espinocerebelosas no especificadas	1392	PI3Kδ Activado
1323	Otras ataxias hereditarias no especificadas	1393	Piconacondrogenesis
1324	Otras atelosteogenes no especificadas	1394	Piconodisostosis
1325	Otras atrofias musculares espinulares no especificadas	1395	Piebaldismo
1326	Otros trastornos de la oxidación de los ácidos grasos	1396	Pili Torti onicodisplasia
1327	Otros trastornos del ciclo de la urea no especificados	1397	Pilo dental displasia
1328	Otros trastornos del metabolismo de las lipoproteínas no especificados	1398	Pityriasis rubra pilaris
1329	Otros trastornos del metabolismo de las pirimidinas no especificados	1399	Plagiocefalia aislada
1330	Otros trastornos del metabolismo de las purinas no especificados	1400	Plagiocefalia retraso mental ligado al cromosoma X

ES2
LA

AB
A.2015

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

Número	Enfermedad Huérfana	Número	Enfermedad Huérfana
1401	PLAID (mutación en PICG22, Hipogamaglobulinemia, urticaria por frío)	1471	Retraso mental dismorfia hipogonadismo diabetes melitus
1402	Plaquetario familiar con predisposición a leucemia mielogenica aguda, síndrome	1472	Retraso mental hipotriquía braquidactilia
1403	Pneumonía intersticial aguda	1473	Retraso mental ligado al cromosoma X - acromegalia - hiperactividad
1404	Poiquilodermia con neutropenia	1474	Retraso mental ligado al cromosoma X - coreoatetosis - comportamiento anormal
1405	Poiquilodermia de Kindler	1475	Retraso mental ligado al cromosoma X - cubitus valgus - rostro típico
1406	Poliartritis, factor reumatoide negativo	1476	Retraso mental ligado al cromosoma X - epilepsia - contracturas progresivas de las articulaciones - rostro típico
1407	Poliartritis, factor reumatoide positivo	1477	Retraso mental ligado al cromosoma X - hipogammaglobulinemia - deterioro neurológico progresivo
1408	Policondritis atrofante	1478	Retraso mental ligado al cromosoma X - hipogonadismo - ictiosis - obesidad - baja estatura
1409	Polidactilia en espejo - segmentación vertebral anomalías de los miembros	1479	Retraso mental ligado al cromosoma X - hipotonía - dismorfismo facial - comportamiento agresivo
1410	Polineuropatía amiloide familiar	1480	Retraso mental ligado al cromosoma X - macrocefalia - macroorquidismo
1411	Polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica	1481	Retraso mental ligado al cromosoma X - malformación de Dandy Walker - Enfermedad de los ganglios basales - Convulsiones
1412	Poliomiositis	1482	Retraso mental ligado al cromosoma X - pubertad precoz - obesidad
1413	Poliposis adenomatosa familiar	1483	Retraso mental ligado al cromosoma X epilepsia psoriasis
1414	Poliposis con capuchón	1484	Retraso mental ligado al cromosoma X no especificado
1415	Poliposis juvenil de la infancia	1485	Retraso mental ligado al cromosoma X psicosis macroorquidismo
1416	Poliquistosis renal, autosómica y recesiva	1486	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Abidi
1417	Poliirradiculoneuropatía desmielinizante inflamatoria aguda	1487	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Armfield
1418	Polisindactilia - malformación cardíaca	1488	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Cantagrel
1419	Porfiria aguda intermitente	1489	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Miles-Carpenter
1420	Porfiria cutánea tarda (PCT)	1490	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Pai
1421	Porfiria eritropoyética congénita	1491	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Reish
1422	Porfiria hepática crónica	1492	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Schimke
1423	Porokeratosis palmoplantar de Mantoux	1493	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Seemanova
1424	Predisposición mendeliana a infecciones por micobacterias atípicas	1494	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Shashi
1425	Problemas de crecimiento - braquidactilia - dismorfismo	1495	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Shrimpton
1426	Progeria	1496	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Siderius
1427	Progeria talla baja nevi pigmentados	1497	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Snyder
1428	Proteinosísis alveolar pulmonar idiopática	1498	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Stevenson
1429	Proteinosísis alveolo-pulmonar (mutación en CSF2RA)	1499	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Stocco Dos Santos
1430	Protoporfiria eritropoyética	1500	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Stoll
1431	Pseudoacordroplasia	1501	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo sudáfricano
1432	Pseudoartrosis congenita de clavícula	1502	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Vitale
1433	Pseudohipoparótidoismo tipo 1	1503	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Wilson
1434	Pseudomixoma peritoneal	1504	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Wittwer
1435	Pseudoprogeria	1505	Retraso mental ligado al cromosoma X, de tipo Zorkin
1436	Pseudotumor inflamatorio del hígado	1506	Retraso mental ligado al cromosoma X, síndrome 7
1437	Pseudoxantoma elástico	1507	Retraso mental ligado al cromosoma X, síndrome, debido a la mutación en JAK1D
1438	Pterygium colli - retraso mental - anomalías digitales	1508	Retraso mental severo - epilepsia - anomalías anales - hipoplasia de las falanges distales
1439	Ptosis - estrabismo - pupilas ectópicas	1509	Retraso mental severo ligado al cromosoma X tipo Gustavson
1440	Pulgar trifalangico - braquiectrodactilia	1510	Retraso mental y del crecimiento - disostosis mandíbula facial - microcefalia - fisura palatina
1441	Pulgares ausentes talla baja inmunodeficiencia	1511	Retraso psicomotor provocado por déficit de S-adenosil homocisteína hidrolasa
1442	Pulgares en aducción - artognosis, tipo Christian	1512	Reumatismo psoriasico
1443	Pulgares en aducción - artogrisis, tipo Dundar	1513	RNASEH2A (AGS4)
1444	Purpura de Henoch-Schönlein	1514	RNASEH2B (AGS2)
1445	Quadríparecia retraso mental retinitis pigmentaria	1515	RNASEH2C (AGS3)
1446	Queratítis estromal	1516	Romboencefalosinapsis
1447	Queratoconjuntivitis atopica	1517	Sarcoidosis
1448	Queratoderma palmoplantar - amiotrofia	1518	Sarcosinemia
1449	Queratoderma palmoplantar - Pelo rizado y en espiral	1519	SCN1 (Deficiencia de ELANE)
1450	Queratoderma palmoplantar - XX inversión de sexo - predisposición a carcinoma de células escamosas	1520	SCN2 (Deficiencia GFI1)
1451	Queratoderma palmoplantar difuso - acrocianosis	1521	SCN3 (Deficiencia HAX1)
1452	Queratoderma hipotrófico leuconiguria	1522	SCN4, todas las otras
1453	Queratoderma palmoplantar difusa, tipo Norrbotten dominante	1523	SCN5 (Mutación en VSP45)
1454	Queratosis folicular enanismo atrofia cerebral	1524	Sialidosis tipo 1
1455	Queratosis palmaris et plantaris - clinodactilia	1525	Sialidosis tipo 2
1456	Queratosis palmoplantar - periodontitis - onicogriposis	1526	Sindactilia - telecanthus - malformaciones renales y anogenitales
1457	Querubismo (mutación en SH3BP2)	1527	Sindactilia mesoaxial sinostótica con reducción de las falanges
1458	Quintos metacarpianos cortos - resistencia a la insulina	1528	Sindactilia no especificada
1459	Receptor de plaquetas ADP P2Y12 por fármacos antitrombóticos, déficit de	1529	Sindactilia tipo Cenani Lenz
1460	Resistencia periférica a las hormonas tiroideas	1530	Síndrome "cat-eye"
1461	Reticulohistiocitosis multicéntrica	1531	Síndrome 3C
1462	Retinitis pigmentaria sordera hipogenitalismo	1532	Síndrome 3M
1463	Retino hepatocardiológico síndrome	1533	Síndrome acrocalloso
1464	Retinopatía hereditaria vascular	1534	Síndrome acromegaloido hipertricosis
1465	Retinosis ligada al cromosoma X	1535	Síndrome acro-pectoral
1466	Retraso del desarrollo debido al déficit de 2-metilbutiril-CoA-deshidrogenasa	1536	Síndrome acrorenal recesivo
1467	Retraso en el crecimiento por déficit en el factor de crecimiento insulínico tipo 1	1537	Síndrome acrorenomandibular
1468	Retraso en el desarrollo - sordera, tipo Hildebrand	1538	Síndrome acro-reno-ocular
1469	Retraso global del desarrollo - osteopenia - defecto ectodérmico	1539	Síndrome ADULT
1470	Retraso mental - cataratas - cifosis	1540	Síndrome Alport - leiomiotomatosi difusa ligado al cromosoma X

PC *CA* *YB* *Hernández*

29 JUN 2015

RESOLUCIÓN NÚMERO 0002048

DE 2015

HOJA No 14 de 18

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

Número	Enfermedad Huérfana	Número	Enfermedad Huérfana
1541	Síndrome ANE	1611	Síndrome de Bazex-Dupre-Christol
1542	Síndrome angio-osteo-hipertrofico	1612	Síndrome de Beckwith-Wiedemann
1543	Síndrome Antley-Bixler-like, genitales ambiguos, alteración de la esteroidogénesis	1613	Síndrome de Beemer Erbruggen
1544	Síndrome AREYLD	1614	Síndrome de Bencze
1545	Síndrome autoinflamatorio familiar por frío	1615	Síndrome de Berant
1546	Síndrome Blau (NOD2 or CARD15)	1616	Síndrome de Bernard-Soulier
1547	Síndrome blefarofaciocatártico	1617	Síndrome de Birt-Hogg-Dube
1548	Síndrome blefarofaciocatártico	1618	Síndrome de Björnstadt
1549	Síndrome blefarofaciocatártico	1619	Síndrome de Bloom
1550	Síndrome BOR	1620	Síndrome de Bonneman-Meinecke-Reich
1551	Síndrome branquio-esqueleto-genital	1621	Síndrome de Book
1552	Síndrome branquio-oculo-facial	1622	Síndrome de Bork-Stender-Schmidt
1553	Síndrome CACH	1623	Síndrome de Borrone di Rocco Crovato
1554	Síndrome CAMOS	1624	Síndrome de Bosley-Salih-Alibny
1555	Síndrome CDG tipo Ia	1625	Síndrome de Bowen-Conradi
1556	Síndrome CDG tipo Ib	1626	Síndrome de braquimorfismo - oncodisplasia - disfalangismo
1557	Síndrome CDG tipo Ic	1627	Síndrome de Brown-Vialetto-van Laere
1558	Síndrome CDG tipo Iih	1628	Síndrome de Brugada
1559	Síndrome CEDNIK	1629	Síndrome de Budd-Chiari
1560	Síndrome cerebro-costomandibular	1630	Síndrome de Buschke-Ollendorff
1561	Síndrome cerebro-oculo-nasal	1631	Síndrome de Cabezas
1562	Síndrome cerebro-pulmón-tiroideas	1632	Síndrome de Camurati Engelmann
1563	Síndrome CHANDS	1633	Síndrome de Cantrell Haller Ravitsch
1564	Síndrome CHARGE	1634	Síndrome de Cantu
1565	Síndrome CINCA	1635	Síndrome de Cantu Sanchez Corona Fragoso
1566	Síndrome CLAPO	1636	Síndrome de Carey-Finegan-Ziter
1567	Síndrome Cleidiorizomelico	1637	Síndrome de Camevale
1568	Síndrome CODAS	1638	Síndrome de Carpenter
1569	Síndrome COFS	1639	Síndrome de cataratas congenitas, dismorfia facial, y neuropatía (CCFDN)
1570	Síndrome craneofacial-sordera-mano	1640	Síndrome de Catel-Manzke
1571	Síndrome CREST	1641	Síndrome de CDG
1572	Síndrome de Aarskog-Scott	1642	Síndrome de CDG tipo Id
1573	Síndrome de Aase-Smith	1643	Síndrome de CDG tipo Ie
1574	Síndrome de Abruzzo Erickson	1644	Síndrome de CDG tipo If
1575	Síndrome de Ackerman	1645	Síndrome de CDG tipo Ig
1576	Síndrome de Alcandi	1646	Síndrome de CDG tipo Ih
1577	Síndrome de Alcandi-Goutieres	1647	Síndrome de CDG tipo Iia
1578	Síndrome de Alagille	1648	Síndrome de CDG tipo Iie
1579	Síndrome de Al-Gazali-Dattani	1649	Síndrome de CDG tipo Ik
1580	Síndrome de Allan-Hamilton-Dudley	1650	Síndrome de CDG tipo IL
1581	Síndrome de Alpers	1651	Síndrome de cefalopolisindactilia de Greig
1582	Síndrome de Alport	1652	Síndrome de Char
1583	Síndrome de Alstrom	1653	Síndrome de Chediak-Higashi
1584	Síndrome de Ambras	1654	Síndrome de CHILD
1585	Síndrome de anemia megaloblástica sensible a tiamina	1655	Síndrome de Christian de Myer Franken
1586	Síndrome de aneuploidia en mosaico variegada	1656	Síndrome de Christ-Siemens-Touraine
1587	Síndrome de aneurisma aórtico de tipo Loey-Dietz	1657	Síndrome de Churg-Strauss
1588	Síndrome de Angelman	1658	Síndrome de Clouston
1589	Síndrome de aniridia - retraso mental	1659	Síndrome de CLOVE's
1590	Síndrome de anoftalmia plus	1660	Síndrome de Cobb
1591	Síndrome de antisintetasas	1661	Síndrome de Cockayne
1592	Síndrome de Antley-Bixler	1662	Síndrome de Coffin Siris
1593	Síndrome de Apert	1663	Síndrome de Coffin-Lowry
1594	Síndrome de aspiración de meconio	1664	Síndrome de Cogan
1595	Síndrome de ataxia - sordera - retraso mental	1665	Síndrome de Cohen
1596	Síndrome de Atkin Flaitz Patil Smith	1666	Síndrome de Cole-Carpenter
1597	Síndrome de autismo y macrocefalia	1667	Síndrome de Cooks
1598	Síndrome de Axenfeld-Rieger	1668	Síndrome de Cooper-Jabs
1599	Síndrome de Ballard (Braquidactilia tipo B y C combinadas)	1669	Síndrome de Comelia de Lange
1600	Síndrome de Bamforth	1670	Síndrome de Costello
1601	Síndrome de Bangstad	1671	Síndrome de Cousin-Walbraum-Cegarra
1602	Síndrome de Banki	1672	Síndrome de Cowden
1603	Síndrome de Baraltser Brett Piesowicz	1673	Síndrome de Coxo auricular
1604	Síndrome de Barber Say	1674	Síndrome de Crigler-Najjar
1605	Síndrome de Bardet-Biedl	1675	Síndrome de Crisponi
1606	Síndrome de Barth	1676	Síndrome de Cronkhite-Canada
1607	Síndrome de Bartsocas-Papas	1677	Síndrome de Curry Jones
1608	Síndrome de Barter	1678	Síndrome de Cushing
1609	Síndrome de Basan	1679	Síndrome de Cushing dependiente de ACTH
1610	Síndrome de Bazex	1680	Síndrome de Dahlberg Borer Newcomer

ec
ca

fp

WJ

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

Número	Enfermedad Huérfana	Número	Enfermedad Huérfana
1681	Sindrome de delecion 6q16	1751	Sindrome de inmunodeficiencia primaria por deficit de p14
1682	Sindrome de Denys-Drash	1752	Sindrome de insensibilidad a los androgenos
1683	Sindrome de delecion del ADN mitocondrial, forma encefalomiotica con aciduria metilmalonica	1753	Sindrome de intestino corto
1684	Sindrome de Desbuquois	1754	Sindrome de isotretinoina like
1685	Sindrome de Dincsoy Salih Patel	1755	Sindrome de Jackson-Weiss
1686	Sindrome de Dorrail-Barrow	1756	Sindrome de Jacobsen
1687	Sindrome de Duane	1757	Sindrome de Jalili
1688	Sindrome de Dubowitz	1758	Sindrome de Jervell y Lange-Nielsen
1689	Sindrome de Dursun	1759	Sindrome de Jeune
1690	Sindrome de Dyggve-Melchior-Claussen	1760	Sindrome de Johanson Blizzard
1691	Sindrome de EEM	1761	Sindrome de Johnson Mcmillin
1692	Sindrome de Ehlers-Danlos de tipo vascular	1762	Sindrome de Joubert
1693	Sindrome de Ehlers-Danlos tipo artrocalasia - TIPO VII	1763	Sindrome de Joubert con defecto hepatico
1694	Sindrome de Ehlers-Danlos tipo cefoescoliosis - TIPO VI	1764	Sindrome de Joubert con defecto orofaciocigital
1695	Sindrome de Ehlers-Danlos tipo clasico - TIPO I Y II	1765	Sindrome de Juberg Hayward
1696	Sindrome de Ehlers-Darlos tipo dermatosparaxis - TIPO VII C	1766	Sindrome de Kabuki make up
1697	Sindrome de Ehlers-Danlos tipo hiperlaxitud - TIPO III	1767	Sindrome de Kaler Garrity Stem
1698	Sindrome de Eiken	1768	Sindrome de Kallmann
1699	Sindrome de Ellis-Van Creveld	1769	Sindrome de Kallmann cardiopatia
1700	Sindrome de encefalopatia mioneurogastrointestinal	1770	Sindrome de Kapur-Toriello
1701	Sindrome de Eng Strom	1771	Sindrome de Kasabach-Merritt
1702	Sindrome de escafocefalia familiar tipo McGillivray	1772	Sindrome de Kearns-Sayre
1703	Sindrome de Evans	1773	Sindrome de Klippel-Feil aislado
1704	Sindrome de exoftalmos benigno	1774	Sindrome de Kozlowski Brown Hardwick
1705	Sindrome de extravasacion capilar	1775	Sindrome de Kumar Levick
1706	Sindrome de Fanconi asociado a cadenas ligeras Ig monoclonal	1776	Sindrome de la cimitarra
1707	Sindrome de Filippi	1777	Sindrome de la persona rigida
1708	Sindrome de Fine Lubinsky	1778	Sindrome de la piel rizada
1709	Sindrome de Finlay Markes	1779	Sindrome de la triple H (HHH)
1710	Sindrome de Floating-Harbor	1780	Sindrome de Laron
1711	Sindrome de Flynn Aird	1781	Sindrome de Laron con inmunodeficiencia
1712	Sindrome de Fountain	1782	Sindrome de Larsen
1713	Sindrome de Frank-Ter Haar	1783	Sindrome de Larsen like forma letal
1714	Sindrome de Fraser	1784	Sindrome de Leigh
1715	Sindrome de Frasier	1785	Sindrome de Lelis
1716	Sindrome de Freeman-Sheldon	1786	Sindrome de Lemierre
1717	Sindrome de Fried	1787	Sindrome de Lennox-Gastaut
1718	Sindrome de Fryns	1788	Sindrome de Lesch-Nyhan
1719	Sindrome de Fuhrmann	1789	Sindrome de Lewis Pashayan
1720	Sindrome de Fuqua Berkovitz	1790	Sindrome de Lewis-Sumner
1721	Sindrome de Galloway	1791	Sindrome de Lichtenstein
1722	Sindrome de German	1792	Sindrome de Liddle
1723	Sindrome de Gitelman	1793	Sindrome de Li-Fraumeni
1724	Sindrome de Goldblatt	1794	Sindrome de Lipodistrofia - retraso mental - sordera
1725	Sindrome de Goldenhar	1795	Sindrome de Lowry-Wood
1726	Sindrome de Goldmann-Favre	1796	Sindrome de Maffucci
1727	Sindrome de Goodman	1797	Sindrome de Majeed (mutacion de LPIN2)
1728	Sindrome de Gorham Stout	1798	Sindrome de Marden-Walker
1729	Sindrome de Gorlin	1799	Sindrome de Marfan
1730	Sindrome de Gorlin Chaudry Moss	1800	Sindrome de Marinesco-Sjogren
1731	Sindrome de Grange	1801	Sindrome de Marshall con fiebre periodica
1732	Sindrome de Guillain-Barre	1802	Sindrome de Marshall-Smith
1733	Sindrome de Hallemann Streiff Francois	1803	Sindrome de Martinez-Frias
1734	Sindrome de Hartnup	1804	Sindrome de Matthew-Wood
1735	Sindrome de Hartsfield Bixler Demyer	1805	Sindrome de Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser
1736	Sindrome de Hennekam	1806	Sindrome de Mazabraud
1737	Sindrome de Hennekam Beemer	1807	Sindrome de McCune-Albright
1738	Sindrome de Hermansky-Pudlak	1808	Sindrome de Meacham
1739	Sindrome de HERNS	1809	Sindrome de Meckel
1740	Sindrome de Hiper IgD	1810	Sindrome de megacolon de Goldberg-Shprintzen
1741	Sindrome de Hiper IgM	1811	Sindrome de MEHMO
1742	Sindrome de hipercoagulabilidad por deficit de glicosilosfatidilinositol	1812	Sindrome de Michels
1743	Sindrome de hiper-IgE autosomico dominante	1813	Sindrome de microdelecion 12q14
1744	Sindrome de hipopigmentacion con sordera y ceguera, tipo yemeni	1814	Sindrome de microdelecion 15q24
1745	Sindrome de Holt-Oram	1815	Sindrome de microdelecion 2p21
1746	Sindrome de Houlston Irragori Murday	1816	Sindrome de microdelecion 2q24
1747	Sindrome de Hurter	1817	Sindrome de microdelecion 2q37
1748	Sindrome de Hurter-Scheie	1818	Sindrome de microdelecion 8q22.1
1749	Sindrome de Ictiosis y nacimiento prematuro	1819	Sindrome de microlisencefalia - micromelia
1750	Sindrome de IMAGE	1820	Sindrome de miembros y mamas

por
CJ

He
Hector

RESOLUCIÓN NÚMERO 0002048

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

Número	Enfermedad Huérfana	Número	Enfermedad Huérfana
1821	Sindrome de Miller Dieker	1891	Sindrome de rotula parva
1822	Sindrome de Milroy	1892	Sindrome de rotura de Nijmegen
1823	Sindrome de Moebius	1893	Sindrome de rubeola congenita
1824	Sindrome de Mohr-Tranebjærg	1894	Sindrome de Rubinstein-Taybi
1825	Sindrome de Mononen Kames Senac	1895	Sindrome de Rudiger Schmidt Loose
1826	Sindrome de Moore Federman	1896	Sindrome de Saethre-Chotzen
1827	Sindrome de Mowat-Wilson	1897	Sindrome de Sakati Nyhan,
1828	Sindrome de Muckle-Wells	1898	Sindrome de Saldino-Mainzer
1829	Sindrome de Muenke	1899	Sindrome de Sanfilippo tipo A
1830	Sindrome de Muir-Torre	1900	Sindrome de Say Barber Miller
1831	Sindrome de Myhre Ruvalcaba Graham	1901	Sindrome de Scarf
1832	Sindrome de Naegeli-Franceschetti-Jadassohn	1902	Sindrome de Schele
1833	Sindrome de Nance-Horan	1903	Sindrome de Schilbach-Rott
1834	Sindrome de Neu-Laxova	1904	Sindrome de Schinzel-Giedion
1835	Sindrome de neurocantocitosis de Mc. Leod	1905	Sindrome de Schnitzler
1836	Sindrome de Neurodegenerativo ligado al cromosoma X, de tipo Hamel	1906	Sindrome de Schopf-Schulz-Passarge
1837	Sindrome de Nevo	1907	Sindrome de Schwartz-Jampel
1838	Sindrome de Nevus epidermico	1908	Sindrome de Sebastian
1839	Sindrome de Nijmegen Breakage	1909	Sindrome de Seckel
1840	Sindrome de Noonan	1910	Sindrome de Secrecion inapropiada de hormona antidiuretica
1841	Sindrome de Ochoa	1911	Sindrome de Senior-Loken
1842	Sindrome de Okamoto Satomura	1912	Sindrome de sensibilidad a UV
1843	Sindrome de Olmsted	1913	Sindrome de SERKAL
1844	Sindrome de Omenn	1914	Sindrome de Sezary
1845	Sindrome de Ondine	1915	Sindrome de Shock estafilococico toxico
1846	Sindrome de Opitz ligado al cromosoma X	1916	Sindrome de Shprintzen-Goldberg
1847	Sindrome de Pai	1917	Sindrome de Shwachman-Diamond
1848	Sindrome de Pallister-Hall	1918	Sindrome de Siegler Brewer Carey
1849	Sindrome de Papillon-Lefèvre	1919	Sindrome de Sillence
1850	Sindrome de Parkes Weber	1920	Sindrome de Silver-Russell
1851	Sindrome de Parsonage-Turner	1921	Sindrome de Simpson-Golabi-Behmel
1852	Sindrome de Partington	1922	Sindrome de Simpson-Golabi-Behmel tipo 2
1853	Sindrome de Pearson	1923	Sindrome de Sjögren-Larsson
1854	Sindrome de Pendred	1924	Sindrome de Smith-Lemli-Opitz
1855	Sindrome de Perlman	1925	Sindrome de Smith-Magenis
1856	Sindrome de Perrault	1926	Sindrome de sordera branquiogenica
1857	Sindrome de Perry	1927	Sindrome de sordera e infertilidad
1858	Sindrome de Peters-Plus	1928	Sindrome de Sotos
1859	Sindrome de Peutz-Jeghers	1929	Sindrome de Stern Lubinsky Durrie
1860	Sindrome de Pfeiffer	1930	Sindrome de Stickler
1861	Sindrome de PIIBDS	1931	Sindrome de Stimmmer
1862	Sindrome de Pierre Robin - anomalia faciodigital	1932	Sindrome de Stoli Alembik Finck
1863	Sindrome de Pierre Robin aislado	1933	Sindrome de Stormorken Sjaastad Langset
1864	Sindrome de Pierson	1934	Sindrome de Sturge Weber
1865	Sindrome de Pitt Hopkins	1935	Sindrome de Suarez-Stickler
1866	Sindrome de Plummer-Vinson	1936	Sindrome de sudoracion inducida por frio
1867	Sindrome de Poland	1937	Sindrome de Summit
1868	Sindrome de Pollit	1938	Sindrome de Susac
1869	Sindrome de Potocki-Shaffer	1939	Sindrome de Teebi Shaltout
1870	Sindrome de Prader-Willi	1940	Sindrome de Temtamy
1871	Sindrome de Prieto Badia Mulas	1941	Sindrome de Tietz
1872	Sindrome de Proteus	1942	Sindrome de Tome Brune Fardeau
1873	Sindrome de pseudo-Zellweger	1943	Sindrome de Torg-Winchester
1874	Sindrome de ptéridion multiple autosomico dominante	1944	Sindrome de Toriello Carey
1875	Sindrome de Ptéridium antecubital	1945	Sindrome de Toriello Lacassie Droste
1876	Sindrome de Ptéridium popliteo autosomico dominante	1946	Sindrome de tortuosidad arterial
1877	Sindrome de pulgar largo braquidactilia	1947	Sindrome de Tourette
1878	Sindrome de Qazi Markouizos	1948	Sindrome de Townes-Brocks
1879	Sindrome de Rambaud Galian Touchard	1949	Sindrome de Treacher-Collins
1880	Sindrome de Rapp Hodgkin	1950	Sindrome de Treft Sanborn Carey
1881	Sindrome de Renpenning	1951	Sindrome de Turner
1882	Sindrome de resistencia a la hormona liberadora de tirotropina	1952	Sindrome de Ulbright-Hodes
1883	Sindrome de Rett	1953	Sindrome de Usher
1884	Sindrome de Rett atípico	1954	Sindrome de Usher no especificado
1885	Sindrome de Riddle	1955	Sindrome de Usher tipo 1
1886	Sindrome de Roberts	1956	Sindrome de Usher tipo 2
1887	Sindrome de Robinow	1957	Sindrome de Van der Bosch
1888	Sindrome de Robinow like	1958	Sindrome de Van Der Woude
1889	Sindrome de Roifman	1959	Sindrome de Vater-like, con hipertension pulmonar, anomalias de las orejas y retraso del crecimiento
1890	Sindrome de Rothmund-Thomson	1960	Sindrome de Vici

CIA

FDR
Hernández

- 9 JUN 2015

RESOLUCIÓN NÚMERO 00002048

DE 2015

HOJA No 17 de 18

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

Número	Enfermedad Huérfana	Número	Enfermedad Huérfana
1961	Sindrome de Waardenburg (termino generico)	2031	Sindrome odonto-trico-onico-digito-palmar
1962	Sindrome de Waardenburg-Shah	2032	Sindrome oral-facial-digital
1963	Sindrome de Walker-Warburg	2033	Sindrome oral-facial-digital no especificado
1964	Sindrome de Weaver	2034	Sindrome oral-facial-digital tipo 1
1965	Sindrome de Weaver Williams	2035	Sindrome oral-facial-digital tipo 3
1966	Sindrome de Weill Marchesani	2036	Sindrome oral-facial-digital tipo 4
1967	Sindrome de Wells	2037	Sindrome oral-facial-digital tipo 5
1968	Sindrome de Werner	2038	Sindrome oral-facial-digital tipo 8
1969	Sindrome de West	2039	Sindrome oto-palato-digital
1970	Sindrome de WHIM	2040	Sindrome PAGOD
1971	Sindrome de Wieacker-Wolff	2041	Sindrome PARC
1972	Sindrome de Wiedemann-Rautenstrauch	2042	Sindrome PELVIS
1973	Sindrome de Williams	2043	Sindrome PFAPA
1974	Sindrome de Wilson Turner	2044	Sindrome PHACE
1975	Sindrome de Wiskott-Aldrich	2045	Sindrome pneumo-renal de Goodpasture
1976	Sindrome de Wolcott-Rallison	2046	Sindrome polimorformativo letal tipo Boissel
1977	Sindrome de Wolf-Hirschhorn	2047	Sindrome RAPADILINO
1978	Sindrome de Wolfram	2048	Sindrome RHYNS
1979	Sindrome de Worster-Drought	2049	Sindrome SHORT
1980	Sindrome de Zellweger	2050	Sindrome tipo iPEX
1981	Sindrome de Zellweger-like sin anomalias peroxisomicas	2051	Sindrome trico dental
1982	Sindrome de Zollinger-Ellison	2052	Sindrome trico dento oseo tipo 1
1983	Sindrome de Zunich-Kaye	2053	Sindrome tricomnofalangico, tipo 1 y 3
1984	Sindrome del cráneo en trebol aislado	2054	Sindrome triple A
1985	Sindrome del injerto contra huesped	2055	Sindrome uñar-mamario
1986	Sindrome del metilmercurio fetal	2056	Sindrome uña-rotula
1987	Sindrome DEND	2057	Sindrome vulvovaginal-gingival
1988	Sindrome digito reno cerebral	2058	Sindrome W
1989	Sindrome disgenesico del tronco encefalico de Athabaskan	2059	Sindrome Klippel Trenaunay Servelle
1990	Sindrome DOOR	2060	Sindrome Klippel Trenaunay Weber
1991	Sindrome facio-cardio-melico	2061	Sindromes hipereosinofilicos
1992	Sindrome FILS (mutacion en POLE1)	2062	Sindromes miastenicos congenitos
1993	Sindrome GAPO	2063	Sinespondilismo congenito
1994	Sindrome Genitopatellar	2064	Sinfalangismo anomalias multiples manos y pies
1995	Sindrome GRACILE	2065	Sinfalangismo distal
1996	Sindrome H	2066	Singnata anomalias multiples
1997	Sindrome HEC	2067	Sinostosis humero - cubital
1998	Sindrome hemolitico uremico atipico	2068	Sinostosis humeroradial aislada
1999	Sindrome hipereosinofilico idiopatico	2069	Sinostosis humeroradiocubital
2000	Sindrome hydrocephalus	2070	Sinostosis radio-ulnar - trombocitopenia amegakaryocitica
2001	Sindrome IBIDS	2071	Sirenomelia
2002	Sindrome ICF	2072	Siringomielia
2003	Sindrome IRIDA	2073	Sitosterolemia
2004	Sindrome IRVAN	2074	Sordera - anomalias genitales - sinostosis de metacarpianos y metatarsianos
2005	Sindrome KBG	2075	Sordera - deficit intelectual, tipo Martin-Probst
2006	Sindrome KID	2076	Sordera - hipoplasia del esmalte - anomalia en las uñas
2007	Sindrome lacrimo-auriculo-dento-digital	2077	Sordera - neuropatia periferica - enfermedad arterial
2008	Sindrome LEOPARD	2078	Sordera - vitiligo - acalasia
2009	Sindrome fetal onfalocele fisura palatina	2079	Sordera con aplasia del laberinto, microtia y microdoncia
2010	Sindrome linfoproliferativo autoinmune (ALPES-SFAS)	2080	Sordera linfedema leucemia
2011	Sindrome Maroteaux Lamy	2081	Sordera valvula mitral esqueleticas anomalias
2012	Sindrome MASA	2082	SPG27
2013	Sindrome MEDNIK	2083	Talla baja tipo Bruselas
2014	Sindrome MELAS	2084	Taquiarritmia atrial con intervalo PR corto
2015	Sindrome MERRF	2085	Taquicardia ventricular polymorpha catecolinergica
2016	Sindrome miastenico de Lambert-Eaton	2086	Telangiectasia epileptica
2017	Sindrome Micro	2087	Tetraplejia espastica congenita
2018	Sindrome MIDAS	2088	Tumoma con inmunodeficiencia
2019	Sindrome N	2089	Tiro cerebro renal sindrome
2020	Sindrome NARP	2090	Tirosinemia tipo 1
2021	Sindrome nefrotico idiopatico sensible a esteroides	2091	Tirosinemia tipo 2
2022	Sindrome neurocutaneo tipo Bicknell	2092	Tirosinemia transitoria
2023	Sindrome neurodegenerativo ligado al cromosoma X, de tipo Bertini	2093	TNF receptor asociado a fiebres periodicas TRAPS
2024	Sindrome neuroectodermico-endocrino	2094	Toraco pelvica disostosis
2025	Sindrome neuroleptico maligno	2095	Torticollis paroxistico benigno de la infancia
2026	Sindrome oculo osteo cutaneo	2096	Torticollis queloides criptorquidismo
2027	Sindrome oculo-cerebro-cutaneo	2097	Tortuosidad de las arterias retinianas
2028	Sindrome oculo-cerebro-renal	2098	Traqueobroncomegalia
2029	Sindrome oculo-digitosofagico-duodenal (ODDED)	2099	Trastorno de la fosforilacion oxidativa mitocondrial debido a anomalias del ADN nuclear
2030	Sindrome oculopalatocerebral	2100	Trastorno del desarrollo sexual - retraso mental

202
CG

KGP

9 JUN 2015

RESOLUCIÓN NÚMERO 0002048 DE 2015 HOJA No 18 de 18

Continuación de la Resolución "Por la cual se actualiza el listado de enfermedades huérfanas y se define el número con el cual se identifica cada una de ellas en el sistema de información de pacientes con enfermedades huérfanas."

Número	Enfermedad Huérfana	Número	Enfermedad Huérfana
2101	Trastorno del desarrollo sexual 46 XY, insuficiencia adrenal	2126	Trigonocefalia talla baja retraso de crecimiento
2102	Trastorno del dolor extremo paroxístico	2127	Triosa fosfato-isomerasa, déficit de
2103	Trastorno del habla y del lenguaje tipo 1	2128	Trisomia 13
2104	Trastorno del metabolismo de los aminoácidos no especificado	2129	Trisomia 18
2105	Trastorno del metabolismo de los carbohidratos no especificado	2130	Trisomia 8q
2106	Trastorno desintegrativo de la infancia	2131	Trisomia terminal 10q
2107	Trastorno inmunoneurologico ligado al cromosoma X	2132	Tritanopia
2108	Trastorno neurometabólico por deficiencia de serina	2133	Trombocitopenia - síndrome de Pierre Robin
2109	Trastornos de la oxidación de ácidos grasos	2134	Ulceración umbilical atresia intestinal
2110	Trastornos del ciclo de la urea	2135	Urolitiasis 2,8 dihidroxi-adenina
2111	Trastornos del desarrollo sexual 46, XX - anomalías esqueléticas	2136	Urticaria familiar por frío
2112	Trastornos del desarrollo sexual con cromotipo 46,XY por déficit de 17-beta-hidroxisteroide deshidrogenasa	2137	Urticaria solar
2113	Trastornos del metabolismo de las lipoproteínas	2138	Utero doble-hemivagina-agenesia renal
2114	Trastornos del metabolismo de las purinas	2139	VACTERL hidrocefalia
2115	Trastornos del metabolismo de los ácidos grasos	2140	Variante neurologica del Síndrome de Waardenburg-Shah
2116	Trastornos hormonales no especificados	2141	Vasculitis
2117	Tríada de Carmey	2142	Vasculitis leucocitoclástica hipocomplementémica
2118	Tríada de Currarino	2143	Vasculopatía cerebroretiniana
2119	Tricodisplasia - amelogenesis imperfecta	2144	Xantinuria, hereditaria aislada
2120	Tricomegalia cataratas esferocitosis	2145	Xantomatosis cerebrotendinosa
2121	Tricomegalia retiniana degeneración retraso de crecimiento	2146	Xeroderma pigmentoso
2122	Tricromasia de oligoconos	2147	Xerodermia pies cavos esmalte anomalía de
2123	Trigonocefalia - pulgares ensanchados	2148	XK aprosencefalia
2124	Trigonocefalia aislada	2149	XL-DKC
2125	Trigonocefalia nariz bifida anomalías de extremidades		

2016
CJ

2016
CJ