Sanitaria y Farmacéutica e Investigación

# Morbilidad hospitalaria por enfermedades raras en la Región de Murcia, 2002-2007.

### Resumen:

#### Sujetos y métodos:

- o Período de estudio: 2002 2007.
- o Fuente de los sujetos: Registro Regional del CMBD-AH.
- Definición de caso: Episodios de alta hospitalaria de personas residentes en la Región de Murcia con diagnóstico principal de ER.
- o Definición de ER: se utiliza la definición aplicada por REpIER.

#### Resultados:

Se contabilizan 12.089 episodios de alta hospitalaria con diagnóstico principal de ER correspondientes a personas residentes en la Región de Murcia, que suponen el 32,24% de las altas con un código de ER en cualquier posición diagnóstica, y el 1,44% del volumen total de altas en ese período.

Estas altas generaron 111.105 días de estancia (1,67% del total), con una estancia media de 9,19 días, frente a un promedio de 11,71 para las altas con ER en cualquier posición diagnóstica y de 7,91 días de estancia para el total de las altas hospitalarias.

La tasa de frecuentación hospitalaria por ER se sitúa en 15,32 altas por 10.000 habitantes para el período analizado. Por sexo, la cifra es ligeramente más elevada para las mujeres (15,69) que para los hombres (14,96). Por edad, los valores máximos se producen en el primer año de vida (21,94) y en los grupos de más edad (a partir de los 65 años), con tasas que superan el 22 por 10.000.

El análisis por capítulos de la CIE9-MC muestra que las ER más frecuentes en las hospitalizaciones son las enfermedades de la sangre (grupo IV), con una tasa de 3,73 por 10.000. Las enfermedades del sistema nervioso y de los sentidos (grupo VI) y las enfermedades del aparato digestivo (grupo IX) son el segundo y el tercer grupo con mayor frecuentación, con tasas de 2,97 y 2,75 por 10.000, respectivamente.

La neutropenia o agranulocitosis es la ER más frecuente como causa de ingreso, de forma que supone el 15% de todas las altas con diagnóstico principal de ER, y aparece entre las patologías más frecuentes en todos los grupos de edad. A la hora de valorar estos resultados hay que tener en cuenta que el código CIE9 utilizado incluye la neutropenia inducida por fármacos, junto a enfermedades extremadamente raras como la neutropenia congénita o la neutropenia cíclica.



Morbilidad hospitalaria por enfermedades raras en la Región de Murcia, 2002-2007.

#### **AUTORES:**

Salvadora Titos Gil Joaquín A. Palomar Rodríguez

#### **COLABORADORES:**

Juana Mª Cayuela Fuentes Oscar Forcada Navarro Lauro Hernando Arizaleta Mª Carmen Ibáñez Pérez José León León Olga Monteagudo Piqueras

#### EDITA:

Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria. Dirección General de Planificación, Ordenación Sanitaria y Farmacéutica e Investigación Consejería de Sanidad y Consumo. Región de Murcia.

#### CITA RECOMENDADA:

Titos Gil S, Palomar Rodríguez JA. Morbilidad hospitalaria por enfermedades raras en la Región de Murcia, 2002-2007. Murcia: Consejería Sanidad y Consumo; 2009. Disponible en www.murciasalud.es/publicaciones.php

Se puede solicitar una copia de este documento en formato electrónico en: serplan@listas.carm.es



# Índice

lr	ntroducción5
S	ujetos y Métodos6
R	esultados8
	Distribución por sexo y edad9
	Áreas de salud y hospital11
	Tipo de enfermedad14
R	eferencias bibliográficas32
Α	nexo35
1.	. Tablas de resultados por código CIE9-MC según grupo de ER40
	Tablas A1- A44. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y código CIE9-MC, por grupo de ER. Región de Murcia, 2002-200741
	Tablas B1- B44. Características de las altas con diagnóstico principal de ER según código CIE9-MC, por grupo de ER. Región de Murcia, 2002-2007
2	. Tablas de resultados por código CIE9-MC (orden: frecuencia descendente de altas)77
	Tabla C1. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas)
	Tabla D1. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas)89



# Relación de tablas

Tabla 1. Altas con diagnóstico principal de ER y tasas por año y sexo. Región de Murcia, 2002-2007	
Tabla 3. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por hospital. Región de Murcia, 2002-20071 Tabla 4. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por capítulo CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007	3
Tabla 5. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y grupo ER*.  Región de Murcia, 2002-2007	
Tabla 6. Distribución porcentual de las altas con ER por grupo ER. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas)	23
Tabla 7. Características de las altas con diagnóstico principal de ER según grupo ER. Región de Murcia, 2002-2007.	
Tabla 8. Número de altas con diagnóstico principal de ER según sexo y grupos de edad, por grupo ER. Región de Murcia, 2002-2007.	
Tabla 9. ER más frecuentes en altas con diagnóstico principal de ER según sexo y grupos de edad. Región de Murcia 2002-2007.	a,
Tabla 10. Resumen de proceso de identificación de pacientes oncológicos en episodios con diagnóstico principal de agranulocitosis	
Tabla 11. Distribución porcentual de las altas con ER por grupo ER, excluyendo Agranulocitosis en pacientes oncológicos. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas)	
Relación de gráficos	
Gráfico 1. Número de altas con diagnóstico principal de ER según sexo y grupos quinquenales de edad. Región de Murcia, 2002-2007	9
Gráfico 2. Pirámides de altas con diagnóstico principal de ER y de altas con ER en cualquier posición diagnóstica	
según sexo y grupos quinquenales de edad*. Región de Murcia, 2002-2007	
Gráfico 4. Tasas de frecuentación hospitalaria por ER por 10.000 habitantes según área de salud. Región de Murcia, 2002-2007	
Gráfico 5. Tasas de frecuentación hospitalaria por ER por 10.000 habitantes según sexo y área de salud. Región de Murcia, 2002-2007	
Gráfico 6. Distribución porcentual de las altas con diagnóstico principal de ER por capítulo CIE9-MC según sexo.  Región de Murcia, 2002-2007	
Gráfico 7. Tasas de frecuentación hospitalaria por ER (altas con diagnóstico principal de ER por 10.000 habitantes) según sexo y capítulo CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007	
Gráfico 8. Distribución porcentual de las altas con diagnóstico principal de ER según sexo y grupos de edad, por capítulo CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007	
Gráfico 9. Edad media de las altas con diagnóstico principal de ER por capítulos CIE9-MC y sexo. Región de Murcia, 2002-2007	
Gráfico 10. Estancia media de las altas con diagnóstico principal de ER por capítulos CIE9-MC y sexo. Región de Murcia, 2002-2007	
Gráfico 11. Tasas de frecuentación hospitalaria por ER (altas con diagnóstico principal de ER por 10.000 habitantes) según capítulo CIE9-MC, por Área de Salud. Región de Murcia, 2002-2007	
Gráfico 12. Tasas de frecuentación hospitalaria por ER (altas con diagnóstico principal de ER por 10.000 habitantes) según sexo y capítulo CIE9-MC, por Área de Salud. Región de Murcia, 2002-2007	
Gráfico 13. Gráficos de Pareto para altas con diagnóstico principal de ER por capítulos CIE9-MC según sexo. Región de Murcia, 2002-2007	
Gráfico 14. Frecuencias y porcentaje acumulado para las 25 ER más frecuentes en las altas con diagnóstico principal de ER. Región de Murcia, 2002-2007	
Gráfico 15. Frecuencias y porcentaje acumulado para las 25 ER más frecuentes en las altas con diagnóstico principal de ER, excluyendo Agranulocitosis en pacientes oncológicos, según sexo. Región de Murcia, 2002-20073	



#### Introducción

Las enfermedades raras (ER), también denominadas enfermedades poco comunes o poco frecuentes, se definen en el ámbito europeo como aquellas enfermedades con una prevalencia inferior a 5 casos por cada 10.000 habitantes. No obstante, normalmente las distintas definiciones incorporan, junto al de baja prevalencia, otros criterios basados en las características de estas enfermedades: son enfermedades crónicas graves, muchas de ellas con peligro de muerte<sup>1</sup>. Así, en la Unión Europea las ER han sido definidas como aquellas enfermedades potencialmente mortales o debilitantes a largo plazo, de baja prevalencia y alto nivel de complejidad<sup>2</sup>.

Constituyen un conjunto de más de 5.000 patologías muy diversas, y la mayoría son muy infrecuentes, con una prevalencia inferior a 1 de cada 100.000 personas<sup>3</sup>. Muchas de estas enfermedades son genéticas, y suelen ser enfermedades progresivas y altamente discapacitantes, que reducen de forma significativa la esperanza de vida y la calidad de vida<sup>4</sup>.

Aunque de forma aislada cada ER afecta a un reducido número de personas, en conjunto representan una importante carga de enfermedad: se estima que entre un 6% y un 8% de la población de los países desarrollados se verá afectada por una ER en algún momento de su vida<sup>5</sup>.

La falta de políticas sanitarias específicas y la escasez de conocimientos sobre estas enfermedades implican para las personas afectadas y sus familias dificultades en la obtención del diagnóstico y en el acceso a la asistencia sanitaria². Los resultados de una encuesta a pacientes y familiares a escala europea señalan que para un 25% de los pacientes el tiempo transcurrido desde la aparición de los primeros síntomas hasta la confirmación del diagnóstico fue de entre 5 y 30 años, y en el 40% de los casos el diagnóstico inicial fue erróneo. En España, un 23% de los casos recibieron inicialmente un diagnóstico incorrecto, y un 87% de ellos recibieron como consecuencia un tratamiento incorrecto.

Dado que el abordaje específico para cada ER es inviable, es necesario un enfoque global, un planteamiento conjunto que permita abordar los desafíos que estas patologías plantean a los sistemas sanitarios.

A partir del reconocimiento de la elevada cifra total de población afectada y de la necesidad de ofrecer una respuesta adecuada a las personas afectadas desde los sistemas de salud, a lo largo de los últimos años las ER han superado la invisibilidad en que se encontraban, pasando a constituir un problema de salud pública. La Unión Europea ha jugado un papel importante en este proceso, impulsando la puesta en marcha de acciones destinadas a prevenir la elevada morbilidad y la mortalidad prematura evitable, así como a mejorar la calidad de vida y el potencial socioeconómico de las personas afectadas<sup>7,8,9</sup>.

En España, recientemente ha sido aprobada por el Consejo Interterritorial la **Estrategia en Enfermedades Raras del Sistema Nacional de Salud**, estableciendo una serie de objetivos y recomendaciones en siete líneas estratégicas<sup>10</sup>. La Estrategia señala que a pesar de su importante contribución a la morbilidad, las ER son en gran medida invisibles en los sistemas de información sanitaria -como consecuencia de los problemas relacionados con su codificación y clasificación-, y entre los objetivos planteados incluye el de mejorar el conocimiento de la epidemiología de las ER<sup>11</sup>.



Si bien es cierto que la complejidad de las ER plantea enormes dificultades en la investigación, para planificar políticas adecuadas resulta imprescindible contar con información epidemiológica. En este sentido, el trabajo desarrollado por la Red Epidemiológica de Investigación en Enfermedades Raras (REpIER) ha sido clave para avanzar en el conocimiento sobre estas patologías en nuestro país 12,13,14,15,16,17,18.

En la Región de Murcia, la Consejería de Sanidad y Consumo comenzó en 2008 a abordar el análisis epidemiológico de las ER, con el objetivo de conocer la prevalencia de las ER y cuantificar la demanda asistencial relacionada con estas enfermedades.

El presente informe es el segundo de una serie de trabajos que realizan una aproximación a las ER a través de la morbilidad hospitalaria, analizando la información disponible en el Conjunto Mínimo Básico de Datos al Alta Hospitalaria (CMBD-AH). En el primero de esta serie de informes, publicado a comienzos de 2009, se aborda el análisis de todas las altas hospitalarias con algún diagnóstico de ER (tanto principal como secundario)<sup>19</sup>. Este segundo informe se centra en las altas con diagnóstico principal de ER, analizando la frecuencia y las características de aquellas altas hospitalarias en que la ER fue la causa o el motivo de ingreso. Se trata, por tanto, de un análisis de la morbilidad hospitalaria derivada de forma directa de las ER. En una fase posterior se pretende completar esta serie con una aproximación a la prevalencia de estas enfermedades.

#### Sujetos y Métodos

Se realiza un análisis descriptivo de las altas hospitalarias con diagnóstico principal de ER desde 2002 a 2007, a partir de los datos del Registro Regional del CMBD-AH. Se ha seleccionado este período de estudio por el salto que se produce en 2002 en la calidad de la base de datos, pues la cobertura del CMBD-AH mejora sustancialmente con respecto a los años anteriores, alcanzando una exhaustividad superior al 95% respecto a la Estadística de Establecimientos Sanitarios en Régimen de Internado (EESRI). Los últimos datos disponibles en el momento del estudio son de 2007.

Para la obtención de los episodios se ha utilizado un listado de 418 códigos de la Clasificación Internacional de Enfermedades 9ª Revisión, Modificación Clínica (CIE-9-MC) elaborado por REpIER, de aquellas patologías consideradas como enfermedades raras susceptibles de ser analizadas en las bases de datos del CMBD¹². Este listado no incluye las Neoplasias ni las Anomalías Congénitas, ya que las características especiales de estos dos grupos de enfermedades justifican que se aborden de forma diferenciada. Tampoco están incluidas las enfermedades infecciosas, que en el mundo occidental tienen normalmente una frecuencia muy baja, pero cuyo conocimiento puede venir de años o incluso siglos: para estas patologías se utiliza el término de enfermedades olvidadas, y no suelen incluirse entre las enfermedades raras, aunque no existe consenso en este sentido²²0,²¹.

Se incluyen en el análisis todos los episodios de alta hospitalaria de personas residentes en la Región de Murcia en los que el diagnóstico principal es un código de la CIE 9-MC incluido en ese listado de 418 códigos de enfermedades raras.

Se analizan las altas hospitalarias, los días de estancia (total y promedio) y las tasas de frecuentación hospitalaria por 10.000 habitantes. Se han calculado las tasas anuales y las tasas medias para el total del período.



Las poblaciones de referencia se han obtenido del Padrón Municipal de Habitantes, Series 2001-2007, publicadas por el Centro Regional de Estadística de Murcia<sup>22</sup>.

En el análisis por áreas de salud, se han calculado las tasas estandarizadas por sexo y grupos quinquenales de edad por el método directo, tomando como población estándar la regional.

Las variables utilizadas son sexo, grupos de edad quinquenales y grupos de edad (menos de 1 año, de 1 a 14 años, de 15 a 29 años, de 30 a 44 años, de 45 a 59 años, de 60 a 74 años y de 75 y más), área de salud de residencia, hospital de ingreso, grupo de enfermedad según capítulos de la CIE9-MC y grupo de ER según REpIER. En los datos desagregados por sexo no se incluye la categoría "Estados intersexuales o indeterminados", debido a su escasa frecuencia, aunque sí está incluida en el total.

Se incluyen en el anexo las tablas con el número de altas y las tasas por sexo y las características de las altas (estancias totales, estancia media, edad media, razón hombre/mujer, porcentaje de traslados y de exitus como tipo de alta), para cada código CIE9-MC. Esta información se presenta, en primer lugar, agrupando los códigos de enfermedad por grupos de ER y, seguidamente, en una relación completa de códigos que tiene como criterio de ordenación la frecuencia descendente de altas.

Los datos se han extraído del CMBD-AH, por lo que el análisis presenta las limitaciones propias de esta base de datos, tanto por las variables que recoge como por la calidad de la información. Al tratarse de un registro de altas hospitalarias, aquellas enfermedades que, por sus características clínicas, no requieran hospitalización para su diagnóstico o tratamiento estarán infrarrepresentadas. No obstante, esta limitación puede ser menor al analizar un período de 6 años. Por otro lado, según un estudio recientemente publicado realizado sobre 13 patologías, la proporción de pacientes que requirieron hospitalización en los dos años anteriores a la realización de la encuesta oscila entre el 21% para el Síndrome de X Frágil y el 62% para la Enfermedad de Crohn. En España, para un análisis de 469 casos, el porcentaje global de pacientes que requirieron hospitalización fue del 42%<sup>3</sup>.

A la hora de valorar los resultados para las distintas variables analizadas (sexo, edad...) hay que tener en cuenta que una tasa de frecuentación hospitalaria más alta no indica necesariamente una mayor prevalencia de ER, sino que puede estar ligada a diferencias en la gravedad de la propia patología o en la comorbilidad asociada a ésta.

Además, el análisis presenta las limitaciones derivadas del listado de enfermedades y códigos utilizado. Las dificultades relativas a la clasificación y la codificación de las ER implican, en primer lugar, que no exista una lista universalmente aceptada. Los criterios aplicados para incluir una patología como ER pueden ser distintos (gravedad, prevalencia local, etc.), de manera que utilizar un listado concreto significa asumir la consideración como ER de determinadas patologías que, si se aplican otros criterios pueden no ser consideradas como tales. Por otro lado, utilizar la CIE9-MC para identificar los diagnósticos de ER supone que han de quedar excluidas aquellas ER cuyo código CIE-9 es el mismo que el asignado a enfermedades de alta frecuencia (el *Síndrome de Claude Bernard Horner* se incluye dentro del código 337.9, que se refiere a *Trastorno del sistema nervioso autónomo no especificado*), y también que un mismo código puede aglutinar varias enfermedades (por ejemplo, el código 330.0 –*Leucodistrofia* - incluye varias ER).

#### Resultados

En el período 2002-2007 se contabilizan 12.432 episodios de alta hospitalaria con un código de ER en el diagnóstico principal. De ese total, 343 (el 2,76%) corresponden a no residentes en la Región de Murcia o la variable residencia no está codificada. Por tanto, se analizan un total de 12.089 episodios con diagnóstico principal de ER de personas residentes en la Región de Murcia, que suponen el 32,24% de las altas con ER en cualquier posición diagnóstica, y el 1,44% del volumen total de altas en ese período.

Estos ingresos generaron 111.105 días de estancia, lo que representa el 1,67% respecto al total del período. La estancia media para estos episodios fue de 9,19 días frente a una estancia media de 7,91 para el conjunto de las altas hospitalarias y de 12,90 para las altas con diagnóstico secundario de ER (para el total de altas con diagnóstico de ER -principal o secundario- la media de días de estancia fue de 11,71).

El promedio anual es de 2.015 episodios. La distribución anual del número de episodios (tabla 1) pone de manifiesto un ligero incremento en el número de episodios en 2006 y 2007, aunque las tasas se mantienen estables a lo largo del período: la frecuentación hospitalaria se sitúa en 15,32 altas por 10.000 habitantes para el período analizado, con un valor mínimo de 14,12 en 2005 y un máximo de 16,19 en 2002.

Tabla 1. Altas con diagnóstico principal de ER y tasas por año y sexo. Región de Murcia, 2002-2007.

	Mujer	es	Homb	ores	Tot	al
	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
2002	975	15,96	1.011	16,41	1.986	16,19
2003	993	15,78	926	14,47	1.919	15,12
2004	1.021	15,89	927	14,22	1.948	15,05
2005	963	14,62	922	13,62	1.886	14,12
2006	1.073	15,94	1.070	15,35	2.144	15,65
2007	1.095	15,97	1.111	15,73	2.206	15,85
Total	6.120	15,69	5.967	14,96	12.089	15,32

Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.

El 50,62% de los episodios corresponde a mujeres, y el 49,36% a hombres. La tasa de frecuentación hospitalaria por ER es ligeramente más elevada para las mujeres: 15,69 frente a 14,96 para los hombres, al igual que el promedio anual de episodios, que se sitúa en 995 para los hombres y 1.020 para las mujeres.

#### Distribución por sexo y edad

La distribución de las altas por sexo y grupos quinquenales de edad (gráfico 1) refleja que el mayor volumen de ingresos tiene lugar en las edades centrales para las mujeres, mientras que para los hombres la distribución es irregular, con el máximo número de ingresos en los intervalos de 65 a 74 años y de 25 a 39 años. Se observa un mayor número de altas para los hombres en la edad pediátrica (hasta los 14 años) y en los grupos de edad avanzada, mientras que en las edades centrales el número de altas es mayor para las mujeres.

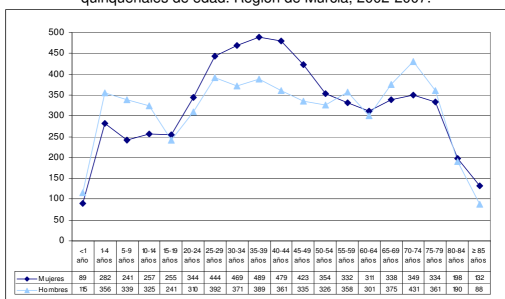


Gráfico 1. Número de altas con diagnóstico principal de ER según sexo y grupos quinquenales de edad. Región de Murcia, 2002-2007.

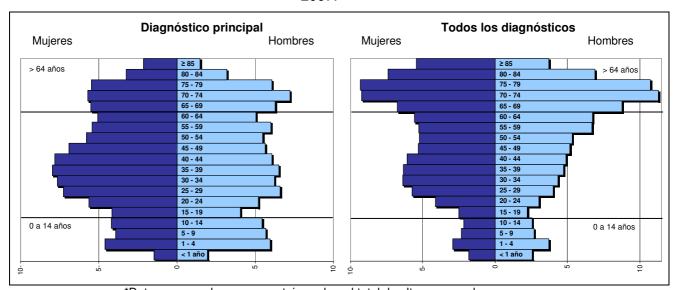
Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.

El gráfico 2 permite comparar las estructuras por edad y sexo de las altas con diagnóstico principal de ER y las altas con ER en cualquier posición diagnóstica. Se observa que las pirámides son divergentes, con una forma de pirámide invertida para todos los diagnósticos de ER frente a una estructura con la base y la cima más estrechas que el centro en las altas con diagnóstico principal de ER, indicando que el peso de los grupos de edad de 65 y más años es mucho menor cuando se considera el diagnóstico principal de ER que al analizar las altas con ER en cualquier posición diagnóstica. Además, los grupos de menos de 15 años tienen más peso relativo en las altas con diagnóstico principal de ER que en todas las altas con diagnóstico de ER.

Por otro lado, la pirámide de las altas con diagnóstico principal pone de manifiesto que la estructura por edad es desigual en función del sexo: en las mujeres, el intervalo de edad de 25 a 44 años aglutina el 30,7% de todas las altas, el tramo de 65 y más años supone el 22,1% y la edad pediátrica el 14,2%; para los hombres, el grupo de 25 a 44 años supone el 25,4% de las altas, el intervalo de 65 y más años el 24,2% y el grupo de menores de 14 años el 19,0%.



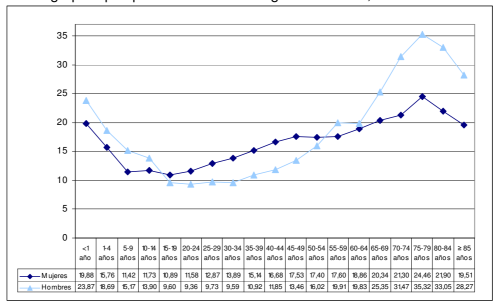
Gráfico 2. Pirámides de altas con diagnóstico principal de ER y de altas con ER en cualquier posición diagnóstica según sexo y grupos quinquenales de edad\*. Región de Murcia, 2002-2007.



\*Datos expresados en porcentajes sobre el total de altas para cada sexo. Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.

El análisis de las tasas de frecuentación hospitalaria (gráfico 3) refleja que los valores máximos, cuando se tiene en cuenta la población de cada grupo de edad, se producen en el primer año de vida y en los grupos de más edad (a partir de los 65 años).

Gráfico 3. Tasas de frecuentación hospitalaria por ER por 10.000 habitantes según sexo y grupos quinquenales de edad. Región de Murcia, 2002-2007.



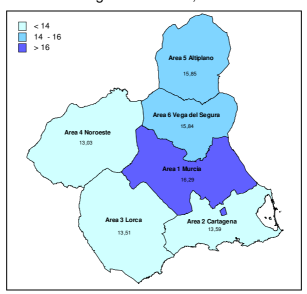
Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.

En el primer año de vida la tasa asciende a 23,87 para los hombres, y para las mujeres se sitúa en 19,88, lo que supone una diferencia de 4 puntos. En los siguientes grupos de edad la frecuentación desciende hasta situarse en los valores mínimos en los intervalos de 15 a 19 años para las mujeres (10,89) y de 20 a 24 años para los hombres (9,36). A partir de esas edades se inicia una tendencia ascendente más intensa para las mujeres, de modo que la tasa femenina supera el 15 por 10.000 en el grupo de 35 a 39 años, mientras que la tasa masculina lo hace en el grupo de 50 a 54 años. El progresivo incremento de las tasas a medida que aumenta la edad se intensifica a partir de los 65 años, de forma que la frecuentación hospitalaria por ER se sitúa por encima de 20 por 10.000 y, en el caso de la población masculina, llega a alcanzar el 35 por 10.000. En estos grupos de edad se pone de manifiesto un amplio diferencial por sexo, que llega a superar los 10 puntos.

## Áreas de salud y hospital

El análisis por área de salud (gráfico 4) refleja que la máxima frecuentación hospitalaria por ER corresponde al área de Murcia (16,29). En las áreas del Altiplano y la Vega del Segura las tasas también superan la media regional (15,85 y 15,84 respectivamente). Por el contrario, en las áreas del Noroeste, Lorca y Cartagena, la tasa de frecuentación hospitalaria se sitúa por debajo de 14 por 10.000.

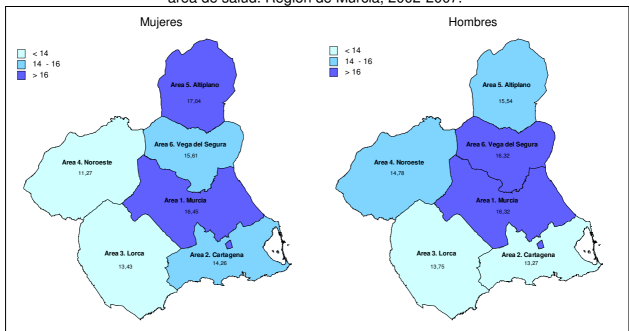
Gráfico 4. Tasas de frecuentación hospitalaria por ER por 10.000 habitantes según área de salud. Región de Murcia, 2002-2007.



Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.

Por sexo, las tasas de frecuentación son similares para hombres y mujeres en las áreas de Murcia y Lorca, mientras que en el Noroeste la frecuentación masculina es 3,50 puntos más elevada que la femenina, y en las áreas del Altiplano y Cartagena la tasa es mayor para las mujeres. La distribución de las tasas por áreas de salud según sexo (gráfico 5) muestra que para las mujeres la frecuentación hospitalaria más elevada se produce en el área del Altiplano (17,04), y la tasa mínima en el Noroeste (11,27). En el caso de los hombres, el valor máximo corresponde a las áreas de la Vega del Segura y Murcia (16,32), y los valores mínimos a Lorca (13,75) y Cartagena (13,27).

Gráfico 5. Tasas de frecuentación hospitalaria por ER por 10.000 habitantes según sexo y área de salud. Región de Murcia, 2002-2007.



Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.

Si se analizan otros parámetros (tabla 2), también se observan diferencias por áreas de salud. La ratio hombres/mujeres, que globalmente es de 0,98, alcanza un valor de 1,37 en el Noroeste, mientras que en el área del Altiplano se sitúa en 0,91. La edad media varía entre un mínimo de 38,79 años en el Noroeste y un máximo de 43,48 en Cartagena.

Tabla 2. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por área de salud.

Región de Murcia, 2002-2007.

	Número	Tasas	Razón	Edad	Estancias	Estancia	Tipo de a	lta (%)
	de altas	1 4343	H/M	media	Litaricias	media	Traslado	Exitus
Murcia	4.953	16,29	0,95	41,45	42.057	8,49	2,22	0,67
Cartagena	2.773	13,59	0,93	43,48	32.983	11,89	2,42	2,49
Lorca	1.270	13,51	1,05	41,38	11.196	8,82	1,89	2,91
Noroeste	552	13,03	1,37	38,79	4.641	8,41	3,44	3,62
Altiplano	547	15,85	0,91	42,44	3.326	6,08	1,28	1,46
Vega del Segura	1.727	15,84	1,02	42,90	14.204	8,22	2,49	1,16
Desconocida	267	-	0,87	45,37	2.698	10,10	3,00	1,12
Total	12.089	15,32	0,98	42,12	111.105	9,19	2,30	1,57

Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.

En cuanto a la estancia media, Cartagena obtiene el promedio más elevado (11,89 días), y en el extremo inferior se sitúa la media de días de estancia para el área del Altiplano (6,08). Los valores centrales corresponden a las áreas de Murcia (8,49), Lorca (8,82) y Noroeste (8,41). Respecto al tipo de alta, globalmente se obtiene un porcentaje de traslados de 2,30, y la mortalidad intrahospitalaria se sitúa en 1,57%. Por áreas de salud, el valor máximo tanto en la proporción de traslados como de exitus corresponde al Noroeste (3,44% y 3,62%). En cuanto a los valores mínimos, el Altiplano registra la proporción más baja de traslados (1,28%), y en el área de Murcia aparece un porcentaje de exitus muy inferior al resto de las cifras (0,67%).

Por hospitales (tabla 3), el Hospital Virgen de la Arrixaca concentra más de un tercio de los episodios de alta con diagnóstico principal de ER (36,98%), con un total de 4.470 altas en el período analizado y 37.834 días de estancia. En el Hospital Morales Meseguer se produjeron 2.266 altas (18,74%) y 18.679 estancias, y en el Hospital Sta. Mª del Rosell 1.710 altas (14,15%) y 16.501 estancias. Los hospitales privados registran en conjunto el 10,34% de todas las altas con diagnóstico principal de ER (1.250). El reducido número de altas en el Psiquiátrico requiere valorar con cautela las cifras obtenidas para los distintos parámetros en este hospital.

Tabla 3. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por hospital. Región de Murcia, 2002-2007.

	Número	Porcentaje	Razón	Edad	Estancias	Estancia	Tipo de a	lta (%)
	de altas	r orcernaje	H/M	media	Lotariolas	media	Traslado	Exitus
H.U. V. de la Arrixaca	4.470	36,98	0,98	33,49	37.834	8,46	1,79	0,40
H. G. U. Morales Meseguer	2.266	18,74	1,02	48,53	18.679	8,24	2,43	1,06
H.G. Sta. Mª del Rosell	1.710	14,15	0,97	48,59	16.501	9,65	2,57	2,16
H. Rafael Méndez	840	6,95	1,10	44,00	7.309	8,70	1,79	3,69
H.G.U. Reina Sofía	536	4,43	0,76	47,09	5.875	10,96	2,05	0,93
H. Virgen del Castillo	338	2,80	1,30	49,13	1.807	5,35	0,89	2,07
H. Comarcal del Noroeste	260	2,15	1,20	44,58	1.925	7,40	5,00	5,38
H. Los Arcos	247	2,04	1,11	43,46	1.990	8,06	1,62	8,91
F. Hospital de Cieza	158	1,31	0,76	56,13	1.460	9,24	2,53	4,43
H. Ps. Román Alberca	14	0,12	0,27	28,14	311	22,21	0,00	14,29
Hospitales privados	1.250	10,34	0,83	44,88	17.414	13,93	3,92	1,84
Total	12.089	100,00	0,98	42,12	111.105	9,19	2,30	1,57

Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.

En relación con los restantes parámetros analizados, la ratio hombres/mujeres registra un valor mínimo de 0,76 en los hospitales de Cieza y Reina Sofía, frente a máximos de 1,20 y 1,30 en el Hospital del Noroeste y Los Arcos, respectivamente.

Respecto a la edad, en el Hospital Virgen de la Arrixaca el promedio es de 33,49 años, mientras que en los hospitales Morales Meseguer, Sta. Mª del Rosell y Virgen del Castillo la edad media supera los 48 años y en el Hospital de Cieza se obtiene un máximo de 56,13.

La estancia media varía ampliamente entre hospitales: los valores mínimos corresponden al Virgen del Castillo (5,35) y del Noroeste (7,40), mientras que en el Reina Sofía el promedio es de 10,96 días, y en los hospitales privados la media de días de estancia asciende a 13,93. No obstante, hay que tener en cuenta el sesgo que puede introducir en esta cifra la media-larga estancia.

En cuanto al tipo de alta, el hospital con mayor proporción de traslados es el del Noroeste (5,00), y en los hospitales privados los traslados son más frecuentes que en el resto de los públicos (3,92%).

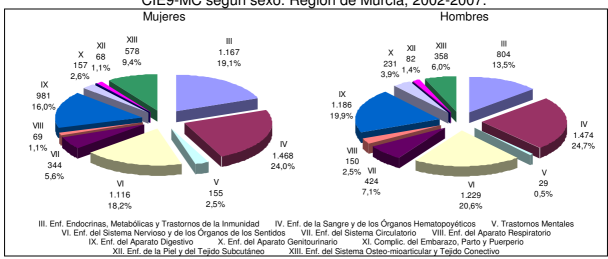
Por otro lado, la mortalidad intrahospitalaria es especialmente reducida en el Hospital Virgen de la Arrixaca (0,40) y en el Reina Sofía (0,93), mientras que en Los Arcos y en el Hospital Comarcal del Noroeste se obtienen las cifras más elevadas (8,91 y 5,38 respectivamente).



#### Tipo de enfermedad

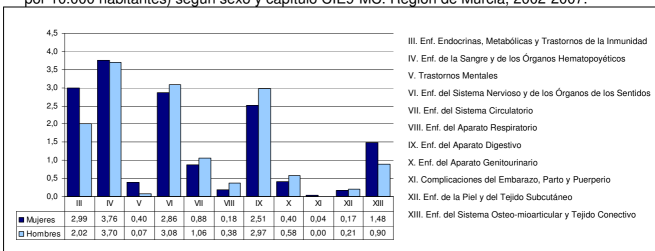
El análisis por capítulos de la CIE9-MC muestra que las ER más frecuentes son las enfermedades de la sangre (grupo IV), con un volumen de 2.942 altas, que supone casi el 25% de todas las altas con diagnóstico principal de ER (24,34%). Las enfermedades del sistema nervioso y de los sentidos (grupo VI) y las enfermedades del aparato digestivo (grupo IX) son el segundo y el tercer grupo con mayor número de altas (2.347 y 2.167), y en términos porcentuales representan, respectivamente, el 19,41% y el 17,93% del total. Las enfermedades endocrinas, metabólicas y de la inmunidad (grupo III) son el cuarto grupo con mayor volumen de altas (1.971), con un peso relativo del 16,30%. No obstante, esta proporción es muy desigual para hombres y mujeres, tal como se pone de manifiesto en la distribución porcentual de las altas por sexo (gráfico 6).

Gráfico 6. Distribución porcentual de las altas con diagnóstico principal de ER por capítulo CIE9-MC según sexo. Región de Murcia, 2002-2007.



Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.

Gráfico 7. Tasas de frecuentación hospitalaria por ER (altas con diagnóstico principal de ER por 10.000 habitantes) según sexo y capítulo CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007.



Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.



Las tasa de frecuentación hospitalaria alcanza un máximo de 3,73 por 10.000 para las enfermedades de la sangre (grupo IV). Por debajo de esa cifra se sitúan las enfermedades del sistema nervioso y de los sentidos (grupo VI) y del aparato digestivo (grupo IX), con tasas de 2,97 y 2,75 por 10.000, respectivamente. A continuación aparecen las enfermedades endocrinas, metabólicas y de la inmunidad, con una tasa de frecuentación de 2,50. En torno a 1 por 10.000 se encuentran las tasas observadas para el grupo de enfermedades del sistema osteomioarticular -grupo XIII- (1,19) y las enfermedades del sistema circulatorio (0,97). En el resto de los grupos de enfermedad, la frecuentación es inferior a 0,5 por 10.000.

Excepto en las enfermedades de la sangre (grupo IV) y de la piel (grupo XII), donde los valores son similares para mujeres y hombres, se observa que las tasas varían en función del sexo. En el grupo de las enfermedades endocrinas, metabólicas y de la inmunidad (grupo III) se da la máxima distancia entre la tasa femenina y masculina (2,99 frente a 2,02).

Tabla 4. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por capítulo CIE9-MC.

Región de Murcia, 2002-2007.

riogion de Maroia, 2002 2007.	Número	Tasa	Razón	Edad	Estancias	Estancia	Tipo de a	alta (%)
	de altas	rasa	H/M	media	LStaricias	media	Traslado	Exitus
III. Enf. Endocrinas, Metabólicas y Trastornos de la Inmunidad	1.971	2,50	0,69	40,20	11.606	5,89	0,56	2,54
<ul><li>IV. Enf. de la Sangre y de los Órganos Hematopoyéticos</li></ul>	2.942	3,73	1,00	45,19	21.071	7,16	1,39	2,82
V. Trastornos Mentales	184	0,23	0,19	25,85	4.377	23,79	3,80	0,54
VI. Enf. del Sistema Nervioso y de los Órganos de los Sentidos	2.347	2,97	1,10	40,27	29.089	12,39	2,30	3,32
VII. Enf. del Sistema Circulatorio	768	0,97	1,23	46,50	7.672	9,99	1,56	1,95
VIII. Enf. del Aparato Respiratorio	219	0,28	2,17	64,04	2.408	11,00	1,83	5,02
IX. Enf. del Aparato Digestivo	2.167	2,75	1,21	41,45	21.576	9,96	1,25	0,74
X. Enf. del Aparato Genitourinario	388	0,49	1,47	47,83	4.469	11,52	3,35	2,06
XI. Complicaciones del Embarazo, Parto y Puerperio	17	0,02	-	30,12	45	2,65	0	0
XII. Enf. de la Piel y del Tejido Subcutáneo	150	0,19	1,21	49,10	1.576	10,51	5,33	3,33
XIII. Enf. del Sistema Osteo- mioarticular y Tejido Conectivo	936	1,19	0,62	33,98	7.216	7,71	1,39	1,18
TOTAL	12.089	15,32	0,98	42,12	111.105	9,19	1,57	2,30

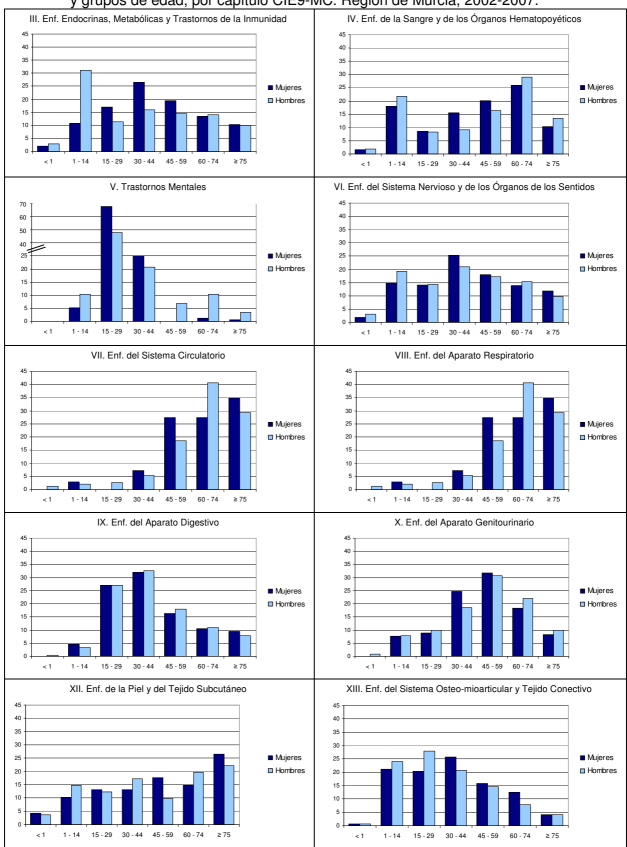
Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.

En cuanto a la ratio hombres/mujeres, el valor máximo (2,17) corresponde a las enfermedades del aparato respiratorio, y el mínimo (0,19) a los trastornos mentales.

La edad media también presenta amplias variaciones entre grupos de enfermedad. La cifra más alejada de la edad media global corresponde a las enfermedades del aparato respiratorio, con un promedio de 64 años. En el otro extremo se sitúan el promedio para los trastornos mentales (25,85) y el grupo de complicaciones del embarazo y parto (30,12). También se sitúa por debajo de 40 años la media para las enfermedades del sistema osteomioarticular (33,98). El gráfico 8 presenta los ingresos según sexo y grupos de edad para cada grupo de enfermedad, mostrando que esa distribución es muy desigual.



Gráfico 8. Distribución porcentual de las altas con diagnóstico principal de ER según sexo y grupos de edad, por capítulo CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007.



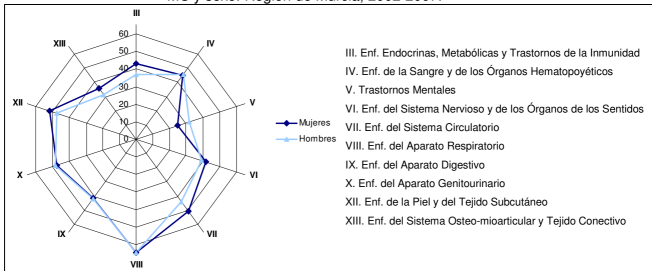
Nota: no se incluye el capítulo XI (Complicaciones del embarazo, parto y puerperio) debido a su escasa frecuencia.

Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.



Aunque no hay diferencias por sexo en la edad media para el conjunto de los ingresos por ER (42,52 mujeres, 41,72 hombres), sí se observan en determinados grupos de enfermedad (gráfico 9): en las enfermedades endocrinas, metabólicas y de la inmunidad y en las enfermedades del sistema circulatorio el promedio de edad para las mujeres supera en más de 6 años la media masculina, y en los trastornos mentales se observa lo contrario, con una diferencia que alcanza los 7 años.

Gráfico 9. Edad media de las altas con diagnóstico principal de ER por capítulos CIE9-MC y sexo. Región de Murcia, 2002-2007.



Nota: no se incluye el capítulo XI (Complicaciones del embarazo, parto y puerperio), que no tiene valor para los hombres. Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.

La estancia media, que para el conjunto de los ingresos por ER es de 9,19 días, si se dejan al margen los valores extremos correspondientes a los trastornos mentales (23,79) y al grupo de embarazo, parto y puerperio (2,65), oscila entre un promedio de 5,89 días en el grupo de las enfermedades endocrinas, metabólicas y de la inmunidad y valores por encima de 10 en las enfermedades del sistema nervioso y los sentidos (12,39), en las del aparato genitourinario (11,52), en las enfermedades del aparato respiratorio (11) y en el grupo de enfermedades de la piel (10,51).

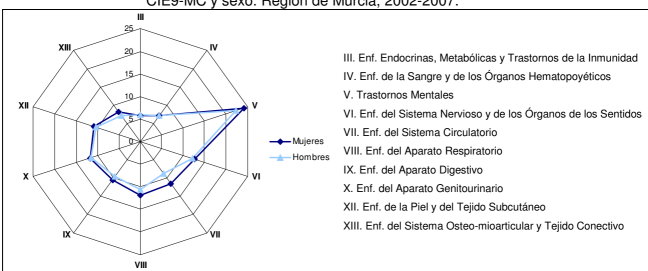
El análisis desagregado por sexo (gráfico 10) muestra que la estancia media es ligeramente más elevada para las mujeres en la mayoría de los grupos de enfermedad, con la máxima diferencia en las enfermedades del sistema circulatorio (grupo VII), que registran una estancia media para las mujeres un 25% más alta que la de los hombres. Globalmente, la estancia media femenina es de 9,40 días, frente a un promedio de 8,97 para los hombres.

Respecto a la frecuencia de los traslados, para el total de las altas con diagnóstico principal de ER la proporción es de 1,57, pero presenta valores dispares por grupos de enfermedad, alcanzado el máximo (5,33) en las enfermedades de la piel (grupo XIII).

En cuanto a la mortalidad hospitalaria, que registra una tasa global de 2,30, el valor más alto aparece en las enfermedades del aparato respiratorio (5,02).



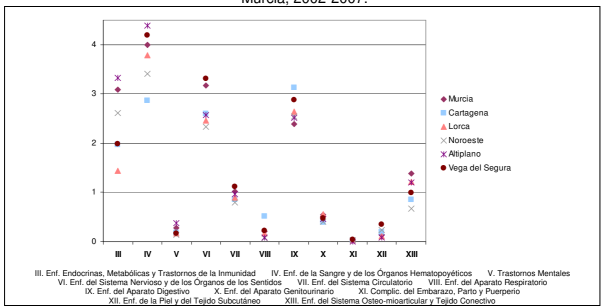
Gráfico 10. Estancia media de las altas con diagnóstico principal de ER por capítulos CIE9-MC y sexo. Región de Murcia, 2002-2007.



Nota: no se incluye el capítulo XI (Complicaciones del embarazo, parto y puerperio), que no tiene valor para los hombres. Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.

Al analizar la frecuentación hospitalaria por capítulos CIE9-MC y áreas de salud (gráfico 11) se observan variaciones para varios grupos de enfermedad. Si las tasas por áreas de salud mostraban globalmente una mayor frecuentación en las áreas de Murcia, Vega del Segura y Altiplano, estos datos relacionan esa frecuentación más elevada con determinados grupos de enfermedad, en particular, las enfermedades de la sangre (grupo IV) y las endocrinas, metabólicas y de la inmunidad (grupo III).

Gráfico 11. Tasas de frecuentación hospitalaria por ER (altas con diagnóstico principal de ER por 10.000 habitantes) según capítulo CIE9-MC, por Área de Salud. Región de Murcia, 2002-2007.

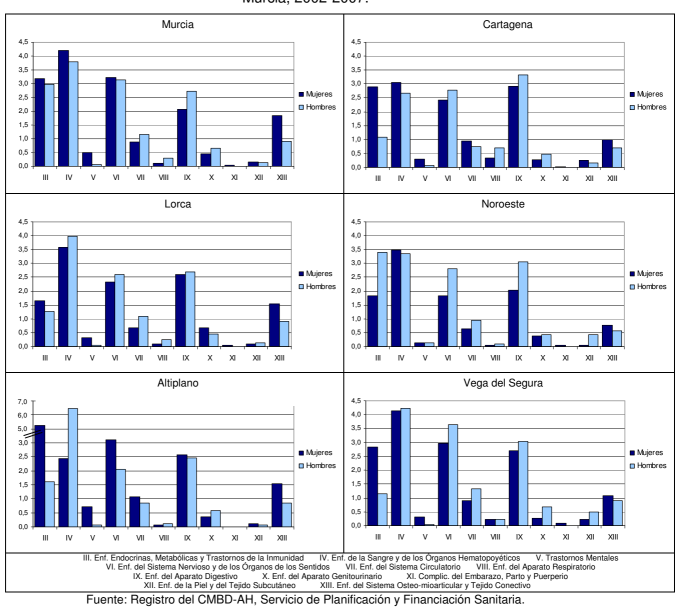


Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.



El gráfico 12 muestra las tasas por sexo y capítulos CIE9-MC para cada área de salud.

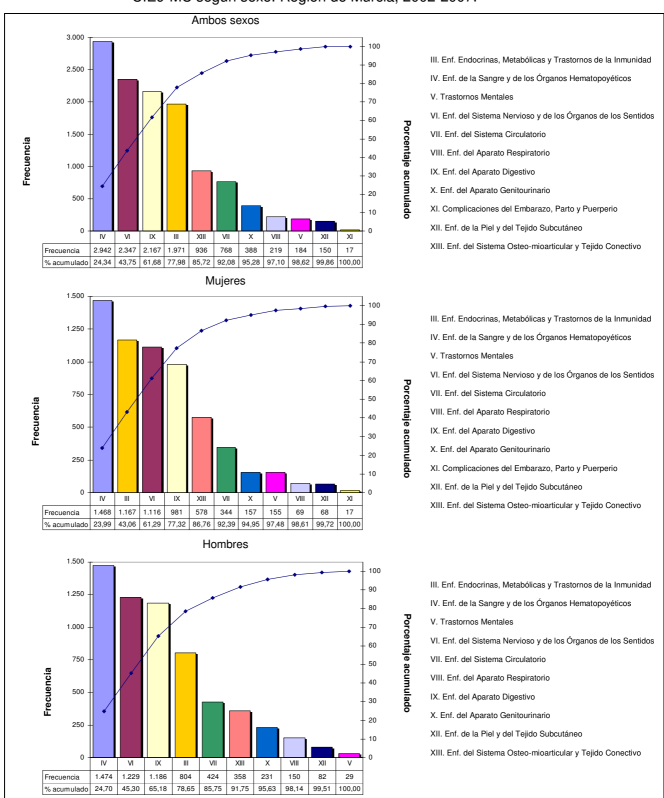
Gráfico 12. Tasas de frecuentación hospitalaria por ER (altas con diagnóstico principal de ER por 10.000 habitantes) según sexo y capítulo CIE9-MC, por Área de Salud. Región de Murcia, 2002-2007.



En el gráfico 13 se presentan la frecuencia descendente de las altas por capítulos CIE9-MC y el porcentaje acumulado sobre el total de altas. Se observa que más de tres de cada cuatro ingresos por ER se concentran en cuatro capítulos, tanto en mujeres como en hombres, aunque el peso relativo de cada grupo de enfermedad es distinto en función del sexo. Para los hombres, el segundo grupo más frecuente es el de las enfermedades del sistema nervioso (VI), y a continuación aparece el grupo de las enfermedades del aparato digestivo (IX). En el caso de las mujeres, el segundo grupo con mayor frecuencia es el de las enfermedades endocrinas, metabólicas y de la inmunidad (grupo III).



Gráfico 13. Gráficos de Pareto para altas con diagnóstico principal de ER por capítulos CIE9-MC según sexo. Región de Murcia, 2002-2007.



Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria. (barras: frecuencia descendente de altas; línea: porcentaje acumulado).



Al comparar estos resultados con los obtenidos respecto a las altas con ER en cualquier posición diagnóstica, llama la atención el salto que se produce en el grupo de las enfermedades endocrinas, metabólicas y trastornos de la inmunidad (III), que para el conjunto de las altas con un diagnóstico de ER aparece como el grupo con mayor peso relativo (22,91% del total), mientras que en las altas con diagnóstico principal de ER este grupo de enfermedad aparece en cuarto lugar en proporción de altas.

Si se analiza el tipo de enfermedad con un mayor nivel de desagregación, utilizando la agrupación de los códigos de ER en 44 grupos de enfermedad, los resultados (tablas 5 y 6) muestran que el 20% de todas las altas corresponden a otras enfermedades de la sangre (grupo 16), con un volumen de 2.469 altas y una tasa de 3,13 por 10.000 (3,16 para mujeres, 3,09 para hombres). La segunda tasa de frecuentación más elevada se sitúa en 2,75 (2,51 la tasa femenina y 2,97 la masculina), y corresponde a las enfermedades del aparato digestivo (grupo 35). El siguiente grupo con más peso en el conjunto de las altas con diagnóstico principal de ER es el de epilepsia y migraña (grupo 23), con una tasa de 1,41 por 10.000. Estos tres grupos acumulan el 47,55% de todas las altas, mientras que el resto presenta tasas sensiblemente más bajas (inferiores a 0,7), y más de una decena de grupos registran valores por debajo de 0,1 por 10.000.

Las características de las altas para cada uno de estos 44 grupos (tabla 7) muestran una gran variabilidad en todos los parámetros. La ratio hombres/mujeres alcanza un valor máximo de 6,17 para la enfermedad espinocerebelosa (grupo 20), y en el extremo contrario llega a situarse por debajo de 0,2 en los trastornos del transporte y metabolismo de los carbohidratos (grupo 7, con una ratio de 0,11) y en los trastornos mentales (grupo 17, con una ratio de 0,18).

Respecto a la edad media, los valores más bajos corresponden a los trastornos del transporte y metabolismo de los aminoácidos (grupo 6), las degeneraciones cerebrales (grupo 18), los trastornos que implican el mecanismo inmunitario (grupo 12) y las anemias hereditarias (grupo 13). En la tabla 8 se puede observar la distribución de altas por sexo y grupos de edad para cada grupo de enfermedad.

En la estancia media aparecen valores extremos de 84,40 días para la enfermedad espinocerebelosa (grupo 20) y de 29,99 para el grupo de otras enfermedades extrapiramidales y trastornos anormales de los movimientos (grupo 19), mientras que se obtienen promedios de estancia inferiores a 2 días en los trastornos del transporte y metabolismo de los carbohidratos (grupo 7) y los trastornos que implican el mecanismo inmunitario (grupo 12).

El análisis relativo al tipo de alta muestra que los traslados alcanzan la proporción más elevada en la dermatosis bullosa (grupo 39), con una cifra de 8,89%. Este porcentaje también se sitúa por encima de 5% para las enfermedades de la médula espinal (grupo 21) y la nefritis y nefropatía no especificada como aguda ni crónica (grupo 37), con valores de 7,28% y 5,67% respectivamente.

En cuanto a la mortalidad hospitalaria, la cifras más elevada corresponde a las enfermedades de la médula espinal (grupo 21), con un 19,21%. También se supera el 10% en el grupo de otros trastornos de las glándulas endocrinas (grupo 4) —con un 14,75%- y en las deficiencias nutritivas (grupo 5), con un 12,50%.



Tabla 5. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y grupo ER\*. Región de Murcia, 2002-2007.

según sexo y grupo ER*. Región de Murcia, 2002-2007.	Muje	eres	Hom	bres	To	tal
	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
1. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS TIROIDES Y PARATIROIDES	419	1,07	117	0,29	536	0,68
2. TRAST. DE LA GLÁNDULA PITUITARIA Y SU CONTROL HIPOTAL.	25	0.06	16	0,04	41	0,05
3. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS ADRENALES	101	0,26	57	0,14	158	0,20
4. OTROS TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS ENDOCRINAS	86	0,22	97	0,24	183	0,23
5. DEFICIENCIAS NUTRITIVAS	7	0,02	19	0,05	26	0,03
6. TRASTORNOS DEL TRANSPORTE Y METAB. DE AMINOÁCIDOS	19	0,05	16	0,04	35	0,04
7. TRAST. DEL TRANSPORTE Y METAB. DE LOS CARBOHIDRATOS	87	0,22	10	0,03	97	0,12
8. TRASTORNOS DEL METABOLISMO LIPÓIDE	113	0,29	34	0,09	147	0,19
9. TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE PROTEÍNAS	34	0,09	31	0,08	65	0,08
10. TRASTORNOS DEL METABOLISMO MINERAL	103	0,26	85	0,21	188	0,24
11. OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO	95	0,24	130	0,33	225	0,29
12. TRASTORNOS QUE IMPLICAN EL MECANISMO INMUNITARIO	79	0,20	194	0,49	273	0,35
13. ANEMIAS HEREDITARIAS	94	0,24	52	0,13	146	0,19
14. OTRAS ANEMIAS	115	0,29	161	0,40	276	0,35
15. DEFECTOS DE LA COAGULACIÓN	24	0,06	27	0,07	51	0,06
16. OTRAS ENFERMEDADES DE LA SANGRE	1.234	3,16	1.232	3,09	2.466	3,13
17. TRASTORNOS MENTALES	155	0,40	29	0,07	184	0,23
18. DEGENERACIONES CEREBRALES	23	0,06	7	0,02	30	0,04
19. OTRAS ENF. EXTRAPIRAM. Y TRAST. ANORMALES DE LOS MOV.	73	0,19	70	0,18	143	0,18
20. ENFERMEDAD ESPINOCEREBELOSA	6	0,02	37	0,09	43	0,05
21. ENFERMEDADES DE LA MÉDULA ESPINAL	73	0,19	78	0,20	151	0,19
22. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL	315	0,81	197	0,49	512	0,65
23. EPILEPSIA Y MIGRAÑA	436	1,12	674	1,69	1.112	1,41
24. NEUROPATÍA PERIFÉRICA HEREDITARIA E IDIOPÁTICA	11	0,03	10	0,03	21	0,03
25. TRASTORNOS MIONEURALES Y MIOPATÍAS	96	0,25	61	0,15	157	0,20
26. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO PERIFÉRICO	55	0,14	81	0,20	136	0,17
29. TRASTORNOS DEL IRIS	3	0,01	3	0,01	6	0,01
30. TRASTORNOS DE LA CÓRNEA	4	0,01	1	0,00	5	0,01
31. OTROS TRASTORNOS OCULARES	21	0,05	10	0,03	31	0,04
32. POLIARTERITIS NODOSA Y ENFERMEDADES CONEXAS	159	0,41	148	0,37	307	0,39
33. OTRAS ENFERMEDADES CIRCULATORIAS	185	0,47	276	0,69	461	0,58
34. ENFERMEDADES PULMONARES	69	0,18	150	0,38	219	0,28
35. ENFERMEDADES DEL APARATO DIGESTIVO	981	2,51	1.186	2,97	2.167	2,75
36. GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA	46	0,12	103	0,26	149	0,19
37. NEFRITIS Y NEFROPATÍA NOES COMO AGUDA NI CRÓNICA	62	0,16	79	0,20	141	0,18
38. OTROS TRASTORNOS DEL APARATO URINARIO	66	0,17	49	0,12	115	0,15
39. DERMATOSIS BULLOSA	18	0,05	28	0,07	46	0,06
40. OTROS TRASTORNOS DE LA PIEL	50	0,13	54	0,14	104	0,13
41. ENFERMEDADES DIFUSAS DEL TEJIDO CONECTIVO	287	0,74	44	0,11	331	0,42
42. ARTROPATÍAS	171	0,44	157	0,39	328	0,42
43. OSTEOCONDROPATÍAS	81	0,21	130	0,33	211	0,27
44. OTRAS ENFERMEDADES OSTEOMIOARTICULARES	39	0,10	27	0,07	66	0,08
TOTAL	6.120	15,69	5.967	14,96	12.089	15,32

\*No se incluyen los grupos 27, 28 y 29 porque no se han registrado altas con los diagnósticos correspondientes. Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.



Tabla 6. Distribución porcentual de las altas con ER por grupo ER. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas).

	Altas	Tasa	%	% acumulado
16. OTRAS ENFERMEDADES DE LA SANGRE	2.469	3,13	20,42	20,42
35. ENFERMEDADES DEL APARATO DIGESTIVO	2.167	2,75	17,93	38,35
23. EPILEPSIA Y MIGRAÑA	1.112	1,41	9,20	47,55
1. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS TIROIDES Y PARATIROIDES	536	0,68	4,43	51,98
22. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL	512	0,65	4,24	56,22
33. OTRAS ENFERMEDADES CIRCULATORIAS	461	0,58	3,81	60,03
41. ENFERMEDADES DIFUSAS DEL TEJIDO CONECTIVO	331	0,42	2,74	62,77
42. ARTROPATÍAS	328	0,42	2,71	65,48
32. POLIARTERITIS NODOSA Y ENFERMEDADES CONEXAS	307	0,39	2,54	68,02
14. OTRAS ANEMIAS	276	0,35	2,28	70,30
12. TRASTORNOS QUE IMPLICAN EL MECANISMO INMUNITARIO	273	0,35	2,26	72,56
11. OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO	225	0,29	1,86	74,42
34. ENFERMEDADES PULMONARES	219	0,28	1,81	76,23
43. OSTEOCONDROPATÍAS	211	0,27	1,75	77,98
10. TRASTORNOS DEL METABOLISMO MINERAL	188	0,24	1,56	79,54
17. TRASTORNOS MENTALES	184	0,23	1,52	81,06
4. OTROS TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS ENDOCRINAS	183	0,23	1,51	82,57
3. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS ADRENALES	158	0,20	1,31	83,88
25. TRASTORNOS MIONEURALES Y MIOPATÍAS	157	0,20	1,30	85,18
21. ENFERMEDADES DE LA MÉDULA ESPINAL	151	0,19	1,25	86,43
36. GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA	149	0,19	1,23	87,66
8. TRASTORNOS DEL METABOLISMO LIPÓIDE	147	0,19	1,22	88,87
13. ANEMIAS HEREDITARIAS	146	0,19	1,21	90,08
19. OTRAS ENF. EXTRAPIRAM. Y TRAST. ANORMALES DE LOS MOV.	143	0,18	1,18	91,26
37. NEFRITIS Y NEFROPATÍA NOES COMO AGUDA NI CRÓNICA	141	0,18	1,17	92,43
26. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO PERIFÉRICO	136	0,17	1,12	93,56
38. OTROS TRASTORNOS DEL APARATO URINARIO	115	0,15	0,95	94,51
40. OTROS TRASTORNOS DE LA PIEL	104	0,13	0,86	95,37
7. TRAST. DEL TRANSPORTE Y METAB. DE LOS CARBOHIDRATOS	97	0,12	0,80	96,17
44. OTRAS ENFERMEDADES OSTEOMIOARTICULARES	66	0,08	0,55	96,72
9. TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE PROTEÍNAS	65	0,08	0,54	97,25
15. DEFECTOS DE LA COAGULACIÓN	51	0,06	0,42	97,68
39. DERMATOSIS BULLOSA	46	0,06	0,38	98,06
20. ENFERMEDAD ESPINOCEREBELOSA	43	0,05	0,36	98,41
2. TRAST. DE LA GLÁNDULA PITUITARIA Y SU CONTROL HIPOT.	40	0,05	0,33	98,74
6. TRASTORNOS DEL TRANSPORTE Y METAB. DE AMINOÁCIDOS	35	0,04	0,29	99,03
31. OTROS TRASTORNOS OCULARES	31	0,04	0,26	99,29
18. DEGENERACIONES CEREBRALES	30	0,04	0,25	99,54
5. DEFICIENCIAS NUTRITIVAS	24	0,03	0,20	99,74
24. NEUROPATÍA PERIFÉRICA HEREDITARIA E IDIOPÁTICA	21	0,03	0,17	99,91
29. TRASTORNOS DEL IRIS	6	0,01	0,05	99,96
30. TRASTORNOS DE LA CÓRNEA	5	0,01	0,04	100,00
Total	12.089	15.32	100.00	-

\*No se incluyen los grupos 27, 28 y 29 porque no se han registrado altas con los diagnósticos correspondientes. Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.



Dirección General de Planificación, Financiación Sanitaria y Política Farmacéutica

Tabla 7. Características de las altas con diagnóstico principal de ER según grupo ER. Región de Murcia, 2002-2007.

Tabla 7. Garacteristicas de las altas con diagnostic		<u> </u>	Razón H/M				Tipo de a	lta (%)
	Número de altas	Tasa	nazon n/w	Edad media	Estancias	Estancia media	Traslado	Èxitus
1. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS TIROIDES Y PARATIROIDES	536	0.68	0,28	42.92	2.643	4,93	0.00	0.00
2. TRAST. DE LA GLÁNDULA PITUITARIA Y SU CONTROL HIPOTAL.	40	0,05	0,60	43,55	357	8,93	5,00	0,00
3. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS ADRENALES	158	0.20	0,56	50.64	1.763	11,16	2,53	1,90
4. OTROS TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS ENDOCRINAS	183	0,23	1,13	57,57	732	4,00	1,09	14,75
5. DEFICIENCIAS NUTRITIVAS	24	0,03	2,43	38,46	416	17,33	4,17	12,50
6. TRASTORNOS DEL TRANSPORTE Y METAB. DE AMINOÁCIDOS	35	0,04	0,94	6,29	283	8,09	0,00	2,86
7. TRAST. DEL TRANSPORTE Y METAB. DE LOS CARBOHIDRATOS	97	0,12	0,11	31,46	154	1,59	0,00	1,03
8. TRASTORNOS DEL METABOLISMO LIPÓIDE	147	0,19	0,30	37,46	341	2,32	0,00	0,00
9. TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE PROTEÍNAS	65	0,08	0,91	66,00	1.096	16,86	1,61	3,23
10. TRASTORNOS DEL METABOLISMO MINERAL	188	0,24	0,83	60,68	1.003	5,34	0,00	0,53
11. OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO	225	0,29	1,37	27,49	2.389	10,62	0,45	4,50
12. TRASTORNOS QUE IMPLICAN EL MECANISMO INMUNITARIO	273	0,35	2,46	16,00	429	1,57	0,00	0,73
13. ANEMIAS HEREDITARIAS	146	0,19	0,55	16,23	852	5,84	0,69	0,00
14. OTRAS ANEMIAS	276	0,35	1,40	63,19	2.405	8,71	3,26	3,99
15. DEFECTOS DE LA COAGULACIÓN	51	0,06	1,13	55,43	383	7,51	0,00	5,88
16. OTRAS ENFERMEDADES DE LA SANGRE	2.469	3,13	1,00	44,67	17.431	7,06	1,26	2,81
17. TRASTORNOS MENTALES	184	0,23	0,19	25,85	4.377	23,79	3,83	0,55
18. DEGENERACIONES CEREBRALES	30	0,04	0,30	12,53	317	10,57	3,33	6,67
19. OTRAS ENF. EXTRAPIRAM. Y TRAST. ANORMALES DE LOS MOV.	143	0,18	0,96	47,62	4.288	29,99	4,20	6,29
20. ENFERMEDAD ESPINOCEREBELOSA	43	0,05	6,17	18,42	3.629	84,40	0,00	4,65
21. ENFERMEDADES DE LA MÉDULA ESPINAL	151	0,19	1,07	60,46	2.318	15,35	7,28	19,21
22. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL	512	0,65	0,63	41,50	5.398	10,54	1,17	0,78
23. EPILEPSIA Y MIGRAÑA	1112	1,41	1,55	34,92	7.793	7,02	1,62	1,98
24. NEUROPATÍA PERIFÉRICA HEREDITARIA E IDIOPÁTICA	21	0,03	0,91	49,00	387	18,43	0,00	9,52
25. TRASTORNOS MIONEURALES Y MIOPATÍAS	157	0,20	0,64	50,85	1.971	12,55	3,18	1,91
26. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO PERIFÉRICO	136	0,17	1,47	49,68	2.615	19,23	4,41	3,68
29. TRASTORNOS DEL IRIS	6	0,01	1,00	37,50	64	10,67	0,00	0,00
30. TRASTORNOS DE LA CÓRNEA	5	0,01	0,25	63,40	11	2,20	0,00	0,00
31. OTROS TRASTORNOS OCULARES	31	0,04	0,48	32,84	281	9,06	3,23	0,00
32. POLIARTERITIS NODOSA Y ENFERMEDADES CONEXAS	307	0,39	0,93	52,84	5.069	16,51	1,95	1,95
33. OTRAS ENFERMEDADES CIRCULATORIAS	461	0,58	1,49	42,28	2.603	5,65	1,30	1,96
34. ENFERMEDADES PULMONARES	219	0,28	2,17	64,04	2.408	11,00	1,83	5,02
35. ENFERMEDADES DEL APARATO DIGESTIVO	2.167	2,75	1,21	41,45	21.576	9,96	1,25	0,74
36. GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA	149	0,19	2,24	47,27	1.934	12,98	2,01	0,67
37. NEFRITIS Y NEFROPATÍA NOES COMO AGUDA NI CRÓNICA	141	0,18	1,27	42,72	1.838	13,04	5,67	2,84
38. OTROS TRASTORNOS DEL APARATO URINARIO	115	0,15	0,74	52,19	742	6,45	1,74	2,61
39. DERMATOSIS BULLOSA	46	0,06	1,56	75,17	712	15,48	8,89	8,89
40. OTROS TRASTORNOS DE LA PIEL	104	0,13	1,08	37,57	864	8,31	3,85	0,96
41. ENFERMEDADES DIFUSAS DEL TEJIDO CONECTIVO	331	0,42	0,15	37,81	4.119	12,44	3,63	3,02
42. ARTROPATÍAS	328	0,42	0,92	30,77	2.152	6,56	0,00	0,31
43. OSTEOCONDROPATÍAS	211	0,27	1,60	27,99	630	2,99	0,49	0,00
44. OTRAS ENFERMEDADES OSTEOMIOARTICULARES	66	0,08	0,69	49,91	315	4,77	0,00	0,00
Total	12.089	15,32	0,98	42,12	111.088	9,19	1,58	2,31

<sup>\*</sup>No se incluyen los grupos 27, 28 y 29 porque no se han registrado altas con los diagnósticos correspondientes. Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.



Tabla 8. Número de altas con diagnóstico principal de ER según sexo y grupos de edad, por grupo ER Región de Murcia, 2002-2007 (Continúa)

ER. Región de Murcia, 2002-200	7 (Coi	ntinúa).							
	Sexo	< 1	1 - 14	15 - 29	30 - 44	45 - 59	60 - 74	≥ 75	Total
1. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS TIROIDES Y	M H	3	7	86	150	100	52	21	419
PARATIROIDES	'''	4	2 9	23 109	45 195	25 125	11 63	10 31	117 536
2. TRAST. DE LA GLÁNDULA PITUITARIA Y SU	M H	2	5	3	3	4	3	5	25
CONTROL HIPOTALÁMICO	П	0 2	4 9		1 4	3 7	4 7	2 7	15 40
3. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS	M H	7	6	9	14	27	25	13	101
ADRENALES	П	<u>2</u> 9	0 6	4 13	10 24	18 45	11 36	12 25	57 158
4. OTROS TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS	M H	1	6	3	14	39	8	15	86
ENDOCRINAS	П	0 1	6 12	<u> </u> 4	<u>2</u> 16	<u>29</u> 68	39 47	20 35	97 183
5. DEFICIENCIAS NUTRITIVAS	M H	3	1	0	1	1 3	0	1	7
3. DEI IOIENOIAG NOTTITIVAG	П	4 7	I 2	0 0	<u>2</u> 3	ა 4	<u>4</u> 4	3 ¦ 4 ¦	17 24
6. TRASTORNOS DEL TRANSPORTE Y METAB. DE	M H	5	11	1	0	0	1	0	18
AMINOÁCIDOS	п	. 7 12	<u>8</u> 19		0 0	1 1	0 1	0	17 35
7. TRAST. DEL TRANSPORTE Y METAB. DE LOS	М	0	2	45	38	1	0	1	87
CARBOHIDRATOS	Н	3 3	1 3	1 46	5 43	<u>0</u> 1	0 0	0 1	10 97
a TRACTORNOS REL METAROLIONO LIRÁIDE	М	0	4	20	60	25	3	1	113
8. TRASTORNOS DEL METABOLISMO LIPÓIDE	Н	0	<u>2</u> 6	12 32	12 72	7 32	1 4	0	34 147
9. TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE	М	0	0	0	8	3	8	15	34
PROTEÍNAS	Н	0	1 1	0 0	<u>2</u> 10	3 6	16 24	9 24	31 65
	М	0	3	3	6	15	38	38	103
10. TRASTORNOS DEL METABOLISMO MINERAL	Н	0	3	5 8	21 27	20 35	18 56	18 56	85 188
	М	4	<u>6</u> 26	<u>o</u> 26	<u> 21</u> 7	<u>35</u> 6	17	9	95
11. OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO	Н	6	71	14	17	7	9	6	130
40 TRACTORNOO OUE IMPLICANTEL MECANICMO	М	10	<u>97</u> 56	<u>40</u> 3	24 8	13 7	<u>26</u> 3	15 2	225 79
2. TRASTORNOS QUE IMPLICAN EL MECANISMO IMUNITARIO	Н	1	151	30	12	<u>0</u>	<u> </u>	0	194
	М	7	<u>207</u> 70	<u>33</u> 8	20 3	<u>7</u> 2	<u>3</u> 1	<u>2</u> 3	273 94
13. ANEMIAS HEREDITARIAS	Н	1	23	5	15	6	2	Ō	52
	М	8 3	93 8	13 6	18 3	8 15	3 33	3 47	146 115
14. OTRAS ANEMIAS	Н	5	8	6	13	8	50	71	161
	М	8	<u>16</u> 1	12 0	<u>16</u> 1	23 3	<u>83</u> 6	118 13	276 24
15. DEFECTOS DE LA COAGULACIÓN	Н	ĺ	8	4	1	1	6	6	27 27
	М	13	<u>9</u> 185	<u>4</u> 112	220	<u>4</u> 274	<u>12</u> 342	19 89	51 1.235
16. OTRAS ENFERMEDADES DE LA SANGRE	Н	21	283	108	105	225	369	122	1.233
	M	34 0	468 8	220 105	325 39	499 0	711 2	211 1	2.468 155
17. TRASTORNOS MENTALES	Н	0	3	103	6	2	3	1	133 29
	М	0	11	119 4	45	<u>2</u> 0	<u>5</u> 1	<u>2</u> 0	184
18. DEGENERACIONES CEREBRALES	H	2	17 4	0	1 0	0	0	1	23 7
		2	21	4	1	0	1	1	30
19. OTRAS ENF. EXTRAPIRAM. Y TRAST. ANORMALES DE LOS MOV.	M H	2 2	5 17	4 10	14 3	14 15	16 14	18 9	73 70
ANONIVIALES DE LOS IVIOV.		4	22	14	17	29	30	27	143
20. ENFERMEDAD ESPINOCEREBELOSA	M H	0	1 29	1 2	2 3	0 2	2 0	0 1	6 37
		0	30	3	5	2	2	1 ;	43
21. ENFERMEDADES DE LA MÉDULA ESPINAL	M H	1	0	1 3	9 12	19 11	27 38	16 13	73 78
		2	0	4	21	30	65	29	151
22. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA	M H	0	3	58 28	132 88	101 53	20	1 4	315 197
NERVIOSO CENTRAL		0	<u>3</u> 6	∠8 86	88 220	154	21 41	4 5	512
23. EPILEPSIA Y MIGRAÑA	M H	15	132	64	79 120	36 05	52	58 64	436 674
20. LI ILEFOIA I WIIGHAINA		27 42	168 300	111 175	129 208	95 131	80 132	64 122	674 1.110
24. NEUROPATÍA PERIFÉRICA HEREDITARIA E	М	0	1	3	0	1	4	2	11
IDIOPÁTICA	Н	1 1	3 4	0 3	0 0	1 2	3 7	2 ¦ 4	10 21



Tabla 8. Número de altas con diagnóstico principal de ER según sexo y grupos de edad, por grupo ER. Región de Murcia, 2002-2007 *(Conclusión)*.

	Sexo	< 1	1 - 14	15 - 29	30 - 44	45 - 59	60 - 74	≥ 75	Total
DE TRACTORNOS MIGNICURALES VANORATÍAS	М	0	4	12	27	3	22	28	96
25. TRASTORNOS MIONEURALES Y MIOPATÍAS	Н	1	6 10	14 26	7 34	6 9	14 36		61 157
OO OTDOO TRACTORNOO REL CIOTEMA	М	0	4	8	10	18	7	8	55
26. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO PERIFÉRICO	Н	Ö	5	8	12	27	16	13	81
NETTIOG TERM ETHOC		0	9	16	22	45	23	21	136
29. TRASTORNOS DEL IRIS	М	0	0	0	1	2	0		3
29. TRASTORNOS DEL IRIS	Н	0	<u>2</u> 2	0 0	0 1	1 3	0 0		3 6
	М	0	0	0	1	1	1		4
30. TRASTORNOS DE LA CÓRNEA	Н	Ö	Ō	Ö	0	0	0	1	1
		0	0	0	1	1	1	28 13 41 8 13 41 0 0 0 0 0 1 1 1 2 0 0 0 61 33 94 14 44 68 94 92 186 4 6 10 5 8 13 13 14 27 5 4 9 9 4 13 13 13 14 27 5 4 9 9 4 13 37 664 639	5
Of OTROC TRACTORNOS OCUILARES	M	3	0	3	7	6	2	-	21
31. OTROS TRASTORNOS OCULARES	Н	5	0	0	3	0	2		10
	М	8 10	0 20	<u>3</u> 9	10 8	<u>6</u> 8	<u>4</u> 43	28 13 41 8 13 21 0 0 0 0 1 1 1 2 0 0 0 61 33 94 24 44 68 6 10 186 4 6 10 13 13 14 27 5 5 4 13 14 27 5 5 4 13 14 27 5 664 639	31 159
32. POLIARTERITIS NODOSA Y ENFERMEDADES	H	8	27	6	8	21	45	-	148
CONEXAS		18	47	15	16	29	88	28   13   14   27   5   4   13   13   14   27   5   4   4   4   4   4   4   4   4   4	307
	М	3	7	35	47	45	24		185
33. OTRAS ENFERMEDADES CIRCULATORIAS	Н	3	22	75	60	57	46		276
	М	6 0	<u>29</u> 2	110 0	107 5	<u>102</u> 19	<u>70</u> 19		461 69
34. ENFERMEDADES PULMONARES	H	2	3	4	8	28	61	1	150
		2	5	4	13	<u>-</u> 0	80		219
	М	1	44	265	313	160	104		981
35. ENFERMEDADES DEL APARATO DIGESTIVO	Н	4	40	320	388	213	129		1.186
	<b>.</b>	5	84	<u> 585</u>	701	373	233		2.167
36. GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA	M H	0	1 4	5	14 30	16	6		46
30. GEOMETICEONELLITIO CHONICA	''	0	4 5	10 15	30 44	36 52	17 23	28 13 41 8 13 21 0 0 0 0 1 1 1 2 0 0 0 61 33 94 24 44 68 94 44 68 10 10 13 13 14 27 5 5 4 9 9 4 13 13 13 14 27 5 5 4 9 9 4 13 13 14 27 5 5 664 639	103 149
OZ NEEDITIO VALEEDODATÍA NOCO COMO AQUIDA	М	Ö	11	6	13	16	11		62
37. NEFRITIS Y NEFROPATÍA NOES COMO AGUDA NI CRÓNICA	Н	1	13	11	11	21	14	8	79
		1	24	17	24	37	25		141
38. OTROS TRASTORNOS DEL APARATO	М	0	0	9	22	19	12		66
URINARIO	Н	1 1	11	<u>2</u> 11	<u>2</u> 24	14 33	20 32		49 115
	М	0	0	0	0	2	3		113
39. DERMATOSIS BULLOSA	Н	ŏ	ő	1	ž	2	9		28
		0	0	1	2	4	12	27	46
	M	3	7	9	9	10	7	-	50
40. OTROS TRASTORNOS DE LA PIEL	Н	3	12	9	12	6			53
	М	6 2	<u>19</u> 19	<u>18</u> 81	21 108	<u>16</u> 45	14 23		103 287
41. ENFERMEDADES DIFUSAS DEL TEJIDO	H	0	19 2	9	108	45 12	∠3 5	-	207 44
CONECTIVO	''	2	21	90	120	57	28		331
,	М	1	71	14	27	26	23		171
42. ARTROPATÍAS	Н	11	41	43	26	27	14		156
		2	112	<u>57</u>	<u>53</u>	53	37		327
43. OSTEOCONDROPATÍAS	M H	0	32	15	5 25	14	12 4	-	81
TO COTECOONDITOLATIAG	П	1	43 75	43 58	25 30	11 25	16		130 211
44 OTDAC ENFEDMEDADES	М	0	0		8	6	15		39
44. OTRAS ENFERMEDADES OSTEOMIOARTICULARES	Н	Ö	Ö	5	11	2	5	-	27
COT LONG ATTIOULABLE		0	0	12	19	8	20	28 13 41 8 13 21 0 0 0 0 1 1 2 0 0 0 61 33 94 24 44 68 94 94 13 37 24 44 68 10 10 13 13 14 27 5 4 4 9 9 13 13 13 14 13 13 14 13 13 14 13 13 14 15 16 17 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18	66
TOTAL	М	89	780	1.043	1.437	1.109	998		6.120
TOTAL	Н	115	1.020	943	1 121	1.019	1 107		5 964
		204	1.800	1.986	2.558	2.128	2.105	1303	12.084

<sup>\*</sup>No se incluyen los grupos 27, 28 y 29 porque no se han registrado altas con los diagnósticos correspondientes. Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.



Tabla 9. ER más frecuentes en altas con diagnóstico principal de ER según sexo y grupos de edad. Región de Murcia, 2002-2007.

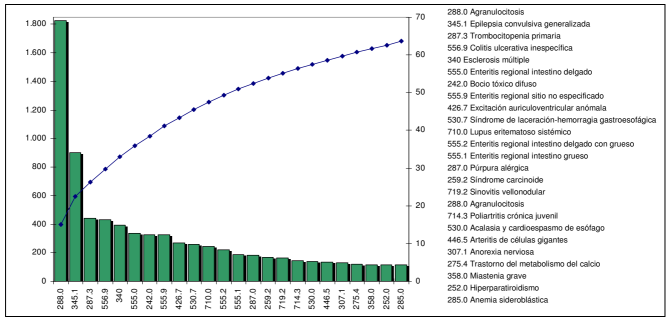
GRUPOS DE EDAD  Menores de 1 año  De 1 a 14 años  De 15 a 29 años  De 30 a 44 años  De 45 a 59 años  De 60 a 74 años		MUJERES	•		HOMBRES	
GRUPOS DE EDAD	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Altas	CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Altas
	345.6	ESPASMOS INFANTILES	11	345.6	ESPASMOS INFANTILES	22
	288.0	AGRANULOCITOSIS	10	288.0	AGRANULOCITOSIS	18
Menores de 1 año	446.1	SÍNDROME AGUDO FEBRIL DE NODO LINFÁTICO (MCLS)	10	446.1	SÍNDROME AGUDO FEBRIL DE NODO LINFÁTICO (MCLS)	8
	270.7	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE AMINOÁCIDOS DE	5	277.0	FIBROSIS QUÍSTICA	5
	243	HIPOTIROIDISMO CONGÉNITO	3	345.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA	5
	288.0	AGRANULOCITOSIS	95	345.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA	118
	345.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA	84	288.0	AGRANULOCITOSIS	117
De 1 a 14 años	714.3	POLIARTRITIS CRÓNICA JUVENIL	66	287.3	TROMBOCITOPENIA PRIMARIA	105
	287.0	PÚRPURA ALÉRGICA	46	279.06	INMUNODEFICIENCÍA VARIABLE COMÚN	65
	282.6	ANEMIA DEPRANOCÍTICA	45	287.0	PÚRPURA ALÉRGICA	61
	710.0	LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO	75	345.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA	100
	307.1	ANOREXIA NERVIOSA	74	288.0	AGRANULOCITOSIS	77
De 15 a 29 años	242.0	BOCIO TÓXICO DIFUSO	70	426.7	EXCITACIÓN AURICULOVENTRICULAR ANÓMALA	64
	556.9	COLITIS ULCERATIVA INESPECÍFICA	59	555.0	ENTERITIS REGIONAL INTESTINO DELGADO	54
	345.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA	59 55	556.9	COLITIS ULCERATIVA INESPECÍFICA	54 54
	288.0	AGRANULOCITOSIS	178	345.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA	119
	242.0	BOCIO TÓXICO DIFUSO	124	556.9	COLITIS ULCERATIVA INESPECÍFICA	85
	340	ESCLEROSIS MÚLTIPLE	116	288.0	AGRANULOCITOSIS	78
	710.0	LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO	92	340	ESCLEROSIS MÚLTIPLE	71
	555.0	ENTERITIS REGIONAL INTESTINO DELGADO	78	555.0	ENTERITIS REGIONAL INTESTINO DELGADO	62
	288.0	AGRANULOCITOSIS	243	288.0	AGRANULOCITOSIS	183
	340	ESCLEROSIS MÚLTIPLE	80	345.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA	87
De 45 a 59 años	242.0	BOCIO TÓXICO DIFUSO	41	556.9	COLITIS ULCERATIVA INESPECÍFICA	48
	259.2	SÍNDROME CARCINOIDE	39	340	ESCLEROSIS MÚLTIPLE	40
	555.9	ENTERITIS REGIONAL SITIO NO ESPECIFICADO	36	530.7	SÍNDROME DE LACERACIÓN-HEMORRAGIA GASTROESOFÁGICA	37
	288.0	AGRANULOCITOSIS	299	288.0	AGRANULOCITOSIS	323
	345.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA	47	345.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA	68
De 60 a 74 años	287.3	TROMBOCITOPENIA PRIMARIA	36	285.0	ANEMIA SIDEROBLÁSTICA	40
	275.4	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL CALCIO	31	259.2	SÍNDROME CARCINOIDE	39
	446.5	ARTERITIS DE CÉLULAS GIGANTES	28	502	NEUMOCONIOSIS POR OTRO SÍLICE O SILICATOS	38
	288.0	AGRANULOCITOSIS	57	288.0	AGRANULOCITOSIS	95
	345.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA	52	345.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA	59
De 75 y más años	446.5	ARTERITIS DE CÉLULAS GIGANTES	48	285.0	ANEMIA SIDEROBLÁSTICA	47
-	275.4	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL CALCIO	38	556.9	COLITIS ULCERATIVA INESPECÍFICA	31
	358.0	MIASTENIA GRAVE	27	446.5	ARTERITIS DE CÉLULAS GIGANTES	29
	288.0	AGRANULOCITOSIS	935	288.0	AGRANULOCITOSIS	891
	345.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA	343	345.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA	556
Total	340	ESCLEROSIS MÚLTIPLE	259	556.9	COLITIS ULCERATIVA INESPECÍFICA	257
	242.0	BOCIO TÓXICO DIFUSO	257	287.3	TROMBOCITOPENIA PRIMARIA	228
	710.0	LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO	227	530.7	SÍNDROME DE LACERACIÓN-HEMORRAGIA GASTROESOFÁGICA	195

Tuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.



Si se analizan las ER más frecuentes como motivo de ingreso descendiendo al nivel de código de enfermedad, el gráfico 14 pone de manifiesto que la neutropenia o agranulocitosis (código 288.0) es la ER con mayor frecuencia en los ingresos hospitalarios (1.826), de forma que supone en términos relativos el 15% de todas las altas con diagnóstico principal de ER. La tasa de frecuentación para este código asciende a 2,31 por 10.000 (2,40 para mujeres y 2,23 para hombres).

Gráfico 14. Frecuencias y porcentaje acumulado para las 25 ER más frecuentes en las altas con diagnóstico principal de ER. Región de Murcia, 2002-2007.



Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.

La tabla 9 presenta las 5 ER más frecuentes por sexo y grupos de edad, y se observa que la neutropenia aparece entre las más frecuentes en todos los grupos de edad, tanto para mujeres como para hombres. Además, en los grupos de 45 a 74 años, hay una enorme distancia entre el volumen de altas con este diagnóstico y el resto de las ER. El grupo de mujeres de 15 a 29 años es el único que no incluye esta patología como una de las 5 más frecuentes. En este caso, la ER que registra un mayor volumen de altas es el Lupus eritematoso sistémico, seguido de la anorexia nerviosa.

A la hora de valorar estos resultados hay que tener en cuenta que el código 288.0 incluye, junto a patologías extremadamente raras como la neutropenia congénita (288.01) o la neutropenia cíclica (288.02) -con prevalencias estimadas de 0,4 por 100.000 personas (al nacimiento) y 0,1, respectivamente<sup>23</sup>-, la neutropenia inducida por fármacos (288.03), cuya consideración como ER plantea problemas.

Para valorar de una forma más precisa la frecuentación hospitalaria por ER ligada a este código de enfermedad, y minimizar así la distorsión que introduce en el análisis el gran volumen de episodios de agranulocitosis ligadas a tratamientos de cáncer, se han identificado las altas con este código correspondientes a personas afectadas por una neoplasia.



En una primera fase, se ha realizado una búsqueda de los códigos asignados a Neoplasias (140-239) en los diagnósticos (C1 a C13). Este paso permite identificar como correspondientes a pacientes oncológicos un total de 1.636 episodios, el 89,6% del total.

En un segundo paso, se identifican las altas con ingreso en un servicio o sección de oncología: 875 (47,9%).

En un tercer momento, a través de los códigos de morfología de las neoplasias (M1) se identifican como oncológicos un total de 1.560 episodios (85,4%).

Finalmente, se codifican como oncológicos todos los episodios que cumplen uno de los tres criterios (tener un código de Neoplasia en los diagnósticos, un ingreso en un servicio o sección de oncología o un código M1): 1.676, el 91,8% del total.

De esos 1.676 episodios identificados como correspondientes a pacientes oncológicos, se ha comprobado que 1.300 (77,57%) tienen también un diagnóstico de Efecto adverso de fármacos antineoplásicos e inmunosupresores (código E933.1).

Tabla 10. Resumen de proceso de identificación de pacientes oncológicos en episodios con

diagnóstico principal de agranulocitosis

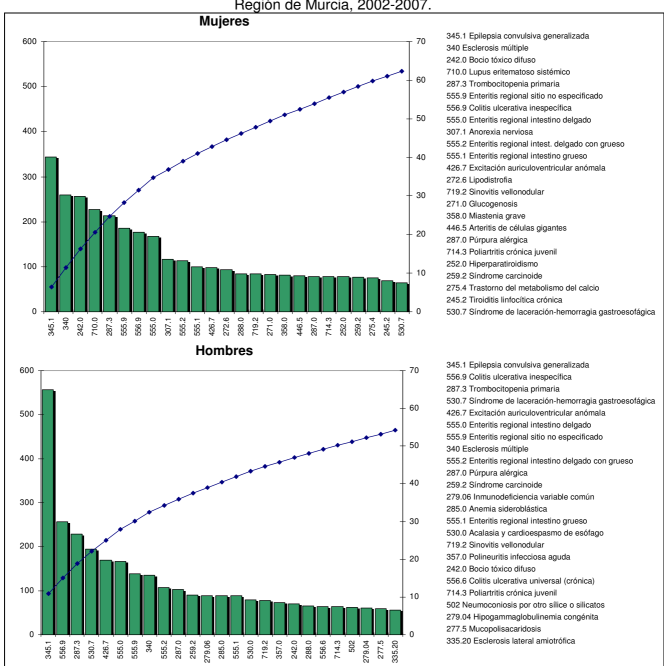
	Frecuencia	Porcentaje sobre el total
Total episodios código 288.0	1.826	-
A. Diagnóstico de cáncer C1-C13 (140-239)	1.636	89,6
B. Ingreso servicio / sección oncología	875	47,9
C. Código M1	1.560	85,4
Total de episodios de pacientes oncológicos (A B C)	1.676	91,8
Número de episodios de pacientes no oncológicos	150	8,2

Si se asume que en estos pacientes el diagnóstico se refiere a la neutropenia inducida por fármacos y que, por tanto, no se trata de episodios de ER, los resultados arrojan una tasa global de frecuentación hospitalaria de 13,20 (13,51 para mujeres y 12,89 para hombres). La tasa correspondiente a este código de enfermedad pasaría del 2,31 al 0,19 por 10.000, y dejaría de ser la más frecuente.

El gráfico 15 recoge las 25 ER más frecuentes según sexo, una vez excluidos del análisis esos episodios. La distribución porcentual por grupos ER (tabla 11) refleja que el grupo de otras enfermedades de la sangre (grupo 16) dejaría de ser el más frecuente, pasando de una tasa de 3,13 por 10.000 al 1,01, y de una proporción del 15,10% sobre el total de las altas al 7,62%.



Gráfico 15. Frecuencias y porcentaje acumulado para las 25 ER más frecuentes en las altas con diagnóstico principal de ER, excluyendo Agranulocitosis en pacientes oncológicos, según sexo. Región de Murcia, 2002-2007.



Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria. (barras: frecuencia descendente de altas; línea: porcentaje acumulado).



Tabla 11. Distribución porcentual de las altas con ER por grupo ER, excluyendo Agranulocitosis en pacientes oncológicos. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas).

pacientes oricologicos. Region de Murcia, 2002-2007 (or	Altas	Tasa	%	% acumulado
35. ENFERMEDADES DEL APARATO DIGESTIVO	2.167	2,75	20,81	20,81
23. EPILEPSIA Y MIGRAÑA	1.112	1,41	10,68	31,49
16. OTRAS ENFERMEDADES DE LA SANGRE*	793	1,01	7,62	39,10
1. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS TIROIDES Y PARATIROIDES	536	0,68	5,15	44,25
22. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL	512	0,65	4,92	49,17
33. OTRAS ENFERMEDADES CIRCULATORIAS	461	0,58	4,43	53,60
41. ENFERMEDADES DIFUSAS DEL TEJIDO CONECTIVO	331	0,42	3,18	56,78
42. ARTROPATÍAS	328	0,42	3,15	59,93
32. POLIARTERITIS NODOSA Y ENFERMEDADES CONEXAS	307	0,39	2,95	62,87
14. OTRAS ANEMIAS	276	0,35	2,65	65,52
12. TRASTORNOS QUE IMPLICAN EL MECANISMO INMUNITARIO	273	0,35	2,62	68,15
11. OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO	225	0,29	2,16	70,31
34. ENFERMEDADES PULMONARES	219	0,28	2,10	72,41
43. OSTEOCONDROPATÍAS	211	0,27	2,03	74,44
10. TRASTORNOS DEL METABOLISMO MINERAL	188	0,24	1,81	76,24
17. TRASTORNOS MENTALES	184	0,23	1,77	78,01
4. OTROS TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS ENDOCRINAS	183	0,23	1,76	79,77
3. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS ADRENALES	158	0,20	1,52	81,28
25. TRASTORNOS MIONEURALES Y MIOPATÍAS	157	0,20	1,51	82,79
21. ENFERMEDADES DE LA MÉDULA ESPINAL	151	0,19	1,45	84,24
36. GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA	149	0,19	1,43	85,67
8. TRASTORNOS DEL METABOLISMO LIPÓIDE	147	0,19	1,41	87,08
13. ANEMIAS HEREDITARIAS	146	0,19	1,40	88,49
19. OTRAS ENF. EXTRAPIRAM. Y TRAST. ANORMALES DE LOS MOV.	143	0,18	1,37	89,86
37. NEFRITIS Y NEFROPATÍA NOES COMO AGUDA NI CRÓNICA	141	0,18	1,35	91,21
26. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO PERIFÉRICO	136	0,17	1,31	92,52
38. OTROS TRASTORNOS DEL APARATO URINARIO	115	0,15	1,10	93,62
40. OTROS TRASTORNOS DE LA PIEL	104	0,13	1,00	94,62
7. TRAST. DEL TRANSPORTE Y METAB. DE LOS CARBOHIDRATOS	97	0,12	0,93	95,55
44. OTRAS ENFERMEDADES OSTEOMIOARTICULARES	66	0,08	0,63	96,19
9. TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE PROTEÍNAS	65	0,08	0,62	96,81
15. DEFECTOS DE LA COAGULACIÓN	51	0,06	0,49	97,30
39. DERMATOSIS BULLOSA	46	0,06	0,44	97,74
20. ENFERMEDAD ESPINOCEREBELOSA	43	0,05	0,41	98,16
2. TRAST. DE LA GLÁNDULA PITUITARIA Y SU CONTROL HIPOT.	40	0,05	0,38	98,54
6. TRASTORNOS DEL TRANSPORTE Y METAB. DE AMINOÁCIDOS	35	0,04	0,34	98,88
31. OTROS TRASTORNOS OCULARES	31	0,04	0,30	99,17
18. DEGENERACIONES CEREBRALES	30	0,04	0,29	99,46
5. DEFICIENCIAS NUTRITIVAS	24	0,03	0,23	99,69
24. NEUROPATÍA PERIFÉRICA HEREDITARIA E IDIOPÁTICA	21	0,03	0,20	99,89
29. TRASTORNOS DEL IRIS	6	0,01	0,06	99,95
30. TRASTORNOS DE LA CÓRNEA	5	0,01	0,05	100,00
Total*	10.413	13,20	100,00	-

<sup>\*</sup> Excluyendo Agranulocitosis en pacientes oncológicos.

Fuente: Registro del CMBD-AH, Servicio de Planificación y Financiación Sanitaria.



# Referencias bibliográficas

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Orphanet. Portal de información de enfermedades raras [sede Web]. INSERM [acceso 10 de junio de 2009]. Sobre las enfermedades raras. Disponible en: http://www.orpha.net/consor/cgi-bin/Education\_AboutRareDiseases.php?Ing=ES

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Dirección General de Sanidad y Protección de los Consumidores. Consulta Pública Las Enfermedades Raras: Un Desafío Para Europa [Internet]. Comisión Europea; 2007 [acceso 30 de septiembre de 2008]. Disponible en: http://ec.europa.eu/health/ph\_threats/non\_com/docs/raredis\_comm\_es.pdf

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Europa. El Portal de la Unión Europea [sede Web]. Luxemburgo: Oficina de Publicaciones Oficiales de las Comunidades Europeas; 1995-2009 [acceso 29 de junio de 2009]. Recomendación del Consejo relativa a una acción en el ámbito de las enfermedades raras. Disponible en: http://ec.europa.eu/health/ph threats/non com/rare 10 es.htm.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Comunicación de la Comisión al Parlamento Europeo, al Consejo, al Comité Económico y Social Europeo y al Comité de las Regiones. Las enfermedades raras: un reto para Europa {SEC(2008)2713} {SEC(2008)2712}, COM(2008) 679 final, (11-11-2008).

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Europa. El Portal de la Unión Europea [sede Web]. Luxemburgo: Oficina de Publicaciones Oficiales de las Comunidades Europeas; 1995-2009 [acceso 29 de mayo de 2009]. Enfermedades poco comunes. Disponible en: http://ec.europa.eu/health/ph\_threats/non\_com/rare\_diseases\_es.htm

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> EURORDIS (2009): The Voice of 12.000 Patients. Experiences and Expectations of Rare Disease Patients on Diagnosis and Care in Europe. A report based on the EurordisCare2 and EurordisCare3 Surveys. http://www.eurordis.org/IMG/pdf/voice\_12000\_patients/EURORDISCARE\_FULLBOOKr.pdf

Programa de acción comunitaria sobre las enfermedades poco comunes en el marco de la acción en el ámbito de la salud pública (1999-2003). Decisión nº 1295/1999/CE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 29 de abril de 1999. Diario Oficial de las Comunidades Europeas, L 155/1;1999, (22-6-1999).

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup> Programa de acción comunitario en el ámbito de la salud pública (2003-2008). Decisión n° 1786/2002/CE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 23 de septiembre de 2002. Diario Oficial de las Comunidades Europeas, L 271/1; 2002, (9-10-2002).

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Programa de acción comunitaria en el ámbito de la salud (2008-2013). Decisión nº 1350/2007/CE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 23 de octubre de 2007. Diario Oficial de las Comunidades Europeas, L 301/3; 2007, (20-11-2007).

Impacto, Vol. 2 nº 6 Junio 2009. [acceso 22 de junio de 2008]. Disponible en: http://www.msc.es/organizacion/sns/planCalidadSNS/boletinAgencia/suplementoImpacto/16/snsenmarcha1. html

<sup>&</sup>lt;sup>11</sup> Ministerio de Sanidad y Política Social (2009): Estrategia en Enfermedades Raras del Sistema Nacional de Salud (Borrador). En prensa.

<sup>&</sup>lt;sup>12</sup> Botella Rocamora P, Zurriaga Lloréns O, Posada De La Paz M, Martínez Beneito MA, Bel Prieto E, Robustillo Rodela A et al. *Atlas Nacional Provincial de Enfermedades Raras 1999-2003* [monografía en Internet]. Valencia: REpIER, 2006 [acceso 25 de agosto de 2008]. Disponible en: http://ec.europa.eu/health/ph\_threats/non\_com/Atlas\_Nacional\_Provincial\_ER\_LD2\_prot.pdf

<sup>&</sup>lt;sup>13</sup> Zurriaga Lloréns O, Martínez García C, Arizo Luque V, Sánchez Pérez MJ, Ramos Aceitero JM, García Blasco MJ et al en nombre de los integrantes de la Red REpIER. Los Registros de Enfermedades en la Investigación Epidemiológica de las Enfermedades Raras en España. Rev Esp Salud Pública. 2005; 80: 249-257.



- <sup>14</sup> Gavrila Chervase D, Robustillo Rodela A, Cuadrado Gamarra I, Zorrilla Torras B. Estudio de la Morbilidad Hospitalaria por Enfermedades Raras en la Comunidad de Madrid. Años 1999-2002. Boletín Epidemiológico de la Comunidad de Madrid. 2005; 11(4): 3-25.
- <sup>15</sup> Arizo Luque V, Botella Rocamora P, Abellán Andrés C, Martínez Beneito MA, García Blasco MJ, Amador Iscla A et al. Aproximación a las Enfermedades Raras en la Comunidad Valenciana. Periodo 1999-2003. Valencia: Comunitat Valenciana; 2005. Informes de Salud: 91.
- <sup>16</sup> Guillén Enriquez J, Durán Plá E, Pastor García MA, editores científicos. Enfermedades Raras en Andalucía. Sevilla: Junta de Andalucía, Consejería de Salud; 2006.
- <sup>17</sup> Ramos Aceitero JM, Sánchez Cancho JF, Álvarez Díaz MM, García Bazaga MA, García Ramos P, Zambrano Casimiro M et al. Enfermedades raras en Extremadura. Mérida: Junta de Extremadura, Consejería de Sanidad y Consumo; 2005.
- <sup>18</sup> Ramalle Gómara E, González Martínez MA en el nombre del Grupo de Estudios de las Enfermedades Raras en la Rioja. Enfermedades Raras en La Rioja, período 1999 a 2002. Boletín Epidemiológico del Gobierno de La Rioja. 2004; 200: 1447-1451.
- <sup>19</sup> Titos Gil S, Hernando Arizaleta L, Palomar Rodríguez JA. Ingresos hospitalarios de personas con enfermedades raras. Región de Murcia, 2002-2007. Serie Informes sobre el Sistema Regional de Salud, nº 0901. Murcia: Consejería Sanidad y Consumo; 2009. Disponible en: <a href="http://www.murciasalud.es/recursos/ficheros/150501-Informe\_CargaAsist\_ER\_20090303.pdf">http://www.murciasalud.es/recursos/ficheros/150501-Informe\_CargaAsist\_ER\_20090303.pdf</a>
- <sup>20</sup> Posada de la Paz M. Las enfermedades raras y su impacto en la gestión de los servicios de salud. Rev Adm Sanit. 2008; 6 (I): 157-178.
- <sup>21</sup> Posada M, Martín-Arribas C, Ramírez A, Villaverde A, Abaitua I. Enfermedades raras. Concepto, epidemiología y situación actual en España. An. Sist. Sanit. Navar. 2008; 31(2): 9-20.
- <sup>22</sup> Padrón Municipal de Habitantes, Series 2001-2007 [sede Web]. Murcia: Centro Regional de Estadística de Murcia, Consejería de Economía y Hacienda de la Región de Murcia; [acceso 22 de octubre de 2008]. Disponible en: http://www.carm.es/econet/sicrem/PU\_padron/
- <sup>23</sup> Orphanet Report Series, Prevalence of rare diseases: Bibliographic data, November 2008, Number 1. [acceso 10 de febrero de 2009]. Disponible en: http://www.orpha.net/orphacom/cahiers/docs/GB/Prevalence\_of\_rare\_diseases\_by\_alphabetical\_list.pdf



Dirección General de Planificación, Financiación Sanitaria y Política Farmacéutica



# ANEXO. TABLAS DE RESULTADOS DE ALTAS CON DIAGNÓSTICO PRINCIPAL DE ENFERMEDAD RARA POR CÓDIGO CIE9-MC

REGIÓN DE MURCIA, 2002-2007.



#### 1. Tablas de resultados por código CIE9-MC según grupo de ER

Tablas A1- A44. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y código CIE9-MC, por grupo de ER. Región de Murcia, 2002-2007.

Tablas B1- B44. Características de las altas con diagnóstico principal de ER según código CIE9-MC, por grupo de ER. Región de Murcia, 2002-2007.

#### 2. Tablas de resultados por código CIE9-MC (orden: frecuencia descendente de altas)

Tabla C1. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas).

Tabla D1. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas).



# Relación de tablas

1. Tablas de resultados por código CIE9-MC según grupo de ER	40
Tablas A1- A44. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes seg	ún sovo
y código CIE9-MC, por grupo de ER. Región de Murcia, 2002-2007.	41
y codigo oic 3-100, por grupo de cir. Region de Marcia, 2002-2007.	
GRUPO I. ENFERMEDADES ENDOCRINAS	12
TABLA A1. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS TIROIDES Y PARATIROIDES	42
TABLA A2. TRASTORNOS DE LA GLÁNDULA PITUITARIA Y SU CONTROL HIPOTALÁMICO	
TABLA A3. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS ADRENALES	42
TABLA A4. OTROS TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS ENDOCRINAS	43
GRUPO II. DEFICIENCIAS NUTRITIVAS	
TABLA A5. DEFICIENCIAS NUTRITIVAS	43
GRUPO III. TRASTORNOS METABÓLICOS Y DE INMUNIDAD	43
TABLA A6. TRASTORNOS DEL TRANSPORTE Y METABOLISMO DE AMINOÁCIDOS	
TABLA A7. TRASTORNOS DEL TRANSPORTE Y METABOLISMO DE LOS CARBOHIDRATOS	
TABLA A8. TRASTORNOS DEL METABOLISMO LIPOIDE	
TABLA 49. TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE PROTEÍNAS	
TABLA A10. TRASTORNOS DEL METABOLISMO MINERAL	
TABLA A11. OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMOTABLA A12. TRASTORNOS QUE IMPLICAN EL MECANISMO INMUNITARIO	45
TABLA A12. TRASTORNOS QUE IMPLICAN EL MECANISMO INMUNITARIOTABLA A13. ANEMIAS HEREDITARIAS	
TABLA A14. OTRAS ANEMIASTABLA A14. OTRAS ANEMIAS	
TABLA A15. DEFECTOS DE LA COAGULACIÓN	40
TABLA A16. OTRAS ENFERMEDADES DE LA SANGRE	40 47
TABLA A16B. OTRAS ENFERMEDADES DE LA SANGRE, EXCEPTO AGRANULOCITOSIS EN PACIENTES	т/
ONCOLÓGICOS*	47
GRUPO IV. TRASTORNOS MENTALES	
TABLA A17. TRASTORNOS MENTALES	
GRUPO V. ENFERMEDADES DEL SISTEMA NERVIOSO	
TABLA A18. DEGENERACIONES CEREBRALES	48
TABLA A19. OTRAS ENFERMEDADES EXTRAPIRAMIDALES Y TRASTORNOS ANORMALES DE LOS	
MOVIMIENTOS	49
TABLA A20. ENFERMEDAD ESPINOCEREBELOSA	
TABLA A21. ENFERMEDADES DE LA MÉDULA ESPINAL	50
TABLA A22. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL	
TABLA A23. EPILEPSIA Y MIGRAÑATABLA A24. NEUROPATÍA PERIFÉRICA HEREDITARIA E IDIOPÁTICA	51
TABLA A24. NEUROPATIA PERIFERICA HEREDITARIA E IDIOPATICATABLA A25. TRASTORNOS MIONEURALES Y MIOPATÍAS	51
TABLA A25. TRASTORNOS MIONEURALES Y MIOPATIASTABLA A26. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO PERIFÉRICO	
GRUPO VI. TRASTORNOS OCULARES	
TABLA A29. TRASTORNOS DEL IRIS	
TABLA A30. TRASTORNOS DE LA CÓRNEA	
TABLA A31. OTROS TRASTORNOS OCULARES	
GRUPO VII. ENFERMEDADES DEL SISTEMA CIRCULATORIO	53
TABLA A32. POLIARTERITIS NODOSA Y ENFERMEDADES CONEXAS	53
TABLA A33. OTRAS ENFERMEDADES CIRCULATORIAS	
GRUPO VIII. ENFERMEDADES DEL APARATO RESPIRATORIO	
TABLA A34. ENFERMEDADES PULMONARES	
GRUPO IX. ENFERMEDADES DEL SISTEMA DIGESTIVO	
TABLA A35. ENFERMEDADES DEL APARATO DIGESTIVO	54
GRUPO X. ENFERMEDADES DEL APARATO GENITOURINARIO	
TABLA A36. GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA	55
TABLA A37. NEFRITIS Y NEFROPATÍA NO ESPECIFICADA COMO AGUDA NI CRÓNICA	
TABLA A38. OTROS TRASTORNOS DEL APARATO URINARIO	55
GRUPO XI. ENFERMEDADES DE LA PIEL Y TEJIDO SUBCUTÁNEO	
TABLA A39. DERMATOSIS BULLOSATABLA A40. OTROS TRASTORNOS DE LA PIEL	
GRUPO XII. ENFERMEDADES DEL SISTEMA OSTEOMIOARTICULAR Y TEJIDO CONECTIVO	56 בם
TABLA A41. ENFERMEDADES DIFUSAS DEL TEJIDO CONECTIVO	
TABLA A41. ENPERMEDADES DIFUSAS DEL TEJIDO CONECTIVOTABLA A42. ARTROPATÍAS	
TABLA A43. OSTEOCONDROPATÍAS	57 50
TABLA A44. OTRAS ENFERMEDADES OSTEOMIOARTICULARES	58



Tablas B1- B44. Características de las altas con diagnóstico principal de ER según sexo y códio por grupo de ER. Región de Murcia, 2002-2007	
por grapo de Eri. Negion de Marcia, 2002 2007	
GRUPO I. ENFERMEDADES ENDOCRINAS	60
TABLA B1. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS TIROIDES Y PARATIROIDES	60
TABLA B2. TRASTORNOS DE LA GLÁNDULA PITUITARIA Y SU CONTROL HIPOTALÁMICO	
TABLA B3. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS ADRENALES	60
TABLA B4. OTROS TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS ENDOCRINAS	
GRUPO II. DEFICIENCIAS NUTRITIVAS	
TABLA B5. DEFICIENCIAS NUTRITIVAS	61
GRUPO III. TRASTORNOS METABÓLICOS Y DE INMUNIDAD	
TABLA B6. TRASTORNOS DEL TRANSPORTE Y METABOLISMO DE AMINOÁCIDOS	
TABLA B7. TRASTORNOS DEL TRANSPORTE Y METABOLISMO DE LOS CARBOHIDRATOS	
TABLA B8. TRASTORNOS DEL METABOLISMO LIPOIDE	62
TABLA B9. TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE PROTEÍNAS	
TABLA B10. TRASTORNOS DEL METABOLISMO MINERAL	
TABLA B11. OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO	63
TABLA B12. TRASTORNOS QUE IMPLICAN EL MECANISMO INMUNITARIO	
TABLA B13. ANEMIAS HEREDITARIAS	
TABLA B14. OTRAS ANEMIASTABLA B15. DEFECTOS DE LA COAGULACIÓN	
TABLA B16. OTRAS ENFERMEDADES DE LA SANGRE	04
TABLA B16B. OTRAS ENFERMEDADES DE LA SANGRE, EXCEPTO AGRANULOCITOSIS EN PACIEN	
ONCOLÓGICOS*	
GRUPO IV. TRASTORNOS MENTALES	
TABLA B17. TRASTORNOS MENTALES	66
GRUPO V. ENFERMEDADES DEL SISTEMA NERVIOSO	66
TABLA B18. DEGENERACIONES CEREBRALES	66
TABLA B19. OTRAS ENFERMEDADES EXTRAPIRAMIDALES Y TRASTORNOS ANORMALES DE LOS	
MOVIMIENTOS	67
TABLA B20. ENFERMEDAD ESPINOCEREBELOSA	
TABLA B21. ENFERMEDADES DE LA MÉDULA ESPINAL	
TABLA B22. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL	
TABLA B23. EPILEPSIA Y MIGRAÑA	69
TABLA B24. NEUROPATÍA PERIFÉRICA HEREDITARIA E IDIOPÁTICA	
TABLA B25. TRASTORNOS MIONEURALES Y MIOPATÍAS	69
TABLA B26. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO PERIFÉRICO	
GRUPO VI. TRASTORNOS OCULARES	
TABLA B29. TRASTORNOS DEL IRISTABLA B30. TRASTORNOS DE LA CÓRNEA	70
TABLA B30. TRASTORNOS DE LA CORNEA	
GRUPO VII. ENFERMEDADES DEL SISTEMA CIRCULATORIO	
TABLA B32. POLIARTERITIS NODOSA Y ENFERMEDADES CONEXAS	71
TABLA B33. OTRAS ENFERMEDADES CIRCULATORIAS	
GRUPO VIII. ENFERMEDADES DEL APARATO RESPIRATORIO	
TABLA B34. ENFERMEDADES PULMONARES	
GRUPO IX. ENFERMEDADES DEL SISTEMA DIGESTIVO	72
TABLA B35. ENFERMEDADES DEL APARATO DIGESTIVO	
GRUPO X. ENFERMEDADES DEL APARATO GENITOURINARIO	
TABLA B36. GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA	73
TABLA B37. NEFRITIS Y NEFROPATÍA NO ESPECIFICADA COMO AGUDA NI CRÓNICA	73
TABLA B38. OTROS TRASTORNOS DEL APARATO URINARIO	
GRUPO XI. ENFERMEDADES DE LA PIEL Y TEJIDO SUBCUTÁNEO	
TABLA B39. DERMATOSIS BULLOSA	74
TABLA B40. OTROS TRASTORNOS DE LA PIEL	74
GRUPO XII. ENFERMEDADES DEL SISTEMA OSTEOMIOARTICULAR Y TEJIDO CONECTIVO	
TABLA B41. ENFERMEDADES DIFUSAS DEL TEJIDO CONECTIVO	
TABLA B42. ARTROPATÍAS	75
TABLA B43. OSTEOCONDROPATÍASTABLA B44. OTBAS ENFERMEDADES OSTEOMIOARTICULARES	/6
LADIA DAA UUDAA ENEEDIVEDADEA UATEUWIDAB HUJII ABEA	/h



2. Tablas de resultados por código CIE9-MC (orden: frecuencia descendente de altas)7	7
Tabla C1. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas)	'8
Tabla D1. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas)	88

1. TABLAS DE RESULTADOS POR CÓDIGO CIE9-MC SEGÚN GRUPO DE ER



#### **GRUPO I. ENFERMEDADES ENDOCRINAS**

# TABLA A1. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS TIROIDES Y PARATIROIDES

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujeres		Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
242.0	BOCIO TÓXICO DIFUSO (242.00, 242.01)	257	0,66	70	0,18	327	0,41
243	HIPOTIROIDISMO CONGÉNITO	3	0,01	1	0,00	4	0,01
245.2	TIROIDITIS LINFOCÍTICA CRÓNICA	69	0,18	6	0,02	75	0,10
252.0	HIPERPARATIROIDISMO	78	0,20	37	0,09	115	0,15
252.1	HIPOPARATIROIDISMO	12	0,03	3	0,01	15	0,02
Subtotal		419	1,07	117	0,29	536	0,68

### TABLA A2. TRASTORNOS DE LA GLÁNDULA PITUITARIA Y SU CONTROL HIPOTALÁMICO

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujeres		Hombres		Total	
СОБІСС	DESCRIP CION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
253.0	ACROMEGALIA Y GIGANTISMO	3	0,01	2	0,01	5	0,01
253.1	OTRAS HIPERFUNCIONES E HIPERFUNC. NO ESPEC. GLÁNDULA PITUITARIA ANTERIOR	3	0,01	0	0,00	3	0,00
253.2	PANHIPOPITUITARISMO	12	0,03	9	0,02	21	0,03
253.3	ENANISMO PITUITARIO	6	0,02	3	0,01	9	0,01
253.4	OTROS TRASTORNOS GLÁNDULA HIPOFISARIA ANTERIOR	1	0,00	1	0,00	2	0,00
Subtotal		25	0,06	15	0,04	40	0,05

### TABLA A3. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS ADRENALES

CÓDIGO	DESCRIPCION	Mujere	Mujeres		Hombres		
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
255.0	SÍNDROME DE CUSHING	31	0,08	10	0,03	41	0,05
255.1	HIPERALDOSTERONISMO	13	0,03	12	0,03	25	0,03
255.2	TRASTORNOS ADRENOGENITALES	7	0,02	3	0,01	10	0,01
255.4	INSUFICIENCÍA CORTICOADRENAL	48	0,12	32	0,08	80	0,10
255.6	HIPERFUNCIÓN MEDULOSUPRARRENAL	2	0,01	0	0,00	2	0,00
Subtotal		101	0,26	57	0,14	158	0,20

# TABLA A4. OTROS TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS ENDOCRINAS

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujeres	Mujeres		Mujeres Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa	
257.8	OTRAS DISFUNCIONES TESTICULARES	3	0,01	1	0,00	4	0,01	
259.2	SÍNDROME CARCINOIDE	77	0,20	90	0,23	167	0,21	
259.4	ENANISMO SIN CLASIFICAR BAJO OTRO CONCEPTO	6	0,02	6	0,02	12	0,02	
Subtotal		86	0,22	97	0,24	183	0,23	

#### **GRUPO II. DEFICIENCIAS NUTRITIVAS**

### **TABLA A5. DEFICIENCIAS NUTRITIVAS**

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	Mujeres		Hombres		
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
260	KWASHIORKOR	0	0,00	1	0,00	1	0,00
261	MARASMO NUTRITIVO	7	0,02	15	0,04	22	0,03
265.2	PELAGRA	0	0,00	1	0,00	1	0,00
Subtotal		7	0,02	17	0,04	24	0,03

### GRUPO III. TRASTORNOS METABÓLICOS Y DE INMUNIDAD

### TABLA A6. TRASTORNOS DEL TRANSPORTE Y METABOLISMO DE AMINOÁCIDOS

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	S	Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
270.0	TRASTORNO DEL TRANSPORTE DE AMINOÁCIDOS	0	0,00	2	0,01	2	0,00
270.1	FENILCETONURIA (PKU)	1	0,00	1	0,00	2	0,00
270.2	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE AMINOÁCIDOS AROMÁTICOS	1	0,00	3	0,01	4	0,01
270.3	TRASTORNO DEL METABOLISMO DE AMINOÁCIDOS DE CADENA RAMIFICADA	4	0,01	1	0,00	5	0,01
270.6	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL CICLO URÉICO	2	0,01	4	0,01	6	0,01
270.7	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE AMINOÁCIDOS DE CADENA RECTA	10	0,03	6	0,02	16	0,02
Subtotal		18	0,05	17	0,04	35	0,04



TABLA A7. TRASTORNOS DEL TRANSPORTE Y METABOLISMO DE LOS CARBOHIDRATOS

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujeres		Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
271.0	GLUCOGENOSIS	83	0,21	6	0,02	89	0,11
271.1	GALACTOSEMIA	1	0,00	1	0,00	2	0,00
271.8	OTROS TRASTORNOS ESPEC. DEL TRANSPORTE Y METABOLISMO DE CARBOHIDRATOS	3	0,01	3	0,01	6	0,01
Subtotal		87	0,22	10	0,03	97	0,12

TABLA A8. TRASTORNOS DEL METABOLISMO LIPOIDE

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	s	Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
272.5	CARENCÍA DE LIPOPROTEÍNAS	2	0,01	0	0,00	2	0,00
272.6	LIPODISTROFIA	94	0,24	11	0,03	105	0,13
272.7	LIPIDOSIS	6	0,02	11	0,03	17	0,02
272.8	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS LÍPIDOS	11	0,03	12	0,03	23	0,03
Subtotal		113	0,29	34	0,09	147	0,19

TABLA A9. TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE PROTEÍNAS

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujeres		Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
273.1	PARAPROTEINEMIA MONOCLONAL	6	0,02	12	0,03	18	0,02
273.2	OTRAS PARAPROTEINEMIAS	7	0,02	1	0,00	8	0,01
273.3	MACROGLOBULINEMIA	4	0,01	10	0,03	14	0,02
273.8	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE PROTEINAS PLASMÁTICAS	17	0,04	8	0,02	25	0,03
Subtotal		34	0,09	31	0,08	65	0,08

TABLA A10. TRASTORNOS DEL METABOLISMO MINERAL

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujeres		Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPTION TO THE PROPERTY OF	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
275.0	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL HIERRO	19	0,05	29	0,07	48	0,06
275.1	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL COBRE	8	0,02	8	0,02	16	0,02
275.3	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO	1	0,00	1	0,00	2	0,00
275.4	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL CALCIO (275.40, 275.49)	75	0,19	47	0,12	122	0,15
Subtotal		103	0,26	85	0,21	188	0,24

### TABLA A11. OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	S	Hombre	es	Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
277.0	FIBROSIS QUÍSTICA (277.00, 277.01)	23	0,06	17	0,04	40	0,05
277.1	TRASTORNO METABOLISMO DE PORFIRINA	32	0,08	6	0,02	38	0,05
277.2	OTROS TRASTORNOS METABOLISMO DE PURINA Y PIRIMIDINA	0	0,00	2	0,01	2	0,00
277.3	AMILOÍDOSIS	20	0,05	35	0,09	55	0,07
277.4	TRASTORNOS DE LA EXCRECIÓN DE BILIRRUBINA	6	0,02	8	0,02	14	0,02
277.5	MUCOPOLISACARIDOSIS	1	0,00	59	0,15	60	0,08
277.6	OTROS TRASTORNOS DE ENZIMAS CIRCULATORIAS	4	0,01	0	0,00	4	0,01
277.8	OTROS TRASTORNOS ESPECÍFICOS DEL METABOLISMO	9	0,02	3	0,01	12	0,02
Subtotal		95	0,24	130	0,33	225	0,29

### TABLA A12. TRASTORNOS QUE IMPLICAN EL MECANISMO INMUNITARIO

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	S	Hombre	es	Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
279.00	HIPOGAMMAGLOBULINEMIA NO ESPECIFICADA	50	0,13	24	0,06	74	0,09
279.01	INMUNODEFICIENCÍA IgA SELECTIVA	0	0,00	1	0,00	1	0,00
279.03	OTRAS DEFICIENCIAS DE INMUNOGLOBULINA SELECTIVAS	1	0,00	16	0,04	17	0,02
279.04	HIPOGAMMAGLOBULINEMIA CONGÉNITA	15	0,04	60	0,15	75	0,10
279.05	INMUNODEFICIENCÍA CON AUMENTO DE IgM	1	0,00	2	0,01	3	0,00
279.06	INMUNODEFICIENCÍA VARIABLE COMÚN	12	0,03	89	0,22	101	0,13
279.10	INMUNODEFICIENCÍA CON CARENCÍA PREDOMINANTE DE CÉLULAS T, NO ESPECIFICADA	0	0,00	1	0,00	1	0,00
279.2	INMUNODEFICIENCÍA COMBINADA	0	0,00	1	0,00	1	0,00
Subtotal		79	0,20	194	0,49	273	0,35



### **TABLA A13. ANEMIAS HEREDITARIAS**

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	S	Hombre	es	Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
282.0	ESFEROCITOSIS HEREDITARIA	13	0,03	7	0,02	20	0,03
282.2	ANEMIA POR TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE GLUTATIÓN	1	0,00	7	0,02	8	0,01
282.3	OTRAS ANEMIAS HEMOLÍTICAS POR CARENCÍA DE ENZIMAS	1	0,00	0	0,00	1	0,00
282.4	TALASEMIAS	17	0,04	15	0,04	32	0,04
282.6	ANEMIA DEPRANOCÍTICA (282.60, 282.61, 282.62, 282.63, 282.69)	51	0,13	21	0,05	72	0,09
282.7	OTRAS HEMOGLOBINOPATÍAS	1	0,00	0	0,00	1	0,00
284.0	ANEMIA APLÁSTICA CONSTITUCIONAL	10	0,03	2	0,01	12	0,02
Subtotal		94	0,24	52	0,13	146	0,19

### **TABLA A14. OTRAS ANEMIAS**

CÓDIGO	DESCRIPCION	Mujere	S	Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
280.8	OTRAS ANEMIAS ESPECIFICADAS POR CARENCÍA DE HIERRO	5	0,01	4	0,01	9	0,01
281.0	ANEMIA PERNICIOSA	18	0,05	12	0,03	30	0,04
283.0	ANEMIAS HEMOLÍTICAS AUTOINMUNES	57	0,15	48	0,12	105	0,13
283.1	ANEMIAS HEMOLÍTICAS NO AUTOINMUNES (283.11)	8	0,02	7	0,02	15	0,02
283.2	HEMOGLOBINURIA POR HEMOLISIS DE CAUSA EXTERNA	1	0,00	1	0,00	2	0,00
285.0	ANEMIA SIDEROBLÁSTICA	26	0,07	89	0,22	115	0,15
Subtotal		115	0,29	161	0,40	276	0,35

### TABLA A15. DEFECTOS DE LA COAGULACIÓN

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	S	Hombre	es	Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
286.0	TRASTORNO CONGÉNITO DEL FACTOR VIII	0	0,00	11	0,03	11	0,01
286.2	CARENCÍA CONGÉNITA DE FACTOR XI	1	0,00	1	0,00	2	0,00
286.3	CARENCÍA CONGÉNITA DE OTROS FACTORES DE COAGULACIÓN	0	0,00	3	0,01	3	0,00
286.4	ENFERMEDAD DE VON WILLEBRAND	0	0,00	1	0,00	1	0,00
286.5	TRASTORNO HEMORRÁGICO POR ANTICOAGULANTES CIRCULANTES	21	0,05	11	0,03	32	0,04
286.6	SÍNDROME DE DESFIBRINACIÓN	2	0,01	0	0,00	2	0,00
Subtotal		24	0,06	27	0,07	51	0,06

#### TABLA A16. OTRAS ENFERMEDADES DE LA SANGRE

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	Mujeres		es	Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
287.0	PÚRPURA ALÉRGICA	79	0,20	103	0,26	182	0,23
287.1	DEFECTOS CUALITATIVOS DE PLAQUETAS	0	0,00	1	0,00	1	0,00
287.3	TROMBOCITOPENIA PRIMARIA	214	0,55	228	0,57	442	0,56
288.0	AGRANULOCITOSIS	935	2,40	891	2,23	1.826	2,31
288.1	TRASTORNOS FUNCIONALES DE NEUTRÓFILOS POLIMORFONUCLEARES	3	0,01	2	0,01	5	0,01
289.8	OTRAS ENF. HEMÁTICAS ESPECIFICADAS Y DE LOS ÓRGANOS HEMATOPOYÉTICOS	4	0,01	9	0,02	13	0,02
Subtotal		1.235	3,17	1234	3,09	2.469	3,13

### TABLA A16B. OTRAS ENFERMEDADES DE LA SANGRE. EXCEPTO AGRANULOCITOSIS EN PACIENTES ONCOLÓGICOS\*

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	S	Hombre	es	Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
287.0	PÚRPURA ALÉRGICA	79	0,20	103	0,26	182	0,23
287.1	DEFECTOS CUALITATIVOS DE PLAQUETAS	0	0,00	1	0,00	1	0,00
287.3	TROMBOCITOPENIA PRIMARIA	214	0,55	228	0,57	442	0,56
288.0	AGRANULOCITOSIS EXCEPTO PACIENTES ONCOLÓGICOS	84	0,22	66	0,17	150	0,19
288.1	TRASTORNOS FUNCIONALES DE NEUTRÓFILOS POLIMORFONUCLEARES	3	0,01	2	0,01	5	0,01
289.8	OTRAS ENF. HEMÁTICAS ESPECIFICADAS Y DE LOS ÓRGANOS HEMATOPOYÉTICOS	4	0,01	9	0,02	13	0,02
Subtotal		384	0,98	409	1,03	793	1,01

<sup>\*</sup> Se consideran pacientes oncológicos aquéllos que cumplen alguno de los siguentes criterios: tener un código de neoplasia en los diagnósticos; haber sido ingresado en un servicio o sección de oncología; tener un código M (códigos de morfología de las neoplasias).

### **GRUPO IV. TRASTORNOS MENTALES**

### **TABLA A17. TRASTORNOS MENTALES**

CÓDICO	DESCRIPCIÓN	Mujere	s	Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
290.11	DEMENCIA PRESENIL CON DELIRIO/ CARACT. DELIRANTES/ DEPRESIVAS (290.12, 290.13)	3	0,01	5	0,01	8	0,01
299.0	AUTISMO INFANTIL (299.00, 299.01)	1	0,00	4	0,01	5	0,01
299.8	OTRAS PSICOSIS ESPECIFICADAS DE LA PRIMERA INFANCIA (299.80 299.81)	0	0,00	2	0,01	2	0,00
300.6	SÍNDROME DE DESPERSONALIZACIÓN	2	0,01	1	0,00	3	0,00
307.1	ANOREXIA NERVIOSA	116	0,30	13	0,03	129	0,16
307.23	TRASTORNO DE GILLES DE LA TOURETTE	2	0,01	0	0,00	2	0,00
307.51	BULIMIA	31	0,08	3	0,01	34	0,04
307.52	PICA	0	0,00	1	0,00	1	0,00
Subtotal		155	0,40	29	0,07	184	0,23

### **GRUPO V. ENFERMEDADES DEL SISTEMA NERVIOSO**

### **TABLA A18. DEGENERACIONES CEREBRALES**

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujeres		Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
330.0	LEUCODISTROFIA	2	0,01	2	0,01	4	0,01
330.1	LIPIDOSIS CEREBRAL	3	0,01	0	0,00	3	0,00
330.8	OTRAS DEGENERACIÓNES CEREBRALES ESPECIFICADAS DE LA INFANCIA	15	0,04	4	0,01	19	0,02
331.81	SÍNDROME DE REYE	0	0,00	1	0,00	1	0,00
331.89	OTRA DEGENERACIÓN CEREBRAL	3	0,01	0	0,00	3	0,00
Subtotal		23	0,06	7	0,02	30	0,04



### TABLA A19. OTRAS ENFERMEDADES EXTRAPIRAMIDALES Y TRASTORNOS ANORMALES DE LOS MOVIMIENTOS

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	S	Hombre	es	Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
333.0	OTRAS ENFERMEDADES DEGENERATIVAS DE LOS GANGLIOS BASALES	11	0,03	8	0,02	19	0,02
333.2	MIOCLONUS	20	0,05	33	0,08	53	0,07
333.4	COREA DE HUNTINGTON	16	0,04	11	0,03	27	0,03
333.6	DISTONÍA POR TORSIÓN IDIOPÁTICA	6	0,02	4	0,01	10	0,01
333.81	BLEFAROSPASMO	3	0,01	4	0,01	7	0,01
333.82	DISQUINESIA OROFACIAL	6	0,02	2	0,01	8	0,01
333.83	TORTÍCOLIS ESPASMÓDICA	0	0,00	1	0,00	1	0,00
333.89	OTROS FRAGMENTOS DE DISTONÍA POR TORSIÓN	2	0,01	0	0,00	2	0,00
333.91	SÍNDROME DEL "HOMBRE RÍGIDO"	3	0,01	1	0,00	4	0,01
333.99	OTRAS ENF. EXTRAPIRAMIDALES Y TRASTORNOS ANORMALES DEL MOVIMIENTO	6	0,02	6	0,02	12	0,02
Subtotal		73	0,19	70	0,18	143	0,18

### TABLA A20. ENFERMEDAD ESPINOCEREBELOSA

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	s	Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
334.0	ATAXIA DE FRIEDREICH	2	0,01	3	0,01	5	0,01
334.1	PARAPLEJIA ESPÁSTICA HEREDITARIA	2	0,01	1	0,00	3	0,00
334.2	DEGENERACIÓN CEREBELOSA PRIMARIA	0	0,00	4	0,01	4	0,01
334.3	OTRAS ATAXIAS CEREBELOSAS	2	0,01	4	0,01	6	0,01
334.8	OTRAS ENFERMEDADES ESPINOCEREBELOSAS	0	0,00	25	0,06	25	0,03
Subtotal		6	0,02	37	0,09	43	0,05

# TABLA A21. ENFERMEDADES DE LA MÉDULA ESPINAL

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Muje	es	Hombre	es	Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
335.0	ENFERMEDAD DE WERDNIG-HOFFMANN	1	0,00	1	0,00	2	0,00
335.10	AMIOTROFIA ESPINAL SIN ESPECIFICAR	1	0,00	3	0,01	4	0,01
335.19	OTRAS AMIOTROFIAS ESPINALES	0	0,00	1	0,00	1	0,00
335.20	ESCLEROSIS LATERAL AMIOTRÓFICA	52	0,13	56	0,14	108	0,14
335.21	ATROFIA MUSCULAR PROGRESIVA	0	0,00	2	0,01	2	0,00
335.22	PARÁLISIS BULBAR PROGRESIVA	1	0,00	1	0,00	2	0,00
335.23	PARÁLISIS PSEUDOBULBAR	3	0,01	2	0,01	5	0,01
335.24	ESCLEROSIS LATERAL PRIMARIA	4	0,01	2	0,01	6	0,01
335.29	OTRAS ENFERMEDADES DE NEURONA MOTORA	2	0,01	3	0,01	5	0,01
336.0	SIRINGOMIELIA Y SIRINGOBULBIA	9	0,02	7	0,02	16	0,02
Subtotal		73	0,19	78	0,20	151	0,19

# TABLA A22. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	S	Hombre	es	Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
323.5	ENCEFALITIS DESPUÉS DE PROCEDIMIENTOS DE INMUNIZACIÓN	0	0,00	1	0,00	1	0,00
340	ESCLEROSIS MÚLTIPLE	259	0,66	136	0,34	395	0,50
341.0	NEUROMIELITIS ÓPTICA	11	0,03	5	0,01	16	0,02
341.1	ENFERMEDAD DE SCHILDER	1	0,00	1	0,00	2	0,00
341.8	OTRAS ENFERMEDADES DESMIELINIZANTES DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL	6	0,02	6	0,02	12	0,02
344.89	OTROS SÍNDROMES PARALÍTICOS ESPECIFICADOS	5	0,01	3	0,01	8	0,01
347	CATAPLEJIA Y NARCOLEPSIA	4	0,01	9	0,02	13	0,02
349.81	RINORREA DEL LÍQUIDO CEFALORRAQUÍDEO	22	0,06	14	0,04	36	0,05
349.82	ENCEFALOPATÍA TÓXICA	5	0,01	18	0,05	23	0,03
349.89	OTRO TRASTORNO ESPECIFICADO DEL SISTEMA NERVIOSO	2	0,01	4	0,01	6	0,01
Subtotal		315	0,81	197	0,49	512	0,65



### TABLA A23. EPILEPSIA Y MIGRAÑA

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	S	Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
345.0	EPILEPSIA NO CONVULSIVA GENERALIZADA (345.00, 345.01)	27	0,07	34	0,09	62	0,08
345.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA (345.10, 345.11)	343	0,88	556	1,39	900	1,14
345.6	ESPASMOS INFANTILES (345.60, 345.61)	39	0,10	49	0,12	88	0,11
345.8	OTRAS FORMAS DE EPILEPSIA (345.80, 345.81)	14	0,04	19	0,05	33	0,04
346.8	OTRAS FORMAS DE MIGRAÑA (346.80, 346.81)	13	0,03	16	0,04	29	0,04
		436	1,12	674	1,69	1112	1,41

# TABLA A24. NEUROPATÍA PERIFÉRICA HEREDITARIA E IDIOPÁTICA

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujeres	S	Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPTION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
356.0	NEUROPATÍA PERIFÉRICA HEREDITARIA	3	0,01	1	0,00	4	0,01
356.1	ATROFIA MUSCULAR PERONEAL	1	0,00	2	0,01	3	0,00
356.2	NEUROPATÍA SENSORIAL HEREDITARIA	3	0,01	4	0,01	7	0,01
356.3	ENFERMEDAD DE REFSUM	1	0,00	0	0,00	1	0,00
356.8	OTRA NEUROPATÍA PERIFÉRICA IDIOPÁTICA ESPECIFICADA	3	0,01	3	0,01	6	0,01
Subtotal		11	0,03	10	0,03	21	0,03

# TABLA A25. TRASTORNOS MIONEURALES Y MIOPATÍAS

CÓDIGO	CÓDIGO DESCRIPCIÓN		S	Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
358.0	MIASTENIA GRAVE	82	0,21	35	0,09	117	0,15
359.0	DISTROFIA MUSCULAR HEREDITARIA CONGÉNITA	11	0,03	3	0,01	14	0,02
359.1	DISTROFIA MUSCULAR PROGRESIVA HEREDITARIA	1	0,00	17	0,04	18	0,02
359.2	TRASTORNOS MIOTÓNICOS	2	0,01	6	0,02	8	0,01
Subtotal		96	0,25	61	0,15	157	0,20

....

# TABLA A26. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO PERIFÉRICO

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujeres	Mujeres		Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa	
350.8	OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DEL NERVIO TRIGÉMINO	6	0,02	1	0,00	7	0,01	
351.8	OTROS TRASTORNOS DEL NERVIO FACIAL	12	0,03	5	0,01	17	0,02	
353.5	AMIOTROFIA NEURÁLGICA	0	0,00	2	0,01	2	0,00	
357.0	POLINEURITIS INFECCIOSA AGUDA	37	0,09	73	0,18	110	0,14	
Subtotal		55	0,14	81	0,20	136	0,17	

### **GRUPO VI. TRASTORNOS OCULARES**

#### **TABLA A29. TRASTORNOS DEL IRIS**

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	Mujeres		Hombres		
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
364.24	SÍNDROME DE VOGT-KOYANAGI	3	0,01	2	0,01	5	0,01
364.51	ATROFIA ESENCIAL O PROGRESIVA DEL IRIS	0	0,00	1	0,00	1	0,00
Subtotal		3	0,01	3	0,01	6	0,01

### TABLA A30. TRASTORNOS DE LA CÓRNEA

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujeres		Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
371.48	DEGENERACIÓNES PERIFÉRICAS DE LA CÓRNEA	1	0,00	0	0,00	1	0,00
371.57	DISTROFIA ENDOTELIAL DE LA CÓRNEA	3	0,01	1	0,00	4	0,01
Subtotal		4	0,01	1	0,00	5	0,01

### **TABLA A31. OTROS TRASTORNOS OCULARES**

CÓDICO	DESCRIPCIÓN	Mujere	s	Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
362.18	VASCULITIS RETINIANA	3	0,01	1	0,00	4	0,01
362.21	FIBROPLASIA RETROCRISTALINA	2	0,01	5	0,01	7	0,01
377.31	PAPILITIS ÓPTICA	7	0,02	3	0,01	10	0,01
378.61	SÍNDROME DE VAINA (TENDÓN) DE BROWN	4	0,01	1	0,00	5	0,01
379.46	REACCIÓN PUPILAR TÓNICA	4	0,01	0	0,00	4	0,01
379.51	NISTAGMUS CONGÉNITO	1	0,00	0	0,00	1	0,00
Subtotal		21	0,05	10	0,03	31	0,04

#### GRUPO VII. ENFERMEDADES DEL SISTEMA CIRCULATORIO

### TABLA A32. POLIARTERITIS NODOSA Y ENFERMEDADES CONEXAS

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujer	es	Hombre	es	Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
446.0	POLIARTERITIS NODOSA	16	0,04	27	0,07	43	0,05
446.1	SÍNDROME AGUDO FEBRIL DE NODO LINFÁTICO (MCLS)	28	0,07	34	0,09	62	0,08
446.21	SÍNDROME DE GOODPASTURE	3	0,01	5	0,01	8	0,01
446.4	GRANULOMATOSIS DE WEGENER	16	0,04	21	0,05	37	0,05
446.5	ARTERITIS DE CÉLULAS GIGANTES	80	0,21	56	0,14	136	0,17
446.6	MICROANGIOPATÍA TROMBÓTICA	13	0,03	5	0,01	18	0,02
446.7	ENFERMEDAD DE TAKAYASU	3	0,01	0	0,00	3	0,00
Subtotal		159	0,41	148	0,37	307	0,39

### **TABLA A33. OTRAS ENFERMEDADES CIRCULATORIAS**

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	S	Hombre	es	Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
392.0	COREA REUMÁTICA COM COMPLICACIÓN CARDIACA	1	0,00	0	0,00	1	0,00
392.9	COREA REUMÁTICA SIN COMPLICACIÓN CARDIACA	2	0,01	0	0,00	2	0,00
416.0	HIPERTENSIÓN PULMÓNAR PRIMARIA	12	0,03	15	0,04	27	0,03
422.91	MIOCARDITIS IDIOPÁTICA	2	0,01	6	0,02	8	0,01
425.0	FIBROSIS ENDOMIOCÁRDICA	0	0,00	2	0,01	2	0,00
425.2	CARDIOMIOPATÍA OSCURA DE ÁFRICA	0	0,00	1	0,00	1	0,00
425.3	FIBROELASTOSIS ENDOCÁRDICA	3	0,01	3	0,01	6	0,01
426.7	EXCITACIÓN AURICULOVENTRICULAR ANÓMALA	98	0,25	169	0,42	267	0,34
435.2	SÍNDROME DE ROBO DE LA SUBCLAVIA	4	0,01	7	0,02	11	0,01
437.5	ENFERMEDAD DE MOYAMOYA	0	0,00	1	0,00	1	0,00
443.0	SÍNDROME DE RAYNAUD	18	0,05	7	0,02	25	0,03
443.1	TROMBOANGEITIS OBLITERANTE (ENFERMEDAD DE BUERGER)	2	0,01	9	0,02	11	0,01
446.20	ANGEITIS POR HIPERSENSIBILIDAD, NO ESPECIFICADA	2	0,01	1	0,00	3	0,00
446.21	SÍNDROME DE GOODPASTURE	0	0,00	1	0,00	1	0,00
446.29	OTRAS ANGEITIS DE HIPERSENSIBILIDAD ESPECIFICADAS	25	0,06	27	0,07	52	0,07
447.8	OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DE ARTERIA Y ARTERIOLA	8	0,02	16	0,04	24	0,03
448.0	TELANGIECTASIA HEMORRÁGICA HEREDITARIA	3	0,01	11	0,03	14	0,02
453.0	SÍNDROME DE BUDD-CHIARI	5	0,01	0	0,00	5	0,01
Subtotal		185	0,47	276	0,69	461	0,58

#### GRUPO VIII. ENFERMEDADES DEL APARATO RESPIRATORIO

### TABLA A34. ENFERMEDADES PULMONARES

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujeres		Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
501	ASBESTOSIS	0	0,00	8	0,02	8	0,01
502	NEUMOCONIOSIS POR OTRO SÍLICE O SILICATOS	0	0,00	62	0,16	62	0,08
503	NEUMOCONIOSIS POR OTRO POLVO INORGÁNICO	0	0,00	2	0,01	2	0,00
516.0	PROTEINOSIS ALVEOLAR PULMÓNAR	1	0,00	0	0,00	1	0,00
516.3	ALVEOLITIS FIBROSANTE IDIOPÁTICA	10	0,03	22	0,06	32	0,04
516.8	OTRAS NEUMONOPATÍAS ALVEOLARES Y PARIETOALVEOLARES ESPECIFICADAS	58	0,15	56	0,14	114	0,14
Subtotal		69	0,18	150	0,38	219	0,28

### **GRUPO IX. ENFERMEDADES DEL SISTEMA DIGESTIVO**

### TABLA A35. ENFERMEDADES DEL APARATO DIGESTIVO

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	S	Hombre	es	Total	
ООВІСО	DESCRIP CION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
530.0	ACALASIA Y CARDIOESPASMO DE ESÓFAGO	58	0,15	80	0,20	138	0,17
530.7	SÍNDROME DE LACERACIÓN-HEMORRAGIA GASTROESOFÁGICA	64	0,16	195	0,49	259	0,33
555.0	ENTERITIS REGIÓNAL INTESTINO DELGADO	167	0,43	167	0,42	334	0,42
555.1	ENTERITIS REGIÓNAL INTESTINO GRUESO	100	0,26	88	0,22	188	0,24
555.2	ENTERITIS REGIÓNAL INTESTINO DELGADO CON GRUESO	114	0,29	107	0,27	221	0,28
555.9	ENTERITIS REGIÓNAL SITIO NO ESPECIFICADO	186	0,48	138	0,35	324	0,41
556.0	ENTEROCOLITIS ULCERATIVA (CRÓNICA)	6	0,02	7	0,02	13	0,02
556.1	ILEOCOLITIS ULCERATIVA (CRÓNICA)	4	0,01	3	0,01	7	0,01
556.2	PROCTITIS ULCERATIVA (CRÓNICA)	16	0,04	13	0,03	29	0,04
556.3	PROCTOSIGMOIDITIS ULCERATIVA (CRÓNICA)	19	0,05	27	0,07	46	0,06
556.4	PSEUDOPOLIPOSIS DE COLON	1	0,00	0	0,00	1	0,00
556.5	COLITIS ULCERATIVA COLON IZQUIERDO (CRÓNICA)	14	0,04	19	0,05	33	0,04
556.6	COLITIS ULCERATIVA UNIVERSAL (CRÓNICA)	46	0,12	63	0,16	109	0,14
556.8	OTRAS COLITIS ULCERATIVAS	10	0,03	22	0,06	32	0,04
556.9	COLITIS ULCERATIVA INESPECÍFICA	176	0,45	257	0,64	433	0,55
Subtotal		981	2,51	1186	2,97	2167	2,75

#### **GRUPO X. ENFERMEDADES DEL APARATO GENITOURINARIO**

### TABLA A36. GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	S	Hombre	es	Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
582.0	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA PROLIFERATIVA	9	0,02	28	0,07	37	0,05
582.1	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA MEMBRANOSA	7	0,02	13	0,03	20	0,03
582.2	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA MEMBRANO-PROLIFERATIVA	0	0,00	2	0,01	2	0,00
582.4	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA PROGRESIVA DE EVOLUCIÓN RÁPIDA	1	0,00	4	0,01	5	0,01
582.8	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA CON OTRA LESIÓN RENAL ESPECIFICADA (582.81,582.89)	0	0,00	6	0,02	6	0,01
582.9	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA CON LESIÓN PATOLÓGICA RENAL NO ESPECIFICADA	29	0,07	50	0,13	79	0,10
Subtotal		46	0,12	103	0,26	149	0,19

## TABLA A37. NEFRITIS Y NEFROPATÍA NO ESPECIFICADA COMO AGUDA NI CRÓNICA

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	S	Hombre	es	Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
583.0	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) PROLIFERATIVA	14	0,04	19	0,05	33	0,04
583.1	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) MEMBRANOSA	5	0,01	5	0,01	10	0,01
583.2	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) MEMBRANO-PROLIFERATIVA	14	0,04	8	0,02	22	0,03
583.4	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) RÁPIDAMENTE PROGRESIVA	4	0,01	8	0,02	12	0,02
583.7	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) CON NECROSIS MEDULAR	0	0,00	1	0,00	1	0,00
583.8	NEFRITIS Y NEFROP. (NO AG. NI CRÓN.) CON OTRA LESIÓN RENAL ESP. (583.81, 583.89)	8	0,02	7	0,02	15	0,02
583.9	NEFRITIS Y NEFROP. (NO AG. NI CRON.) CON LESIÓN PATOLÓG. NO ESPEC. DEL RIÑÓN	17	0,04	31	0,08	48	0,06
Subtotal		62	0,16	79	0,20	141	0,18

#### TABLA A38, OTROS TRASTORNOS DEL APARATO URINARIO

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	S	Hombre	es	Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
588.0	OSTEODISTROFIA RENAL	0	0,00	2	0,01	2	0,00
588.1	DIABETES INSÍPIDA NEFROGÉNICA	1	0,00	2	0,01	3	0,00
593.4	OTRA OBSTRUCCIÓN URETERAL	21	0,05	22	0,06	43	0,05
595.1	CISTITIS INTERSTICIAL CRÓNICA	18	0,05	21	0,05	39	0,05
595.3	TRIGONITIS	9	0,02	2	0,01	11	0,01
655.3	SOSPECHA DE DAÑOS AL FETO POR ENFERMEDAD VIRAL EN LA MADRE (655.31, 655.33)	17	0,04	0	0,00	17	0,02
Subtotal		66	0,17	49	0,12	115	0,15

# GRUPO XI. ENFERMEDADES DE LA PIEL Y TEJIDO SUBCUTÁNEO

#### TABLA A39. DERMATOSIS BULLOSA

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	Mujeres Altas Tasa 1 0,00 7 0,02	Hombre	es	Total	
	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
694.1	DERMATITIS PUSTULAR SUBCORNEAL	1	0,00	0	0,00	1	0,00
694.4	PÉNFIGO	7	0,02	11	0,03	18	0,02
694.5	PENFIGOIDE	9	0,02	17	0,04	26	0,03
694.6	PENFIGOIDE BENIGNO DE LA MEMBRANA MUCOSA (694.60, 694.61)	1	0,00	0	0,00	1	0,00
Subtotal		18	0,05	28	0,07	46	0,06

### TABLA A40. OTROS TRASTORNOS DE LA PIEL

CÓDICO	DESCRIPCIÓN	Muje	res	Hombr	es	Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
695.1	ERITEMA POLIMORFO	33	0,08	43	0,11	76	0,10
695.81	ENFERMEDAD DE RITTER	1	0,00	1	0,00	2	0,00
696.4	PITIRIASIS RUBRA PILARIS	0	0,00	2	0,01	2	0,00
697.0	LIQUEN PLANO	2	0,01	0	0,00	2	0,00
701.0	ESCLERODERMIA CIRCUNSCRITA	5	0,01	2	0,01	7	0,01
701.1	QUERATODERMA ADQUIRIDO	3	0,01	3	0,01	6	0,01
701.2	ACANTOSIS NIGRICANS ADQUIRIDA	0	0,00	1	0,00	1	0,00
701.8	OTRAS ATROFIAS/HIPERTROFIAS DE LA PIEL ESPECIFICADAS	6	0,02	2	0,01	8	0,01
Subtotal		50	0,13	54	0,14	104	0,13

#### GRUPO XII. ENFERMEDADES DEL SISTEMA OSTEOMIOARTICULAR Y TEJIDO CONECTIVO

### TABLA A41. ENFERMEDADES DIFUSAS DEL TEJIDO CONECTIVO

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	S	Hombre	es	Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
710.0	LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO	227	0,58	19	0,05	246	0,31
710.1	ESCLEROSIS SISTÉMICA	21	0,05	6	0,02	27	0,03
710.2	SÍNDROME SICCA	11	0,03	2	0,01	13	0,02
710.3	DERMATOMIOSITIS	11	0,03	5	0,01	16	0,02
710.4	POLIMIOSITIS	5	0,01	5	0,01	10	0,01
710.8	OTRAS ENFERMEDADES SISTÉMICAS DEL TEJIDO CONECTIVO	1	0,00	3	0,01	4	0,01
710.9	ENFERMEDAD SISTÉMICA DEL TEJIDO CONECTIVO NO ESPECIFICADA	11	0,03	4	0,01	15	0,02
Subtotal		287	0,74	44	0,11	331	0,42

### **TABLA A42. ARTROPATÍAS**

CÓDICO	DESCRIPCIÓN	Mujere	s	Hombres		Total	
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
714.1	SÍNDROME DE FELTY	2	0,01	2	0,01	4	0,01
714.3	POLIARTRITIS CRÓNICA JUVENIL (714.30, 714.31, 714.32, 714.33)	79	0,20	63	0,16	142	0,18
719.2	SINOVITIS VELLONODULAR (719.20, 719.21, 719.22, 719.23, 719.24, 719.25, 719.26, 719.27, 719.28, 719.29)	84	0,22	78	0,20	162	0,21
719.3	REUMÁTISMO PALINDRÓMICO (719.30, 719.31, 719.32, 719.33, 719.34, 719.35, 719.36, 719.37, 719.38, 719.39)	3	0,01	2	0,01	5	0,01
720.0	ESPONDILITIS ANQUILOSANTE	2	0,01	10	0,03	12	0,02
720.1	ENTESOPATÍA VERTEBRAL	0	0,00	1	0,00	1	0,00
721.6	HIPEROSTOSIS ANQUILOSANTE VERTEBRAL	1	0,00	1	0,00	2	0,00
Subtotal		171	0,44	157	0,39	328	0,42

### **TABLA A43. OSTEOCONDROPATÍAS**

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujere	S	Hombre	es Total		
CODIGO	DESCRIPCION	Altas	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
732.0	OSTEOCONDROSIS JUVENIL VERTEBRAL	0	0,00	1	0,00	1	0,00
732.1	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE CADERA Y PELVIS	10	0,03	24	0,06	34	0,04
732.3	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE EXTREMIDAD SUPERIOR	2	0,01	12	0,03	14	0,02
732.4	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE EXTREMIDAD INFERIOR SALVO PIE	36	0,09	42	0,11	78	0,10
732.5	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE PIE	5	0,01	17	0,04	22	0,03
732.7	OSTEOCONDRITIS DISECANTE	28	0,07	34	0,09	62	0,08
Subtotal		81	0,21	130	0,33	211	0,27

### TABLA A44. OTRAS ENFERMEDADES OSTEOMIOARTICULARES

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Mujeres Hombres		es	Total		
	DESCRIPCION	Altas Tasa 0 0,00 10 0,03	Tasa	Altas	Tasa	Altas	Tasa
732.0	OSTEOCONDROSIS JUVENIL VERTEBRAL	0	0,00	1	0,00	1	0,00
732.1	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE CADERA Y PELVIS	10	0,03	24	0,06	34	0,04
732.3	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE EXTREMIDAD SUPERIOR	2	0,01	12	0,03	14	0,02
732.4	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE EXTREMIDAD INFERIOR SALVO PIE	36	0,09	42	0,11	78	0,10
732.5	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE PIE	5	0,01	17	0,04	22	0,03



Tablas B1 a B44. Características de las altas con diagnóstico principal de ER según código CIE9-MC, por grupo de ER. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: grupo de ER).

## **GRUPO I. ENFERMEDADES ENDOCRINAS**

# TABLA B1. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS TIROIDES Y PARATIROIDES

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número de eltre Estancias			Edad		Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
242.0	BOCIO TÓXICO DIFUSO (242.00, 242.01)	327	1.537	4,70	37,30	0,27	0,00	0,00
243	HIPOTIROIDISMO CONGÉNITO	4	26	6,50	0,00	0,33	0,00	0,00
245.2	TIROIDITIS LINFOCÍTICA CRÓNICA	75	301	4,01	49,69	0,09	0,00	0,00
252.0	HIPERPARATIROIDISMO	115	636	5,53	54,66	0,47	0,00	0,00
252.1	HIPOPARATIROIDISMO	15	143	9,53	52,87	0,25	0,00	0,00
Subtotal		536	2.643	4,93	42,92	0,28	0,00	0,00

### TABLA B2. TRASTORNOS DE LA GLÁNDULA PITUITARIA Y SU CONTROL HIPOTALÁMICO

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de	alta (%)
CODIGO	BEOOTHI GIGIT	de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
253.0	ACROMEGALIA Y GIGANTISMO	5	10	2,00	41,20	0,67	0,00	0,00
253.1	OTRAS HIPERFUNCIONES E HIPERFUNC. NO ESPEC. GLÁNDULA PITUITARIA ANTERIOR	3	48	16,00	32,33	0,00	0,00	0,00
253.2	PANHIPOPITUITARISMO	21	242	11,52	53,48	0,75	9,52	0,00
253.3	ENANISMO PITUITARIO	9	35	3,89	18,33	0,50	0,00	0,00
253.4	OTROS TRASTORNOS GLÁNDULA HIPOFISARIA ANTERIOR	2	22	11,00	75,50	1,00	0,00	0,00
Subtotal		40	357	8,93	43,55	0,60	5,00	0,00

## TABLA B3. TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS ADRENALES

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	LStaricias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
255.0	SÍNDROME DE CUSHING	41	520	12,68	52,85	0,32	2,44	4,88
255.1	HIPERALDOSTERONISMO	25	321	12,84	49,72	0,92	4,00	0,00
255.2	TRASTORNOS ADRENOGENITALES	10	99	9,90	8,60	0,43	0,00	0,00
255.4	INSUFICIENCÍA CORTICOADRENAL	80	804	10,05	55,55	0,67	1,25	1,25
255.6	HIPERFUNCIÓN MEDULOSUPRARRENAL	2	19	9,50	30,50	0,00	50,00	0,00
Subtotal		158	1.763	11,16	50,64	0,56	2,53	1,90

TABLA B4. OTROS TRASTORNOS DE LAS GLÁNDULAS ENDOCRINAS

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de	alta (%)
	DESCRIPCION	de altas	Estancias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
257.8	OTRAS DISFUNCIONES TESTICULARES	4	25	6,25	19,50	0,33	0,00	0,00
259.2	SÍNDROME CARCINOIDE	167	695	4,16	61,98	1,17	1,20	16,17
259.4	ENANISMO SIN CLASIFICAR BAJO OTRO CONCEPTO	12	12	1,00	8,92	1,00	0,00	0,00
Subtotal		183	732	4,00	57,57	1,13	1,09	14,75

### **GRUPO II. DEFICIENCIAS NUTRITIVAS**

#### TABLA B5. DEFICIENCIAS NUTRITIVAS

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de	alta (%)
	DESCRIPTION	de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
260	KWASHIORKOR	1	41	41,00	0,00	-	0,00	0,00
261	MARASMO NUTRITIVO	22	287	13,05	39,95	2,14	4,55	13,64
265.2	PELAGRA	1	88	88,00	44,00	-	0,00	0,00
Subtotal		24	416	17,33	38,46	2,43	4,17	12,50

### GRUPO III. TRASTORNOS METABÓLICOS Y DE INMUNIDAD

### TABLA B6. TRASTORNOS DEL TRANSPORTE Y METABOLISMO DE AMINOÁCIDOS

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
270.0	TRASTORNO DEL TRANSPORTE DE AMINOÁCIDOS	2	7	3,50	2,00	-	0,00	0,00
270.1	FENILCETONURIA (PKU)	2	2	1,00	16,00	1,00	0,00	0,00
270.2	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE AMINOÁCIDOS AROMÁTICOS	4	63	15,75	0,25	3,00	0,00	0,00
270.3	TRASTORNO DEL METABOLISMO DE AMINOÁCIDOS DE CADENA RAMIFICADA	5	59	11,80	17,00	0,25	0,00	0,00
270.6	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL CICLO URÉICO	6	54	9,00	12,33	2,00	0,00	16,67
270.7	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE AMINOÁCIDOS DE CADENA RECTA	16	98	6,13	1,50	0,60	0,00	0,00
Subtotal		35	283	8,09	6,29	0,94	0,00	2,86

TABLA B7. TRASTORNOS DEL TRANSPORTE Y METABOLISMO DE LOS CARBOHIDRATOS

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	Estancias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
271.0	GLUCOGENOSIS	89	65	0,73	31,39	0,07	0,00	1,12
271.1	GALACTOSEMIA	2	25	12,50	41,50	1,00	0,00	0,00
271.8	OTROS TRASTORNOS ESPEC. DEL TRANSPORTE Y METABOLISMO DE CARBOHIDRATOS	6	64	10,67	29,17	1,00	0,00	0,00
Subtotal		97	154	1.59	31.46	0.11	0.00	1.03

TABLA B8. TRASTORNOS DEL METABOLISMO LIPOIDE

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de	alta (%)
CODIGO	BESOMII GION	de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
272.5	CARENCÍA DE LIPOPROTEÍNAS	2	25	12,50	37,00	0,00	0,00	0,00
272.6	LIPODISTROFIA	105	144	1,37	38,46	0,12	0,00	0,00
272.7	LIPIDOSIS	17	22	1,29	23,29	1,83	0,00	0,00
272.8	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS LÍPIDOS	23	150	6,52	43,39	1,09	0,00	0,00
Subtotal		147	341	2,32	37,46	0,30	0,00	0,00

TABLA B9. TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE PROTEÍNAS

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
	DESCRIPCION	de altas	Estancias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
273.1	PARAPROTEINEMIA MONOCLONAL	18	649	36,06	66,56	2,00	0,00	0,00
273.2	OTRAS PARAPROTEINEMIAS	8	67	8,38	69,75	0,14	0,00	0,00
273.3	MACROGLOBULINEMIA	14	210	15,00	71,64	2,50	7,14	14,29
273.8	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE PROTEINAS PLASMÁTICAS	25	170	6,80	61,24	0,47	0,00	0,00
Subtotal		65	1.096	16,86	66,00	0,91	1,61	3,23

### TABLA B10. TRASTORNOS DEL METABOLISMO MINERAL

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
275.0	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL HIERRO	48	192	4,00	50,50	1,53	0,00	2,08
275.1	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL COBRE	16	92	5,75	38,81	1,00	0,00	0,00
275.3	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO	2	4	2,00	2,00	1,00	0,00	0,00
275.4	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL CALCIO (275.40, 275.49)	122	715	5,86	68,52	0,63	0,00	0,00
Subtotal		188	1.003	5,34	60,68	0,83	0,00	0,53

### TABLA B11. OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de	alta (%)
CODIGO	DESCRIT CION	de altas	LStaricias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
277.0	FIBROSIS QUÍSTICA (277.00, 277.01)	40	345	8,63	9,75	0,74	0,00	0,00
277.1	TRASTORNO METABOLISMO DE PORFIRINA	38	388	10,21	42,47	0,19	0,00	0,00
277.2	OTROS TRASTORNOS METABOLISMO DE PURINA Y PIRIMIDINA	2	34	17,00	11,00	_	0,00	0,00
277.3	AMILOÍDOSIS	55	829	15,07	52,42	1,75	1,82	16,36
277.4	TRASTORNOS DE LA EXCRECIÓN DE BILIRRUBINA	14	52	3,71	37,29	1,33	0,00	0,00
277.5	MUCOPOLISACARIDOSIS	60	18	0,30	8,50	59,00	0,00	0,00
277.6	OTROS TRASTORNOS DE ENZIMAS CIRCULATORIAS	4	8	2,00	21,75	0,00	0.00	0,00
277.8	OTROS TRASTORNOS ESPECÍFICOS DEL METABOLISMO	12	715	59,58	13,08	0,33	0,00	8,33
Subtotal		225	2.389	10,62	27,49	1,37	0,45	4,50

### TABLA B12. TRASTORNOS QUE IMPLICAN EL MECANISMO INMUNITARIO

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIT CION	de altas	Lotaricias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
279.00	HIPOGAMMAGLOBULINEMIA NO ESPECIFICADA	74	88	1,19	16,51	0,48	0,00	1,35
279.01	INMUNODEFICIENCÍA IgA SELECTIVA	1	1	1,00	10,00	-	0,00	0,00
279.03	OTRAS DEFICIENCIAS DE INMUNOGLOBULINA SELECTIVAS	17	32	1,88	9,88	16,00	0,00	0,00
279.04	HIPOGAMMAGLOBULINEMIA CONGÉNITA	75	81	1,08	11,69	4,00	0,00	0,00
279.05	INMUNODEFICIENCÍA CON AUMENTO DE IgM	3	7	2,33	4,33	2,00	0,00	0,00
279.06	INMUNODEFICIENCÍA VARIABLE COMÚN	101	204	2,02	20,13	7,42	0,00	0,99
279.10	INMUNODEFICIENCÍA CON CARENCÍA PREDOMINANTE DE CÉLULAS T, NO ESPECIFICADA	1	16	16,00	0,00	-	0,00	0,00
279.2	INMUNODEFICIENCÍA COMBINADA	1	0	0,00	44,00	_	0,00	0,00
Subtotal		273	429	1,57	16,00	2,46	0,00	0,73

# TABLA B13. ANEMIAS HEREDITARIAS

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
282.0	ESFEROCITOSIS HEREDITARIA	20	68	3,40	14,30	0,54	0,00	0,00
282.2	ANEMIA POR TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE GLUTATIÓN	8	44	5,50	37,75	7,00	0,00	0,00
282.3	OTRAS ANEMIAS HEMOLÍTICAS POR CARENCÍA DE ENZIMAS	1	7	7,00	13,00	0,00	0,00	0,00
282.4	TALASEMIAS	32	82	2,56	16,41	0,88	0,00	0,00
282.6	ANEMIA DEPRANOCÍTICA (282.60, 282.61, 282.62, 282.63, 282.69)	72	445	6,18	13,72	0,41	0,00	0,00
282.7	OTRAS HEMOGLOBINOPATÍAS	1	13	13,00	1,00	0,00	0,00	0,00
284.0	ANEMIA APLÁSTICA CONSTITUCIONAL	12	193	16,08	21,17	0,20	8,33	0,00
Subtotal		146	852	5,84	16,23	0,55	0,69	0,00

### **TABLA B14. OTRAS ANEMIAS**

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	BESOMI GION	de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
280.8	OTRAS ANEMIAS ESPECIFICADAS POR CARENCÍA DE HIERRO	9	67	7,44	65,78	0,80	0,00	0,00
281.0	ANEMIA PERNICIOSA	30	290	9,67	69,17	0,67	0,00	0,00
283.0	ANEMIAS HEMOLÍTICAS AUTOINMUNES	105	1.545	14,71	58,70	0,84	3,81	5,71
283.1	ANEMIAS HEMOLÍTICAS NO AUTOINMUNES (283.11)	15	329	21,93	27,40	0,88	33,33	6,67
283.2	HEMOGLOBINURIA POR HEMOLISIS DE CAUSA EXTERNA	2	26	13,00	70,00	1,00	0,00	0,00
285.0	ANEMIA SIDEROBLÁSTICA	115	148	1,29	70,08	3,42	0,00	3,48
Subtotal		276	2.405	8,71	63,19	1,40	3,26	3,99

## TABLA B15. DEFECTOS DE LA COAGULACIÓN

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
ООВІСС		de altas	Lotariolas	media	media	H/M	Traslado	Exitus
286.0	TRASTORNO CONGÉNITO DEL FACTOR VIII	11	95	8,64	13,45	-	0,00	0,00
286.2	CARENCÍA CONGÉNITA DE FACTOR XI	2	3	1,50	22,50	1,00	0,00	0,00
286.3	CARENCÍA CONGÉNITA DE OTROS FACTORES DE COAGULACIÓN	3	32	10,67	36,33	-	0,00	0,00
286.4	ENFERMEDAD DE VON WILLEBRAND	1	3	3,00	24,00	-	0,00	0,00
286.5	TRASTORNO HEMORRÁGICO POR ANTICOAGULANTES CIRCULANTES	32	248	7,75	75,31	0,52	0,00	6,25
286.6	SÍNDROME DE DESFIBRINACIÓN	2	2	1,00	45,50	0,00	0,00	50,00
Subtotal		51	383	7,51	55,43	1,13	0,00	5,88

TARLA RAC OTRAC ENFERMEDARES RE LA CANORE

#### TABLA B16. OTRAS ENFERMEDADES DE LA SANGRE

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	LStaricias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
287.0	PÚRPURA ALÉRGICA	182	1.429	7,85	24,70	1,30	3,33	0,56
287.1	DEFECTOS CUALITATIVOS DE PLAQUETAS	1	9	9,00	43,00	-	0,00	0,00
287.3	TROMBOCITOPENIA PRIMARIA	442	2.701	6,11	33,70	1,07	1,82	1,36
288.0	AGRANULOCITOSIS	1.826	13.004	7,12	49,22	0,95	0,93	3,35
288.1	TRASTORNOS FUNCIONALES DE NEUTRÓFILOS POLIMORFONUCLEARES	5	60	12,00	26,20	0,67	0,00	0,00
289.8	OTRAS ENF. HEMÁTICAS ESPECIFICADAS Y DE LOS ÓRGANOS HEMATOPOYÉTICOS	13	228	17,54	67,00	2,25	0,00	7,69
Subtotal		2.469	17.431	7,06	44,67	1,00	1,26	2,81

### TABLA B16B. OTRAS ENFERMEDADES DE LA SANGRE, EXCEPTO AGRANULOCITOSIS EN PACIENTES ONCOLÓGICOS\*

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	Número de altas 182 1 442 150 5	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
287.0	PÚRPURA ALÉRGICA	182	1.429	7,85	24,70	1,30	3,33	0,56
287.1	DEFECTOS CUALITATIVOS DE PLAQUETAS	1	9	9,00	43,00	-	0,00	0,00
287.3	TROMBOCITOPENIA PRIMARIA	442	2.701	6,11	33,70	1,07	1,82	1,36
288.0	AGRANULOCITOSIS EXCEPTO PACIENTES ONCOLÓGICOS	150	973	6,49	40,69	0,79	4	2,67
288.1	TRASTORNOS FUNCIONALES DE NEUTRÓFILOS POLIMORFONUCLEARES	5	60	12,00	26,20	0,67	0,00	0,00
289.8	OTRAS ENF. HEMÁTICAS ESPECIFICADAS Y DE LOS ÓRGANOS HEMATOPOYÉTICOS	13	228	17,54	67,00	2,25	0,00	7,69
Subtotal		793	5.400	6,81	33,47	1,07	2,52	1,51

<sup>\*</sup> Se consideran pacientes oncológicos aquéllos que cumplen alguno de los siguentes criterios: tener un código de neoplasia en los diagnósticos; haber sido ingresado en un servicio o sección de oncología; tener un código M (códigos de morfología de las neoplasias).

### **GRUPO IV. TRASTORNOS MENTALES**

### **TABLA B17. TRASTORNOS MENTALES**

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	Estancias	media  13,50 14,00 71,00 9,67 26,25 14,00 17,71	media	H/M	Traslado	Exitus
290.11	DEMENCIA PRESENIL CON DELIRIO/ CARACT. DELIRANTES/ DEPRESIVAS (290.12, 290.13)	8	108	13,50	67,63	1,67	0,00	0,00
299.0	AUTISMO INFANTIL (299.00, 299.01)	5	70	14,00	20,00	4,00	0,00	0,00
299.8	OTRAS PSICOSIS ESPECIFICADAS DE LA PRIMERA INFANCIA (299.80 299.81)	2	142	71,00	23,00	-	50,00	0,00
300.6	SÍNDROME DE DESPERSONALIZACIÓN	3	29	9,67	24,00	0,50	0,00	0,00
307.1	ANOREXIA NERVIOSA	129	3.386	26,25	24,28	0,11	3,91	0,78
307.23	TRASTORNO DE GILLES DE LA TOURETTE	2	28	14,00	31,00	0,00	0,00	0,00
307.51	BULIMIA	34	602	17,71	23,38	0,10	2,94	0,00
307.52	PICA	1	12	12,00	9,00	-	0,00	0,00
Subtotal		184	4.377	23,79	25,85	0,19	3,83	0,55

### GRUPO V. ENFERMEDADES DEL SISTEMA NERVIOSO

### **TABLA B18. DEGENERACIONES CEREBRALES**

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
330.0	LEUCODISTROFIA	4	8	2,00	0,50	1,00	0,00	0,00
330.1	LIPIDOSIS CEREBRAL	3	16	5,33	4,67	0,00	0,00	0,00
330.8	OTRAS DEGENERACIÓNES CEREBRALES ESPECIFICADAS DE LA INFANCIA	19	161	8,47	7,84	0,27	0,00	5,26
331.81	SÍNDROME DE REYE	1	113	113,00	86,00	-	0,00	100,00
331.89	OTRA DEGENERACIÓN CEREBRAL	3	19	6,33	41,67	0,00	33,33	0,00
Subtotal		30	317	10,57	12,53	0,30	3,33	6,67

# TABLA B19. OTRAS ENFERMEDADES EXTRAPIRAMIDALES Y TRASTORNOS ANORMALES DE LOS MOVIMIENTOS

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIP CION	de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
333.0	OTRAS ENFERMEDADES DEGENERATIVAS DE LOS GANGLIOS BASALES	19	173	9,11	69,16	0,73	10,53	10,53
333.2	MIOCLONUS	53	348	6,57	31,68	1,65	1,89	7,55
333.4	COREA DE HUNTINGTON	27	3.490	129,26	56,81	0,69	7,41	7,41
333.6	DISTONÍA POR TORSIÓN IDIOPÁTICA	10	59	5,90	37,00	0,67	10,00	0,00
333.81	BLEFAROSPASMO	7	0	0,00	52,86	1,33	0,00	0,00
333.82	DISQUINESIA OROFACIAL	8	67	8,38	63,50	0,33	0,00	12,50
333.83	TORTÍCOLIS ESPASMÓDICA	1	12	12,00	31,00	-	0,00	0,00
333.89	OTROS FRAGMENTOS DE DISTONÍA POR TORSIÓN	2	15	7,50	58,00	0,00	0,00	0,00
333.91	SÍNDROME DEL "HOMBRE RÍGIDO"	4	18	4,50	65,75	0,33	0,00	0,00
333.99	OTRAS ENF. EXTRAPIRAMIDALES Y TRASTORNOS ANORMALES DEL MOVIMIENTO	12	106	8,83	52,08	1,00	0,00	0,00
Subtotal		143	4.288	29,99	47,62	0,96	4,20	6,29

# TABLA B20. ENFERMEDAD ESPINOCEREBELOSA

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
ООВІСО	BESSTIII GIGIN	de altas	Lotaricias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
334.0	ATAXIA DE FRIEDREICH	5	3.498	699,60	24,60	1,50	0,00	20,00
334.1	PARAPLEJIA ESPÁSTICA HEREDITARIA	3	29	9,67	19,33	0,50	0,00	33,33
334.2	DEGENERACIÓN CEREBELOSA PRIMARIA	4	20	5,00	36,75	-	0,00	0,00
334.3	OTRAS ATAXIAS CEREBELOSAS	6	50	8,33	45,67	2,00	0,00	0,00
334.8	OTRAS ENFERMEDADES ESPINOCEREBELOSAS	25	32	1,28	7,60	-	0,00	0,00
Subtotal		43	3.629	84,40	18,42	6,17	0,00	4,65

### TABLA B21. ENFERMEDADES DE LA MÉDULA ESPINAL

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
335.0	ENFERMEDAD DE WERDNIG-HOFFMANN	2	31	15,50	0,00	1,00	0,00	50,00
335.10	AMIOTROFIA ESPINAL SIN ESPECIFICAR	4	31	7,75	47,75	3,00	0,00	0,00
335.19	OTRAS AMIOTROFIAS ESPINALES	1	13	13,00	77,00	_	0,00	0,00
335.20	ESCLEROSIS LATERAL AMIOTRÓFICA	108	1.873	17,34	62,72	1,08	6,48	24,07
335.21	ATROFIA MUSCULAR PROGRESIVA	2	12	6,00	77,00	-	0,00	0,00
335.22	PARÁLISIS BULBAR PROGRESIVA	2	9	4,50	78,00	1,00	0,00	50,00
335.23	PARÁLISIS PSEUDOBULBAR	5	13	2,60	74,20	0,67	0,00	0,00
335.24	ESCLEROSIS LATERAL PRIMARIA	6	87	14,50	69,83	0,50	33,33	16,67
335.29	OTRAS ENFERMEDADES DE NEURONA MOTORA	5	70	14,00	53,40	1,50	0,00	0,00
336.0	SIRINGOMIELIA Y SIRINGOBULBIA	16	179	11,19	45,00	0,78	12,50	0,00
Subtotal		151	2.318	15,35	60,46	1,07	7,28	19,21

# TABLA B22. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
ООВІСО		de altas	Lotariolas	media	media	H/M	Traslado	Exitus
323.5	ENCEFALITIS DESPUÉS DE PROCEDIMIENTOS DE INMUNIZACIÓN	1	30	30,00	78,00	-	0,00	0,00
340	ESCLEROSIS MÚLTIPLE	395	3.843	9,73	39,96	0,53	0,51	0,51
341.0	NEUROMIELITIS ÓPTICA	16	254	15,88	41,06	0,45	0,00	0,00
341.1	ENFERMEDAD DE SCHILDER	2	156	78,00	70,00	1,00	0,00	0,00
341.8	OTRAS ENFERMEDADES DESMIELINIZANTES DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL	12	178	14,83	42,83	1,00	0,00	8,33
344.89	OTROS SÍNDROMES PARALÍTICOS ESPECIFICADOS	8	118	14,75	40,63	0,60	0,00	0,00
347	CATAPLEJIA Y NARCOLEPSIA	13	15	1,15	37,85	2,25	0,00	0,00
349.81	RINORREA DEL LÍQUIDO CEFALORRAQUÍDEO	36	441	12,25	45,36	0,64	5,56	0,00
349.82	ENCEFALOPATÍA TÓXICA	23	283	12,30	57,96	3,60	0,00	4,35
349.89	OTRO TRASTORNO ESPECIFICADO DEL SISTEMA NERVIOSO	6	80	13,33	49,00	2,00	33,33	0,00
Subtotal		512	5.398	10,54	41,50	0,63	1,17	0,78

## TABLA B23. EPILEPSIA Y MIGRAÑA

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	LStaricias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
345.0	EPILEPSIA NO CONVULSIVA GENERALIZADA (345.00, 345.01)	62	403	6,50	25,98	1,26	0,00	0,00
345.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA (345.10, 345.11)	900	6.453	7,17	38,40	1,62	1,67	2,34
345.6	ESPASMOS INFANTILES (345.60, 345.61)	88	547	6,22	1,57	1,26	2,27	1,14
345.8	OTRAS FORMAS DE EPILEPSIA (345.80, 345.81)	33	184	5,58	53,42	1,36	0,00	0,00
346.8	OTRAS FORMAS DE MIGRAÑA (346.80, 346.81)	29	223	7,69	26,14	1,23	3,45	0,00
		1.112	7.810	7,02	34,92	1,55	1,62	1,98

# TABLA B24. NEUROPATÍA PERIFÉRICA HEREDITARIA E IDIOPÁTICA

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
356.0	NEUROPATÍA PERIFÉRICA HEREDITARIA	4	27	6,75	39,00	0,33	0,00	0,00
356.1	ATROFIA MUSCULAR PERONEAL	3	5	1,67	25,33	2,00	0,00	0,00
356.2	NEUROPATÍA SENSORIAL HEREDITARIA	7	250	35,71	42,14	1,33	0,00	14,29
356.3	ENFERMEDAD DE REFSUM	1	5	5,00	65,00	0,00	0,00	100,00
356.8	OTRA NEUROPATÍA PERIFÉRICA IDIOPÁTICA ESPECIFICADA	6	100	16,67	72,83	1,00	0,00	0,00
Subtotal		21	387	18,43	49,00	0,91	0,00	9,52

# TABLA B25. TRASTORNOS MIONEURALES Y MIOPATÍAS

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIT CICIN	de altas	LStaricias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
358.0	MIASTENIA GRAVE	117	1.781	15,22	57,68	0,43	4,27	1,71
359.0	DISTROFIA MUSCULAR HEREDITARIA CONGÉNITA	14	36	2,57	28,29	0,27	0,00	0,00
359.1	DISTROFIA MUSCULAR PROGRESIVA HEREDITARIA	18	107	5,94	29,39	17,00	0,00	5,56
359.2	TRASTORNOS MIOTÓNICOS	8	47	5,88	38,88	3,00	0,00	0,00
Subtotal		157	1.971	12,55	50,85	0,64	3,18	1,91

# TABLA B26. OTROS TRASTORNOS DEL SISTEMA NERVIOSO PERIFÉRICO

CÓDIGO	DESCRIPCION	Número	Estancias	Estancia media	Edad	Razón H/M	Tipo de a	alta (%)
		de altas	Estancias		media		Traslado	Exitus
350.8	OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DEL NERVIO TRIGÉMINO	7	57	8,14	41,57	0,17	0,00	0,00
351.8	OTROS TRASTORNOS DEL NERVIO FACIAL	17	162	9,53	47,47	0,42	0,00	0,00
353.5	AMIOTROFIA NEURÁLGICA	2	20	10,00	49,50	-	0,00	0,00
357.0	POLINEURITIS INFECCIOSA AGUDA	110	2.376	21,60	50,55	1,97	5,45	4,55
Subtotal		136	2.615	19,23	49,68	1,47	4,41	3,68

### **GRUPO VI. TRASTORNOS OCULARES**

#### **TABLA B29. TRASTORNOS DEL IRIS**

CÓDIGO	) DESCRIPCION	Número	Estancias	Estancias <sup>[</sup>	Estancias [	⊢etanciae	Hetanciae -	stancias Estancia Edad		Tipo de a	alta (%)
		de altas		media	media	H/M	Traslado	Exitus			
364.24	SÍNDROME DE VOGT-KOYANAGI	5	58	11,60	44,00	0,67	0.00	0.00			
364.51	ATROFIA ESENCIAL O PROGRESIVA DEL IRIS	1	6	6,00	5,00	-	0,00	0,00			
Subtotal		6	64	10,67	37,50	1,00	0,00	0,00			

# TABLA B30. TRASTORNOS DE LA CÓRNEA

CÓDIGO	DESCRIPCION	Número	Estancias	Estanoias	Estanoias E	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
		de altas		media	media	H/M	Traslado	Exitus		
371.48	DEGENERACIÓNES PERIFÉRICAS DE LA CÓRNEA	1	1	1,00	42,00	0,00	0,00	0,00		
371.57	DISTROFIA ENDOTELIAL DE LA CÓRNEA	4	10	2,50	68,75	0,33	0,00	0,00		
Subtotal		5	11	2,20	63,40	0,25	0,00	0,00		

### **TABLA B31. OTROS TRASTORNOS OCULARES**

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO		de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
362.18	VASCULITIS RETINIANA	4	43	10,75	34,25	0,33	0,00	0,00
362.21	FIBROPLASIA RETROCRISTALINA	7	78	11,14	0,00	2,50	0,00	0,00
377.31	PAPILITIS ÓPTICA	10	125	12,50	49,30	0,43	10,00	0,00
378.61	SÍNDROME DE VAINA (TENDÓN) DE BROWN	5	7	1,40	42,80	0,25	0,00	0,00
379.46	REACCIÓN PUPILAR TÓNICA	4	12	3,00	43,50	0,00	0,00	0,00
379.51	NISTAGMUS CONGÉNITO	1	16	16,00	0,00	0,00	0,00	0,00
Subtotal		31	281	9,06	32,84	0,48	3,23	0,00

### GRUPO VII. ENFERMEDADES DEL SISTEMA CIRCULATORIO

### TABLA B32. POLIARTERITIS NODOSA Y ENFERMEDADES CONEXAS

CÓDIGO	DESCRIPCION	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO		de altas	LStaricias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
446.0	POLIARTERITIS NODOSA	43	1.011	23,51	59,00	1,69	2,33	4,65
446.1	SÍNDROME AGUDO FEBRIL DE NODO LINFÁTICO (MCLS)	62	522	8,42	2,13	1,21	3,23	0,00
446.21	SÍNDROME DE GOODPASTURE	8	144	18,00	45,50	1,67	12,50	0,00
446.4	GRANULOMATOSIS DE WEGENER	37	1.059	28,62	55,38	1,31	2,70	5,41
446.5	ARTERITIS DE CÉLULAS GIGANTES	136	1.848	13,59	74,60	0,70	0,74	0,74
446.6	MICROANGIOPATÍA TROMBÓTICA	18	478	26,56	48,61	0,38	0,00	5,56
446.7	ENFERMEDAD DE TAKAYASU	3	7	2,33	39,67	0,00	0,00	0,00
Subtotal		307	5.069	16,51	52,84	0,93	1,95	1,95

### TABLA B33. OTRAS ENFERMEDADES CIRCULATORIAS

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de	
		de altas	LStaricias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
392.0	COREA REUMÁTICA COM COMPLICACIÓN CARDIACA	1	6	6,00	74,00	0,00	0,00	0,00
392.9	COREA REUMÁTICA SIN COMPLICACIÓN CARDIACA	2	20	10,00	4,00	0,00	0,00	0,00
416.0	HIPERTENSIÓN PULMÓNAR PRIMARIA	27	481	17,81	58,85	1,25	3,70	22,22
422.91	MIOCARDITIS IDIOPÁTICA	8	43	5,38	28,25	3,00	0,00	12,50
425.0	FIBROSIS ENDOMIOCÁRDICA	2	22	11,00	53,50	-	0,00	0,00
425.2	CARDIOMIOPATÍA OSCURA DE ÁFRICA	1	9	9,00	29,00	-	0,00	0,00
425.3	FIBROELASTOSIS ENDOCÁRDICA	6	36	6,00	43,33	1,00	16,67	0,00
426.7	EXCITACIÓN AURICULOVENTRICULAR ANÓMALA	267	415	1,55	35,22	1,72	1,50	0,00
435.2	SÍNDROME DE ROBO DE LA SUBCLAVIA	11	42	3,82	60,27	1,75	0,00	0,00
437.5	ENFERMEDAD DE MOYAMOYA	1	15	15,00	31,00	-	0,00	0,00
443.0	SÍNDROME DE RAYNAUD	25	240	9,60	47,32	0,39	0,00	0,00
443.1	TROMBOANGEITIS OBLITERANTE (ENFERMEDAD DE BUERGER)	11	270	24,55	50,82	4,50	0,00	9,09
446.20	ANGEITIS POR HIPERSENSIBILIDAD, NO ESPECIFICADA	3	56	18,67	62,33	0,50	0,00	0,00
446.21	SÍNDROME DE GOODPASTURE	1	17	17,00	18,00	-	0,00	0,00
446.29	OTRAS ANGEITIS DE HIPERSENSIBILIDAD ESPECIFICADAS	52	392	7,54	53,48	1,08	0,00	0,00
447.8	OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DE ARTERIA Y ARTERIOLA	24	329	13,71	59,33	2,00	0,00	4,17
448.0	TELANGIECTASIA HEMORRÁGICA HEREDITARIA	14	103	7,36	55,07	3,67	0,00	0,00
453.0	SÍNDROME DE BUDD-CHIARI	5	107	21,40	35,40	0,00	0,00	0,00
Subtotal		461	2.603	5,65	42,28	1,49	1,30	1,96

#### GRUPO VIII. ENFERMEDADES DEL APARATO RESPIRATORIO

### **TABLA B34. ENFERMEDADES PULMONARES**

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de	alta (%)
CODIGO		de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
501	ASBESTOSIS	8	57	7,13	78,00	-	0,00	12,50
502	NEUMOCONIOSIS POR OTRO SÍLICE O SILICATOS	62	579	9,34	66,69	-	1,61	1,61
503	NEUMOCONIOSIS POR OTRO POLVO INORGÁNICO	2	16	8,00	62,00	-	0,00	50,00
516.0	PROTEINOSIS ALVEOLAR PULMÓNAR	1	2	2,00	69,00	0,00	0,00	0,00
516.3	ALVEOLITIS FIBROSANTE IDIOPÁTICA	32	294	9,19	70,19	2,20	0,00	18,75
516.8	OTRAS NEUMONOPATÍAS ALVEOLARES Y PARIETOALVEOLARES ESPECIFICADAS	114	1.460	12,81	59,89	0,97	2,63	1,75
Subtotal		219	2.408	11,00	64,04	2,17	1,83	5,02

### **GRUPO IX. ENFERMEDADES DEL SISTEMA DIGESTIVO**

### TABLA B35. ENFERMEDADES DEL APARATO DIGESTIVO

CÓDIGO	SCRIPCIÓN Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de alta (%)		
оовіао	DEGOTH CION	de altas	LStariolas	media	media	H/M	Traslado	Exitus
530.0	ACALASIA Y CARDIOESPASMO DE ESÓFAGO	138	978	7,09	48,62	1,38	1,45	0,00
530.7	SÍNDROME DE LACERACIÓN-HEMORRAGIA GASTROESOFÁGICA	259	1.054	4,07	47,14	3,05	0,39	0,77
555.0	ENTERITIS REGIÓNAL INTESTINO DELGADO	334	3.344	10,01	37,13	1,00	0,00	1,20
555.1	ENTERITIS REGIÓNAL INTESTINO GRUESO	188	2.270	12,07	44,44	0,88	1,60	0,00
555.2	ENTERITIS REGIÓNAL INTESTINO DELGADO CON GRUESO	221	2.747	12,43	34,45	0,94	0,00	0,00
555.9	ENTERITIS REGIÓNAL SITIO NO ESPECIFICADO	324	3.111	9,60	39,10	0,74	2,48	0,31
556.0	ENTEROCOLITIS ULCERATIVA (CRÓNICA)	13	139	10,69	58,77	1,17	0,00	0,00
556.1	ILEOCOLITIS ULCERATIVA (CRÓNICA)	7	90	12,86	40,86	0,75	0,00	0,00
556.2	PROCTITIS ULCERATIVA (CRÓNICA)	29	306	10,55	44,34	0,81	0,00	0,00
556.3	PROCTOSIGMOIDITIS ULCERATIVA (CRÓNICA)	46	507	11,02	42,78	1,42	2,17	4,35
556.4	PSEUDOPOLIPOSIS DE COLON	1	0	0,00	39,00	0,00	0,00	0,00
556.5	COLITIS ULCERATIVA COLON IZQUIERDO (CRÓNICA)	33	378	11,45	40,09	1,36	0,00	0,00
556.6	COLITIS ULCERATIVA UNIVERSAL (CRÓNICA)	109	1.810	16,61	42,17	1,37	4,59	1,83
556.8	OTRAS COLITIS ULCERATIVAS	32	446	13,94	40,09	2,20	0,00	3,13
556.9	COLITIS ULCERATIVA INESPECÍFICA	433	4.396	10,15	42,30	1,46	1,63	0,93
Subtotal		2.167	21.576	9,96	41,45	1,21	1,25	0,74

#### **GRUPO X. ENFERMEDADES DEL APARATO GENITOURINARIO**

## TABLA B36. GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	dia media 8,62 40,95 7,70 50,80 1,00 47,00	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	⊏Staricias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
582.0	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA PROLIFERATIVA	37	319	8,62	40,95	3,11	0,00	0,00
582.1	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA MEMBRANOSA	20	154	7,70	50,80	1,86	5,00	0,00
582.2	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA MEMBRANO-PROLIFERATIVA	2	2	1,00	47,00	-	0,00	0,00
582.4	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA PROGRESIVA DE EVOLUCIÓN RÁPIDA	5	69	13,80	55,80	4,00	0,00	0,00
582.8	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA CON OTRA LESIÓN RENAL ESPECIFICADA (582.81,582.89)	6	59	9,83	31,83	-	0,00	0,00
582.9	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA CON LESIÓN PATOLÓGICA RENAL NO ESPECIFICADA	79	1.331	16,85	49,97	1,72	2,53	1,27
Subtotal		149	1.934	12,98	47,27	2,24	2,01	0,67

# TABLA B37. NEFRITIS Y NEFROPATÍA NO ESPECIFICADA COMO AGUDA NI CRÓNICA

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
OODIGO		de altas	Lotariolas	media	media	H/M	Traslado	Exitus
583.0	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) PROLIFERATIVA	33	348	10,55	43,64	1,36	0,00	0,00
583.1	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) MEMBRANOSA	10	76	7,60	49,10	1,00	0,00	10,00
583.2	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) MEMBRANO-PROLIFERATIVA	22	265	12,05	32,77	0,57	4,55	0,00
583.4	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) RÁPIDAMENTE PROGRESIVA	12	260	21,67	49,08	2,00	8,33	0,00
583.7	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) CON NECROSIS MEDULAR	1	4	4,00	64,00	-	0,00	0,00
583.8	NEFRITIS Y NEFROP. (NO AG. NI CRÓN.) CON OTRA LESIÓN RENAL ESP. (583.81, 583.89)	15	419	27,93	54,13	0,88	13,33	13,33
583.9	NEFRITIS Y NEFROP. (NO AG. NI CRON.) CON LESIÓN PATOLÓG. NO ESPEC. DEL RIÑÓN	48	466	9,71	39,73	1,82	8,33	2,08
Subtotal		141	1.838	13,04	42,72	1,27	5,67	2,84

TARI A B38 OTROS TRASTORNOS DEL APARATO LIBINARIO

I ADLA DO	8. OTROS TRASTORNOS DEL APARATO UNINARIO							
CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
588.0	OSTEODISTROFIA RENAL	2	21	10,50	64,50	-	0,00	0,00
588.1	DIABETES INSÍPIDA NEFROGÉNICA	3	29	9,67	21,00	2,00	0,00	0,00
593.4	OTRA OBSTRUCCIÓN URETERAL	43	362	8,42	58,37	1,05	4,65	6,98
595.1	CISTITIS INTERSTICIAL CRÓNICA	39	233	5,97	55,72	1,17	0,00	0,00
595.3	TRIGONITIS	11	52	4,73	55,91	0,22	0,00	0,00
655.3	SOSPECHA DE DAÑOS AL FETO POR ENFERMEDAD VIRAL EN LA MADRE (655.31, 655.33)	17	45	2,65	30,12	0,00	0,00	0,00
Subtotal		115	749	6.45	52.10	0.74	1 7/	2.61

#### GRUPO XI. ENFERMEDADES DE LA PIEL Y TEJIDO SUBCUTÁNEO

#### TABLA B39. DERMATOSIS BULLOSA

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	Estancias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
694.1	DERMATITIS PUSTULAR SUBCORNEAL	1	9	9,00	45,00	0,00	0,00	0,00
694.4	PÉNFIGO	18	224	12,44	71,11	1,57	11,76	17,65
694.5	PENFIGOIDE	26	468	18,00	79,73	1,89	7,69	3,85
694.6	PENFIGOIDE BENIGNO DE LA MEMBRANA MUCOSA (694.60, 694.61)	1	11	11,00	60,00	0,00	0,00	0,00
Subtotal		46	712	15,48	75,17	1,56	8,89	8,89

### TABLA B40. OTROS TRASTORNOS DE LA PIEL

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPTION CONTRACTOR OF THE PROPERTY OF THE	de altas	Lotaricias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
695.1	ERITEMA POLIMORFO	76	730	9,61	35,50	1,30	5,26	1,32
695.81	ENFERMEDAD DE RITTER	2	20	10,00	0,00	1,00	0,00	0,00
696.4	PITIRIASIS RUBRA PILARIS	2	17	8,50	30,50	-	0,00	0,00
697.0	LIQUEN PLANO	2	3	1,50	65,50	0,00	0,00	0,00
701.0	ESCLERODERMIA CIRCUNSCRITA	7	31	4,43	44,57	0,40	0,00	0,00
701.1	QUERATODERMA ADQUIRIDO	6	41	6,83	51,17	1,00	0,00	0,00
701.2	ACANTOSIS NIGRICANS ADQUIRIDA	1	1	1,00	62,00	-	0,00	0,00
701.8	OTRAS ATROFIAS/HIPERTROFIAS DE LA PIEL ESPECIFICADAS	8	21	2,63	42,00	0,33	0,00	0,00
Subtotal		104	864	8,31	37,57	1,08	3,85	0,96

74

### GRUPO XII. ENFERMEDADES DEL SISTEMA OSTEOMIOARTICULAR Y TEJIDO CONECTIVO

### TABLA B41. ENFERMEDADES DIFUSAS DEL TEJIDO CONECTIVO

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
710.0	LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO	246	2.512	10,21	34,13	0,08	3,66	2,44
710.1	ESCLEROSIS SISTÉMICA	27	338	12,52	52,11	0,29	3,70	11,11
710.2	SÍNDROME SICCA	13	120	9,23	57,00	0,18	0,00	0,00
710.3	DERMATOMIOSITIS	16	328	20,50	43,50	0,45	0,00	0,00
710.4	POLIMIOSITIS	10	148	14,80	56,60	1,00	10,00	10,00
710.8	OTRAS ENFERMEDADES SISTÉMICAS DEL TEJIDO CONECTIVO	4	33	8,25	38,00	3,00	0,00	0,00
710.9	ENFERMEDAD SISTÉMICA DEL TEJIDO CONECTIVO NO ESPECIFICADA	15	640	42,67	37,07	0,36	6,67	0,00
Subtotal		331	4.119	12,44	37,81	0,15	3,63	3,02

### **TABLA B42. ARTROPATÍAS**

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO		de altas	LStariolas	media	media	H/M	Traslado	Exitus
714.1	SÍNDROME DE FELTY	4	83	20,75	37,50	1,00	0,00	0,00
714.3	POLIARTRITIS CRÓNICA JUVENIL (714.30, 714.31, 714.32, 714.33)	142	1.486	10,46	12,02	0,80	0,00	0,00
719.2	SINOVITIS VELLONODULAR (719.20, 719.21, 719.22, 719.23, 719.24, 719.25, 719.26, 719.27, 719.28, 719.29)	162	379	2,34	44,39	0,93	0,00	0,65
719.3	REUMATISMO PALINDRÓMICO (719.30, 719.31, 719.32, 719.33, 719.34, 719.35, 719.36, 719.37, 719.38, 719.39)	5	27	5,40	52,80	0,67	0,00	0,00
720.0	ESPONDILITIS ANQUILOSANTE	12	144	12,00	49,58	5,00	0,00	0,00
720.1	ENTESOPATÍA VERTEBRAL	1	15	15,00	39,00	-	0,00	0,00
721.6	HIPEROSTOSIS ANQUILOSANTE VERTEBRAL	2	18	9,00	74,00	1,00	0,00	0,00
Subtotal		328	2.152	6,56	30,77	0,92	0,00	0,31

### **TABLA B43. OSTEOCONDROPATÍAS**

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	LStaticias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
732.0	OSTEOCONDROSIS JUVENIL VERTEBRAL	1	8	8,00	17,00	-	0,00	0,00
732.1	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE CADERA Y PELVIS	34	144	4,24	18,03	2,40	0,00	0,00
732.3	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE EXTREMIDAD SUPERIOR	14	26	1,86	18,50	6,00	0,00	0,00
732.4	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE EXTREMIDAD INFERIOR SALVO PIE	78	272	3,49	27,95	1,17	0,00	0,00
732.5	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE PIE	22	55	2,50	33,00	3,40	0,00	0,00
732.7	OSTEOCONDRITIS DISECANTE	62	125	2,02	34,03	1,21	1,61	0,00
Subtotal		211	630	2,99	27,99	1,60	0,49	0,00

### TABLA B44. OTRAS ENFERMEDADES OSTEOMIOARTICULARES

CÓDIGO	DESCRIPCIÓN	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CODIGO	DESCRIPCION	de altas	Estancias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
732.0	OSTEOCONDROSIS JUVENIL VERTEBRAL	4	33	8,25	55,00	1,00	0,00	0,00
732.1	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE CADERA Y PELVIS	19	190	10,00	68,58	0,58	0,00	0,00
732.3	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE EXTREMIDAD SUPERIOR	37	81	2,19	39,84	0,76	0,00	0,00
732.4	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE EXTREMIDAD INFERIOR SALVO PIE	6	11	1,83	49,50	0,50	0,00	0,00
732.5	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE PIE	66	315	4,77	49,91	0,69	0,00	0,00



2. TABLAS DE RESULTADOS POR CÓDIGO CIE9-MC (ORDEN: FRECUENCIA DESCENDENTE DE ALTAS)



Tabla C1. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas).



Tabla C1. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007

Código	Descripción	Mujer	es	Hombr	es	Total	
CIE9-MC	Descripcion	Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa
288.0	AGRANULOCITOSIS	935	2,3970	891	2,23	1826	2,3146
45.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA	343	0,8793	556	1,3940	900	1,1408
87.3	TROMBOCITOPENIA PRIMARIA	214	0,5486	228	0,5716	442	0,5603
56.9	COLITIS ULCERATIVA INESPECÍFICA	176	0,4512	257	0,6444	433	0,5489
40	ESCLEROSIS MÚLTIPLE	259	0,6640	136	0,3410	395	0,5007
55.0	ENTERITIS REGIÓNAL INTESTINO DELGADO	167	0,4281	167	0,4187	334	0,4234
42.0	BOCIO TÓXICO DIFUSO	257	0,6589	70	0,1755	327	0,4145
55.9	ENTERITIS REGIÓNAL SITIO NO ESPECIFICADO	186	0,4768	138	0,3460	324	0,4107
26.7	EXCITACIÓN AURICULOVENTRICULAR ANÓMALA	98	0,2512	169	0,4237	267	0,3384
30.7	SÍNDROME DE LACERACIÓN-HEMORRAGIA GASTROESOFÁGICA	64	0,1641	195	0,4889	259	0,3283
10.0	LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO	227	0,5820	19	0,0476	246	0,3118
55.2	ENTERITIS REGIÓNAL INTESTINO DELGADO CON GRUESO	114	0,2923	107	0,2683	221	0,2801
55.1	ENTERITIS REGIÓNAL INTESTINO GRUESO	100	0,2564	88	0,2206	188	0,2383
37.0	PÚRPURA ALÉRGICA	79	0,2025	103	0,2582	182	0,2307
59.2	SÍNDROME CARCINOIDE	77	0,1974	90	0,2256	167	0,2117
9.2	SINOVITIS VELLONODULAR	84	0,2153	78	0,1956	162	0,2053
14.3	POLIARTRITIS CRÓNICA JUVENIL	79	0,2025	63	0,1580	142	0,1800
30.0	ACALASIA Y CARDIOESPASMO DE ESÓFAGO	58	0,1487	80	0,2006	138	0,1749
46.5	ARTERITIS DE CÉLULAS GIGANTES	80	0,2051	56	0,1404	136	0,1724
07.1	ANOREXIA NERVIOSA	116	0,2974	13	0,0326	129	0,1635
75.4	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL CALCIO	75	0,1923	47	0,1178	122	0,1546
58.0	MIASTENIA GRAVE	82	0,2102	35	0,0878	117	0,1483
52.0	HIPERPARATIROIDISMO	78	0,2000	37	0,0928	115	0,1458
85.0	ANEMIA SIDEROBLÁSTICA	26	0,0667	89	0,2231	115	0,1458
16.8	OTRAS NEUMONOPATÍAS ALVEOLARES Y PARIETOALVEOLARES ESPECIFICADAS	58	0,1487	56	0,1404	114	0,1445
57.0	POLINEURITIS INFECCIOSA AGUDA	37	0,0949	73	0,1830	110	0,1394
56.6	COLITIS ULCERATIVA UNIVERSAL (CRÓNICA)	46	0,1179	63	0,1580	109	0,1382
35.20	ESCLEROSIS LATERAL AMIOTRÓFICA	52	0,1333	56	0,1404	108	0,1369
72.6	LIPODISTROFIA	94	0,2410	11	0,0276	105	0,1331
83.0	ANEMIAS HEMOLÍTICAS AUTOINMUNES	57	0,1461	48	0,1203	105	0,1331



Tabla C1. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007

	(orden: frecuencia descendente de altas) (Continúa)  Código Muieres Hombres Total										
Código		Mujere	es		es	Total					
CIE9-MC	·	Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa				
279.06	INMUNODEFICIENCÍA VARIABLE COMÚN	12	0,0308	89	0,2231	101	0,1280				
271.0	GLUCOGENOSIS	83	0,2128	6	0,0150	89	0,1128				
345.6		39	0,1000	49	0,1229	88	0,1115				
255.4	INSUFICIENCÍA CORTICOADRENAL	48	0,1231	32	0,0802	80	0,1014				
582.9	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA CON LESIÓN PATOLÓGICA RENAL NO ESPECIFICADA	29	0,0743	50	0,1254	79	0,1001				
732.4	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE EXTREMIDAD INFERIOR SALVO PIE	36	0,0923	42	0,1053	78	0,0989				
695.1	ERITEMA POLIMORFO	33	0,0846	43	0,1078	76	0,0963				
245.2	TIROIDITIS LINFOCÍTICA CRÓNICA	69	0,1769	6	0,0150	75	0,0951				
279.04	HIPOGAMMAGLOBULINEMIA CONGÉNITA	15	0,0385	60	0,1504	75	0,0951				
279.00	HIPOGAMMAGLOBULINEMIA NO ESPECIFICADA	50	0,1282	24	0,0602	74	0,0938				
282.6	ANEMIA DEPRANOCÍTICA	51	0,1307	21	0,0527	72	0,0913				
345.0	EPILEPSIA NO CONVULSIVA GENERALIZADA	27	0,0692	34	0,0852	62	0,0786				
446.1	SÍNDROME AGUDO FEBRIL DE NODO LINFÁTICO (MCLS)	28	0,0718	34	0,0852	62	0,0786				
502	NEUMOCONIOSIS POR OTRO SÍLICE O SILICATOS	0	0,0000	62	0,1554	62	0,0786				
732.7	OSTEOCONDRITIS DISECANTE	28	0,0718	34	0,0852	62	0,0786				
277.5	MUCOPOLISACARIDOSIS	1	0,0026	59	0,1479	60	0,0761				
277.3	AMILOÍDOSIS	20	0,0513	35	0,0878	55	0,0697				
333.2	MIOCLONUS	20	0,0513	33	0,0827	53	0,0672				
446.29	OTRAS ANGEITIS DE HIPERSENSIBILIDAD ESPECIFICADAS	25	0,0641	27	0,0677	52	0,0659				
275.0	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL HIERRO	19	0,0487	29	0,0727	48	0,0608				
583.9	NEFRITIS Y NEFROP. (NO AG. NI CRON.) CON LESIÓN PATOLÓG. NO ESPEC. DEL RIÑÓN	17	0,0436	31	0,0777	48	0,0608				
556.3	PROCTOSIGMOIDITIS ULCERATIVA (CRÓNICA)	19	0,0487	27	0,0677	46	0,0583				
446.0	POLIARTERITIS NODOSA	16	0,0410	27	0,0677	43	0,0545				
593.4	OTRA OBSTRUCCIÓN URETERAL	21	0,0538	22	0,0552	43	0,0545				
255.0	SÍNDROME DE CUSHING	31	0,0795	10	0,0251	41	0,0520				
277.0	FIBROSIS QUÍSTICA	23	0,0590	17	0,0426	40	0,0507				
595.1	CISTITIS INTERSTICIAL CRÓNICA	18	0,0461	21	0,0527	39	0,0494				
277.1	TRASTORNO METABOLISMO DE PORFIRINA	32	0,0820	6	0,0150	38	0,0482				
446.4	GRANULOMATOSIS DE WEGENER	16	0,0410	21	0,0527	37	0,0469				
582.0	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA PROLIFERATIVA	9	0,0231	28	0,0702	37	0,0469				
	·	•		•			'				



Tabla C1. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007

Código	Descripción	Mujer	es	Hombr	es	Total	
CIE9-MC	Descripcion	Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa
733.6	ENFERMEDAD TIETZE	21	0,0538	16	0,0401	37	0,0469
349.81	RINORREA DEL LÍQUIDO CEFALORRAQUÍDEO	22	0,0564	14	0,0351	36	0,0456
307.51	BULIMIA	31	0,0795	3	0,0075	34	0,0431
732.1	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE CADERA Y PELVIS	10	0,0256	24	0,0602	34	0,0431
345.8	OTRAS FORMAS DE EPILEPSIA	14	0,0359	19	0,0476	33	0,0418
556.5	COLITIS ULCERATIVA COLON IZQUIERDO (CRÓNICA)	14	0,0359	19	0,0476	33	0,0418
583.0	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) PROLIFERATIVA	14	0,0359	19	0,0476	33	0,0418
282.4	TALASEMIAS	17	0,0436	15	0,0376	32	0,0406
286.5	TRASTORNO HEMORRÁGICO POR ANTICOAGULANTES CIRCULANTES	21	0,0538	11	0,0276	32	0,0406
16.3	ALVEOLITIS FIBROSANTE IDIOPÁTICA	10	0,0256	22	0,0552	32	0,0406
556.8	OTRAS COLITIS ULCERATIVAS	10	0,0256	22	0,0552	32	0,0406
81.0	ANEMIA PERNICIOSA	18	0,0461	12	0,0301	30	0,0380
46.8	OTRAS FORMAS DE MIGRAÑA	13	0,0333	16	0,0401	29	0,0368
56.2	PROCTITIS ULCERATIVA (CRÓNICA)	16	0,0410	13	0,0326	29	0,0368
33.4	COREA DE HUNTINGTON	16	0,0410	11	0,0276	27	0,0342
16.0	HIPERTENSIÓN PULMÓNAR PRIMARIA	12	0,0308	15	0,0376	27	0,0342
10.1	ESCLEROSIS SISTÉMICA	21	0,0538	6	0,0150	27	0,0342
94.5	PENFIGOIDE	9	0,0231	17	0,0426	26	0,0330
255.1	HIPERALDOSTERONISMO	13	0,0333	12	0,0301	25	0,0317
73.8	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE PROTEINAS PLASMÁTICAS	17	0,0436	8	0,0201	25	0,0317
34.8	OTRAS ENFERMEDADES ESPINOCEREBELOSAS	0	0,0000	25	0,0627	25	0,0317
43.0	SÍNDROME DE RAYNAUD	18	0,0461	7	0,0176	25	0,0317
147.8	OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DE ARTERIA Y ARTERIOLA	8	0,0205	16	0,0401	24	0,0304
272.8	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS LÍPIDOS	11	0,0282	12	0,0301	23	0,0292
349.82	ENCEFALOPATÍA TÓXICA	5	0,0128	18	0,0451	23	0,0292
261	MARASMO NUTRITIVO	7	0,0179	15	0,0376	22	0,0279
83.2	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) MEMBRANO-PROLIFERATIVA	14	0,0359	8	0,0201	22	0,0279
32.5	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE PIE	5	0,0128	17	0,0426	22	0,0279
53.2	PANHIPOPITUITARISMO	12	0,0308	9	0,0226	21	0,0266
82.0	ESFEROCITOSIS HEREDITARIA	13	0,0333	7	0,0176	20	0,0254



Tabla C1. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas) (Continúa)

Código	Descripción	Mujere	es	Hombre	es	Total	
CIE9-MC	Descripción	Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa
582.1	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA MEMBRANOSA	7	0,0179	13	0,0326	20	0,0254
330.8	OTRAS DEGENERACIÓNES CEREBRALES ESPECIFICADAS DE LA INFANCIA	15	0,0385	4	0,0100	19	0,0241
333.0	OTRAS ENFERMEDADES DEGENERATIVAS DE LOS GANGLIOS BASALES	11	0,0282	8	0,0201	19	0,0241
731.0	OSTEITIS DEFORMANTE SIN MENCIÓN DE TUMOR ÓSEO	12	0,0308	7	0,0176	19	0,0241
273.1	PARAPROTEINEMIA MONOCLONAL	6	0,0154	12	0,0301	18	0,0228
359.1	DISTROFIA MUSCULAR PROGRESIVA HEREDITARIA	1	0,0026	17	0,0426	18	0,0228
446.6	MICROANGIOPATÍA TROMBÓTICA	13	0,0333	5	0,0125	18	0,0228
694.4	PÉNFIGO	7	0,0179	11	0,0276	18	0,0228
272.7	LIPIDOSIS	6	0,0154	11	0,0276	17	0,0215
279.03	OTRAS DEFICIENCIAS DE INMUNOGLOBULINA SELECTIVAS	1	0,0026	16	0,0401	17	0,0215
351.8	OTROS TRASTORNOS DEL NERVIO FACIAL	12	0,0308	5	0,0125	17	0,0215
655.3	SOSPECHA DE DAÑOS AL FETO POR ENFERMEDAD VIRAL EN LA MADRE	17	0,0436	0	0,0000	17	0,0215
270.7	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE AMINOÁCIDOS DE CADENA RECTA	10	0,0256	6	0,0150	16	0,0203
275.1	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL COBRE	8	0,0205	8	0,0201	16	0,0203
336.0	SIRINGOMIELIA Y SIRINGOBULBIA	9	0,0231	7	0,0176	16	0,0203
341.0	NEUROMIELITIS ÓPTICA	11	0,0282	5	0,0125	16	0,0203
710.3	DERMATOMIOSITIS	11	0,0282	5	0,0125	16	0,0203
252.1	HIPOPARATIROIDISMO	12	0,0308	3	0,0075	15	0,0190
283.11	SÍNDROME HEMOLÍTICO-URÉMICO	8	0,0205	7	0,0176	15	0,0190
583.8	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) CON OTRA LESIÓN RENAL ESP.	8	0,0205	7	0,0176	15	0,0190
710.9	ENFERMEDAD SISTÉMICA DEL TEJIDO CONECTIVO NO ESPECIFICADA	11	0,0282	4	0,0100	15	0,0190
273.3	MACROGLOBULINEMIA	4	0,0103	10	0,0251	14	0,0177
277.4	TRASTORNOS DE LA EXCRECIÓN DE BILIRRUBINA	6	0,0154	8	0,0201	14	0,0177
359.0	DISTROFIA MUSCULAR HEREDITARIA CONGÉNITA	11	0,0282	3	0,0075	14	0,0177
448.0	TELANGIECTASIA HEMORRÁGICA HEREDITARIA	3	0,0077	11	0,0276	14	0,0177
732.3	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE EXTREMIDAD SUPERIOR	2	0,0051	12	0,0301	14	0,0177
289.8	OTRAS ENF. HEMATICAS ESPECIFICADAS Y DE LOS ÓRGANOS HEMATOPOYETICOS	4	0,0103	9	0,0226	13	0,0165
347	CATAPLEJIA Y NARCOLEPSIA	4	0,0103	9	0,0226	13	0,0165
556.0	ENTEROCOLITIS ULCERATIVA (CRÓNICA)	6	0,0154	7	0,0176	13	0,0165
710.2	SÍNDROME SICCA	11	0,0282	2	0,0050	13	0,0165



Tabla C1. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007

Código	Descripción	Mujer	es	Hombr	es	Total	
CIE9-MC	Descripcion	Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa
259.4	ENANISMO SIN CLASIFICAR BAJO OTRO CONCEPTO	6	0,0154	6	0,0150	12	0,0152
277.8	OTROS TRASTORNOS ESPECÍFICOS DEL METABOLISMO	9	0,0231	3	0,0075	12	0,0152
284.0	ANEMIA APLÁSTICA CONSTITUCIONAL	10	0,0256	2	0,0050	12	0,0152
33.99	OTRAS ENF. EXTRAPIRAMIDALES Y TRASTORNOS ANORMALES DEL MOVIMIENTO	6	0,0154	6	0,0150	12	0,0152
41.8	OTRAS ENFERMEDADES DESMIELINIZANTES DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL	6	0,0154	6	0,0150	12	0,0152
83.4	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) RÁPIDAMENTE PROGRESIVA	4	0,0103	8	0,0201	12	0,0152
20.0	ESPONDILITIS ANQUILOSANTE	2	0,0051	10	0,0251	12	0,0152
286.0	TRASTORNO CONGÉNITO DEL FACTOR VIII	0	0,0000	11	0,0276	11	0,0139
35.2	SÍNDROME DE ROBO DE LA SUBCLAVIA	4	0,0103	7	0,0176	11	0,0139
43.1	TROMBOANGEITIS OBLITERANTE (ENFERMEDAD DE BUERGER)	2	0,0051	9	0,0226	11	0,0139
95.3	TRIGONITIS	9	0,0231	2	0,0050	11	0,0139
55.2	TRASTORNOS ADRENOGENITALES	7	0,0179	3	0,0075	10	0,0127
33.6	DISTONÍA POR TORSIÓN IDIOPÁTICA	6	0,0154	4	0,0100	10	0,0127
77.31	PAPILITIS ÓPTICA	7	0,0179	3	0,0075	10	0,0127
83.1	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) MEMBRANOSA	5	0,0128	5	0,0125	10	0,0127
10.4	POLIMIOSITIS	5	0,0128	5	0,0125	10	0,0127
53.3	ENANISMO PITUITARIO	6	0,0154	3	0,0075	9	0,0114
30.8	OTRAS ANEMIAS ESPECIFICADAS POR CARENCÍA DE HIERRO	5	0,0128	4	0,0100	9	0,0114
46.21	SÍNDROME DE GOODPASTURE	3	0,0077	6	0,0150	9	0,0114
73.2	OTRAS PARAPROTEINEMIAS	7	0,0179	1	0,0025	8	0,0101
82.2	ANEMIA POR TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE GLUTATIÓN	1	0,0026	7	0,0176	8	0,0101
90.11/12/13	DEMENCIA PRESENIL	3	0,0077	5	0,0125	8	0,0101
33.82	DISQUINESIA OROFACIAL	6	0,0154	2	0,0050	8	0,0101
344.89	OTROS SÍNDROMES PARALÍTICOS ESPECIFICADOS	5	0,0128	3	0,0075	8	0,0101
59.2	TRASTORNOS MIOTÓNICOS	2	0,0051	6	0,0150	8	0,0101
22.91	MIOCARDITIS IDIOPÁTICA	2	0,0051	6	0,0150	8	0,0101
01	ASBESTOSIS	0	0,0000	8	0,0201	8	0,0101
01.8	OTRAS ATROFIAS/HIPERTROFIAS DE LA PIEL ESPECIFICADAS	6	0,0154	2	0,0050	8	0,0101
33.81	BLEFAROSPASMO	3	0,0077	4	0,0100	7	0,0089
50.8	OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DEL NERVIO TRIGÉMINO	6	0,0154	1	0,0025	7	0,0089



Tabla C1. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas) (Continúa)

Código	Descripción	Mujere	es	Hombr	es	Total	
CIE9-MC	Descripción			Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa
356.2	NEUROPATÍA SENSORIAL HEREDITARIA	3	0,0077	4	0,0100	7	0,0089
362.21	FIBROPLASIA RETROCRISTALINA	2	0,0051	5	0,0125	7	0,0089
556.1	ILEOCOLITIS ULCERATIVA (CRÓNICA)	4	0,0103	3	0,0075	7	0,0089
701.0	ESCLERODERMIA CIRCUNSCRITA	5	0,0128	2	0,0050	7	0,0089
270.6	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL CICLO URÉICO	2	0,0051	4	0,0100	6	0,0076
271.8	OTROS TRAST. ESPEC. DEL TRANSPORTE Y METABOLISMO DE CARBOHIDRATOS	3	0,0077	3	0,0075	6	0,0076
334.3	OTRAS ATAXIAS CEREBELOSAS	2	0,0051	4	0,0100	6	0,0076
335.24	ESCLEROSIS LATERAL PRIMARIA	4	0,0103	2	0,0050	6	0,0076
349.89	OTRO TRASTORNO ESPECIFICADO DEL SISTEMA NERVIOSO	2	0,0051	4	0,0100	6	0,0076
356.8	OTRA NEUROPATÍA PERIFÉRICA IDIOPÁTICA ESPECIFICADA	3	0,0077	3	0,0075	6	0,0076
425.3	FIBROELASTOSIS ENDOCÁRDICA	3	0,0077	3	0,0075	6	0,0076
582.8	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA CON OTRA LESIÓN RENAL ESPECIFICADA	0	0,0000	6	0,0150	6	0,0076
701.1	QUERATODERMA ADQUIRIDO	3	0,0077	3	0,0075	6	0,0076
733.7	ALGONEURODISTROFIA	4	0,0103	2	0,0050	6	0,0076
253.0	ACROMEGALIA Y GIGANTISMO	3	0,0077	2	0,0050	5	0,0063
270.3	TRASTORNO DEL METABOLISMO DE AMINOÁCIDOS DE CADENA RAMIFICADA	4	0,0103	1	0,0025	5	0,0063
288.1	TRASTORNOS FUNCIONALES DE NEUTRÓFILOS POLIMORFONUCLEARES	3	0,0077	2	0,0050	5	0,0063
299.0	AUTISMO INFANTIL	1	0,0026	4	0,0100	5	0,0063
334.0	ATAXIA DE FRIEDREICH	2	0,0051	3	0,0075	5	0,0063
335.23	PARÁLISIS PSEUDOBULBAR	3	0,0077	2	0,0050	5	0,0063
335.29	OTRAS ENFERMEDADES DE NEURONA MOTORA	2	0,0051	3	0,0075	5	0,0063
364.24	SÍNDROME DE VOGT-KOYANAGI	3	0,0077	2	0,0050	5	0,0063
378.61	SÍNDROME DE VAINA (TENDÓN) DE BROWN	4	0,0103	1	0,0025	5	0,0063
453.0	SÍNDROME DE BUDD-CHIARI	5	0,0128	0	0,0000	5	0,0063
582.4	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA PROGRESIVA DE EVOLUCIÓN RÁPIDA	1	0,0026	4	0,0100	5	0,0063
719.3	REUMATISMO PALINDRÓMICO	3	0,0077	2	0,0050	5	0,0063
243	HIPOTIROIDISMO CONGÉNITO	3	0,0077	1	0,0025	4	0,0051
257.8	OTRAS DISFUNCIONES TESTICULARES	3	0,0077	1	0,0025	4	0,0051
270.2	OTROS TRASTORNOS DEL METEBOLISMO DE AMINOÁCIDOS AROMÁTICOS	1	0,0026	3	0,0075	4	0,0051
277.6	OTROS TRASTORNOS DE ENZIMAS CIRCULATORIAS	4	0,0103	0	0,0000	4	0,0051



Tabla C1. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007

Código	Descripción	Mujer	es	Hombr	es	Total	
CIE9-MC	Descripcion	Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa
330.0	LEUCODISTROFIA	2	0,0051	2	0,0050	4	0,0051
333.91	SÍNDROME DEL "HOMBRE RÍGIDO"	3	0,0077	1	0,0025	4	0,0051
334.2	DEGENERACIÓN CEREBELOSA PRIMARIA	0	0,0000	4	0,0100	4	0,0051
335.10	AMIOTROFIA ESPINAL SIN ESPECIFICAR	1	0,0026	3	0,0075	4	0,0051
356.0	NEUROPATÍA PERIFÉRICA HEREDITARIA	3	0,0077	1	0,0025	4	0,0051
362.18	VASCULITIS RETINIANA	3	0,0077	1	0,0025	4	0,0051
371.57	DISTROFIA ENDOTELIAL DE LA CÓRNEA	3	0,0077	1	0,0025	4	0,0051
379.46	REACCIÓN PUPILAR TÓNICA	4	0,0103	0	0,0000	4	0,0051
710.8	OTRAS ENFERMEDADES SISTÉMICAS DEL TEJIDO CONECTIVO	1	0,0026	3	0,0075	4	0,0051
714.1	SÍNDROME DE FELTY	2	0,0051	2	0,0050	4	0,0051
723.8	OTROS SÍNDROMES DE LA REGIÓN CERVICAL	2	0,0051	2	0,0050	4	0,0051
253.1	OTRAS HIPERFUNCIONES E HIPERFUNC. NO ESPEC. GLÁNDULA PITUITARIA ANTERIOR	3	0,0077	0	0,0000	3	0,0038
279.05	INMUNODEFICIENCÍA CON AUMENTO DE IgM	1	0,0026	2	0,0050	3	0,0038
286.3	CARENCÍA CONGÉNITA DE OTROS FACTORES DE COAGULACIÓN	0	0,0000	3	0,0075	3	0,0038
300.6	SÍNDROME DE DESPERSONALIZACIÓN	2	0,0051	1	0,0025	3	0,0038
330.1	LIPIDOSIS CEREBRAL	3	0,0077	0	0,0000	3	0,0038
331.89	OTRA DEGENERACIÓN CEREBRAL	3	0,0077	0	0,0000	3	0,0038
334.1	PARAPLEJIA ESPÁSTICA HEREDITARIA	2	0,0051	1	0,0025	3	0,0038
356.1	ATROFIA MUSCULAR PERONEAL	1	0,0026	2	0,0050	3	0,0038
446.20	ANGEITIS POR HIPERSENSIBILIDAD, NO ESPECIFICADA	2	0,0051	1	0,0025	3	0,0038
446.7	ENFERMEDAD DE TAKAYASU	3	0,0077	0	0,0000	3	0,0038
588.1	DIABETES INSÍPIDA NEFROGÉNICA	1	0,0026	2	0,0050	3	0,0038
253.4	OTROS TRASTORNOS GLÁNDULA HIPOFISARIA ANTERIOR	1	0,0026	1	0,0025	2	0,0025
255.6	HIPERFUNCIÓN MEDULOSUPRARRENAL	2	0,0051	0	0,0000	2	0,0025
270.0	TRASTORNO DEL TRANSPORTE DE AMINOÁCIDOS	0	0,0000	2	0,0050	2	0,0025
270.1	FENILCETONURIA (PKU)	1	0,0026	1	0,0025	2	0,0025
271.1	GALACTOSEMIA	1	0,0026	1	0,0025	2	0,0025
272.5	CARENCÍA DE LIPOPROTEÍNAS	2	0,0051	0	0,0000	2	0,0025
275.3	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO	1	0,0026	1	0,0025	2	0,0025
277.2	OTROS TRASTORNOS METABOLISMO DE PURINA Y PIRIMIDINA	0	0,0000	2	0,0050	2	0,0025

Tabla C1. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007

Código	Descripción	Mujer	es	Hombr	es	Total	
CIE9-MC	Descripcion	Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa
283.2	HEMOGLOBINURIA POR HEMOLISIS DE CAUSA EXTERNA	1	0,0026	1	0,0025	2	0,0025
286.2	CARENCÍA CONGÉNITA DE FACTOR XI	1	0,0026	1	0,0025	2	0,0025
286.6	SÍNDROME DE DESFIBRINACIÓN	2	0,0051	0	0,0000	2	0,0025
299.8	OTRAS PSICOSIS ESPECIFICADAS DE LA PRIMERA INFANCIA	0	0,0000	2	0,0050	2	0,0025
307.23	TRASTORNO DE GILLES DE LA TOURETTE	2	0,0051	0	0,0000	2	0,0025
333.89	OTROS FRAGMENTOS DE DISTONÍA POR TORSIÓN	2	0,0051	0	0,0000	2	0,0025
335.0	ENFERMEDAD DE WERDNIG-HOFFMANN	1	0,0026	1	0,0025	2	0,0025
335.21	ATROFIA MUSCULAR PROGRESIVA	0	0,0000	2	0,0050	2	0,0025
335.22	PARÁLISIS BULBAR PROGRESIVA	1	0,0026	1	0,0025	2	0,0025
341.1	ENFERMEDAD DE SCHILDER	1	0,0026	1	0,0025	2	0,0025
353.5	AMIOTROFIA NEURÁLGICA	0	0,0000	2	0,0050	2	0,0025
392.9	COREA REUMÁTICA SIN COMPLICACIÓN CARDIACA	2	0,0051	0	0,0000	2	0,0025
425.0	FIBROSIS ENDOMIOCÁRDICA	0	0,0000	2	0,0050	2	0,0025
503	NEUMOCONIOSIS POR OTRO POLVO INORGÁNICO	0	0,0000	2	0,0050	2	0,0025
582.2	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA MEMBRANO-PROLIFERATIVA	0	0,0000	2	0,0050	2	0,0025
588.0	OSTEODISTROFIA RENAL	0	0,0000	2	0,0050	2	0,0025
695.81	ENFERMEDAD DE RITTER	1	0,0026	1	0,0025	2	0,0025
696.4	PITIRIASIS RUBRA PILARIS	0	0,0000	2	0,0050	2	0,0025
697.0	LIQUEN PLANO	2	0,0051	0	0,0000	2	0,0025
721.6	HIPEROSTOSIS ANQUILOSANTE VERTEBRAL	1	0,0026	1	0,0025	2	0,0025
260	KWASHIORKOR	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
265.2	PELAGRA	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
279.01	INMUNODEFICIENCÍA IgA SELECTIVA	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
279.10	INMUNODEFICIENCÍA CON CARENCÍA PREDOMINANTE DE CÉLULAS T, NO ESPECIFIC.	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
279.2	INMUNODEFICIENCÍA COMBINADA	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
282.3	OTRAS ANEMIAS HEMOLÍTICAS POR CARENCÍA DE ENZIMAS	1	0,0026	0	0,0000	1	0,0013
282.7	OTRAS HEMOGLOBINOPATÍAS	1	0,0026	0	0,0000	1	0,0013
286.4	ENFERMEDAD DE VON WILLEBRAND	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
287.1	DEFECTOS CUALITATIVOS DE PLAQUETAS	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
307.52	PICA	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013



Tabla C1. Número de altas con diagnóstico principal de ER y tasas por 10.000 habitantes según sexo y código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007

Código	Descripción	Mujer	es	Homb	res	Tota	I
CIE9-MC	Descripcion	Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa	Nº de altas	Tasa
323.5	ENCEFALITIS DESPUÉS DE PROCEDIMIENTOS DE INMUNIZACIÓN	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
331.81	SÍNDROME DE REYE	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
333.83	TORTÍCOLIS ESPASMÓDICA	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
335.19	OTRAS AMIOTROFIAS ESPINALES	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
356.3	ENFERMEDAD DE REFSUM	1	0,0026	0	0,0000	1	0,0013
364.51	ATROFIA ESENCIAL O PROGRESIVA DEL IRIS	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
371.48	DEGENERACIÓNES PERIFÉRICAS DE LA CÓRNEA	1	0,0026	0	0,0000	1	0,0013
379.51	NISTAGMUS CONGÉNITO	1	0,0026	0	0,0000	1	0,0013
392.0	COREA REUMÁTICA COM COMPLICACIÓN CARDIACA	1	0,0026	0	0,0000	1	0,0013
425.2	CARDIOMIOPATÍA OSCURA DE ÁFRICA	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
437.5	ENFERMEDAD DE MOYAMOYA	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
516.0	PROTEINOSIS ALVEOLAR PULMÓNAR	1	0,0026	0	0,0000	1	0,0013
556.4	PSEUDOPOLIPOSIS DE COLON	1	0,0026	0	0,0000	1	0,0013
583.7	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) CON NECROSIS MEDULAR	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
694.1	DERMATITIS PUSTULAR SUBCÓRNEAL	1	0,0026	0	0,0000	1	0,0013
694.6	PENFIGOIDE BENIGNO DE LA MEMBRANA MUCOSA	1	0,0026	0	0,0000	1	0,0013
701.2	ACANTOSIS NIGRICANS ADQUIRIDA	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
720.1	ENTESOPATÍA VERTEBRAL	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
732.0	OSTEOCONDROSIS JUVENIL VERTEBRAL	0	0,0000	1	0,0025	1	0,0013
Total		6.120	15,6897	5.967	14,9605	12.089	15,3236



Tabla D1. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas).

Tabla D1. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas) (Continúa)

Código	Dogovinoión	Número	Estancias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CIE9-MC	Descripción	de altas	Estancias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
288.0	AGRANULOCITOSIS	1826	13.004	7,1	49,2	1,0	0,9	3,4
345.1	EPILEPSIA CONVULSIVA GENERALIZADA	900	6.453	7,2	38,4	1,6	1,7	2,4
287.3	TROMBOCITOPENIA PRIMARIA	442	2.701	6,1	33,7	1,1	1,8	1,4
556.9	COLITIS ULCERATIVA INESPECÍFICA	433	4.396	10,2	42,3	1,5	1,6	0,9
340	ESCLEROSIS MÚLTIPLE	395	3.843	9,7	40,0	0,5	0,5	0,5
555.0	ENTERITIS REGIÓNAL INTESTINO DELGADO	334	3.344	10,0	37,1	1,0	0,0	1,2
242.0	BOCIO TÓXICO DIFUSO	327	1.537	4,7	37,3	0,3	0,0	0,0
555.9	ENTERITIS REGIÓNAL SITIO NO ESPECIFICADO	324	3.111	9,6	39,1	0,7	2,5	0,3
426.7	EXCITACIÓN AURICULOVENTRICULAR ANÓMALA	267	415	1,6	35,2	1,7	1,5	0,0
530.7	SÍNDROME DE LACERACIÓN-HEMORRAGIA GASTROESOFÁGICA	259	1.054	4,1	47,1	3,0	0,4	0,8
710.0	LUPUS ERITEMATOSO SISTÉMICO	246	2.512	10,2	34,1	0,1	3,7	2,4
555.2	ENTERITIS REGIÓNAL INTESTINO DELGADO CON GRUESO	221	2.747	12,4	34,5	0,9	0,0	0,0
555.1	ENTERITIS REGIÓNAL INTESTINO GRUESO	188	2.270	12,1	44,4	0,9	1,6	0,0
287.0	PÚRPURA ALÉRGICA	182	1.429	7,9	24,7	1,3	3,3	0,6
259.2	SÍNDROME CARCINOIDE	167	695	4,2	62,0	1,2	1,2	16,3
719.2	SINOVITIS VELLONODULAR	162	379	2,3	44,4	0,9	0,0	0,7
714.3	POLIARTRITIS CRÓNICA JUVENIL	142	1.486	10,5	12,0	0,8	0,0	0,0
530.0	ACALASIA Y CARDIOESPASMO DE ESÓFAGO	138	978	7,1	48,6	1,4	1,4	0,0
446.5	ARTERITIS DE CÉLULAS GIGANTES	136	1.848	13,6	74,6	0,7	0,7	0,7
307.1	ANOREXIA NERVIOSA	129	3.386	26,2	24,3	0,1	4,1	0,8
275.4	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL CALCIO	122	715	5,9	68,5	0,6	0,0	0,0
358.0	MIASTENIA GRAVE	117	1.781	15,2	57,7	0,4	4,3	1,7
252.0	HIPERPARATIROIDISMO	115	636	5,5	54,7	0,5	0,0	0,0
285.0	ANEMIA SIDEROBLÁSTICA	115	148	1,3	70,1	3,4	0,0	3,5
516.8	OTRAS NEUMONOPATÍAS ALVEOLARES Y PARIETOALVEOLARES ESPECIFICADAS	114	1.460	12,8	59,9	1,0	2,7	1,8
357.0	POLINEURITIS INFECCIOSA AGUDA	110	2.376	21,6	50,5	2,0	5,5	4,6
556.6	COLITIS ULCERATIVA UNIVERSAL (CRÓNICA)	109	1.810	16,6	42,2	1,4	4,6	1,9
335.20	ESCLEROSIS LATERAL AMIOTRÓFICA	108	1.873	17,3	62,7	1,1	6,6	24,5
272.6	LIPODISTROFIA	105	144	1,4	38,5	0,1	0,0	0,0



Tabla D1. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas) (Continúa)

Código	Descripción	Número	⊢etanciae	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CIE9-MC	Descripcion	de altas	Estancias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
283.0	ANEMIAS HEMOLÍTICAS AUTOINMUNES	105	1.545	14,7	58,7	0,8	3,8	5,8
279.06	INMUNODEFICIENCÍA VARIABLE COMÚN	101	204	2,0	20,1	7,4	0,0	1,0
271.0	GLUCOGENOSIS	89	65	0,7	31,4	0,1	0,0	1,1
345.6	ESPASMOS INFANTILES	88	547	6,2	1,6	1,3	2,3	1,1
255.4	INSUFICIENCÍA CORTICOADRENAL	80	804	10,1	55,6	0,7	1,3	1,3
582.9	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA CON LESIÓN PATOLÓGICA RENAL NO ESPECIFICADA	79	1.331	16,8	50,0	1,7	2,5	1,3
732.4	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE EXTREMIDAD INFERIOR SALVO PIE	78	272	3,5	27,9	1,2	0,0	0,0
695.1	ERITEMA POLIMORFO	76	730	9,6	35,5	1,3	5,3	1,3
245.2	TIROIDITIS LINFOCÍTICA CRÓNICA	75	301	4,0	49,7	0,1	0,0	0,0
279.04	HIPOGAMMAGLOBULINEMIA CONGÉNITA	75	81	1,1	11,7	4,0	0,0	0,0
279.00	HIPOGAMMAGLOBULINEMIA NO ESPECIFICADA	74	88	1,2	16,5	0,5	0,0	1,4
282.6	ANEMIA DEPRANOCÍTICA	72	445	6,2	13,7	0,4	0,0	0,0
345.0	EPILEPSIA NO CONVULSIVA GENERALIZADA	62	403	6,5	26,0	1,3	0,0	0,0
446.1	SÍNDROME AGUDO FEBRIL DE NODO LINFÁTICO (MCLS)	62	522	8,4	2,1	1,2	3,2	0,0
502	NEUMOCONIOSIS POR OTRO SÍLICE O SILICATOS	62	579	9,3	66,7	-	1,6	1,6
732.7	OSTEOCONDRITIS DISECANTE	62	125	2,0	34,0	1,2	1,6	0,0
277.5	MUCOPOLISACARIDOSIS	60	18	0,3	8,5	59,0	0,0	0,0
277.3	AMILOÍDOSIS	55	829	15,1	52,4	1,8	1,8	16,4
333.2	MIOCLONUS	53	348	6,6	31,7	1,7	1,9	7,5
446.29	OTRAS ANGEITIS DE HIPERSENSIBILIDAD ESPECIFICADAS	52	392	7,5	53,5	1,1	0,0	0,0
275.0	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL HIERRO	48	192	4,0	50,5	1,5	0,0	2,1
583.9	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AG. NI CRÓN.) CON LESIÓN PATOLÓGICA RENAL NO ESPEC.	48	466	9,7	39,7	1,8	8,3	2,1
556.3	PROCTOSIGMOIDITIS ULCERATIVA (CRÓNICA)	46	507	11,0	42,8	1,4	2,2	4,3
446.0	POLIARTERITIS NODOSA	43	1.011	23,5	59,0	1,7	2,4	4,8
593.4	OTRA OBSTRUCCIÓN URETERAL	43	362	8,4	58,4	1,0	4,8	7,1
255.0	SÍNDROME DE CUSHING	41	520	12,7	52,9	0,3	2,4	4,9
277.0	FIBROSIS QUÍSTICA	40	345	8,6	9,8	0,7	0,0	0,0
595.1	CISTITIS INTERSTICIAL CRÓNICA	39	233	6,0	55,7	1,2	0,0	0,0
277.1	TRASTORNO METABOLISMO DE PORFIRINA	38	388	10,2	42,5	0,2	0,0	0,0
446.4	GRANULOMATOSIS DE WEGENER	37	1.059	28,6	55,4	1,3	2,7	5,4

Tabla D1. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas) (Continúa)

Código	Docavinalán	Número	Estansias	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CIE9-MC	Descripción	de altas	Estancias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
582.0	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA PROLIFERATIVA	37	319	8,6	40,9	3,1	0,0	0,0
733.6	ENFERMEDAD TIETZE	37	81	2,2	39,8	0,8	0,0	0,0
349.81	RINORREA DEL LÍQUIDO CEFALORRAQUÍDEO	36	441	12,3	45,4	0,6	5,6	0,0
307.51	BULIMIA	34	602	17,7	23,4	0,1	3,3	0,0
732.1	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE CADERA Y PELVIS	34	144	4,2	18,0	2,4	0,0	0,0
345.8	OTRAS FORMAS DE EPILEPSIA	33	184	5,6	53,4	1,4	0,0	0,0
556.5	COLITIS ULCERATIVA COLON IZQUIERDO (CRÓNICA)	33	378	11,5	40,1	1,4	0,0	0,0
583.0	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) PROLIFERATIVA	33	348	10,5	43,6	1,4	0,0	0,0
282.4	TALASEMIAS	32	82	2,6	16,4	0,9	0,0	0,0
286.5	TRASTORNO HEMORRÁGICO POR ANTICOAGULANTES CIRCULANTES	32	248	7,8	75,3	0,5	0,0	6,5
516.3	ALVEOLITIS FIBROSANTE IDIOPÁTICA	32	294	9,2	70,2	2,2	0,0	18,8
556.8	OTRAS COLITIS ULCERATIVAS	32	446	13,9	40,1	2,2	0,0	3,1
281.0	ANEMIA PERNICIOSA	30	290	9,7	69,2	0,7	0,0	0,0
346.8	OTRAS FORMAS DE MIGRAÑA	29	223	7,7	26,1	1,2	3,4	0,0
556.2	PROCTITIS ULCERATIVA (CRÓNICA)	29	306	10,6	44,3	0,8	0,0	0,0
333.4	COREA DE HUNTINGTON	27	3.490	129,3	56,8	0,7	7,4	7,4
416.0	HIPERTENSIÓN PULMÓNAR PRIMARIA	27	481	17,8	58,9	1,3	3,7	22,2
710.1	ESCLEROSIS SISTÉMICA	27	338	12,5	52,1	0,3	3,7	11,1
694.5	PENFIGOIDE	26	468	18,0	79,7	1,9	7,7	3,8
255.1	HIPERALDOSTERONISMO	25	321	12,8	49,7	0,9	4,0	0,0
273.8	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE PROTEINAS PLASMÁTICAS	25	170	6,8	61,2	0,5	0,0	0,0
334.8	OTRAS ENFERMEDADES ESPINOCEREBELOSAS	25	32	1,3	7,6	-	0,0	0,0
443.0	SÍNDROME DE RAYNAUD	25	240	9,6	47,3	0,4	0,0	0,0
447.8	OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DE ARTERIA Y ARTERIOLA	24	329	13,7	59,3	2,0	0,0	4,2
272.8	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE LOS LÍPIDOS	23	150	6,5	43,4	1,1	0,0	0,0
349.82	ENCEFALOPATÍA TÓXICA	23	283	12,3	58,0	3,6	0,0	4,3
261	MARASMO NUTRITIVO	22	287	13,0	40,0	2,1	4,5	13,6
583.2	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) MEMBRANO-PROLIFERATIVA	22	265	12,0	32,8	0,6	4,5	0,0
732.5	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE PIE	22	55	2,5	33,0	3,4	0,0	0,0
253.2	PANHIPOPITUITARISMO	21	242	11,5	53,5	0,8	9,5	0,0



Tabla D1. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas) (Continúa)

Código	Dogovinojón	Número	Entonolos	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CIE9-MC	Descripción	de altas	Estancias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
282.0	ESFEROCITOSIS HEREDITARIA	20	68	3,4	14,3	0,5	0,0	0,0
582.1	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA MEMBRANOSA	20	154	7,7	50,8	1,9	5,0	0,0
330.8	OTRAS DEGENERACIÓNES CEREBRALES ESPECIFICADAS DE LA INFANCIA	19	161	8,5	7,8	0,3	0,0	5,3
333.0	OTRAS ENFERMEDADES DEGENERATIVAS DE LOS GANGLIOS BASALES	19	173	9,1	69,2	0,7	10,5	10,5
731.0	OSTEITIS DEFORMANTE SIN MENCIÓN DE TUMOR ÓSEO	19	190	10,0	68,6	0,6	0,0	0,0
273.1	PARAPROTEINEMIA MONOCLONAL	18	649	36,1	66,6	2,0	0,0	0,0
359.1	DISTROFIA MUSCULAR PROGRESIVA HEREDITARIA	18	107	5,9	29,4	17,0	0,0	5,9
446.6	MICROANGIOPATÍA TROMBÓTICA	18	478	26,6	48,6	0,4	0,0	5,6
694.4	PÉNFIGO	18	224	12,4	71,1	1,6	11,8	17,6
272.7	LIPIDOSIS	17	22	1,3	23,3	1,8	0,0	0,0
279.03	OTRAS DEFICIENCIAS DE INMUNOGLOBULINA SELECTIVAS	17	32	1,9	9,9	16,0	0,0	0,0
351.8	OTROS TRASTORNOS DEL NERVIO FACIAL	17	162	9,5	47,5	0,4	0,0	0,0
655.3	SOSPECHA DE DAÑOS AL FETO POR ENFERMEDAD VIRAL EN LA MADRE	17	45	2,6	30,1	0,0	0,0	0,0
270.7	OTROS TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE AMINOÁCIDOS DE CADENA RECTA	16	98	6,1	1,5	0,6	0,0	0,0
275.1	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL COBRE	16	92	5,8	38,8	1,0	0,0	0,0
336.0	SIRINGOMIELIA Y SIRINGOBULBIA	16	179	11,2	45,0	0,8	12,5	0,0
341.0	NEUROMIELITIS ÓPTICA	16	254	15,9	41,1	0,5	0,0	0,0
710.3	DERMATOMIOSITIS	16	328	20,5	43,5	0,5	0,0	0,0
252.1	HIPOPARATIROIDISMO	15	143	9,5	52,9	0,3	0,0	0,0
283.11	SÍNDROME HEMOLÍTICO-URÉMICO	15	329	21,9	27,4	0,9	33,3	6,7
583.8	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA)OTRA LESIÓN RENAL ESP.	15	419	27,9	54,1	0,9	14,3	14,3
710.9	ENFERMEDAD SISTÉMICA DEL TEJIDO CONECTIVO NO ESPECIFICADA	15	640	42,7	37,1	0,4	7,1	0,0
273.3	MACROGLOBULINEMIA	14	210	15,0	71,6	2,5	7,1	14,3
277.4	TRASTORNOS DE LA EXCRECIÓN DE BILIRRUBINA	14	52	3,7	37,3	1,3	0,0	0,0
359.0	DISTROFIA MUSCULAR HEREDITARIA CONGÉNITA	14	36	2,6	28,3	0,3	0,0	0,0
448.0	TELANGIECTASIA HEMORRÁGICA HEREDITARIA	14	103	7,4	55,1	3,7	0,0	0,0
732.3	OSTEOCONDROSIS JUVENIL DE EXTREMIDAD SUPERIOR	14	26	1,9	18,5	6,0	0,0	0,0
289.8	OTRAS ENF. HEMÁTICAS ESPECIFICADAS Y DE LOS ÓRGANOS HEMATOPOYÉTICOS	13	228	17,5	67,0	2,3	0,0	7,7
347	CATAPLEJIA Y NARCOLEPSIA	13	15	1,2	37,8	2,3	0,0	0,0
556.0	ENTEROCOLITIS ULCERATIVA (CRÓNICA)	13	139	10,7	58,8	1,2	0,0	0,0

Tabla D1. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas) (Continúa)

Código	Dogovinojón	Número	Estanaisa	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	ılta (%)
CIE9-MC	Descripción	de altas	Estancias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
710.2	SÍNDROME SICCA	13	120	9,2	57,0	0,2	0,0	0,0
259.4	ENANISMO SIN CLASIFICAR BAJO OTRO CONCEPTO	12	12	1,0	8,9	1,0	0,0	0,0
277.8	OTROS TRASTORNOS ESPECÍFICOS DEL METABOLISMO	12	715	59,6	13,1	0,3	0,0	8,3
284.0	ANEMIA APLÁSTICA CONSTITUCIONAL	12	193	16,1	21,2	0,2	8,3	0,0
333.99	OTRAS ENF. EXTRAPIRAMIDALES Y TRASTORNOS ANORMALES DEL MOVIMIENTO	12	106	8,8	52,1	1,0	0,0	0,0
341.8	OTRAS ENFERMEDADES DESMIELINIZANTES DEL SISTEMA NERVIOSO CENTRAL	12	178	14,8	42,8	1,0	0,0	8,3
583.4	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) RÁPIDAMENTE PROGRESIVA	12	260	21,7	49,1	2,0	8,3	0,0
720.0	ESPONDILITIS ANQUILOSANTE	12	144	12,0	49,6	5,0	0,0	0,0
286.0	TRASTORNO CONGÉNITO DEL FACTOR VIII	11	95	8,6	13,5	-	0,0	0,0
435.2	SÍNDROME DE ROBO DE LA SUBCLAVIA	11	42	3,8	60,3	1,8	0,0	0,0
443.1	TROMBOANGEITIS OBLITERANTE (ENFERMEDAD DE BUERGER)	11	270	24,5	50,8	4,5	0,0	9,1
595.3	TRIGONITIS	11	52	4,7	55,9	0,2	0,0	0,0
255.2	TRASTORNOS ADRENOGENITALES	10	99	9,9	8,6	0,4	0,0	0,0
333.6	DISTONÍA POR TORSIÓN IDIOPÁTICA	10	59	5,9	37,0	0,7	10,0	0,0
377.31	PAPILITIS ÓPTICA	10	125	12,5	49,3	0,4	10,0	0,0
583.1	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) MEMBRANOSA	10	76	7,6	49,1	1,0	0,0	10,0
710.4	POLIMIOSITIS	10	148	14,8	56,6	1,0	10,0	10,0
253.3	ENANISMO PITUITARIO	9	35	3,9	18,3	0,5	0,0	0,0
280.8	OTRAS ANEMIAS ESPECIFICADAS POR CARENCÍA DE HIERRO	9	67	7,4	65,8	0,8	0,0	0,0
446.21	SÍNDROME DE GOODPASTURE	9	161	17,9	42,4	2,0	11,1	0,0
273.2	OTRAS PARAPROTEINEMIAS	8	67	8,4	69,8	0,1	0,0	0,0
282.2	ANEMIA POR TRASTORNOS DEL METABOLISMO DE GLUTATIÓN	8	44	5,5	37,8	7,0	0,0	0,0
290.11/12/13	DEMENCIA PRESENIL	8	108	13,5	67,6	1,7	0,0	0,0
333.82	DISQUINESIA OROFACIAL	8	67	8,4	63,5	0,3	0,0	12,5
344.89	OTROS SÍNDROMES PARALÍTICOS ESPECIFICADOS	8	118	14,8	40,6	0,6	0,0	0,0
359.2	TRASTORNOS MIOTÓNICOS	8	47	5,9	38,9	3,0	0,0	0,0
422.91	MIOCARDITIS IDIOPÁTICA	8	43	5,4	28,3	3,0	0,0	12,5
501	ASBESTOSIS	8	57	7,1	78,0	-	0,0	12,5
701.8	OTRAS ATROFIAS/HIPERTROFIAS DE LA PIEL ESPECIFICADAS	8	21	2,6	42,0	0,3	0,0	0,0
333.81	BLEFAROSPASMO	7	0	0,0	52,9	1,3	0,0	0,0

Tabla D1. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas) (Continúa)

Código	Decavinaión	Número	Cotonoico	Estancia	Edad	Razón	Tipo de a	alta (%)
CIE9-MC	Descripción	de altas	Estancias	media	media	H/M	Traslado	Exitus
350.8	OTROS TRASTORNOS ESPECIFICADOS DEL NERVIO TRIGÉMINO	7	57	8,1	41,6	0,2	0,0	0,0
356.2	NEUROPATÍA SENSORIAL HEREDITARIA	7	250	35,7	42,1	1,3	0,0	14,3
362.21	FIBROPLASIA RETROCRISTALINA	7	78	11,1	0,0	2,5	0,0	0,0
556.1	ILEOCOLITIS ULCERATIVA (CRÓNICA)	7	90	12,9	40,9	0,8	0,0	0,0
701.0	ESCLERODERMIA CIRCUNSCRITA	7	31	4,4	44,6	0,4	0,0	0,0
270.6	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL CICLO URÉICO	6	54	9,0	12,3	2,0	0,0	16,7
271.8	OTROS TRASTORNOS ESPEC. DEL TRANSPORE Y METABOLISMO DE CARBOHIDRATOS	6	64	10,7	29,2	1,0	0,0	0,0
334.3	OTRAS ATAXIAS CEREBELOSAS	6	50	8,3	45,7	2,0	0,0	0,0
335.24	ESCLEROSIS LATERAL PRIMARIA	6	87	14,5	69,8	0,5	33,3	16,7
349.89	OTRO TRASTORNO ESPECIFICADO DEL SISTEMA NERVIOSO	6	80	13,3	49,0	2,0	33,3	0,0
356.8	OTRA NEUROPATÍA PERIFÉRICA IDIOPÁTICA ESPECIFICADA	6	100	16,7	72,8	1,0	0,0	0,0
425.3	FIBROELASTOSIS ENDOCÁRDICA	6	36	6,0	43,3	1,0	16,7	0,0
582.8	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA CON OTRA LESIÓN RENAL ESPECIFICADA	6	59	9,8	31,8	-	0,0	0,0
701.1	QUERATODERMA ADQUIRIDO	6	41	6,8	51,2	1,0	0,0	0,0
733.7	ALGONEURODISTROFIA	6	11	1,8	49,5	0,5	0,0	0,0
253.0	ACROMEGALIA Y GIGANTISMO	5	10	2,0	41,2	0,7	0,0	0,0
270.3	TRASTORNO DEL METABOLISMO DE AMINOÁCIDOS DE CADENA RAMIFICADA	5	59	11,8	17,0	0,3	0,0	0,0
288.1	TRASTORNOS FUNCIONALES DE NEUTRÓFILOS POLIMORFONUCLEARES	5	60	12,0	26,2	0,7	0,0	0,0
299.0	AUTISMO INFANTIL	5	70	14,0	20,0	4,0	0,0	0,0
334.0	ATAXIA DE FRIEDREICH	5	3.498	699,6	24,6	1,5	0,0	20,0
335.23	PARÁLISIS PSEUDOBULBAR	5	13	2,6	74,2	0,7	0,0	0,0
335.29	OTRAS ENFERMEDADES DE NEURONA MOTORA	5	70	14,0	53,4	1,5	0,0	0,0
364.24	SÍNDROME DE VOGT-KOYANAGI	5	58	11,6	44,0	0,7	0,0	0,0
378.61	SÍNDROME DE VAINA (TENDÓN) DE BROWN	5	7	1,4	42,8	0,3	0,0	0,0
453.0	SÍNDROME DE BUDD-CHIARI	5	107	21,4	35,4	0,0	0,0	0,0
582.4	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA PROGRESIVA DE EVOLUCIÓN RÁPIDA	5	69	13,8	55,8	4,0	0,0	0,0
719.3	REUMATISMO PALINDRÓMICO	5	27	5,4	52,8	0,7	0,0	0,0
243	HIPOTIROIDISMO CONGÉNITO	4	26	6,5	0,0	0,3	0,0	0,0
257.8	OTRAS DISFUNCIONES TESTICULARES	4	25	6,3	19,5	0,3	0,0	0,0
270.2	OTROS TRASTORNOS DEL METEBOLISMO DE AMINOÁCIDOS AROMÁTICOS	4	63	15,8	0,3	3,0	0,0	0,0



Tabla D1. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas) (Continúa)

Código CIE9-MC	Descripción	Número de altas	Estancias	Estancia media	Edad media	Razón H/M	Tipo de alta (%)	
							Traslado	Exitus
277.6	OTROS TRASTORNOS DE ENZIMAS CIRCULATORIAS	4	8	2,0	21,8	0,0	0,0	0,0
330.0	LEUCODISTROFIA	4	8	2,0	0,5	1,0	0,0	0,0
333.91	SÍNDROME DEL "HOMBRE RÍGIDO"	4	18	4,5	65,8	0,3	0,0	0,0
334.2	DEGENERACIÓN CEREBELOSA PRIMARIA	4	20	5,0	36,8	-	0,0	0,0
335.10	AMIOTROFIA ESPINAL SIN ESPECIFICAR	4	31	7,8	47,8	3,0	0,0	0,0
356.0	NEUROPATÍA PERIFÉRICA HEREDITARIA	4	27	6,8	39,0	0,3	0,0	0,0
362.18	VASCULITIS RETINIANA	4	43	10,8	34,3	0,3	0,0	0,0
371.57	DISTROFIA ENDOTELIAL DE LA CÓRNEA	4	10	2,5	68,8	0,3	0,0	0,0
379.46	REACCIÓN PUPILAR TÓNICA	4	12	3,0	43,5	0,0	0,0	0,0
710.8	OTRAS ENFERMEDADES SISTÉMICAS DEL TEJIDO CONECTIVO	4	33	8,3	38,0	3,0	0,0	0,0
714.1	SÍNDROME DE FELTY	4	83	20,8	37,5	1,0	0,0	0,0
723.8	OTROS SÍNDROMES DE LA REGIÓN CERVICAL	4	33	8,3	55,0	1,0	0,0	0,0
253.1	OTRAS HIPERFUNCIONES E HIPERFUNC. NO ESPEC. GLÁNDULA PITUITARIA ANTERIOR	3	48	16,0	32,3	0,0	0,0	0,0
279.05	INMUNODEFICIENCÍA CON AUMENTO DE IGM	3	7	2,3	4,3	2,0	0,0	0,0
286.3	CARENCÍA CONGÉNITA DE OTROS FACTORES DE COAGULACIÓN	3	32	10,7	36,3	-	0,0	0,0
300.6	SÍNDROME DE DESPERSONALIZACIÓN	3	29	9,7	24,0	0,5	0,0	0,0
330.1	LIPIDOSIS CEREBRAL	3	16	5,3	4,7	0,0	0,0	0,0
331.89	OTRA DEGENERACIÓN CEREBRAL	3	19	6,3	41,7	0,0	33,3	0,0
334.1	PARAPLEJIA ESPÁSTICA HEREDITARIA	3	29	9,7	19,3	0,5	0,0	33,3
356.1	ATROFIA MUSCULAR PERONEAL	3	5	1,7	25,3	2,0	0,0	0,0
446.20	ANGEITIS POR HIPERSENSIBILIDAD, NO ESPECIFICADA	3	56	18,7	62,3	0,5	0,0	0,0
446.7	ENFERMEDAD DE TAKAYASU	3	7	2,3	39,7	0,0	0,0	0,0
588.1	DIABETES INSÍPIDA NEFROGÉNICA	3	29	9,7	21,0	2,0	0,0	0,0
253.4	OTROS TRASTORNOS GLÁNDULA HIPOFISARIA ANTERIOR	2	22	11,0	75,5	1,0	0,0	0,0
255.6	HIPERFUNCIÓN MEDULOSUPRARRENAL	2	19	9,5	30,5	0,0	50,0	0,0
270.0	TRASTORNO DEL TRANSPORTE DE AMINOÁCIDOS	2	7	3,5	2,0	-	0,0	0,0
270.1	FENILCETONURIA (PKU)	2	2	1,0	16,0	1,0	0,0	0,0
271.1	GALACTOSEMIA	2	25	12,5	41,5	1,0	0,0	0,0
272.5	CARENCÍA DE LIPOPROTEÍNAS	2	25	12,5	37,0	0,0	0,0	0,0
275.3	TRASTORNO DEL METABOLISMO DEL FÓSFORO	2	4	2,0	2,0	1,0	0,0	0,0



Tabla D1. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas) (Continúa)

Código CIE9-MC	Descripción	Número de altas	Estancias	Estancia media	Edad media	Razón	Tipo de a	alta (%)
						H/M	Traslado	Exitus
277.2	OTROS TRASTORNOS METABOLISMO DE PURINA Y PIRIMIDINA	2	34	17,0	11,0	-	0,0	0,0
283.2	HEMOGLOBINURIA POR HEMOLISIS DE CAUSA EXTERNA	2	26	13,0	70,0	1,0	0,0	0,0
286.2	CARENCÍA CONGÉNITA DE FACTOR XI	2	3	1,5	22,5	1,0	0,0	0,0
286.6	SÍNDROME DE DESFIBRINACIÓN	2	2	1,0	45,5	0,0	0,0	50,0
299.8	OTRAS PSICOSIS ESPECIFICADAS DE LA PRIMERA INFANCIA	2	142	71,0	23,0	-	50,0	0,0
307.23	TRASTORNO DE GILLES DE LA TOURETTE	2	28	14,0	31,0	0,0	0,0	0,0
333.89	OTROS FRAGMENTOS DE DISTONÍA POR TORSIÓN	2	15	7,5	58,0	0,0	0,0	0,0
335.0	ENFERMEDAD DE WERDNIG-HOFFMANN	2	31	15,5	0,0	1,0	0,0	50,0
335.21	ATROFIA MUSCULAR PROGRESIVA	2	12	6,0	77,0	-	0,0	0,0
335.22	PARÁLISIS BULBAR PROGRESIVA	2	9	4,5	78,0	1,0	0,0	50,0
341.1	ENFERMEDAD DE SCHILDER	2	156	78,0	70,0	1,0	0,0	0,0
353.5	AMIOTROFIA NEURÁLGICA	2	20	10,0	49,5	-	0,0	0,0
392.9	COREA REUMÁTICA SIN COMPLICACIÓN CARDIACA	2	20	10,0	4,0	0,0	0,0	0,0
425.0	FIBROSIS ENDOMIOCÁRDICA	2	22	11,0	53,5	-	0,0	0,0
503	NEUMOCONIOSIS POR OTRO POLVO INORGÁNICO	2	16	8,0	62,0	-	0,0	50,0
582.2	GLOMERULONEFRITIS CRÓNICA MEMBRANO-PROLIFERATIVA	2	2	1,0	47,0	-	0,0	0,0
588.0	OSTEODISTROFIA RENAL	2	21	10,5	64,5	-	0,0	0,0
695.81	ENFERMEDAD DE RITTER	2	20	10,0	0,0	1,0	0,0	0,0
696.4	PITIRIASIS RUBRA PILARIS	2	17	8,5	30,5	-	0,0	0,0
697.0	LIQUEN PLANO	2	3	1,5	65,5	0,0	0,0	0,0
721.6	HIPEROSTOSIS ANQUILOSANTE VERTEBRAL	2	18	9,0	74,0	1,0	0,0	0,0
260	KWASHIORKOR	1	41	41,0	0,0	-	0,0	0,0
265.2	PELAGRA	1	88	88,0	44,0	-	-	-
279.01	INMUNODEFICIENCÍA IgA SELECTIVA	1	1	1,0	10,0	-	0,0	0,0
279.10	INMUNODEFICIENCÍA CON CARENCÍA PREDOMINANTE DE CÉLULAS T, NO ESPECIFICADA	1	16	16,0	0,0	-	0,0	0,0
279.2	INMUNODEFICIENCÍA COMBINADA	1	0	0,0	44,0	-	0,0	0,0
282.3	OTRAS ANEMIAS HEMOLÍTICAS POR CARENCÍA DE ENZIMAS	1	7	7,0	13,0	0,0	0,0	0,0
282.7	OTRAS HEMOGLOBINOPATÍAS	1	13	13,0	1,0	0,0	0,0	0,0
286.4	ENFERMEDAD DE VON WILLEBRAND	1	3	3,0	24,0	-	0,0	0,0
287.1	DEFECTOS CUALITATIVOS DE PLAQUETAS	1	9	9,0	43,0	-	0,0	0,0



Tabla D1. Características de las altas con diagnóstico principal de ER por código CIE9-MC. Región de Murcia, 2002-2007 (orden: frecuencia descendente de altas) (Conclusión)

Código CIE9-MC	Descripción	Número	Estancias	Estancia media	Edad	Razón	Tipo de a	po de alta (%)	
		de altas			media	H/M	Traslado	Exitus	
307.52	PICA	1	12	12,0	9,0	-	0,0	0,0	
323.5	ENCEFALITIS DESPUÉS DE PROCEDIMIENTOS DE INMUNIZACIÓN	1	30	30,0	78,0	-	0,0	0,0	
331.81	SÍNDROME DE REYE	1	113	113,0	86,0	-	0,0	100,0	
333.83	TORTÍCOLIS ESPASMÓDICA	1	12	12,0	31,0	-	0,0	0,0	
335.19	OTRAS AMIOTROFIAS ESPINALES	1	13	13,0	77,0	-	0,0	0,0	
356.3	ENFERMEDAD DE REFSUM	1	5	5,0	65,0	0,0	0,0	100,0	
364.51	ATROFIA ESENCIAL O PROGRESIVA DEL IRIS	1	6	6,0	5,0	-	0,0	0,0	
371.48	DEGENERACIÓNES PERIFÉRICAS DE LA CÓRNEA	1	1	1,0	42,0	0,0	0,0	0,0	
379.51	NISTAGMUS CONGÉNITO	1	16	16,0	0,0	0,0	0,0	0,0	
392.0	COREA REUMÁTICA COM COMPLICACIÓN CARDIACA	1	6	6,0	74,0	0,0	0,0	0,0	
425.2	CARDIOMIOPATÍA OSCURA DE ÁFRICA	1	9	9,0	29,0	-	0,0	0,0	
437.5	ENFERMEDAD DE MOYAMOYA	1	15	15,0	31,0	-	0,0	0,0	
516.0	PROTEINOSIS ALVEOLAR PULMÓNAR	1	2	2,0	69,0	0,0	0,0	0,0	
556.4	PSEUDOPOLIPOSIS DE COLON	1	0	0,0	39,0	0,0	0,0	0,0	
583.7	NEFRITIS Y NEFROPATÍA (NO AGUDA NI CRÓNICA) CON NECROSIS MEDULAR	1	4	4,0	64,0	-	0,0	0,0	
694.1	DERMATITIS PUSTULAR SUBCÓRNEAL	1	9	9,0	45,0	0,0	0,0	0,0	
694.6	PENFIGOIDE BENIGNO DE LA MEMBRANA MUCOSA	1	11	11,0	60,0	0,0	0,0	0,0	
701.2	ACANTOSIS NIGRICANS ADQUIRIDA	1	1	1,0	62,0	-	0,0	0,0	
720.1	ENTESOPATÍA VERTEBRAL	1	15	15,0	39,0	-	0,0	0,0	
732.0	OSTEOCONDROSIS JUVENIL VERTEBRAL	1	8	8,0	17,0	-	0,0	0,0	
Total		12.089	111.105	9,2	42,1	1,0	1,6	2,3	