**ФОРМА № 41**

**ПЕРЕЛІК РІДКІСНИХ (ОРФАННИХ) ЗАХВОРЮВАНЬ**

**(по наказу МОЗ від 30.12.2015 №919 зі змінами згідно наказу МОЗ від 29.06.2017 № 731)**

**Черкаської області**

**за 2024рік**

Черкаська

**табл. 1**

| **Нозологія** | | **№ п/п** | **Перебувають на Д обліку на кінець звітного періоду** | | | | | **у т.ч. вперше в житті** | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Всього** | **дорослі (18 і ст.)** | **підлітки (15-17 р.)** | | **діти (0-14 р.)** | **Всього** | **дорослі (18 і ст.)** | **підлітки (15-17 р.)** | **діти (0-14 р.)** | |
| **А** | | **Б** | **1** | **2** | **3** | | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | |
| **УСІ ОРФАННІ ЗАХВОРЮВАННЯ** | | **1.0** |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| **Рідкісні ендокринні хвороби, розлади харчування та порушення обміну речовин** | | **2.0** |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Цукровий діабет новонароджених (неонатальний цукровий діабет; постійний діабет новонароджених; синдром проксимальної тубулопатії-цукрового діабету-мозочкової атаксії; синдром постійного цукрового діабету; панкреатичного та мозочкового агенезу; діабет новонароджених, вроджений гіпотиреоз, вроджена глаукома, печінковий фіброз, синдром полікістозних нирок; DEND-синдром; проміжний DEND-синдром; синдром первинної мікроцефалії, епілепсії, постійний діабет новонароджених)  P70.2 | | 2.1 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інсулінонезалежний цукровий діабет з ураженням нирок (аутосомно-домінантна тубулоінтерстиціальна хвороба нирок, пов'язана з HNFIB)  Е11.2 | | 2.2 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інсулінонезалежний цукровий діабет з неуточненими ускладненнями (успадковані від матері діабет і глухота (мітохондріальний діабет))  Е11.8 | | 2.3 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інсулінонезалежний цукровий діабет без ускладнень (діабет зрілого віку в молодих людей (MODY)) Е11.9 | | 2.4 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші уточнені форми цукрового діабету (синдром Уолкотта-Ралісона)  Е13 | | 2.5 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Гіперінсулінізм Е16.1 | | 2.6 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Псевдогіпопаратиреоз Е20.1 | | 2.7 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Гіпопаратиреоз, інші форми гіпопаратиреозу Е20.8 | | 2.8 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Акромегалія і гіпофізарний гігантизм  Е22.0 | | 2.9 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Передчасне статеве дозрівання центрального походження Е22.8 | | 2.10 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Гіпопітуїтаризм Е23.0 | | 2.11 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Діабет нецукровий Е23.2 | | 2.12 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Хвороба (Іценка - ) Кушинга гіпофізного походження Е24.0 | | 2.13 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Ектопічний АКТГ синдром Е24.3 | | 2.14 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Природжені адреногенітальні порушення пов'язані з ферментною недостатністю Е25.0 | | 2.15 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Первинна недостатність кіркової речовини надниркових залоз, адреналовий криз Е27.1, Е27.2 | | 2.16 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Гіпофункція яєчок, синдром андрогенної резистентності, тестикулярна фемінізація (синдром)  Е29.1 | | 2.17 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Передчасне статеве дозрівання Е30.1 | | 2.18 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Автоімунна полігландулярна недостатність (автоімунний полігландулярний синдром, тип І)  Е31.0 | | 2.19 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Карликовість, не класифікована в інших рубриках, тип Ларона (синдром Ларона) Е34.3 | | 2.20 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші уточнені ендокринні порушення (синдром Вольфрама) Е34.8 | | 2.21 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Недостатність інших уточнених вітамінів групи В (біотинідазна недостатність) Е53.8 | | 2.22 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Класична фенілкетонурія, інші гіперфенілаланінемії Е70.0, Е70.1 | | 2.23 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Порушення обміну тирозину. Тирозинемія. Охроноз, алкаптонурія  Е70.2 | | 2.24 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Хвороба «кленового сиропу» Е71.0 | | 2.25 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші порушення обміну амінокислот з розгалуженим ланцюгом (ізовалеріанова, метилмалонова, пропіонова ацидемії) Е71.1 | | 2.26 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Порушення обміну жирних кислот (MCAD, LCAD, LCHAD, SCAD), Адренолейкодистрофія E71.3 | | 2.27 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші порушення обміну амінокислот  Е72 | | 2.28 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Порушення транспорту амінокислот Синдром Фанконі (- де Тоні - Дебре). Цистиноз Е72.0 | | 2.29 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Порушення обміну сірковмісних амінокислот. Цистатіонурія. Гомоцистинурія Е72.1 | | 2.30 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Порушення обміну циклу сечовини (цитрулінемія). Метіонінемія. Гіперамоніємія Е72.2 | | 2.31 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Порушення обміну лізину та гідроксилізину (глутарова ацидурія)  Е72.3 | | 2.32 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Порушення обміну орнітину. Аргінінемія. Орнітин карбамоілтрансферази дефіцит Е72.4 | | 2.33 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Порушення обміну гліцину Е72.5 | | 2.34 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші уточнені порушення обміну амінокислот Е72.8 | | 2.35 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Хвороба Помпе Е74.0 | | 2.36 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Порушення обміну галактози Галактоземія Е74.2 | | 2.37 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші гангліозидози Гангліозидоз ОМІ  Е75.1 | | 2.38 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші сфінголіпідози (хвороби: Фабрі (- Андерсен); Гоше; Німанна - Піка тип А; Німанна - Піка тип В; Німанна - Піка тип С; атипова хвороба Гоше через дефіцит сапозину С) Е75.2 | | 2.39 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Сфінголіпідоз, неуточнений Е75.3 | | 2.40 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Нейронний цероїдний ліпофусциноз  Е75.4 | | 2.41 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші порушення накопичення ліпідів Хвороба Вольмана Е75.5 | | 2.42 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Мукополісахаридоз, тип I Е76.0 | | 2.43 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Мукополісахаридоз, тип II Е76.1 | | 2.44 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші мукополісахаридози Мукополісахаридоз, типи ІІІ, ІУ, VI  Е76.2 | | 2.45 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Дефекти посттрансляційної модифікації лізосомальних ферментів  Е77.0 | | 2.46 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Дефекти розщеплення глікопротеїдів (альфа-маннозидоз; бета-маннозидоз)  Е77.1 | | 2.47 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Чиста гіперхолестеринемія (гомозиготна сімейна гіперхолестеринемія) Е78.0 | | 2.48 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші гіперліпідемії Е78.4 | | 2.49 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші порушення обміну ліпопротеїдів  Е78.8 | | 2.50 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдром Леша - Найхана Е79.1 | | 2.51 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Спадкова еритропоетична порфирія  Е80.0 | | 2.52 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Порфирія шкірна пізня Е80.1 | | 2.53 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші порфирії Е80.2 | | 2.54 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Порушення обміну міді (хвороба Вільсона) Е83.0 | | 2.55 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Кістозний фіброз (муковісцидоз)  Е84.0, Е84.1, Е84.8 | | 2.56 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Сімейна середземноморська гарячка  Е85.0 | | 2.57 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші форми амілоїдозу Е85.8 | | 2.58 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Порушення обміну плазматичних білків, не класифіковані в інших рубриках Е88.0 | | 2.59 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Ліпоматоз, не класифікований у інших рубриках Е88.2 | | 2.60 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші уточнені порушення обміну речовин Е88.8 | | 2.61 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| **Рідкісні хвороби крові й кровотворних органів та окремі порушення із залученням імунного механізму** | | **3.0** |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Нічна пароксизмальна гемоглобінурія  D59.5 | | 3.1 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші апластичні анемії, конституціональна апластична анемія (синдром Блекфена - Дайємонда, анемія Фанконі), апластична анемія, спричинена лікарськими засобами, апластична анемія, спричинена іншими зовнішніми агентами, ідіопатична апластична анемія, інші уточнені апластичні анемії D61  (D61.0, D61.1, D61.2, D61.3, D61.8) | | 3.2 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Природжена дизеритропоетична анемія D64.4 | | 3.3 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Спадкова недостатність фактора VIII, гемофілія А D66 | | 3.4 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Спадкова недостатність факт. IX,гемофілія В D67 | | 3.5 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Хвороба Віллебранда D68.0 | | 3.6 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Спадковий дефіцит фактора XI D68.1 | | 3.7 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Спадковий дефіцит інших факторів згортання крові D68.2 | | 3.8 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Алергічна пурпура (хвороба Геноха (- Шенлейна), геморагічний васкуліт, ^ A-асоційований васкуліт) D69.0 | | 3.9 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Ідіопатична тромбоцитопенічна пурпура D69.3 | | 3.10 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Агранулоцитоз (автосомно домінантна тяжка вроджена нейтропенія) D70 | | 3.11 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Хронічний (дитячий) гранульоматоз  D71 | | 3.12 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші уточнені порушення лейкоцитів (автоімунний лімфопроліферативний синдром) D72.8 | | 3.13 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Гемофагоцитарний лімфогістіоцитоз  D76.1 | | 3.14 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші синдроми гістіоцитозу (хвороба Ердгейма-Честера) D76.3 | | 3.15 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Зчеплена з Х-хромосомою агаммаглобулінемія (Брутона) (з дефіцитом гормону росту) D80.0 | | 3.16 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Автосомна рецисивна агаммаглобулінемія (швейцарський тип) D80.0 | | 3.17 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Вибірний дефіцит імуноглобуліну G (IgG) D80.3 | | 3.18 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Імунодефіцит з підвищеним рівнем імуноглобуліну M (^М) D80.5 | | 3.19 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Комбіновані імунодефіцити  D81.0 - D81.3 | | 3.20 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдром Віскотта - Олдріча D82.0 | | 3.21 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдром Ді Георге D82.1 | | 3.22 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдром гіперімуноглобуліну Е (IgE)  D82.4 | | 3.23 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Імунодефіцит, пов'язаний з іншими уточненими значними дефектами (синдром Ніймегена) D82.8 | | 3.24 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Загальний варіабельний імунодефіцит  D83.0 - D83.2, D83.8, D83.9 | | 3.25 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Дефект у системі комплементу D84.1 | | 3.26 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Дефіцит інгібітора С1-естерази D84.1 | | 3.27 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші уточнені імунодефіцитні порушення (дефіцит адгезії лейкоцитів, тип І) D84.8 | | 3.28 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Есенціальний кріоглобулінемічний васкуліт D89.1 | | 3.29 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| **Рідкісні розлади психіки та поведінки** | | **4.0** |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Набута афазія з епілепсією (синдром Ландау - Клефнера) F80.3 | | 4.1 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдром Ретта F84.2 | | 4.2 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Комбінований голосовий та множинний моторний тик (синдром де ла Туретта) F95.2 | | 4.3 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| **Рідкісні хвороби нервової системи** | | **5.0** |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Енцефаліт, мієліт та енцефаломієліт Енцефаліт, мієліт та енцефаломієліт при хворобах, класифікованих в інших рубриках Прогресуючий енцефаломієліт з ригідністю і міоклонусом G04-G05 | | 5.1 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Хвороба Гентінгтона Хорея Гентінгтона G10 | | 5.2 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Рання мозочкова атаксія Атаксія Фрідрейха (автосомно-рецесивна)  G11.1 | | 5.3 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Телеангіектатична атаксія (синдром Луї-Бар) G11.3 | | 5.4 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Спадкова спастична параплегія G11.4 | | 5.5 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Спінальна м'язова атрофія та споріднені синдроми G12 | | 5.6 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Бічний склероз аміотрофічний G12.2 | | 5.7 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Вторинний паркінсонізм, спричинений іншими зовнішніми факторами G21.2 | | 5.8 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші форми вторинного паркінсонізму  G21.8 | | 5.9 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Хвороба Геллервордена - Шпатца  G23.0 | | 5.10 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Прогресуюча над'ядерна офтальмоплегія (Стіла - Річардсона - Ольшевського) G23.1 | | 5.11 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Стріатонігральна дегенерація G23.2 | | 5.12 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші уточнені дегенеративні хвороби базальних гангліїв G23.8 | | 5.13 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Дистонія G24 | | 5.14 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Ідіопатична сімейна дистонія G24.1 | | 5.15 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Дистонія краніоцервікальна з залученням гортані та верхніх кінцівок (стара назва - Спастична кривошия)  G24.3 | | 5.16 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Ідіопатична рото-лицева дистонія. Рото-лицева дискінезія G24.4 | | 5.17 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Блефароспазм G24.5 | | 5.18 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші дистонії G24.8 | | 5.19 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Дистонія неуточнена G24.9 | | 5.20 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Обмежена атрофія головного мозку  G31.0 | | 5.21 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші уточнені дегенеративні хвороби нервової системи (синдром Альперса)  G31.8 | | 5.22 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Дегенеративна хвороба нервової системи, неуточнена G31.9 | | 5.23 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші види генералізованої епілепсії та епілептичних синдромів (синдром Леннокса - Гасто, синдром Драве, ювенільна міоклонічна епілепсія, пролонговані судоми у дітей) G40.4 | | 5.24 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Специфічні епілептичні синдроми  G40.5 | | 5.25 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Спадкова моторна та сенсорна невропатія G60.0 | | 5.26 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Міастенія гравіс (тяжка міастенія) (міастенія гравіс, міастенія гравіс дорослого віку, ювенільна міастенія гравіс) G70.0 | | 5.27 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Вроджена або набута міастенія (вроджений міастенічний синдром)  G70.2 | | 5.28 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| М'язова дистрофія G71.0 | | 5.29 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Міотонічні розлади (міотонія) G71.1 | | 5.30 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Природжені міопатії G71.2 | | 5.31 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Мітохондріальна міопатія, не класифікована в інших рубриках (синдром MELAS) G71.3 | | 5.32 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Періодичний параліч (пароксизмальна міоплегія) G72.3 | | 5.33 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Запальна міопатія, не класифікована в інших рубриках (анти-ГМГ-КоА міопатія) G72.4 | | 5.34 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдром Ітона - Ламберта G73.1 | | 5.35 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Багатосистемна дегенерація G90.3 | | 5.36 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Церебральна кіста G93.0 | | 5.37 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Сирингомієлія G95.0 | | 5.38 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| **Рідкісні хвороби склери, рогівки, райдужної оболонки і циліарного тіла** | | **6.0** |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інтерстиціальний (стромальний) і глибокий кератит (синдром Когана)  H16.3 | | 6.1 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Іридоцикліт (увеїти) H20 | | 6.2 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інша паралітична косоокість (синдром Кернса-Сейра) H49.8 | | 6.3 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| **Рідкісні хвороби системи кровообігу** | | **7.0** |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Первинна легенева гіпертензія І27.0 | | 7.1 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші уточнені форми легенево-серцевої недостатності І27.8 | | 7.2 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Легенево-серцева недостатність, неуточнена І27.9 | | 7.3 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Субарахноїдальний крововилив, включно розрив аневризми судин мозку І60 | | 7.4 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Хвороба Мойамойа І67.5 | | 7.5 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Негнійний тромбоз внутрішньочерепної венозної системи  І67.6 | | 7.6 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Церебральний артеріїт, не класифікований в інших рубриках (первинний васкуліт центральної нервової системи) І67.7 | | 7.7 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Спадкова геморагічна телеангіектазія  І78.0 | | 7.8 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| **Рідкісні хвороби шкіри та підшкірної клітковини** | | **8.0** |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Набутий бульозний епідермоліз L12.3 | | 8.1 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Дискоїдний червоний вовчак L93.0 | | 8.2 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Підгострий шкірний червоний вовчак  L93.1 | | 8.3 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| **Рідкісні природжені вади розвитку, деформації та хромосомні аномалії** | | **9.0** |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Лобне енцефалоцеле Q01.0 | | 9.1 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Носо-лобне енцефалоцеле Q01.1 | | 9.2 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Потиличне енцефалоцеле Q01.2 | | 9.3 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Енцефалоцеле інших локалізацій Q01.8 | | 9.4 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Енцефалоцеле, неуточнене Q01.9 | | 9.5 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Мікроцефалія Q02.0 | | 9.6 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Природжена вада водопроводу мозку (сільвієв водопровід) Q03.0 | | 9.7 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Атрезія отворів Мажанді та Лушки (Синдром Денді - Уокера) Q03.1 | | 9.8 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інша природжена гідроцефалія Q03.8 | | 9.9 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші редукційні вади головного мозку  Q04.3 | | 9.10 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Природжені церебральні кісти Q04.6 | | 9.11 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Spina bifida (неповне закриття хребтового каналу) Spina bifida, неуточнена Q05.0- Q05.9 | | 9.12 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Діастематомієлія Q06.2 | | 9.13 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдром Арнольда - Кіарі Q07.0 | | 9.14 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Периферична артеріовенозна вада розвитку Q27.3 | | 9.15 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Артеріовенозна вада розвитку церебральних судин Q28.2 | | 9.16 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші вади розвитку церебральних судин Q28.3 | | 9.17 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Хвороба Гіршпрунга Q43.1 | | 9.18 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Краніосиностоз Q75.0 | | 9.19 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Черепно-лицевий дизостоз Q75.1 | | 9.20 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдром Кліппеля - Фейля Q76.1 | | 9.21 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Ахондрогенезія Q77.0 | | 9.22 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Ахондроплазія гіпохондроплазія Q77.4 | | 9.23 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Спондилоепіфізарна дисплазія Q77.7 | | 9.24 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інша остеохондродисплазія з дефектами росту трубчастих кісток і хребетного стовпа Q77.8 | | 9.25 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Незавершений остеогенез Q78.0 | | 9.26 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Остеопетроз (мармурова хвороба)  Q78.2 | | 9.27 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Множинні вроджені екзостози (множинна остеохондрома) Q78.6 | | 9.28 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдром Елерса − Данлоса Q79.6 | | 9.29 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Пластинчастий (ламелярний) іхтіоз (ламелярний іхтіоз, вроджена небульозна іхтіозіформна еритродермія) Q80.2 | | 9.30 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Вроджена бульозна іхтіозіформна еритродермія (аутосомно-домінантний епідермолітичний іхтіоз) Q80.3 | | 9.31 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інший природжений іхтіоз (синдром Незертона, KID синдром) Q80.8 | | 9.32 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Бульозний епідермоліз Q81 | | 9.33 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші уточнені вроджені вади розвитку шкіри (прогресуюча симетрична еритрокератодермія; кератоз фолікулярний (хвороба Дар'є)) Q82.8 | | 9.34 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Нейрофіброматоз (незлоякісний) Q85.0 | | 9.35 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Туберозний склероз Q85.1 | | 9.36 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші факоматози, не класифіковані в інших рубриках Q85.8 | | 9.37 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдроми природжених вад, що впливають переважно на зовнішній вигляд обличчя Q87.0 | | 9.38 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдроми природжених вад, що проявляються переважно карликовістю Синдром Рассела-Сільвера Синдром Прадера-Віллі Q87.1 | | 9.39 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдроми вроджених вад, що проявляються надмірним ростом (гігантизмом) на ранніх етапах розвитку (синдром CLOVES) Q87.3 | | 9.40 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдром Марфана і асоційовані стани  Q87.4 | | 9.41 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші уточнені синдроми вроджених вад, не класифіковані в інших рубриках (синдром CHARGE; синдром Опіца-Каведжіа; синдром первинної мікроцефалії - легкої інтелектуальної неспроможності - діабету молодих; діабет – гіпогонадизм – глухота – інтелектуальна неспроможність (синдром Вудхаус - Сакаті)) Q87.8 | | 9.42 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші делеції частини хромосом (синдром делеції 1р36) Q93.5 | | 9.43 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдром Тернера (синдром Шерешевського -Тернера)  096.0-096.4, 096.8, 096.9 | | 9.44 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші аномалії статевих хромосом, жіночий фенотип, не класифіковані в інших рубриках 097.0-097.3, 097.8 | | 9.45 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші аномалії статевих хромосом, чоловічий фенотип, не класифіковані в інших рубриках Q98.0-Q98.8 | | 9.46 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші уточнені хромосомні аномалії (тетрасомія 12р (синдром Паллістера-Кіллама)) Q99.8 | | 9.47 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| **Рідкісні хвороби кістково-м'язової системи та сполучної тканини** | | **10.0** |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Хвороба Рейтера M02.3 | | 10.1 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдром Фелті M05.0 | | 10.2 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдром Стілла у дорослих M06.1 | | 10.3 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Псоріатична артропатія M07 | | 10.4 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Ювенільний ревматоїдний артрит  M08.0 | | 10.5 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Родинний хондрокальциноз M11.1 | | 10.6 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Артропатія при амілоїдозі M14.4 | | 10.7 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Вузликовий поліартеріїт M30.0 | | 10.8 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Поліартеріїт із залученням легенів (Чарджа - Стросса, еозинофільний гранулематоз із поліангіїтом) M30.1 | | 10.9 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Слизово-шкірний синдром лімфатичних вузлів (Кавасакі) M30.3 | | 10.10 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдром Гудпащера M31.0 | | 10.11 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Гранульоматоз Вегенера M31.3 | | 10.12 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдром дуги аорти (Такаясу) (неспецифічний аортоартеріїт) M31.4 | | 10.13 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Гігантоклітинний артеріїт (хвороба Хортона) M31.5 | | 10.14 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Системний червоний вовчак M32 | | 10.15 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Системний червоний вовчак, спричинений лікарськими препаратами  M32.0 | | 10.16 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші форми системного червоного вовчаку (бульозний системний червоний вовчак) M32.8 | | 10.17 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Дерматополіміозит M33 | | 10.18 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Ювенільний дерматоміозит M33.0 | | 10.19 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Поліміозит M33.2 | | 10.20 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Системний склероз M34 | | 10.21 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Синдром CR(E)ST, вогнищева склеродермія M34.1 | | 10.22 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші форми системного склерозу (склеродермія Бушке) M34.8 | | 10.23 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Сухий синдром (Шегрена) M35.0 | | 10.24 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Змішана хвороба сполучної тканини  M35.1 | | 10.25 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Хвороба Бехчета M35.2 | | 10.26 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Ревматична поліміалгія M35.3 | | 10.27 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Дифузний (еозинофільний) фасцит  M35.4 | | 10.28 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Рецидивний панікуліт (Вебера - Крісчена) M35.6 | | 10.29 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші уточнені системні ураження сполучної тканини (антисинтетазний синдром) M35.8 | | 10.30 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Анкілозивний спондиліт M45 | | 10.31 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші міозити (міозит із внутрішньоклітинними включеннями, локалізований міозит) M60.8 | | 10.32 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інша осифікація м'язів (прогресуюча кісткова гетероплазія) M61.5 | | 10.33 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Гіперостоз черепа M85.2 | | 10.34 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Хронічний багатовогнищевий остеомієліт (синдром БДРИО) M86.3 | | 10.35 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Рецидивний поліхондрит M94.1 | | 10.36 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| **Деякі рідкісні інфекційні та паразитарні хвороби** | | **11.0** |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Хвороба Лайма A69.2 | | 11.1 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Кандидоз шкіри і нігтя (хронічний шкірно-слизовий кандидоз) B37.2 | | 11.2 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Цистицеркоз центральної нервової системи В69.0 | | 11.3 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інфекція інших локалізацій і множинний ехінококоз, викликаний Echinococcus granulosus (ехінококоз головного і спинного мозку) В67.3 | | 11.4 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інфекція інших локалізацій і множинний ехінококоз, викликаний Echinococcus multilocularis (альвеолярний ехінококоз головного і спинного мозку) В67.6 | | 11.5 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| **Рідкісні новоутворення** | | **12.0** |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Позамозкові пухлини мозкових оболонок (менінгіоми)  D32.0 D32.1 D32.9 | | 12.1 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Доброякісне новоутворення головного мозку та інших частин центральної нервової системи (астроцитома, олігодендрогліома, олігоастроцитома)  D33.0 D33.1 D33.2 D33.4 D33.7 D33.9 | | 12.2 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Вестибулярна шванома (невринома слухового нерва) D33.3 | | 12.3 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Гіперпролактинемія (пролактинома)  D35.2 Е22.1 | | 12.4 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Краніофарингіома D44 | | 12.5 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Плюригландулярне ураження Множинний ендокринний аденоматоз  D44.8 | | 12.6 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Поліцитемія справжня D45 | | 12.7 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Мієлодиспластичні синдроми D46 | | 12.8 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Хронічна мієлопроліферативна хвороба D47.1 | | 12.9 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Ессенціальна (геморагічна) тромбоцитемія D47.3 | | 12.10 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Новоутворрення інших уточнених локалізацій (лімфангіолейоміоматоз)  D48.7 | | 12.11 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Гістіоцитоз із клітин Лангерганса  D76.0 | | 12.12 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші гістіоцитозні синдроми (синдром Розаї - Дорфмана) D76.3 | | 12.13 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| **Рідкісні хвороби органів дихання** | | **13.0** |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Інші інтерстиціальні хвороби легенів із згадкою про фіброз (ідіопатичний легеневий фіброз) J84.1 | | 13.1 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| **Рідкісні хвороби органів травлення** | | **14.0** |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Післяопераційне порушення всмоктування в кишечнику, не класифіковане в інших рубриках (вторинний синдром короткої кишки)  K91.2 | | 14.1 |  |  |  | |  |  |  |  |  | |
| Районний терапевт\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  (підпис) | | | | | Районний педіатр\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  (підпис) | | | | | |

Дата **Керівник закладу**

(цифровим способом) (підпис)

**М.П.**

Виконавець