



PERÚ

Ministerio de Salud

Viceministerio de Salud Pública

Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

PROTOCOLO PARA LA VACUNACIÓN DE LAS PERSONAS QUE PADECEN ENFERMEDADES RARAS Y HUÉRFANAS

I. INTRODUCCIÓN

Los pacientes con enfermedades raras son un grupo de alta vulnerabilidad que requiere un acceso temprano a la prevención, diagnóstico, tratamiento integral y rehabilitación de sus comorbilidades asociadas, a fin de preservar su calidad y expectativa de vida.

En el mundo, según un estudio publicado en el European Journal of Human Genetics¹, se estima que existen más de 300 millones de pacientes con Enfermedades Raras y Huérfanas y que, en el Perú, suman más de 2 millones de pacientes los que conviven con estas condiciones. Ello constituye un serio reto de salud pública, ya que las personas con estas enfermedades son más vulnerables y tienen un mayor riesgo a contagiarse del Covid-19, agravando con ello sus condiciones preexistentes; lo que, aunado al confinamiento y la falta de asistencia médica debido a la saturación de los servicios sanitarios, perjudica la continuidad de sus tratamientos.

Es por ello que es esencial adoptar políticas que procuren el acceso temprano de los pacientes a la vacunación contra el SARS CoV2, en el contexto de priorización, a fin de disminuir la morbimortalidad asociada a una eventual infección, que afecte aún más su calidad de vida.

II. ÁMBITO DE APLICACIÓN

El presente protocolo se aplica en las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud (IPRESS) del Ministerio de Salud, a través de las Direcciones de Redes Integradas de Servicios de Salud (DIRIS) y de los Gobiernos Regionales, a través de las Direcciones Regionales de Salud (DIRESA) o Gerencias Regionales de Salud (GERESA), EsSalud, Sanidad de las Fuerzas Armadas y Policiales y las entidades privadas.





PERÚ

Ministerio
de Salud

Viceministerio
de Salud Pública

Dirección General
de Intervenciones
Estratégicas en Salud Pública

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

III. CONSIDERACIONES GENERALES

1. Las enfermedades raras son un grupo de enfermedades con una alta tasa de mortalidad y una frecuencia menor de 1 por cada 100 000 habitantes; por lo general, tienen una evolución crónica muy severa, con múltiples deficiencias motoras, sensoriales y cognitivas, con peligro de muerte o de invalidez crónica. Pueden incluir malformaciones congénitas y enfermedades de origen genético².
2. La presencia de dichas comorbilidades los hace particularmente susceptibles a la infección y complicaciones por el SARS-CoV-2, por lo que se justifica su priorización para la vacunación, a fin de lograr la disminución de la morbilidad y mortalidad asociadas a la infección por COVID19, así como la protección de la integridad y capacidad de respuesta de nuestro sistema sanitario³.
3. Las personas con enfermedades raras y huérfanas no tienen contraindicación a la vacunación salvo antecedentes de reacciones alérgicas a los componentes de la vacuna.
4. A la fecha, no existe evidencia científica que documente la seguridad y eficacia de la vacuna en niños y mujeres embarazadas.
5. La vacunación no es obligatoria.

IV. CONSIDERACIONES ESPECIFICAS

1. Las personas con enfermedades raras y huérfanas serán vacunadas:
 - a. En los Centros de Vacunación designados por la Autoridad Nacional Sanitaria, según programación establecida por la Dirección de Inmunizaciones, dentro del Plan Nacional de vacunación contra el COVID19, vigente.
 - b. En domicilio por las brigadas móviles en caso no puedan asistir por condición de discapacidad invalidante con una acreditación de esta condición; se programará la visita domiciliaria a través de la IPRESS donde son tratados o llamando al número 113 o 107.
 - c. La vacunación a pacientes con Enfermedades Raras y Huérfanas se realizará los días 24, 25 y 26 de mayo, teniendo en consideración que se trata de días de baja afluencia de personas a los Centros de Vacunación.
2. Las personas con enfermedades raras y huérfanas deben estar registradas en una base de datos, la cual es proporcionada por los representantes de las Instituciones Prestadoras de Salud (IPRESS) donde son atendidas, sean públicas o privadas. De no figurar en dicha base de datos, deben solicitar su



BICENTENARIO
PERÚ 2021



PERÚ

Ministerio de Salud

Viceministerio de Salud Pública

Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

- registro oficial en la IPRESS que le corresponde, acreditando su condición, de tener una ERH, por medio de una teleconsulta o consulta presencial, a fin de poder ser programadas formalmente.
3. Todas las personas con enfermedades raras y huérfanas deben ser evaluadas obligatoriamente por el equipo de Triage, en los centros vacunación, con la finalidad de valorar algunos signos o síntomas de alarma que sugieran complicaciones o descompensación de su enfermedad de fondo.
 4. Dado que se han reportado casos aislados de anafilaxis, es recomendable la observación post vacunación, por un espacio de 30 minutos.
 5. Las reacciones adversas derivadas de la aplicación de la vacuna deben ser evaluadas y tratadas por su médico y debe reportarse según la normatividad vigente.
 6. La autoridad Nacional de Salud debe garantizar la continuidad del proceso de inmunización con el mismo tipo de vacuna de la primera dosis administrada.

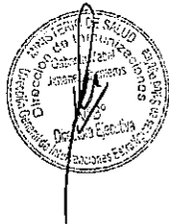
V. FLUJO DE ATENCIÓN

4.1 Admisión

- Persona que padece enfermedad rara o huérfana, ingresa con un solo familiar o cuidador al Centro de Vacunación.
- Se procede a su identificación mediante su Documento Nacional de Identidad.
- Se procede a verificar la condición de la persona que padece enfermedad rara o huérfana, según padrón de registro.
- De no encontrarse registrada, la persona podrá mostrar su carné, constancia, certificado, indicaciones médicas o algún documento que acredite su condición de padecer una ERH.

4.2. Triage

- Ingresa acompañado de un solo familiar o cuidador.
- Se procede a la toma de temperatura, de evidenciarse cuadro febril, debe ser registrado en una base de datos de "pacientes diferidos" y ser comunicado a la Dirección de Inmunizaciones por correo electrónico, a fin de poder reprogramar la vacunación. Se debe avisar al paciente que la nueva fecha podrá ser consultada vía aplicativo del MINSA o solicitada a los números 113 o 107.



BICENTENARIO
PERÚ 2021



PERÚ

Ministerio
de Salud

Viceministerio
de Salud Pública

Dirección General
de Intervenciones
Estratégicas en Salud Pública

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

- La persona con ERH entrega el formato de Consentimiento Informado debidamente llenado y firmado, caso contrario, el personal de salud la asiste, para que sea llenado y firmado por la persona que padece enfermedad rara o huérfana y/o su familiar o cuidador.
- Pasa a valoración clínica y epidemiológica.

4.3. Punto de vacunación:

- Los pacientes que padecen ERH son programados para su atención en los Centros de Vacunación, asignados por la Dirección de Inmunizaciones del MINSA.
- Luego de la verificación de los datos, se procede al registro de la persona con ERH en el HIS.
- Se explica sobre la técnica de vacunación y el tipo de vacuna a administrar.
- La persona debe estar sentada y con el brazo descubierto, el cual debe flexionar para la relajación del músculo deltoides.
- El personal o profesional de la salud debe cargar la jeringa con la solución de la vacuna y mostrarle al paciente o a su cuidador que la jeringa está y luego de la aplicación de la vacuna enseñar la jeringa vacía.
- Limpiar la zona de aplicación de la vacuna.
- Introducir con rapidez la aguja de la jeringa con el bisel hacia arriba en un ángulo de 90°.
- Retirar la aguja sin realizar masaje en el lugar de aplicación y mostrar al familiar o cuidador la jeringa vacía.
- Cubrir la zona de punción con torunda de algodón.
- El profesional de salud debe realizar compresión en la zona de la vacunación (Presión leve para lograr hemostasia en caso de sangrado) e informar al paciente que continúe con la misma, durante el periodo de observación.
- En caso de Pacientes con Hemofilia, se sugiere la compresión por varios minutos post vacuna, en caso de hemofílicos moderados a severos se deben aplicar su dosis de factor temprano en la mañana del día de la vacunación.
- Explicar las posibles reacciones de la vacuna.
- Desechar los insumos propios de la vacunación en la caja de bioseguridad.
- Indicar al vacunado y a su familiar o cuidador la fecha de su próxima vacuna de ser la primera dosis.



BICENTENARIO
PERÚ 2021



PERÚ

Ministerio de Salud

Viceministerio de Salud Pública

Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

- Se entrega carné de vacunación.

4.4. Monitoreo y observación

- Se realizará la observación por un período mínimo de 30 minutos para garantizar la identificación precoz de algún efecto adverso.
- De presentarse algún Evento Supuestamente Atribuido a Vacunación o Inmunización (ESAVI), se procederá de acuerdo al Plan Nacional actualizado de Vacunación contra la COVID 19 y normatividad vigente relacionada.
- Culminado el tiempo de observación, el vacunado y su familiar o acompañante se retirarán del centro de vacunación.





PERÚ

Ministerio
de SaludViceministerio
de Salud PúblicaDirección General
de Intervenciones
Estratégicas en Salud Pública"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

Número de Casos de Enfermedades Raras y Huérfanas - 2019

ENFERMEDAD RARA O HUÉRFANA	TOTAL
E119 - DIABETES MELLITUS NO INSULINODEPENDIENTE, SIN MENCION DE COMPLICACION	1,811
E789 - TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LAS LIPOPROTEINAS, NO ESPECIFICADO	6,645
E343 - ENANISMO, NO CLASIFICADO EN OTRA PARTE	5,097
J849 - ENFERMEDAD PULMONAR INTERSTICIAL, NO ESPECIFICADA	3,936
G403 - EPILEPSIA Y SINDROMES EPILEPTICOS IDIOPATICOS GENERALIZADOS	3,754
M329 - LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO, SIN OTRA ESPECIFICACION	3,681
H905 - HIPOACUSIA NEUROSENSORIAL, SIN OTRA ESPECIFICACION	2,857
H353 - DEGENERACION DE LA MACULA Y DEL POLO POSTERIOR DEL OJO	2,848
J841 - OTRAS ENFERMEDADES PULMONARES INTERSTICIALES CON FIBROSIS	2,600
Q039 - HIDROCEFALO CONGENITO, NO ESPECIFICADO	2,256
D66X - DEFICIENCIA HEREDITARIA DEL FACTOR VIII	1,964
Q850 - NEUROFIBROMATOSIS (NO MALIGNA)	1,714
Q750 - CRANEOSINOSTOSIS	1,330
M080 - ARTRITIS REUMATOIDE JUVENIL	1,236
G404 - OTRAS EPILEPSIAS Y SINDROMES EPILEPTICOS GENERALIZADOS	1,190
Q282 - MALFORMACION ARTERIOVENOSA DE LOS VASOS CEREBRALES	1,175
Q870 - SINDROMES DE MALFORMACIONES CONGENITAS QUE AFECTAN PRINCIPALMENTE LA APARIENCIA FACIAL	1,117
M321 - LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO CON COMPROMISO DE ORGANOS O SISTEMAS	1,048
Q796 - SINDROME DE EHLERS-DANLOS	1,043

BICENTENARIO
PERÚ 2021



"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
 "Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

M320 - LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO, INDUCIDO POR DROGAS	1,041
E230 - HIPOPITUITARISMO	1,033
G610 - SINDROME DE GUILLAIN-BARRE	923
G710 - DISTROFIA MUSCULAR	875
G700 - MIASTENIA GRAVIS	834
D70X - AGRANULOCITOSIS	825
Q969 - SINDROME DE TURNER, NO ESPECIFICADO	728
M218 - OTRAS DEFORMIDADES ADQUIRIDAS DE LOS MIEMBROS, ESPECIFICADAS	713
E250 - TRASTORNOS ADRENOGENITALES CONGENITOS CON DEFICIENCIA ENZIMATICA	704
G930 - QUISTE CEREBRAL	688
D610 - ANEMIA APLASTICA CONSTITUCIONAL	603
Q892 - MALFORMACIONES CONGENITAS DE OTRAS GLANDULAS ENDOCRINAS	565
Q871 - SINDROMES DE MALFORMACIONES CONGENITAS ASOCIADAS PRINCIPALMENTE CON ESTATURA BAJA:	539
Q878 - OTROS SINDROMES DE MALFORMACIONES CONGENITAS ESPECIFICADOS, NO CLASIFICADOS EN OTRA PARTE	531
E849 - FIBROSIS QUISTICA, SIN OTRA ESPECIFICACION	522
Q201 - TRANSPOSICION DE LOS GRANDES VASOS EN VENTRICULO DERECHO	504
D330 - TUMOR BENIGNO DEL ENCEFALO, SUPRATENTORIAL	461
H46X - NEURITIS OPTICA	459
Q220 - ATRESIA DE LA VALVULA PULMONAR	453
Q819 - EPIDERMOLISIS BULLOSA, NO ESPECIFICADA	450
D849 - INMUNODEFICIENCIA, NO ESPECIFICADA	441
F000 - DEMENCIA EN LA ENFERMEDAD DE ALZHEIMER, DE COMIENZO TEMPRANO (G30.0+)	436



**PERÚ****Ministerio
de Salud****Viceministerio
de Salud Pública****Dirección General
de Intervenciones
Estratégicas en Salud Pública**

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

E232 - DIABETES INSIPIDA	433
D613 - ANEMIA APLASTICA IDIOPATICA	422
E783 - HIPERQUILOMICRONEMIA	421
G900 - NEUROPATIA AUTONOMA PERIFERICA IDIOPATICA	409
I270 - HIPERTENSION PULMONAR PRIMARIA	403
D688 - OTROS DEFECTOS ESPECIFICADOS DE LA COAGULACION	400
H270 - AFAQUIA	395
G041 - PARAPLEJIA ESPASTICA TROPICAL	394
Q780 - OSTEOGENESIS IMPERFECTA	390
Q225 - ANOMALIA DE EBSTEIN	374
D691 - DEFECTOS CUALITATIVOS DE LAS PLAQUETAS	373
Q046 - QUISTES CEREBRALES CONGENITOS	354
Q873 - SINDROMES DE MALFORMACIONES CONGENITAS CON EXCESO DE CRECIMIENTO PRECOZ	338
M340 - ESCLEROSIS SISTEMICA PROGRESIVA	335
D45X - POLICITEMIA VERA	330
M349 - ESCLEROSIS SISTEMICA, NO ESPECIFICADA	330
Q620 - HIDRONEFROSIS CONGENITA	323
G518 - OTROS TRASTORNOS DEL NERVIO FACIAL	322
Q740 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS DEL (DE LOS) MIEMBRO (S) SUPERIOR(ES), INCLUIDA LA CINTUR	316
Q613 - RINON POLIQUISTICO, TIPO NO ESPECIFICADO	304
Q150 - GLAUCOMA CONGENITO	298
M081 - ESPONDILITIS ANQUILOSANTE JUVENIL	298



**BICENTENARIO
PERÚ 2021**



PERÚ

Ministerio de Salud

Viceministerio de Salud Pública

Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

D580 - ESFEROCITOSIS HEREDITARIA	295
Q743 - ARTROGRIPOSIS MULTIPLE CONGENITA	289
Q614 - DISPLASIA RENAL	277
Q774 - ACONDROPLASIA	276
Q431 - ENFERMEDAD DE HIRSCHSPRUNG	275
E162 - HIPOGLICEMIA, NO ESPECIFICADA	273
Q851 - ESCLEROSIS TUBEROSA	266
D589 - ANEMIA HEMOLITICA HEREDITARIA, SIN OTRA ESPECIFICACION	266
M331 - OTRAS DERMATOMIOSITIS	266
Q619 - ENFERMEDAD QUISTICA DEL RINON, NO ESPECIFICADA	262
G048 - OTRAS ENCEFALITIS, MIELITIS Y ENCEFALOMIELITIS	262
Q874 - SINDROME DE MARFAN	258
M330 - DERMATOMIOSITIS JUVENIL	257
G129 - ATROFIA MUSCULAR ESPINAL, SIN OTRA ESPECIFICACION	252
E740 - ENFERMEDAD DEL ALMACENAMIENTO DE GLUCOGENO	250
Q611 - RINON POLIQUISTICO, TIPO INFANTIL	248
Q203 - DISCORDANCIA DE LA CONEXION VENTRICULOARTERIAL	247
Q688 - OTRAS DEFORMIDADES CONGENITAS OSTEOMUSCULARES, ESPECIFICADAS	247
K740 - FIBROSIS HEPATICA	246
Q262 - CONEXION ANOMALA TOTAL DE LAS VENAS PULMONARES	244
G122 - ENFERMEDADES DE LAS NEURONAS MOTORAS	244
E756 - TRASTORNO DEL ALMACENAMIENTO DE LIPIDOS, NO ESPECIFICADO	239



BICENTENARIO PERÚ 2021



PERÚ

Ministerio
de SaludViceministerio
de Salud PúblicaDirección General
de Intervenciones
Estratégicas en Salud Pública"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

G35X - ESCLEROSIS MULTIPLE	239
M45X - ESPONDILITIS ANQUILOSANTE	236
Q751 - DISOSTOSIS CRANEOFACIAL	235
G10X - ENFERMEDAD DE HUNTINGTON	233
Q828 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS DE LA PIEL, ESPECIFICADAS	231
Q798 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS DEL SISTEMA OSTEOMUSCULAR	230
M303 - SINDROME MUCOCUTANEO LINFONODULAR [KAWASAKI]	230
D720 - ANOMALIAS GENETICAS DE LOS LEUCOCITOS	226
M890 - ALGONEURODISTROFIA	221
E713 - TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS ACIDOS GRASOS	207
Q754 - DISOSTOSIS MAXILOFACIAL	202
K108 - OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS DE LOS MAXILARES	200
D680 - ENFERMEDAD DE VON WILLEBRAND	200
G712 - MIOPATIAS CONGENITAS	189
E161 - OTRAS HIPOGLICEMIAS	187
G360 - NEUROMIELITIS OPTICA [DEVIC]	185
Q278 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS DEL SISTEMA VASCULAR PERIFERICO, ESPECIFICADAS	183
Q935 - OTRAS SUPRESIONES DE PARTE DE UN CROMOSOMA	179
L930 - LUPUS ERITEMATOSO DISCOIDE	177
Q793 - GASTROSQUISIS	175
Q040 - MALFORMACIONES CONGENITAS DEL CUERPO CALLOSO	168
M941 - POLICONDRITIS RECIDIVANTE	168

BICENTENARIO
PERÚ 2021



PERÚ

Ministerio
de SaludViceministerio
de Salud PúblicaDirección General
de Intervenciones
Estratégicas en Salud Pública"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

Q204 - VENTRICULO CON DOBLE ENTRADA	163
D571 - ANEMIA FALCIFORME SIN CRISIS	161
E840 - FIBROSIS QUISTICA CON MANIFESTACIONES PULMONARES	160
L109 - PENFIGO, NO ESPECIFICADO	154
D569 - TALASEMIA, NO ESPECIFICADA	150
Q444 - QUISTE DEL COLEDOCO	143
Q612 - RINON POLIQUISTICO, TIPO ADULTO	142
E786 - DEFICIENCIA DE LIPOPROTEINAS	140
M351 - OTROS SINDROMES SUPERPUESTOS	138
Q380 - MALFORMACIONES CONGENITAS DE LOS LABIOS, NO CLASIFICADOS EN OTRA PARTE	137
G711 - TRASTORNOS MIOTONICOS	136
Q992 - CROMOSOMA X FRAGIL	135
D760 - HISTIOCITOSIS DE LAS CELULAS DE LANGERHANS, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE	134
D67X - DEFICIENCIA HEREDITARIA DEL FACTOR IX	133
M089 - ARTRITIS JUVENIL, NO ESPECIFICADA	133
Q618 - OTRAS ENFERMEDADES RENALES QUISTICAS	130
Q728 - OTROS DEFECTOS POR REDUCCION DEL (DE LOS) MIEMBRO (S) INFERIOR(ES)	130
Q105 - ESTENOSIS Y ESTRECHEZ CONGENITAS DEL CONDUCTO LAGRIMAL	128
Q447 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS DEL HIGADO	128
D898 - OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS QUE AFECTAN EL MECANISMO DE LA INMUNIDAD, NO CLASIFICADOS	128
E760 - MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO I	126
Q822 - MASTOCITOSIS	125

BICENTENARIO
PERÚ 2021



PERÚ

Ministerio
de SaludViceministerio
de Salud PúblicaDirección General
de Intervenciones
Estratégicas en Salud Pública"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

D763 - OTROS SINDROMES HISTIOCITICOS	125
E749 - TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LOS CARBOHIDRATOS, NO ESPECIFICADO	124
Q790 - HERNIA DIAFRAGMATICA CONGENITA	123
Q206 - ISOMERISMO DE LOS APENDICES AURICULARES	123
E752 - OTRAS ESFINGOLIPIDOSIS	123
G373 - MIELITIS TRANSVERSA AGUDA EN ENFERMEDAD DESMIELINIZANTE DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL	123
J840 - AFECCIONES ALVEOLARES Y ALVEOLOPARIETALES	123
Q200 - TRONCO ARTERIOSO COMUN	121
E755 - OTROS TRASTORNOS DEL ALMACENAMIENTO DE LIPIDOS	121
E806 - OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA BILIRRUBINA	120
Q234 - SINDROME DE HIPOPLASIA DEL CORAZON IZQUIERDO	120
H355 - DISTROFIA HEREDITARIA DE LA RETINA	120
G473 - APNEA DEL SUENO	119
E761 - MUCOPOLISACARIDOSIS TIPO II	117
E348 - OTROS TRASTORNOS ENDOCRINOS ESPECIFICADOS	116
H052 - AFECCIONES EXOFTALMICAS	116
Q858 - OTRAS FACOMATOSIS, NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE	113
E724 - TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA ORNITINA	113
Q782 - OSTEOPETROSIS	110
M082 - ARTRITIS JUVENIL DE COMIENZO GENERALIZADO	109
M339 - DERMATOPOLIMIOSITIS, NO ESPECIFICADA	107
G600 - NEUROPATIA HEREDITARIA MOTORA Y SENSORIAL	106

BICENTENARIO
PERÚ 2021



"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

G318 - OTRAS ENFERMEDADES DEGENERATIVAS ESPECIFICADAS DEL SISTEMA NERVIOSO	105
L102 - PENFIGO FOLIACEO	104
E763 - MUCOPOLISACARIDOSIS NO ESPECIFICADA	102
E881 - LIPODISTROFIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE	101
Q758 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS ESPECIFICADAS DE LOS HUESOS DEL CRANEO Y DE LA CARA	100
J848 - OTRAS ENFERMEDADES PULMONARES INTERSTICIALES ESPECIFICADAS	98
Q872 - SINDROMES DE MALFORMACIONES CONGENITAS QUE AFECTAN PRINCIPALMENTE LOS MIEMBROS	96
E220 - ACROMEGALIA Y GIGANTISMO HIPOFISARIO	94
E271 - INSUFICIENCIA CORTICOSUPRARRENAL PRIMARIA	94
Q875 - OTROS SINDROMES DE MALFORMACIONES CONGENITAS CON OTROS CAMBIOS ESQUELETICOS	93
E750 - GANGLIOSIDOSIS GM2	92
D809 - INMUNODEFICIENCIA CON PREDOMINIO DE DEFECTOS DE LOS ANTICUERPOS, NO ESPECIFICADA	90
Q255 - ATRESIA DE LA ARTERIA PULMONAR	88
M300 - POLIARTERITIS NUDOSA	88
Q799 - MALFORMACION CONGENITA DEL SISTEMA OSTEOMUSCULAR, NO ESPECIFICADA	88
Q442 - ATRESIA DE LOS CONDUCTOS BILIARES	87
E709 - TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LOS AMINOACIDOS AROMATICOS, NO ESPECIFICADO	87
Q042 - HOLOPROSENCEFALIA	87
Q788 - OTRAS OSTEOCONDRODISPLASIAS ESPECIFICADAS	85
D820 - SINDROME DE WISKOTT-ALDRICH	85
E723 - TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA LISINA Y LA HIDROXILISINA	84
D800 - HIPOGAMMAGLOBULINEMIA HEREDITARIA	80





PERÚ

Ministerio de Salud

Viceministerio de Salud Pública

Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

D550 - ANEMIA DEBIDA A DEFICIENCIA DE GLUCOSA-6-FOSFATO DESHIDROGENASA [G6FD]	79
D682 - DEFICIENCIA HEREDITARIA DE OTROS FACTORES DE LA COAGULACION	78
Q264 - CONEXION ANOMALA DE LAS VENAS PULMONARES, SIN OTRA ESPECIFICACION	76
Q019 - ENCEFALOCELE, NO ESPECIFICADO	76
Q786 - EXOSTOSIS CONGENITA MULTIPLE	76
E748 - OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DEL METABOLISMO DE LOS CARBOHIDRATOS	75
E880 - TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LAS PROTEINAS PLASMATICAS, NO CLASIFICADOS EN OTRA PARTE	75
E804 - SINDROME DE GILBERT	74
Q781 - DISPLASIA POLIOSTOTICA FIBROSA	74
D829 - INMUNODEFICIENCIA ASOCIADA CON DEFECTOS MAYORES NO ESPECIFICADOS	74
E888 - OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DEL METABOLISMO	73
D821 - SINDROME DE DI GEORGE	71
G112 - ATAXIA CEREBELOSA DE INICIACION TARDIA	69
Q960 - CARIOTIPO 45, X	68
Q998 - OTRAS ANOMALIAS DE LOS CROMOSOMAS, ESPECIFICADAS	68
Q043 - OTRAS ANOMALIAS HIPOPLASICAS DEL ENCEFALO	67
E779 - TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LAS GLUCOPROTEINAS, NO ESPECIFICADO	67
M328 - OTRAS FORMAS DE LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO	67
E703 - ALBINISMO	66
E833 - TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL FOSFORO	66
Q809 - ICTIOSIS CONGENITA, NO ESPECIFICADA	65
Q789 - OSTEOCONDRODISPLASIA, NO ESPECIFICADA	65



BICENTENARIO PERÚ 2021



"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

G719 - TRASTORNO PRIMARIO DEL MUSCULO, TIPO NO ESPECIFICADO	65
G379 - ENFERMEDAD DESMIELINIZANTE DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL, NO ESPECIFICADA	64
Q038 - OTROS HIDROCEFALOS CONGENITOS	64
Q259 - MALFORMACION CONGENITA DE LAS GRANDES ARTERIAS, NO ESPECIFICADA	63
E240 - ENFERMEDAD DE CUSHING DEPENDIENTE DE LA HIPOFISIS	63
G950 - SIRINGOMIELIA Y SIRINGOBULBIA	62
Q205 - DISCORDANCIA DE LA CONEXION AURICULOVENTRICULAR	62
G478 - OTROS TRASTORNOS DEL SUENO	61
Q069 - MALFORMACION CONGENITA DE LA MEDULA ESPINAL, NO ESPECIFICADA	60
E274 - OTRAS INSUFICIENCIAS CORTICOSUPRARRENALES Y LAS NO ESPECIFICADAS	60
Q031 - ATRESIA DE LOS AGUJEROS DE MAGENDIE Y DE LUSCHKA	60
H185 - DISTROFIA HEREDITARIA DE LA CORNEA	59
I780 - TELANGIECTASIA HEMORRAGICA HEREDITARIA	59
E210 - HIPERPARATIROIDISMO PRIMARIO	57
E730 - DEFICIENCIA CONGENITA DE LACTASA	57
Q048 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS DEL ENCEFALO, ESPECIFICADAS	57
E762 - OTRAS MUCOPOLISACARIDOSIS	56
G119 - ATAXIA HEREDITARIA, NO ESPECIFICADA	56
E769 - TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LOS GLUCOSAMINOGLICANOS, NO ESPECIFICADO	55
Q263 - CONEXION ANOMALA PARCIAL DE LAS VENAS PULMONARES	54
Q713 - AUSENCIA CONGENITA DE LA MANO Y EL (LOS) DEDO (S)	54
E700 - FENILCETONURIA CLASICA	54





PERÚ

Ministerio
de SaludViceministerio
de Salud PúblicaDirección General
de Intervenciones
Estratégicas en Salud Pública

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

M352 - ENFERMEDAD DE BEH?ET	54
Q012 - ENCEFALOCELE OCCIPITAL	52
G120 - ATROFIA MUSCULAR ESPINAL INFANTIL, TIPO I [WERDNIG - HOFFMAN]	52
Q761 - SINDROME DE KLIPPEL-FEIL	52
D839 - INMUNODEFICIENCIA VARIABLE COMUN, NO ESPECIFICADA	51
Q044 - DISPLASIA OPTICOSEPTAL	51
Q784 - ENCONDROMATOSIS	51
Q913 - SINDROME DE EDWARDS, NO ESPECIFICADO	50
M313 - GRANULOMATOSIS DE WEGENER	50
M314 - SINDROME DEL CAYADO DE LA AORTA [TAKAYASU]	50
Q933 - SUPRESION DEL BRAZO CORTO DEL CROMOSOMA 4	50
Q383 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS DE LA LENGUA	49
E728 - OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOACIDOS	49
Q070 - SINDROME DE ARNOLD-CHIARI	49
Q898 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS, ESPECIFICADAS	48
E841 - FIBROSIS QUISTICA CON MANIFESTACIONES INTESTINALES	48
D71X - TRASTORNOS FUNCIONALES DE LOS POLIMORFONUCLEARES NEUTROFILOS	47
E209 - HIPOPARATIROIDISMO, NO ESPECIFICADO	47
I458 - OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DE LA CONDUCCION	47
Q336 - HIPOPLASIA Y DISPLASIA PULMONAR	47
Q938 - OTRAS SUPRESIONES DE LOS AUTOSOMAS	46
F803 - AFASIA ADQUIRIDA CON EPILEPSIA [LANDAU - KLEFFNER]	45

BICENTENARIO
PERÚ 2021



"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

M332 - POLIMIOSITIS	45
Q722 - AUSENCIA CONGENITA DE LA PIERNA Y DEL PIE	45
E807 - TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LA BILIRRUBINA, NO ESPECIFICADO	44
Q897 - MALFORMACIONES CONGENITAS MULTIPLES, NO CLASIFICADAS EN OTRA PARTE	44
D848 - OTRAS INMUNODEFICIENCIAS ESPECIFICADAS	44
D752 - TROMBOCITOSIS ESENCIAL	43
Q795 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS DE LA PARED ABDOMINAL	42
E800 - PORFIRIA ERITROPOYETICA HEREDITARIA	42
Q893 - SITUS INVERSUS	42
D824 - SINDROME DE HIPERINMUNOGLOBULINA E [LGE]	42
E720 - TRASTORNOS DEL TRANSPORTE DE LOS AMINOACIDOS	42
E850 - AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NO NEUROPATICA	42
G113 - ATAXIA CEREBELOSA CON REPARACION DEFECTUOSA DEL ADN	42
Q131 - AUSENCIA DEL IRIS	41
G111 - ATAXIA CEREBELOSA DE INICIACION TEMPRANA	40
G310 - ATROFIA CEREBRAL CIRCUNSCRITA	40
H208 - OTRAS IRIDOCICLITIS ESPECIFICADAS	40
Q794 - SINDROME DEL ABDOMEN EN CIRUELA PASA	39
K118 - OTRAS ENFERMEDADES DE LAS GLANDULAS SALIVALES	39
Q915 - TRISOMIA 13, MOSAICO (POR FALTA DE DISYUNCION MITOTICA)	39
E260 - HIPERALDOSTERONISMO PRIMARIO	38
Q202 - TRANSPOSICION DE LOS GRANDES VASOS EN VENTRICULO IZQUIERDO	38





PERÚ

Ministerio
de SaludVice ministerio
de Salud PúblicaDirección General
de Intervenciones
Estratégicas en Salud Pública"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

D841 - DEFECTO DEL SISTEMA DEL COMPLEMENTO	37
Q792 - EXONFALOS	36
E729 - TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LOS AMINOACIDOS, NO ESPECIFICADO	36
E200 - HIPOPARATIROIDISMO IDIOPATICO	35
E711 - OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOACIDOS DE CADENA RAMIFICADA	35
Q984 - SINDROME DE KLINEFELTER, NO ESPECIFICADO	35
D761 - LINFOHISTIOCITOSIS HEMOFAGOCITICA	34
E345 - SINDROME DE RESISTENCIA ANDROGENICA	34
G258 - OTROS TRASTORNOS EXTRAPIRAMIDALES Y DEL MOVIMIENTO	34
Q724 - DEFECTO POR REDUCCION LONGITUDINAL DEL FEMUR	34
Q934 - SUPRESION DEL BRAZO CORTO DEL CROMOSOMA 5	34
G713 - MIOPATIA MITOCONDRIICA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE	33
J430 - SINDROME DE MACLEOD	33
D561 - BETA TALASEMIA	2
I428 - OTRAS CARDIOMIOPATIAS	31
Q729 - DEFECTO POR REDUCCION DEL MIEMBRO INFERIOR, NO ESPECIFICADO	31
Q731 - FOCOMELIA, MIEMBRO (S) NO ESPECIFICADO (S)	30
D568 - OTRAS TALASEMIAS	30
D595 - HEMOGLOBINURIA PAROXISTICA NOCTURNA [MARCHIAFAVA-MICHELII]	30
D823 - INMUNODEFICIENCIA CONSECUTIVA A RESPUESTA DEFECTUOSA HEREDITARIA CONTRA EL VIRUS DE EPST	30
E710 - ENFERMEDAD DE LA ORINA EN JARABE DE ARCE	30
E751 - OTRAS GANGLIOSIDOSIS	30

BICENTENARIO
PERÚ 2021



PERÚ

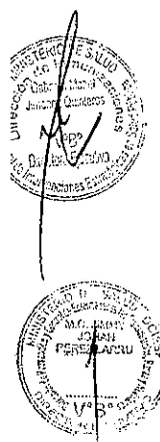
Ministerio de Salud

Viceministerio de Salud Pública

Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

Q011 - ENCEFALOCELE NASOFRONTAL	30
D559 - ANEMIA DEBIDA A TRASTORNOS ENZIMATICOS, SIN OTRA ESPECIFICACION	29
Q768 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS DEL TORAX OSEO	29
Q990 - QUIMERA 46, XX / 46, XY	29
I151 - HIPERTENSION SECUNDARIA A OTROS TRASTORNOS RENALES	28
I673 - LEUCOENCEFALOPATIA VASCULAR PROGRESIVA	28
Q060 - AMIELIA	27
Q723 - AUSENCIA CONGENITA DEL PIE Y DEDO (S) DEL PIE	27
D644 - ANEMIA DISERITROPOYETICA CONGENITA	27
Q785 - DISPLASIA METAFISARIA	27
H331 - RETINOSQUISIS Y QUISTES DE LA RETINA	26
E702 - TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA TIROSINA	26
N079 - NEFROPATIA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE, NO ESPECIFICADA	26
Q800 - ICTIOSIS VULGAR	26
Q824 - DISPLASIA ECTODERMICA (ANHIDROTICA)	25
E778 - OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LAS GLUCOPROTEINAS	25
Q601 - AGENESIA RENAL, BILATERAL	24
Q716 - MANO EN PINZA DE LANGOSTA	24
Q606 - SINDROME DE POTTER	23
Q712 - AUSENCIA CONGENITA DEL ANTEBRAZO Y DE LA MANO	23
Q820 - LINFEDEMA HEREDITARIO	23
D570 - ANEMIA FALCIFORME CON CRISIS	23





PERÚ

Ministerio de Salud

Viceministerio de Salud Pública

Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

E259 - TRASTORNO ADRENOGENITAL, NO ESPECIFICADO	23
E742 - TRASTORNO DEL METABOLISMO DE LA GALACTOSA	23
G239 - ENFERMEDAD DEGENERATIVA DE LOS NUCLEOS DE LA BASE, NO ESPECIFICADA	23
N158 - OTRAS ENFERMEDADES RENALES TUBULOINTERSTICIALES ESPECIFICADAS	23
Q258 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS DE LAS GRANDES ARTERIAS	22
Q823 - INCONTINENCIA PIGMENTARIA	22
D560 - ALFA TALASEMIA	22
E708 - OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOACIDOS AROMATICOS	22
M611 - MIOSITIS OSIFICANTE PROGRESIVA	22
Q641 - EXTROFIA DE LA VEJIGA URINARIA	22
Q777 - DISPLASIA ESPONDILOEPIFISARIA	22
Q810 - EPIDERMOLISIS BULLOSA SIMPLE	22
Q252 - ATRESIA DE LA AORTA	21
Q752 - HIPERTELORISMO	21
G903 - DEGENERACION DE SISTEMAS MULTIPLES	21
M311 - MICROANGIOPATIA TROMBOTICA	21
Q980 - SINDROME DE KLINEFELTER, CARIOTIPO 47, XXY	21
Q718 - OTROS DEFECTOS POR REDUCCION DEL (DE LOS) MIEMBRO (S) SUPERIOR(ES)	20
A812 - LEUCOENCEFALOPATIA MULTIFOCAL PROGRESIVA	20
D819 - INMUNODEFICIENCIA COMBINADA, NO ESPECIFICADA	20
G369 - DESMIELINIZACION DISEMINADA AGUDA, SIN OTRA ESPECIFICACION	20
M341 - SINDROME CR(E)ST	20



BICENTENARIO PERÚ 2021



"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

Q555 - APLASIA Y AUSENCIA CONGENITA DEL PENE	20
Q560 - HERMAFRODITISMO, NO CLASIFICADO EN OTRA PARTE	20
Q929 - TRISOMIA Y TRISOMIA PARCIAL DE LOS AUTOSOMAS, SIN OTRA ESPECIFICACION	20
Q910 - TRISOMIA 18, POR FALTA DE DISYUNCION MEIOTICA	19
Q860 - SINDROME FETAL (DISMORFICO) DEBIDO AL ALCOHOL	19
E743 - OTROS TRASTORNOS DE LA ABSORCION INTESTINAL DE CARBOHIDRATOS	19
E725 - TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA GLICINA	19
M852 - HIPEROSTOSIS DEL CRANEO	19
N070 - NEFROPATIA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE, ANOMALIA GLOMERULAR MINIMA	19
Q725 - DEFECTO POR REDUCCION LONGITUDINAL DE LA TIBIA	19
Q891 - MALFORMACIONES CONGENITAS DE LA GLANDULA SUPRARRENAL	18
Q802 - ICTIOSIS LAMELAR	18
D808 - OTRAS INMUNODEFICIENCIAS CON PREDOMINIO DE DEFECTOS DE LOS ANTICUERPOS	18
E340 - SINDROME CARCINOIDE	18
E768 - OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS GLUCOSAMINOGLICANOS	18
F020 - DEMENCIA EN LA ENFERMEDAD DE PICK (G3L.0+)	18
Q778 - OTRAS OSTEOCONDRODISPLASIAS CON DEFECTOS DEL CRECIMIENTO DE LOS HUESOS LARGOS Y DE LA CO	18
Q923 - TRISOMIA PARCIAL MENOR	18
A051 - BOTULISMO	17
Q068 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS ESPECIFICADAS DE LA MEDULA ESPINAL	17
D801 - HIPOGAMMAGLOBULINEMIA NO FAMILIAR	17
D828 - INMUNODEFICIENCIA ASOCIADA CON OTROS DEFECTOS MAYORES ESPECIFICADOS	17





PERÚ

Ministerio
de SaludViceministerio
de Salud PúblicaDirección General
de Intervenciones
Estratégicas en Salud Pública"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

E701 - OTRAS HIPERFENILALANINEMIAS	17
G128 - OTRAS ATROFIAS MUSCULARES ESPINALES Y SINDROMES AFINES	17
Q010 - ENCEFALOCELE FRONTAL	17
Q268 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS DE LAS GRANDES VENAS	17
D830 - INMUNODEFICIENCIA VARIABLE COMUN CON PREDOMINIO DE ANORMALIDADES EN EL NUMERO Y LA FUNCION	16
G231 - OFTALMOPLEJIA SUPRANUCLEAR PROGRESIVA [STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI]	16
G370 - ESCLEROSIS DIFUSA	16
M315 - ARTERITIS DE CELULAS GIGANTES CON POLIMIALGIA REUMATICA	16
B608 - OTRAS ENFERMEDADES ESPECIFICADAS DEBIDAS A PROTOZARIOS	15
D581 - ELIPTOCITOSIS HEREDITARIA	15
D805 - INMUNODEFICIENCIA CON INCREMENTO DE INMUNOGLOBULINA M [LGM]	15
G230 - ENFERMEDAD DE HALLERVORDEN-SPATZ	15
L901 - ANETODERMIA DE SCHWENINGER - BUZZI	15
N071 - NEFROPATIA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE, LESIONES GLOMERULARES FOCALES Y SE	15
Q772 - SINDROME DE COSTILLA CORTA	15
Q808 - OTRAS ICTIOSIS CONGENITAS	15
Q963 - MOSAICO 45,X / 46, XX O XY	15
E721 - TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOACIDOS AZUFRADOS	14
Q045 - MEGALENCEFALIA	14
Q061 - HIPOPLASIA Y DISPLASIA DE LA MEDULA ESPINAL	14
Q730 - AUSENCIA COMPLETA DE MIEMBRO (S) NO ESPECIFICADO (S)	14
Q776 - DISPLASIA CONDROECTODERMICA	14

BICENTENARIO
PERÚ 2021



PERÚ

Ministerio
de SaludViceministerio
de Salud PúblicaDirección General
de Intervenciones
Estratégicas en Salud Pública"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

Q779 - OSTECONDRDISPLASIA CON DEFECTOS DEL CRECIMIENTO DE LOS HUESOS LARGOS Y DE LA COLUMNA V	14
Q720 - AUSENCIA CONGENITA COMPLETA DEL (DE LOS) MIEMBRO (S) INFERIOR(ES)	13
E802 - OTRAS PORFIRIAS	13
E830 - TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL COBRE	13
H312 - DISTROFIA COROIDEA HEREDITARIA	13
Q773 - CONDRDISPLASIA PUNCTATA	13
Q930 - MONOSOMIA COMPLETA DE UN CROMOSOMA, POR FALTA DE DISYUNCION MEIOTICA	12
D840 - DEFECTO DE LA FUNCION DEL ANTIGENO-1 DEL LINFOCITO [LFA-1]	12
E722 - TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL CICLO DE LA UREA	12
E771 - DEFECTOS DE LA DEGRADACION DE GLUCOPROTEINAS	12
G241 - DISTONIA IDIOPATICA FAMILIAR	12
G242 - DISTONIA IDIOPATICA NO FAMILIAR	12
I271 - ENFERMEDAD CIFOSCOLIOTICA DEL CORAZON	12
K912 - MALABSORCION POSTQUIRURGICA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE	12
Q719 - DEFECTO POR REDUCCION DEL MIEMBRO SUPERIOR, NO ESPECIFICADO	12
Q968 - OTRAS VARIANTES DEL SINDROME DE TURNER	12
D551 - ANEMIA DEBIDA A OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL GLUTATION	11
D740 - METAHEMOGLOBINEMIA CONGENITA	11
N072 - NEFROPATIA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE, GLOMERULONEFRITIS MEMBRANOSA DIFUS	11
Q821 - XERODERMA PIGMENTOSO	11
Q912 - TRISOMIA 18, POR TRANSLOCACION	11
Q928 - OTRAS TRISOMIAS Y TRISOMIAS PARCIALES DE LOS AUTOSOMAS, ESPECIFICADAS	11

BICENTENARIO
PERÚ 2021



PERÚ

Ministerio de Salud

Viceministerio de Salud Pública

Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

Q970 - CARIOTIPO 47, XXX	11
B601 - ACANTAMEBIASIS	10
D685 - TROMBOFILIA PRIMARIA	10
D804 - DEFICIENCIA SELECTIVA DE INMUNOGLOBULINA M [IGM]	10
E770 - DEFECTOS EN LA MODIFICACION POSTRASLACIONAL DE ENZIMAS LISOSOMALES	10
E798 - OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LAS PURINAS Y DE LAS PIRIMIDINAS	10
E801 - PORFIRIA CUTANEA TARDIA	10
G114 - PARAPLEJIA ESPASTICA HEREDITARIA	10
G121 - OTRAS ATROFIAS MUSCULARES ESPINALES HEREDITARIAS	10
Q721 - AUSENCIA CONGENITA DEL MUSLO Y DE LA PIERNA CON PRESENCIA DEL PIE	10
Q932 - CROMOSOMA REEMPLAZADO POR ANILLO O DICENTRICO	10
D582 - OTRAS HEMOGLOBINOPATIAS	9
Q348 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS ESPECIFICADAS DEL SISTEMA RESPIRATORIO	9
Q604 - HIPOPLASIA RENAL, BILATERAL	9
Q911 - TRISOMIA 18, MOSAICO (POR FALTA DE DISYUNCION MITOTICA)	9
D588 - OTRAS ANEMIAS HEMOLITICAS HEREDITARIAS ESPECIFICADAS	9
H536 - CEGUERA NOCTURNA	9
Q030 - MALFORMACIONES DEL ACUEDUCTO DE SILVIO	9
Q991 - HERMAFRODITA VERDADERO 46,XX	9
Q000 - ANENCEFALIA	8
A810 - ENFERMEDAD DE CREUTZFELDT - JAKOB	8
E258 - OTROS TRASTORNOS ADRENOGENITALES	8



BICENTENARIO PERÚ 2021



"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

E848 - FIBROSIS QUISTICA CON OTRAS MANIFESTACIONES	8
G118 - OTRAS ATAXIAS HEREDITARIAS	8
G378 - OTRAS ENFERMEDADES DESMIELINIZANTES DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL, ESPECIFICADAS	8
G702 - MIASTENIA CONGENITA O DEL DESARROLLO	8
I675 - ENFERMEDAD DE MOYAMOYA	8
Q714 - DEFECTO POR REDUCCION LONGITUDINAL DEL RADIO	8
Q726 - DEFECTO POR REDUCCION LONGITUDINAL DEL PERONE	8
Q803 - ERITRODERMIA ICTIOSIFORME VESICULAR CONGENITA	8
Q917 - SINDROME DE PATAU, NO ESPECIFICADO	8
Q973 - MUJER CON CARIOTIPO 46, XY	8
E805 - SINDROME DE CRIGLER - NAJJAR	7
Q710 - AUSENCIA CONGENITA COMPLETA DEL (DE LOS) MIEMBRO (S) SUPERIOR(ES)	7
Q801 - ICTIOSIS LIGADA AL CROMOSOMA X	7
D749 - METAHEMOGLOBINEMIA, NO ESPECIFICADA	7
E712 - OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS AMINOACIDOS DE CADENA RAMIFICADA, NO ESPECIFICAD	7
E791 - SINDROME DE LESCH - NYHAN	7
G110 - ATAXIA CONGENITA NO PROGRESIVA	7
G238 - OTRAS ENFERMEDADES DEGENERATIVAS ESPECIFICAS DE LOS NUCLEOS DE LA BASE	7
G601 - ENFERMEDAD DE REFSUM	7
N078 - NEFROPATIA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE, OTRAS	7
Q615 - RINON QUISTICO MEDULAR	7
Q818 - OTRAS EPIDERMOLISIS BULLOSAS	7





PERÚ

Ministerio
de SaludViceministerio
de Salud PúblicaDirección General
de Intervenciones
Estratégicas en Salud Pública

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

Q931 - MONOSOMIA COMPLETA DE UN CROMOSOMA, MOSAICO (POR FALTA DE DISYUNCION MITOTICA)	7
T883 - HIPERTERMIA MALIGNA DEBIDA A LA ANESTESIA	7
D681 - DEFICIENCIA HEREDITARIA DEL FACTOR XI	6
D803 - DEFICIENCIA SELECTIVA DE SUBCLASES DE LA INMUNOGLOBULINA G [LGG]	6
E071 - BOCIO DISHORMOGENETICO	6
E741 - TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LA FRUCTOSA	6
E754 - LIPOFUSCINOSIS CEROIDE NEURONAL	6
Q064 - HIDROMIELIA	6
Q561 - SEUDOHERMAFRODITISMO MASCULINO, NO CLASIFICADO EN OTRA PARTE	6
Q922 - TRISOMIA PARCIAL MAYOR	6
Q978 - OTRAS ANOMALIAS DE LOS CROMOSOMAS SEXUALES, CON FENOTIPO FEMENINO, ESPECIFICADAS	6
A818 - OTRAS INFECCIONES DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL POR VIRUS LENTO	5
B602 - NAEGLERIASIS	5
E241 - SINDROME DE NELSON	5
E753 - ESFINGOLIPIDOSIS, NO ESPECIFICADA	5
G244 - DISTONIA BUCOFACIAL IDIOPATICA	5
M301 - POLIARTERITIS CON COMPROMISO PULMONAR [CHURG-STRAUSS]	5
Q018 - ENCEFALOCELE DE OTROS SITIOS	5
Q062 - DIASTEMATOMIELIA	5
Q443 - ESTRECHEZ Y ESTENOSIS CONGENITA DE LOS CONDUCTOS BILIARES	5
Q453 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS DEL PANCREAS Y DEL CONDUCTO PANCREATICO	5
Q711 - AUSENCIA CONGENITA DEL BRAZO Y DEL ANTEBRAZO CON PRESENCIA DE LA MANO	5

BICENTENARIO
PERÚ 2021



PERÚ

Ministerio
de SaludViceministerio
de Salud PúblicaDirección General
de Intervenciones
Estratégicas en Salud Pública"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

Q727 - PIE HENDIDO	5
Q770 - ACONDROGENESIS	5
Q771 - ENANISMO TANATOFORICO	5
D552 - ANEMIA DEBIDA A TRASTORNOS DE LAS ENZIMAS GLUCOLITICAS	4
D553 - ANEMIA DEBIDA A TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS NUCLEOTIDOS	4
D807 - HIPOGAMMAGLOBULINEMIA TRANSITORIA DE LA INFANCIA	4
D813 - DEFICIENCIA DE LA ADENOSINA DEAMINASA [ADA]	4
D831 - INMUNODEFICIENCIA VARIABLE COMUN CON PREDOMINIO DE TRASTORNOS INMUNORREGULADORES DE LOS	4
G901 - DISAUTONOMIA FAMILIAR [SINDROME DE RILEY-DAY]	4
Q458 - OTRAS MALFORMACIONES CONGENITAS DEL SISTEMA DIGESTIVO, ESPECIFICADAS	4
Q783 - DISPLASIA DIAFISARIA PROGRESIVA	4
Q939 - SUPRESION DE LOS AUTOSOMAS, NO ESPECIFICADA	4
D558 - OTRAS ANEMIAS DEBIDAS A TRASTORNOS ENZIMATICOS	3
D810 - INMUNODEFICIENCIA COMBINADA SEVERA [LDCS] CON DISGENESIA RETICULAR	3
D812 - INMUNODEFICIENCIA COMBINADA SEVERA [LDCS] CON CIFRA BAJA O NORMAL DE LINFOCITOS B	3
D815 - DEFICIENCIA DE LA FOSFORILASA PURINONUCLEOSIDA [FPN]	3
E803 - DEFECTOS DE CATALASA Y PEROXIDASA	3
G232 - DEGENERACION NIGROESTRIADA	3
L103 - PENFIGO BRASILEÑO [FOGO SELVAGEM]	3
Q755 - DISOSTOSIS OCULOMAXILAR	3
Q894 - GEMELOS SIAMESES	3
Q921 - TRISOMIA DE UN CROMOSOMA COMPLETO, MOSAICO (POR FALTA DE DISYUNCION MITOTICA)	3

BICENTENARIO
PERÚ 2021



PERÚ

Ministerio
de SaludViceministerio
de Salud PúblicaDirección General
de Intervenciones
Estratégicas en Salud Pública"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

Q926 - CROMOSOMAS MARCADORES SUPLEMENTARIOS	3
Q964 - MOSAICO 45,X / OTRA (S) LINEA (S) CELULAR(ES) CON CROMOSOMA SEXUAL ANORMAL	3
Q981 - SINDROME DE KLINEFELTER, HOMBRE CON MAS DE DOS CROMOSOMAS X	3
Q985 - CARIOTIPO 47, XYY	3
Q988 - OTRAS ANOMALIAS DE LOS CROMOSOMAS SEXUALES, CON FENOTIPO MASCULINO, ESPECIFICADAS	3
Q001 - CRANEOORRAQUISQUIS	2
A811 - PANENCEFALITIS ESCLEROSANTE SUBAGUDA	2
D806 - DEFICIENCIA DE ANTICUERPOS CON INMUNOGLOBULINAS CASI NORMALES O CON HIPERINMUNOGLOBULINE	2
D811 - INMUNODEFICIENCIA COMBINADA SEVERA [LDCS] CON LINFOCITOPENIA T Y B	2
D817 - DEFICIENCIA DE LA CLASE II DEL COMPLEJO DE HISTOCOMPATIBILIDAD MAYOR	2
D818 - OTRAS INMUNODEFICIENCIAS COMBINADAS	2
D832 - INMUNODEFICIENCIA VARIABLE COMUN CON AUTOANTICUERPOS ANTI-B O ANTI-T	2
D838 - OTRAS INMUNODEFICIENCIAS VARIABLES COMUNES	2
E163 - SECRECION EXAGERADA DEL GLUCAGON	2
E744 - TRASTORNOS DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO Y DE LA GLUCONEOGENESIS	2
G371 - DESMIELINIZACION CENTRAL DEL CUERPO CALLOSO	2
L902 - ANETODERMIA DE JADASSOHN - PELLIZZARI	2
M302 - POLIARTERITIS JUVENIL	2
N073 - NEFROPATIA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE, GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA ME	2
N075 - NEFROPATIA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE, GLOMERULONEFRITIS MESANGIOCAPILAR	2
Q775 - DISPLASIA DISTROFICA	2
Q811 - EPIDERMOLISIS BULLOSA LETAL	2

BICENTENARIO
PERÚ 2021



"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

Q812 - EPIDERMOLISIS BULLOSA DISTROFICA	2
Q920 - TRISOMIA DE UN CROMOSOMA COMPLETO, POR FALTA DE DISYUNCION MEIOTICA	2
Q936 - SUPRESIONES VISIBLES SOLO EN LA PROMETAFASE	2
Q959 - REORDENAMIENTO EQUILIBRADO Y MARCADOR ESTRUCTURAL, SIN OTRA ESPECIFICACION	2
Q925 - DUPLICACIONES CON OTROS REORDENAMIENTOS COMPLEJOS	1
D562 - DELTA - BETA TALASEMIA	1
D822 - INMUNODEFICIENCIA CON ENANISMO MICROMELICO [MIEMBROS CORTOS]	1
E851 - AMILOIDOSIS HEREDOFAMILIAR NEUROPATICA	1
G368 - OTRAS DESMIELINIZACIONES AGUDAS DISEMINADAS ESPECIFICADAS	1
K908 - OTROS TIPOS DE MALABSORCION INTESTINAL	1
N074 - NEFROPATIA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE, GLOMERULONEFRITIS PROLIFERATIVA EN	1
N076 - NEFROPATIA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE, ENFERMEDAD POR DEPOSITOS DENSOS	1
N077 - NEFROPATIA HEREDITARIA, NO CLASIFICADA EN OTRA PARTE, GLOMERULONEFRITIS DIFUSA EN MEDIA	1
Q002 - INIENCEFALIA	1
Q063 - OTRAS ANOMALIAS CONGENITAS DE LA COLA DE CABALLO	1
Q226 - SINDROME DE HIPOPLASIA DEL CORAZON DERECHO	1
Q450 - AGENESIA, APLASIA E HIPOPLASIA DEL PANCREAS	1
Q914 - TRISOMIA 13, POR FALTA DE DISYUNCION MEIOTICA	1
Q916 - TRISOMIA 13, POR TRANSLOCACION	1
Q924 - DUPLICACIONES VISIBLES SOLO EN LA PROMETAFASE	1
Q955 - INDIVIDUOS CON SITIO FRAGIL AUTOSOMICO	1
Q972 - MOSAICO, LINEAS CON NUMERO VARIABLE DE CROMOSOMAS X	1





PERÚ

Ministerio de Salud

Viceministerio de Salud Pública

Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario del Perú: 200 años de Independencia"

Q979 - ANOMALIA DE LOS CROMOSOMAS SEXUALES, CON FENOTIPO FEMENINO, SIN OTRA ESPECIFICACION	1
Q041 - ARRINENCEFALIA	-
Q143 - MALFORMACION CONGENITA DE LA COROIDES	-
Q562 - SEUDOHERMAFRODITISMO FEMENINO, NO CLASIFICADO EN OTRA PARTE	-
Q804 - FETO ARLEQUIN	-
Q927 - TRIPLOIDIA Y POLIPLOIDIA	-
Q937 - SUPRESIONES CON OTROS REORDENAMIENTOS COMPLEJOS	-
Q958 - OTROS REORDENAMIENTOS EQUILIBRADOS Y MARCADORES ESTRUCTURALES	-

- Fuente: OGTI – MINSA
- Códigos CIE 10, vigentes el Listado de Enfermedades Raras y Huérfanas. (546 Códigos CIE10), aprobado mediante la Resolución Ministerial N° 230-2020-MINSA.

