

**D50-D89 CAPÍTULO III : Doenças do sangue e dos órgãos  
Hematopoéticos e alguns transtornos  
imunitários**

D50.0 Anemia por deficiência de ferro secundária à perda de sangue (crônica)

D50.1 Disfagia sideropênica

D50.8 Outras anemias por deficiência de ferro

D50.9 Anemia por deficiência de ferro não especificada

D51.0 Anemia por deficiência de vitamina B12 devida à deficiência de fator intrínseco

D51.1 Anemia por deficiência de vitamina B12 devida à má-absorção seletiva de vitamina B12 com proteinúria

D51.2 Deficiência de transcobalamina II

D51.3 Outras anemias por deficiência de vitamina B12 na dieta

D51.8 Outras anemias por deficiência de vitamina B12

D51.9 Anemia por deficiência de vitamina B12 não especificada

D52.0 Anemia por deficiência de folato na dieta

D52.1 Anemia por deficiência de folato induzida por drogas

D52.8 Outras anemias por deficiência de folato

D52.9 Anemia por deficiência de folato não especificada

D53.0 Anemia por deficiência de proteínas

D53.1 Outras anemias megaloblásticas não classificadas em outras partes

D53.2 Anemia escorbútica

D53.8 Outras anemias nutricionais especificadas

D53.9 Anemia nutricional não especificada

D55.0 Anemia devida à deficiência de glicose-6-fosfato-desidrogenase [G-6-PD]

D55.1 Anemia devida a outros transtornos do metabolismo do glutatíon

D55.2 Anemia devida a transtornos das enzimas glicolíticas

D55.3 Anemia devida a transtornos do metabolismo de nucleotídios

D55.8 Outras anemias devidas a transtornos enzimáticos

D55.9 Anemia devida a transtorno enzimático não especificada

- D56.0 Talassemia alfa
- D56.1 Talassemia beta
- D56.2 Talassemia delta-beta
- D56.3 Estigma talassêmico
- D56.4 Persistência hereditária de hemoglobina fetal
- D56.8 Outras talassemias
- D56.9 Talassemia não especificada
- D57.0 Anemia falciforme com crise
- D57.1 Anemia falciforme sem crise
- D57.2 Transtornos falciformes heterozigóticos duplos
- D57.3 Estigma falciforme
- D57.8 Outros transtornos falciformes
- D58.0 Esferocitose hereditária
- D58.1 Eliptocitose hereditária
- D58.2 Outras hemoglobinopatias
- D58.8 Outras anemias hemolíticas hereditárias especificadas
- D58.9 Anemia hemolítica hereditária não especificada
- D59.0 Anemia hemolítica auto-imune induzida por droga
- D59.1 Outras anemias hemolíticas auto-ímmunes
- D59.2 Anemia hemolítica não-auto-ímmune induzida por drogas
- D59.3 Síndrome hemolítico-urêmica
- D59.4 Outras anemias hemolíticas não-auto-ímmunes
- D59.5 Hemoglobinúria paroxística noturna [Marchiafava-Micheli]
- D59.6 Hemoglobinúria devida à hemólise por outras causas externas
- D59.8 Outras anemias hemolíticas adquiridas
- D59.9 Anemia hemolítica adquirida não especificada
- D60.0 Aplasia pura adquirida crônica da série vermelha
- D60.1 Aplasia pura adquirida transitória da série vermelha
- D60.8 Outras aplasias puras adquiridas da série vermelha
- D60.9 Aplasia pura adquirida, não especificada, da série vermelha
- D61.0 Anemia aplástica constitucional
- D61.1 Anemia aplástica induzida por drogas
- D61.2 Anemia aplástica devida a outros agentes externos
- D61.3 Anemia aplástica idiopática

- D61.8 Outras anemias aplásticas especificadas
- D61.9 Anemia aplástica não especificada
- D62 Anemia aguda pós-hemorrágica
- D63.0\*Anemia em neoplasias (C00-D48+)
- D63.8\*Anemia em outras doenças classificadas em outra parte
- D64.0 Anemia sideroblástica hereditária
- D64.1 Anemia sideroblástica secundária a doença
- D64.2 Anemia sideroblástica secundária ao uso de drogas e a toxinas
- D64.3 Outras anemias sideroblásticas
- D64.4 Anemia diseritropoética congênita
- D64.8 Outras anemias especificadas
- D64.9 Anemia não especificada
- D65 Coagulação intravascular disseminada [síndrome de desfibrinação]
- D66 Deficiência hereditária do fator VIII
- D67 Deficiência hereditária do fator IX
- D68.0 Doença de Von Willebrand
- D68.1 Deficiência hereditária de fator XI
- D68.2 Deficiência hereditária de outros fatores de coagulação
- D68.3 Transtorno hemorrágico devido a anticoagulantes circulantes
- D68.4 Deficiência adquirida de fator de coagulação
- D68.8 Outros defeitos especificados da coagulação
- D68.9 Defeito de coagulação não especificado
- D69.0 Púrpura alérgica
- D69.1 Defeitos qualitativos das plaquetas
- D69.2 Outras púrpuras não-trombocitopênicas
- D69.3 Púrpura trombocitopênica idiopática
- D69.4 Outra trombocitopenia primária
- D69.5 Trombocitopenia secundária
- D69.6 Trombocitopenia não especificada
- D69.8 Outras afecções hemorrágicas especificadas
- D69.9 Afecção hemorrágica não especificada
- D70 Agranulocitose
- D71 Transtornos funcionais dos neutrófilos polimorfonucleares
- D72.0 Anomalias genéticas dos leucócitos

D72.1 Eosinofilia

D72.8 Outros transtornos especificados dos glóbulos brancos

D72.9 Transtornos não especificados dos glóbulos brancos

D73.0 Hipoesplenismo

D73.1 Hiperesplenismo

D73.2 Esplenomegalia congestiva crônica

D73.3 Abscesso do baço

D73.4 Cisto do baço

D73.5 Infarto do baço

D73.8 Outras doenças do baço

D73.9 Doença não especificada do baço

D74.0 Metemoglobinemia congênita

D74.8 Outras metemoglobinemias

D74.9 Metemoglobinemia não especificada

D75.0 Eritrocitose familiar

D75.1 Policitemia secundária

D75.2 Trombocitose essencial

D75.8 Outras doenças especificadas do sangue e dos órgãos hematopoéticos

D75.9 Doença não especificada do sangue e dos órgãos hematopoéticos

D76.0 Histiocitose das células de Langerhans não classificadas em outra parte

D76.1 Linfocitose hemofagocítica

D76.2 Síndrome hemofagocítica associada à infecção

D76.3 Outras síndromes histiocíticas

D77 \*Outros transtornos do sangue e dos órgãos hematopoéticos em doenças classificadas em outra parte

D80.0 Hipogamaglobulinemia hereditária

D80.1 Hipogamaglobulinemia não familiar

D80.2 Deficiência seletiva de imunoglobulina A [IgA]

D80.3 Deficiência seletiva de subclasses de imunoglobulina G [IgG]

D80.4 Deficiência seletiva de imunoglobulina M [IgM]

D80.5 Imunodeficiência com aumento de imunoglobulina M [IgM]

D80.6 Deficiência de anticorpos com imunoglobulinas próximas do normal ou com hiperimunoglobulinemia

D80.7 Hipogamaglobulinemia transitória da infância

D80.8 Outras imunodeficiências com predominância de defeitos de anticorpos

- D80.9 Imunodeficiência não especificada com predominância de defeitos de anticorpos
- D81.0 Imunodeficiência combinada grave [SCID] com disgenesia reticular
- D81.1 Imunodeficiência combinada grave [SCID] com números baixos de células T e B
- D81.2 Imunodeficiência combinada grave [SCID] com números baixos ou normais de células B
- D81.3 Deficiência de adenosina-deaminase [ADA]
- D81.4 Síndrome de Nezelof
- D81.5 Deficiência de purina-nucleosídeo fosforilase [PNP]
- D81.6 Deficiência major classe I do complexo de histocompatibilidade
- D81.7 Deficiência major classe II do complexo de histocompatibilidade
- D81.8 Outras deficiências imunitárias combinadas
- D81.9 Deficiências imunitárias combinadas não especificadas
- D82.0 Síndrome de Wiskott-Aldrich
- D82.1 Síndrome de Di George
- D82.2 Imunodeficiência com encurtamento de membros
- D82.3 Imunodeficiência que se segue à resposta hereditária defeituosa ao vírus de Epstein-Barr (EB)
- D82.4 Síndrome da hiperimunoglobulina E [IgE]
- D82.8 Imunodeficiências associadas com outros defeitos "major" especificados
- D82.9 Imunodeficiência associada com defeitos "major" não especificados
- D83.0 Imunodeficiência comum variável com predominância de anormalidades do número e da função das células B
- D83.1 Imunodeficiência comum variável com predominância de transtornos imunorregulatórios de células T
- D83.2 Imunodeficiência comum variável com auto-anticorpos às células B ou T
- D83.8 Outras imunodeficiências comuns variáveis
- D83.9 Imunodeficiência comum variável não especificada
- D84.0 Defeito do antígeno-1 da função de linfócito [LFA-1]
- D84.1 Defeitos no sistema complemento
- D84.8 Outras imunodeficiências especificadas
- D84.9 Imunodeficiência não especificada
- D86.0 Sarcoïdose do pulmão
- D86.1 Sarcoïdose dos gânglios linfáticos
- D86.2 Sarcoïdose do pulmão com sarcoïdose dos gânglios linfáticos
- D86.3 Sarcoïdose da pele
- D86.8 Sarcoïdose de outros locais especificados e locais combinados
- D86.9 Sarcoïdose não especificada

D89.0 Hipergamaglobulinemia policlonal

D89.1 Crioglobulinemia

D89.2 Hipergamaglobulinemia não especificada

D89.8 Outros transtornos especificados que comprometem o mecanismo imunitário não classificados em outra parte

D89.9 Transtornos não especificados que comprometem o mecanismo imunitário