0 № п/п	Заболевание /группа по МКБ-10	Синонимы и названия редких болезней, принятые в русскоязычной литературе и справочниках, входящие в данную группу	Нозологическая форма/группа болезней	Категория	Код по МКБ-10
1	Кандидоз кожи и ногтей	Справочниках, входящие в дапную группу Хронический слизистый кандидоз (Дефицит САRD9 ,дефицит IL17F , дефицит IL17RA)	группа	Болезни кожи и подкожной клетчатки	B37.2
2	Зигомикоз	Зигомикоз, мукормикоз	группа	Микозы	B46.0-B46.9
3	Солидные опухоли со слияниями генов NTRK	Опухоли содержащие химерный белок TRK	группа	новообразования	C00-C80
4	Псевдомиксома брюшины	Лиссеминированный перитонеальный аденомуциноз, муцинозный карциноматоз	вид канцероматоза, связанный с первичной опухолью	новообразования	C00-C97
5	3НО губы	Рак губы	нозологическая форма	новообразования	C00
6	ROS1-положительные элокачественные опухоли; RET-положительные элокачественные опухоли	ROS1-позитивные опухоли, опухоли с перестройками гена ROS1; RET-позитивные опухоли, опухоли с перестройками гена RET	группа	новообразования	C00-C80
7	ЗНО полости рта	Рак полости рта, рак языка, рак слизистой оболочки щеки, рак слизистой оболочки твердого неба, рак слизистой альвеолярного отростка верхней челюсти и альвеолярного отростка нижней челюсти, опухоли больших слюнных желез, рак миндалины	группа	новообразования	C01-09
8	ЗНО носоглотки	Рак носоглотки	нозологическая форма	новообразования	C11
9 10	ЗНО ротоглотки ЗНО гортаноглотки	Рак ротоглотки Рак гортаноглотки, рак нижней части глотки, гипофарингеальный рак	группа группа	новообразования новообразования	C10 C12, C13
11	ЗНО полости носа, среднего уха и придаточных пазух	Рак полости носа и придаточных пазух	группа	новообразования	C30,C31
12	3НО гортани	Рак гортани	группа	новообразования	C32
13	3НО пищевода 3НО печени и	Рак пищевода Гепатоцеллюлярный рак, опухоль Клацкина,	группа	новообразования новообразования	C15 C22
14	внутрипеченочных желчных протоков	холангиокарцинома	группа	·	
15	ЗНО желчного пузыря и внепеченочных желчных протоков	Рак желчного пузыря, рак внепеченочного желчного протока	группа	новообразования	C23, C24
16	Меланома кожи	Меланома кожи	нозологическая форма	новообразования	C43
17	Меланома слизистых оболочек	Меланома слизистых оболочек	группа	новообразования	C00-C26, C30-C34, C52, C53, C54, C55, C56, C57, C61, C62, C64,C65-C68, C70- C75
18	ЗНО головного моза и других отделов ЦНС	Первчные опухоли центральной нервной системы	группа	новообразования	C70-72
19	ЗНО щитовидной железы	Рак щитовидной железы	нозологическая форма	новообразования	C73
20	Мезотелиома	Мезотелиома плевры, мезотелиома брюшины, мезотелиома перикарда	группа	новообразования	C45
21	ЗНО полового члена	Рак полового члена	нозологическая форма	новообразования	C60
22	3НО выльвы	Рак вульвы	группа	новообразования	C51
23	ЗНО яичка	Герминогенные опухоли у мужчин, опухоли яичка	группа	новообразования	C62
24	ЗНО плаценты	Трофобластические опухоли, трофобластическая болезнь	группа	новообразования	C58
25	ЗНО почечных лоханок и мочеточника	Рак лоханки, рак мочеточника, уротелиальный рак верхних мочевыводящих путей	группа	новообразования	C65, C66
26	Нейроэндокринные опухоли	Нейроэндокринные опухоли	группа	новообразования	Все коды
27	ЗНО надпочечника	Метастатическая феохромоцитома	нозологическая форма	новообразования	C74.1
28	Параганглиома	Параганглиома	группа	новообразования	Все коды
29	Злокачественное новообразование ободочной кишки неуточненной локализации.	Наследственный неполипозный колоректальный рак (синдром Линча)	нозологическая форма	Новообразования	C18.9
30	Злокачественное новообразование вилочковой железы	Тимома	нозологическая форма	Новообразования	C37
31	Нейробластома	Ганглионейробластома	нозологическая форма	Новообразования	C38, C38.2IO C47, C47.3, C47.4, C47.5, C47.6, C47.8, C47.9, C48.0, C49, C74.0, C74.1, C74.9, C76.0, C76.1, C76.2, C76.3, C76.7, C76.8

32	Злокачественные новообразования костей и суставных хрящей конечностей, злокачественные новообразования костей и суставных хрящей конечностей других и неуточненных локализаций	Саркомы костей и суставных хрящей конечностей	группа	Новообразования	C40-41.9, C47-49.9
33	Карцинома Меркеля	Нейроэндокринный рак кожи, рак из клеток	нозологическая форма	злокачественные	C44
34	Злокачественное новообразование других типов соединительной и мягких тканей	Меркеля Саркома мягких тканей	группа	новообразования кожи Новообразования	C49
35	Злокачественное новообразование глаза и его придаточного аппарата , сетчатки	Злокачественное новообразование сетчатки. Ретинобластома.	нозологическая форма	Новообразования	C69.2
36	Первичные опухоли головного мозга		нозологическая форма	злокачественные новообразования головного мозга	C71.0-C71.9
37	Злокачественное новообразование щитовидной железы	Медулярный рак щитовидной железы	группа	Новообразования	C73
38	Злокачественное новообразование надпочечника, коры надпочечника	Злокачественное новообразование надпочечника, коры надпочечника	нозологическая форма	Новообразования	C74.0
39	Лимфома Ходжкина	Нодулярный склероз, Смешанно-клеточный вариант, Лимфоидное истощение, Другие формы лимфомы Ходжкина , лимфома Ходжкина неуточненная	группа	Новообразования	C81(C81.1,C81.2,C81. 3,C81.7,C81.9)
40	Фолликулярная (нодулярная) неходжкинская лимфома	Мелкоклеточная лимфома с расщепленными ядрами, фолликулярная, Смешанная, мелкоклеточная лимфома с расщепленными ядрами и крупноклеточная Крупноклеточная лимфома, фолликулярная, Другие типы фолликулярной неходжкинской лимфомы, Фолликулярная неходжкинская лимфома неуточненная	группа	Новообразования	C82 (C82.0, C82.1,C82.2, C82.7, C82.9
41	Диффузная неходжкинская лимфома:	Мелкокпеточная (диффузная), Мелкокпеточная с расщепленными ядрами (диффузная); Смешанная мелко- и крупноклеточная (диффузная); Курупноклеточная (диффузная); Курупноклеточная (диффузная); Лимфобластная (диффузная); Пиффобластная (диффузная); Недифференцированная (диффузная); лимфома Беркита, Другие типы диффузных неходжкинских лимфом; Диффузная неходжкинская лимфома неуточненная	группа	Новообразования	C83 (C83.0-C83.9)
42	Периферические и кожные Т- клеточные лимфомы:	Грибовидный микоз,Болезнь Сезари,Лимфома Т- зоны,Лимфоэпителиоидная лимфома , Лимфома Леннерта,Периферическая Т-клеточная лимфома,Другие неуточненные Т-клеточные лимфомы)	группа	Новообразования	C84 (C84.0- C84.5)
43	Другие и неуточненные типы неходжкинской лимфомы:	Лимфосаркома, В-клеточная лимфома неуточненная, другие уточненные типы неходжкинской лимфомы, неходжкинская лимфома неуточненная, болезнь Кастлемана, медиастинальная (тимическая) крупноклеточная В- клеточная лимфома	группа	Новообразования	C85 (C85.0, C85.1, C85.2, C85.7, C85.9)
44	Другие типы Т/NK-клеточной лимфомы:	Экстранодальная NК/Т-клеточная лимфома, исключая альфа-бета и гамма-дельта типы; Гепато-лиенальная Т-клеточная лимфома, исключая альфа-бета и гамма-дельта типы; Т-клеточная лимфома, исключая альфа-бета и гамма-дельта типы; Т-клеточная лимфома кишки типа энтеропатии, включая Т-клеточную лимфому, ассоциированную с энтеропатией; Панникулитоподобная Т-клеточная лимфома подкожной клетчатки; Бластная NK-клеточная лимфома, включая ангиоиммунобластная Т-клеточная лимфома, включая ангиоиммунобластную лимфаденопатию с диспротеинанемией (АІLD); Первичные кожные СD30-позитивные Т-клеточные лимфопролиферативные заболевания, включая лимфатоидный папулез, первичную кожную анапластическую крупноклеточную лимфому, первичную кожную СD30+ крупноклеточную Т-клеточную лимфому	группа	Новообразования	C86 (C86.0-C86.6)

45	Злокачественные иммунопролиферативные болезни:	Макроглобулинемия Вальденстрема, Болезнь альфа-тяжелых цепей, Болезнь гамма-тяжелых цепей, Иммунопролиферативная болезнь тонкого кишечника, Другие элокачественные иммунопролиферативные болезни, Злокачественные иммунопролиферативные болезни неуточненные	группа	Новообразования	C88 (C88.0, C88.2, C88.3, C88.4, C88.7, C88.9)
46	Множественная миелома и злокачественные плазмоклеточные новообразования:	Множественная миелома, Плазмоклеточный лейкоз, Плазмоцитома экстрамедуллярная	группа	Новообразования	C90 (C90.0- C90.2)
47	Лимфоидный лейкоз (лимфолейкоз):	Острый лимфобластный лейкоз, пролимфоцитарный лейкоз, волосатоклеточный лейкоз, другой уточненный лимфоидный лейкоз, лимфоидный лейкоз неуточненный	группа	Новообразования	C91 (C91.0,C91.3, C91.4, C91.7, C91.9)
48	Миелоидный лейкоз острый	Миелоидный лейкоз острый	группа	Новообразования	C92.0
49	Миелоидный лейкоз хронический	Миелоидный лейкоз хронический BCR/ABL - позитивный	группа	Новообразования	C92.1
50	Подострый миелоидный лейкоз	Подострый миелоидный лейкоз BCR/ABL - негативный	нозологическая форма	Новообразования	C92.2
51	Миелоидная саркома, хлорома, гранулоцитарная саркома	Миелоидная саркома, хлорома, гранулоцитарная саркома	группа	Новообразования	C92.3
52	Острый промиелоцитарный лейкоз	Острый промиелоцитарный лейкоз	нозологическая форма	Новообразования	C92.4
53	Острый миеломоноцитарный лейкоз	Острый миеломоноцитарный лейкоз	нозологическая форма	Новообразования	C92.5
54	Другие миелоидные лейкозы	Другие миелоидные лейкозы	нозологическая форма	Новообразования	C92.7
55	Миелоидный лейкоз неуточненный	Миелоидный лейкоз неуточненный	группа	Новообразования	C92.9
56	Моноцитарный лейкоз	Острый моноцитарный лейкоз, Хронический миеломоноцитарный лейкоз, Ювенильный миеломоноцитарный лейкоз, Другой моноцитарный лейкоз, Моноцитарный лейкоз неуточненный	группа	Новообразования	C93 (C93.0, C93.1, C93.3,C93.7, C93.9)
57	Другой лейкоз уточненного клеточного типа:	Острый эритроидный лейкоз, Тучноклеточный лейкоз, Острый панмиелолейкоз, Острый панмиелоз с миелофиброзом, Другой уточненный лейкоз	группа	Новообразования	C94 (C94.0, C94.3, C94.4,C94.7)
58	Острый мегакариоцитарный (мегакариобластный) лейкоз	Острый мегакариоцитарный (мегакариобластный) лейкоз	нозологическая форма	Новообразования	C94.2
59	Лейкоз неуточненного клеточного типа:	Острый лейкоз неуточненного клеточного типа, Хронический лейкоз неуточненного клеточного типа, Другой лейкоз неуточненного клеточного типа. Лейкоз неуточненный	группа	Новообразования	C95 (C95.0, C95.1,C95.7, C95.9)
60	Другие и неуточненные злокачественные новообразования лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей:	Болезнь Леттерера-Сиве, нелипидный ретикулоэндотелиоз, ретикулез, Злокачественный гистиоцитоз, Злокачественная тучноклеточная опухоль, Истинная пситиоцитарная лимфома, Системный мастоцитоз, Другие уточненные злокачественные новообразование лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, Злокачественное новообразование лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей неуточненное, Бластное новообразование из плазмоцитоидных дендритных клеток.	группа	Новообразования	C96 (C96.0, C96.1, C96.2, C96.3, C96.7, C96.9)
61	Доброкачественное новообразование ободочной кишки, прямой кишки, Полипоз (врожденный) ободочной кишки	Семейный аденоматозный полипоз кишечника	нозологическая форма	Новообразования	D12.6
62	Гемангиома и лимфангиома любой локализации	Параганглиома,Обширная лимфангиома	группа	Новообразования	D18
63	Поражение более чем одной эндокринной железы. Множественный эндокринный аденоматоз	Синдром Множественных эндокринных неоплазий тип 1 и 2	группа	Новообразования	D44.8
64	Истиная полицитемия	Истиная полицитемия	нозологическая форма	Новообразования	D45
65	Миелодиспластические синдромы (МДС)		группа	Новообразования	D46(D46.0,D46.1, D46.2, D46.4, D46.5, D46.6, D46.7, D46.9)
66	Миелофиброз первичный Эссенциальная	Миелофиброз первичный Эссенциальная (геморрагическая) тромбоцитемия,	группа группа	Новообразования Новообразования	D47.1 D47.3
67					

Birtissen ST-2-pagisturinus in Appunissi Paccifiera Chietgout (berlandicus chies in Stratis in Appunissi Annexa controllera controllera controllera in Appunissi Annexa controllera controllera controllera in Stratis in St						
			Другие интерстициальные легочные болезни	нозологическая форма	Новообразования	48.7
форментных нарушения форментн	анеми избир всась	ия вследствие рательного нарушения ывания витамина В12 с	анемия с результате селективной мальабсорбции	группа	кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный	D51.1
тапассимия Наследственное персистроваемое договаемое предоставления образоваемое и противо и противо и противом договаемое предоставления организация (предоставления организация и предоставления организация и предоставления и		иентных нарушений:	фосфатдегидрогеназы [Г-6-ФД], Анемия вследствие др. нарушений глутатионового обмена, Анемия вследствие нарушений гликолитических ферментов, Анемия вследствие нарушений метаболизма нуклеотидов, Др. анемии вследствие ферментных нарушений, Анемия вследствие	группа	кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный	D55 (D55.0,D55.1, D55.2, D55.3, D55.8, D55.9)
Сертовидно-петет-чена вижния без крика. Двойчые гертовидно-тететории стрательных петеровидно-пететочности. На гертовидно-пететочности. На гертовидно-пететочности прилага достаговащие ималения петемогительная нежеми, наслагаемые петемогительная нежеми, наслагаемые петемогительная нежеми, наслагаемые петемогительная нежеми. На гертовидно-петемогительная нежеми, наслагаемы петемогительная нежеми. На гертовидно-петемогительная нежеми. На гертовиченные нежеми неговытовы нежеми. На гертовиченные нежеми нежеми. На гертовиченные не	71 Талас		талассемия,Наследственное персистирование фетального гемоглобина [НПФГ],Др.	группа	кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный	D56(D56.0,D56.1, D56.2, D56.4, D56.8, D56.9)
темолитические другие аплиятисцитов, др. уточененые наследственные гемолитическая анемия неуточненная приобретенная п		шения	Серповидно-клеточная анемия без криза, Двойные гетерозиготные серповидно-клеточные нарушения, Носительство признака серповидно-клеточности,	группа	кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный	D57(D57.0,D57.1, D57.2, D57.3, D57.8)
вномалиями гемоглобина приобретенная истана приобретенная чистая прасиожнальная ночная гемолитическая анемия до атклетичный гемолитическая анемия до атклетичный гемолитическая анемия до атклетичный потричными, гемоглобинурия вспесатой синдром выпаванный энтерогеморралической синдром вспесатой синдром выпаванный энтерогеморралической синдром причинами, др. приобретенная (гемолитическая анемия др. неаутоммунные гемолитическая анемия др. неаутоммунные гемолитическая анемия др. приобретенная (гемолитическая анемия др. приобретенная приобретенная чистая красноклеточная аплазия драсноклеточная аплазия приобретенная чистая красноклеточная аплазия драсноклеточная аплазия драсноклеточная аплазия приобретенная чистая красноклеточная аплазия драсноклеточная аплазия приобретенная чистая красноклеточная аплазия драсноклеточная аплазия драсноклеточная аплазия приобретенная чистая красноклеточная аплазия драсноклеточная аплазия драсноклеточная аплазия драсноклеточная аплазия драсноклеточная аплазия драсноклеточная аплазия приобретенная чистая красноклеточная аплазия приобретенная чистая приотретенная чистая приотретенная чистая приотретенная чистая		литические другие	эллиптоцитоз, др. уточненные наследственные гемолитические анемии, наследственная	группа	кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный	D58 (D58.0, D58.1,D58.8,D58.9)
выемия др. аутомимунные гемолитическае анемии ветемогитическае анемии делживаться в выемия др. некутомимунные гемолитическае анемии делживаться в вызванного др. внешними причинами, гемолитическое анемии др. приобретенные гемолитическое анемии др. приобретенная чистам драсноклеточная аппавия (аритробластопения): 77 Пароксизмальная ночная гемолитическое анемии др. приобретенная чистам драсноклеточная аппавия (аритробластопения): 78 Приобретенная чистая драсноклеточная апрамия драсноклеточная апрамия др. приобретенные чистые драсноклеточная аппавия др. приобретенная чистам храсноклеточная аппавии др. приобретенная чистам храсноклеточная апрамия др. приобретенная чистам храсноклеточная апрамия др. приобретенная чистам храсноклеточная апрамия др. приобретенные чистые драсноклеточная апрамия др. приобретенная чистам храсноклеточная апрамия др. пр. др. др. др. др. др. др. др. др. др. д	74 Други			группа	кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный	D58.2
уремический синдром уремический синдром уремический синдром уремический синдром уремический синдром Пароксизмальная ночная гемоглобинурия (Маркиафавы-Микели) Торитов приобретенная чистая красноклеточная аплазия, Преходящая приобретенная чистая красноклеточная аплазия неуточненная истая красноклеточная аплазия неуточненная истая красноклеточная аплазия неуточненная истая красноклеточная и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм Труппа Труппа Конституциональная апластическая анемия, даластическая анемия, даластическая анемия, дентами, Идиопатическая апастическая анемия, дентами, Идиопатическая апастическая анемия, вовлекающие иммунный механизм Конституциональная апластическая анемия, даймондавлекфена). Семейная гипопластическая анемия. Даймондавлекфена). Семейная гипопластическая анемия. Даймондавлекфена. Даймондавлекфена. Даймондавлекфена. Семейная гипопластическая анемия. Даймондавлекфена. Семейная гипопластическая ане		литическая анемия:	анемия, Др. аутоиммунные гемолитические анемии, Медикаментозная неаутоиммунная гемолитическая анемия, Др. неаутоиммунные гемолитические анемии, Гемоглобинурия вследствие гемолиза, вызванного др. внешними причинами, гемолитико-уремический синдром, вызванный энтерогеморрагической Е.соlі, Болезнь (синдром) холодовой агглютинации, Др. приобретенные гемолитические анемии, Приобретенная гемолитическая анемия	группа	кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный	D59 (D59.0, D59.1, D59.2, D59.3, D59.4, D59.6, D59.8, D59.9)
гемоглобинурия [Маркиафавы-Микели] Приобретенная чистая красноклеточная аплазия (зритробластопения): Труппа	70		Атипичный гемолитико-уремический синдром	группа	кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный	D59.3
красноклеточная аплазия красноклеточная аплазия, Преходящая приобретенная чистая красноклеточная аплазия, Др. приобретенная чистая красноклеточная аплазия, Приобретенная чистая красноклеточная аплазия, Приобретенная чистая красноклеточная аплазия, Приобретенная чистая красноклеточная аплазия, Приобретенная чистая красноклеточная аплазия неуточненная Группа Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм Др. уточненные апластическая анемия, Др. уточненные апластическая анемия, Др. уточненные апластическая анемия Пруппа Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм Др. уточненные апластическая анемия Пруппа Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм Детская детокая детская детокая и первичная Синдром Блекфена. Семейная гипопластическая анемия. Детокам фанкони. Панцитопения с пороками развития Пруппа Болезни крови, Фолезнов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм Детская детская детская детская детская детская детская детская детская анемия. Детская детская детская детская детская анемия. Детская д	гемог.	глобинурия		нозологическая форма	кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный	D59.5
анемии: Апластическая анемия, вызванная др. внешними агентами, Идиопатическая апластическая анемия, Др. уточненные апластическая анемия, Др. уточненные апластическая анемия, др. уточненные апластическая анемия вовлекающие иммунный механизм 80 Конституциональная апластическая анемия. Врожденная даймонда даймонда даймонда даймонда отдельные нарушения, вовлекающие иммунный кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм 81 Апластическая анемия 81 Апластическая анемия 83 Апластическая анемия 84 Апластическая анемия 85 Олезни крови, развития 86 Олезни крови, развития	красн	ноклеточная аплазия гробластопения]:	красноклеточная аплазия, Преходящая приобретенная чистая красноклеточная аплазия, Др. приобретенные чистые красноклеточные аплазии, Приобретенная чистая	группа	кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный	(D60.0,D60.1,D60.8,D
апластическая анемия. врожденная . детская . детская . первичная . Синдром Блекфена-Дайемонда (Анемия Даймонда-Блекфена). Семейная гипопластическая анемия. Анемия Фанкони. Панцитопения с пороками развития Апластическая анемия Апластическая анемия Волезни крови, D61.9		іии:	Апластическая анемия, вызванная др. внешними агентами, Идиопатическая апластическая анемия,	группа	кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный	D61 (D61.1, D61.2, D61.3, D61.8)
	00	стическая анемия.	. врожденная . детская . первичная Синдром Блекфена-Дайемонда (Анемия Даймонда- Блекфена). Семейная гипопластическая анемия. Анемия Фанкони. Панцитопения с пороками		кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный	D61.0
отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	01			группа	кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный	D61.9

82	Другие анемии:	Вторичная сидеробластная анемия в связи с др. заболеваниями, Вторичная сидеробластная анемия, вызванная лекарстввенными препар. или токсинами, Др. анемии. Анемия неуточненная.	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D64 (D64.1, D64.2, D64.8, D64.9)
83	Анемия наследственная сидеробластная В6- зависимая	Анемия наследственная сидеробластная B6- зависимая	нозологическая форма	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D64.0
84	Анемия наследственная сидеробластная В6- независимая	Анемия наследственная сидеробластная В6- независимая	нозологическая форма	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D64.3
85	Анемия врожденная дизэритропоэтическая	Анемия врожденная дизэритропоэтическая	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D64.4
86	Нарушения свертываемости, наследственный дефицит фактора VIII, гемофилия А	,наследственный дефицит фактора VIII, гемофилия А	нозологическая форма	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D66
87	Нарушения свертываемости, наследственный дефицит фактора IX, гемофилия В	наследственный дефицит фактора IX, гемофилия В	нозологическая форма	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D67
88	Болезнь Виллебранда	Болезнь Виллебранда	нозологическая форма	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D68.0
89	Наследственный дефицит фактора XI	Наследственный дефицит фактора XI	нозологическая форма	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D68.1
90	Наследственный дефицит других факторов свертывания	Врожденная афибриногенемия, дефицит АС глобулина, дефицит проакцелирина. Дефицит факторов: (фибриноген), II (протромбин), V(лабильного), VII (проконвертин), X(Стюарта-Прауэра), XII (Хагемана), XIII (фибринстабилизирующего). Врожденная дисфибриногенемия. Болезнь Оврена.	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D68.2
91	Врожденный дефицит протеина С	Врожденная недостаточность протеина С	нозологическая форма	Нарушения свертываемости крови, пурпура и другие геморрагические состояния	B68.5
92	Другие уточненные нарушения свертываемости	Другие нарушения свертываемости. Дефицит Врожденный антитромбина III	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D68.8
93	Пурпура и другие геморраргические состояния:	Аплергическая пурпура, Качественные дефекты тромбоцитов, Др. нетромбоцитопеническая пурпура, Др. первичные тромбоцитопении, Вторичная тромбоцитопения, Вторичная тромбоцитопения неуточненная, Др. уточненные геморрагические состояния, Геморраргическое состояние неуточненное	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D69 (D69.0,D69.2,D69.4,D 69.5,,D69.9)
94	Качественные дефекты тромбоцитов.	Бернара-Сулье Синдром,Серых тромбоцитов Синдром,Тромбоастения Гланцмана (Тромбастения Глянцманна—Негели, недостаточность гликопротеинов IIb— IIIа тромбоцитов)	нозологическая форма	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D69.1
95	Идиопатическая тромбоцитопеническая пурпура	Идиопатическая тромбоцитопеническая пурпура	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D69.3
96	Тромбоцитопения неуточненная	Тромбоцитопения неуточненная	нозологическая форма	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D69.6

97	Другие уточненные	Сосудистая псевдогемофилия. Врожденная	группа	Болезни крови,	D69.8
	геморрагические состояния.	ломкость капилляров.		кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	
98	Агранулоцитоз	Детский генетический агранулоцитоз. Нейтропения врожденная, тяжелая врожденная нейтропения, синдром Костмана, циклическая нейтропения, лекарственная, периодическая, токсическая и др.	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D70.0
99	Другие нарушения белых кровяных клеток :	Генетические аномалии лейкоцитов, Эозинофилия, Др. уточненные нарушения белых кровяных клеток, Нарушение белых кровяных клеток неуточненное	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D72 (D72.0,D72.1,D72.8,D 72.9)
100	Метгемоглобинемия:	Врожденнная метгемоглобинемия, Др. метгемоглобинемии, Метгемоглобинемия неуточненная	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D74 (D74.0, D74.8, D74.9)
101	Другие болезни крови и кроветворных органов:	Семейный эритроцитоз, Вторичная полицитемия, Др. уточненные болезни крови и кроветворных органов, Болезнь крови и кроветворных органов неуточненная	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D75 (D75.0, D75.1, D75.8, D75.9)
102	Отд. болезни, протекающие с вовлечением лимфоретикулярной ткани и ретикулогистиоцитарной системы:	Гемофагоцитарный синдром, связанный с инфекцией, Др. гистиоцитозные синдромы, семейный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D76 (D76.2,D76.3)
103	Гистиоцитоз из клеток Лангерганса, не классифицированный в других рубриках.	Гистиоцитоз X (хронический)	нозологическая форма	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D76.0
104	Гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз.	X-сцепленный гемофагоцитарный лимфогистиоцитоз семейный(ьолезнь Дункана, синдром Пуртильо)	нозологическая форма	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D76.1
105	Другие гистиоцитозные синдромы.	Розаи-Дорфмана Синдром (гистиоцитоз с массивной лимфоаденопатией)	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D76.3
106	Иммунодефициты с преимущественной недостаточностью антител	Наследственная гипогаммаглобулинемия Несемейная гипогаммаглобулинемия Дефицит тяжелелой мю-цепи Лямбда 5 дефицит Ід альфа дефицит Ід бета дефицит ВLNК дефицит Тимома с иммунодефицитом Миелодисплазия с гипогаммаглобулинемией Иммунодефицит с повышенным содержанием иммуноглобулина М [IgM] Дефицит CD40L Дефицит CD40 Дефицит UNG Иммунодефицит с преимущественным дефектом антител неуточненный	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D80 (D80.0, D80.1,D80.5,D80.8,D8 0.9)

4.0=	Vorafianapoponii :-	Тажалый камбиширараны об остана дайы —	FOVERED.	Болезни крови,	D04 (D04 0 D04 0)
107	Комбинированные иммунодефициты	Тяжелый комбинированный иммунодефицит с ретикулярным дисгенезом, Тяжелый комбинированный иммунодефицит с низким содержанием Т- и В- клеток, Дефицит с низким содержанием Т- и В- клеток, Дефицит С низким содержанием Т- и В- клеток, Дефицит Соменн, Дефицит ДНК протеинкиназ, Синдром Оменн, Дефицит ДНК лигазы 4, Дефицит Сегипппоs/NHEJ1, Дефицит аденозиндезаминазы Дефицит пуриннуклеозидфосфорилазы, Тяжелый комбинированный иммунодефицит с низким или нормальным содержанием В-клеток, Дефицит общей гамма цепи Дефицит ДНЯ альфа, Дефицит СО45 альфа, Дефицит СО3 сигма/ СО3 эпсилон/СО3 дзета, Дефицит Согопіп А, Дефицит молекул класса І главного комплекса гистосовместимости, Дефицит молекул класса ІІ главного комплекса гистосовместимости, Дефицит СО3 гамма Дефицит СОВ, Дефицит ZAP70, Дефицит ОRAI- ЦДефицит STIM-1, Дефицит ITK, Дефицит МАGТ1, Комбинированный иммунодефицит неуточненный, Дефицит IKAROS	группа	волезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D81 (D81.0-D81.9)
108	Иммунодефициты, связанные с другими значительными дефектами	Синдром Вискотта-Олдрича Синдром (тяжелые формы) Ди Джорджи Иммунодефицит с карликовостью за счет коротких конечностей Иммунодефицит вследствие наследственного дефекта, вызванного вирусом Эпштейна-Барр XLP1-дефицит SH2D1A XLP2-дефицит XIAP Синдром гипериммуноглобулина Е [IgE] Дефицит STAT3 Дефицит TXCX Дефицит TYK2, Атаксия-телеангэктазия подобное заболеваниу (ATLD) Синдром Ниймеген Синдром Ниймеген	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D82 (D82.0-D82.9)
109	Общий вариабельный иммунодефицит	Общий вариабельный иммунодефицит с преобладающими отклонениями в количестве и функциональной активности В-клеток, общий вариабельный иммунодефицит с аутоантителами к В- или Т-клеткам Дефицит СD19, Дефицит ВАFF, Дефицит СD20, Дефицит СD81, Дефицит TACI, общий вариабельный иммунодефицит с преобладанием нарушений иммунорегуляторных Т-клеток; Дефицит ICOS, Другие общие вариабельные иммунодефициты. Иммунодефицит неуточненный.	rpynna	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D83 (D83.0,D83.1,D83.8,D 83.9)
110	Другие иммунодефициты	Аутосомно-рецессивная хроническая гранулематозная болезнь, X-сцепленная хроническая гранулематозная болезнь, Дефект функционального антигена-1 лимфоцитов [LFA-1], тяжелая врожденная нейтропения (дефицит ELANE), тяжелая врожденная нейтропения (дефицит GEV), тяжелая врожденная нейтропения (дефицит GEV), тяжелая врожденная нейтропения (дефицит HAXI), Швахмана-Даймомда Синдром, Аутоиммунный полигландулярный синдром тип 1 (APS-1) дефицит APECED, снижение функции STAT1, X-сцепленная агаммаглобулинемия. Иммунодефицит неуточненный.	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D84 (D84.0, D84.9)
111	Дефект в системе комплемента	дефицит С1 ингибитора эстеразы [С1-INH] (наследственный ангионевротический отек)	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D84.1

	I-	I= .	1	1_	,
112	Другие уточненные иммунодефицитные нарушения	Дефицит адгезии лейкоцитов 2 (LAD2) Дефицит адгезии лейкоцитов 3 (LAD3) Аутоиммунный лимфопролиферативный синдром (АЛПС (i) Дефицит FAS АЛПС (ii) Дефицит FASL АЛПС (iii) Дефицит CASP10 АЛПС (iv) Дефицит Caspase 8 АЛПС (v) Дефицит Caspase 8 АЛПС (v) Дефект Activating N-Ras и Дефект Activating K-Ras АЛПС (vi) Дефицит FADDАутоиммунный полигландулярный синдром (APS-1) Дефицит АРЕСЕD X-сцепленная иммунная дисрегуляция, полиэндокринопатия, энтеропатия (IPEX) — дефицит FOXP3	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D84.8
113	Саркоидоз:	Саркоидоз легких, Саркоидоз лимфатических узлов, Саркоидоз легких с саркоидозом лимфатических узлов, Саркоидоз кожи, Саркоидоз др. уточненных и комбинированных локализаций, Саркоидоз неуточненный	группа	Новообразования	D86 (D86.0, D86.1 ,D86.2 ,D86.3,D86.8, D86.9)
114	Другие нарушения с вовлечением иммунного механизма, не классиф в др. рубр:	Поликлональная гипергаммаглобулинемия, Криоглобулинемия, Гипе ргаммаглобулинемия неуточненная, Др. уточненные наруш. с вовлечением иммунного механизма, не классиф. в др. рубр., Нарушение вовлекающее иммунный механизм неуточненное, гипер IgD синдром, гипер IgM синдром. Катастрофический антифосфолипидный синдром. Хроническая реакция (болезнь) "трансплантант-против-хозяина".	группа	Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм	D89 (D89.0,D89.1,D89.2,D 89.8,D89.9)
115	Нарушения обмена белков плазмы, не классифицированные в других рубриках.	Альфа-1-антитрипсиновая недостаточность, (недостаточность альфа-1 антитрипсина), врожденные нарушения гликозилирования	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E 88.0
116	Другие формы гипогликемии	Врожденный гиперинсулинизм	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E16.1
117	Акромегалия и гипофизарный гигантизм	Соматотропинома ,аденомы гипофиза (в т.ч. в составе наследственных синдромов)Гиперсекреция гормона роста.	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E22.0
118	Гиперпролактинемия.	Пролактинома (микро- и макро) детская	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E22.1
119	Другие состояния гиперфункции гипофиза. Преждевременная половая зрелость центрального происхождения	Преждевременная половая зрелость центрального происхождения, гонадотропинзависимое преждевременное половое развитие- гиперпродукция ЛГ и ФСГ	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E22.8
120	Гипопитуитаризм.	Гипопитуитаризм, Гипогонадотропный гипогонадизм.	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E23.0
121	Болезнь Иценко-Кушинга гипофизарного происхождения.	Болезнь Иценко-Кушинга (кортикотропинома)	нозологическая форма	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E24.0
122	Врожденные адреногенитальные нарушения, связанные с дефицитом ферментов.	Адреногенитальный синдром	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E25.0
123	Гипофункция яичек.	Гермафродитизм связанный с нарушением синтеза и рецепции тестостерона	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E29.1
124	Преждевременное половое созревание	Преждевременное половое развитие, Преждевременное половое развитие с генетическим периферическим нарушением синтеза и рецепции	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E30.1
125	Низкорослость [карликовость], не классифицированная в других рубриках.	Ларона Синдром	нозологическая форма	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E34.3
126	Синдром андрогенной резистентности.	Мужской псевдогермафродитизм с андрогенной резистентностью. Нарушение периферической гормональной рецепции. Синдром Рейфенштейна. Тестикулярная феминизация (синдром), синдром Свайера	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E34.5
127	Другие уточненные эндокринные расстройства	Прогерия	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E34.8
128	Фенилкетонурия классическая	Фенилкетонурия	нозологическая форма	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E70.0

129	Другие виды гиперфенилаланинемии	злокачественные формы фенилкетонурии, нарушения обмена тетрагидробиоптерина	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E70.1
130	Нарушения обмена тирозина.	Алкаптонурия (алькаптонурия). Тирозинемия (тирозинемия тип 1,2,3).	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E70.2
131	Альбинизм	Синдром Хермански-Пудлака (Херманского- Пудлака Синдром), глазной альбинизм,кожно- глазной альбинизм,Синдром Ваарденбурга, Синдром Чедиака(-Стейнбринка) -Хигаси (Чедиака Хигаши Синдром), синдром Кросса	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E70.3
132	Болезнь «кленового сиропа»	Болезнь с запахом мочи кленового сиропа (лейциноз)	нозологическая форма	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E71.0
133	Другие виды нарушений обмена аминокислот с разветвленной цепью.	Другие виды нарушений обмена аминокислот с разветвленной цепью. Изовалериановая ацидемия (изовалариановая ацидурия). Метилмалоновая ацидемия (метилмалоновая ацидурия). Пропионовая ацидемия (пропионовая ацидемия)	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E71.1
134	Нарушения обмена жирных кислот	Адренолейкодистрофия [Аддисона-Шильдера] (Х-сцепленная адренолейкодистрофия), а также дефекты митохондриального в-окисления жирных кислот: недостаточность среднецепочечной, короткоцепочечной, очень длинноцепочечной ацил КоА-дегидрогеназы жирных кислот, длинноцепочечной 3-ОН ацил-КоА дегидрогеназы жирных кислот (недостаточность митохондриального трифункционального белка), глутаровая ацидурия тил 2, недостаточность каринитин пальмитоил трансферазы 1, 2, недостаточность тиолазы, нарушения обмена карнитина (системная недостаточность карнитина)		Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E71.3
135	Нарушения транспорта аминокислот.	Цистиноз. Цистинурия.Болезнь Хартнупа, Синдром де Тони-Дебре-Фанкони,Синдром Фанкони(-де Тони)(-Дебре).Болезнь Хартнапа. Синдром Лоу.	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E72.0
136	Нарушения обмена серосодержащих аминокислот	Гомоцистинурия, недостаточность сульфитоксидазы, недостаточность молибденового кофактора	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E72.1
137	Нарушения обмена цикла мочевины	Нарушения цикла мочевины, аргининянтарная ацидурия, недостаточность карбамоилфосфат синтетазы Гипераммониемия с дефицитом Nацетилглутаматсинтетазы, Аргининемия. Аргининосукцинаацидурия. Цитруллинемия.	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E72.2
138	Нарушения обмена лизина и гидроксилизина.	Глутаровая ацидурия тип 1, гиперлизинемия (лизинурическая непереносимость белка)	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E72.3
139	Нарушения обмена орнитина. Орнитинемия (типы I, II)	недостаточность орнитинтранскарбомилазы,гиперонитинемия	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E72.4
140	Нарушения обмена глицина.	Некетотическая гиперглицинемия, Некетоновая гиперглицинемия.	нозологическая форма	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E72.5
141	Болезни накопления гликогена	Гликогенозы. Болезнь Гирке (Гликогеноз 1а, 1в типов), болезнь Помпе (гликогеноз 2 типа), Болезнь Кори и Болезнь Форбса (гликогеноз 3а, 3в типов), Болезнь Андерсена (гликогеноз 4 типа), болезнь Мак Ардля (гликогеноз 5 типа), Болезнь Герса и Недостаточность фосфорилазы печени (гликогеноз 6), Болезнь Таури (гликогеноз тип 7). А также: недостаточность гликоген синтазы печеночная (Гликогеноз тип 0), гликогеноз тип 9, синдром Фанкони-Биккеля	rpynna	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E74.0
142	Нарушения обмена фруктозы.	Недостаточность фруктозо-1,6- бифосфатазы,Недостаточность фруктозо-1,6- дифосфатазы. Наследственная непереносимость фруктозы	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E74.1
143	Нарушения обмена галактозы.	Галактоземия (галактоземия тип 1 ,недостаточность галактозо1 фосфат уридилтрансферазы), недостаточность галактокиназы (галактоземия тип 2), галактоземия тип 3 (недостаточность галактоэпимеразы)	Группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E74.2

144	Другие нарушения всасывания углеводов в кишечнике.	Нарушение всасывания глюкозы-галактозы, Нарушения мальабсорции сахарозы-изомальтозы, дисахаридазная недостаточность	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E74.3
145	Нарушения обмена пирувата и гликонеогенеза.	нарушения глюконеогенеза, недостаточность пируват дегидрогеназного комплекса, недостаточность пируват карбоксилазы, недосточноть фосфоенолпируваткарбоксикиназы	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E74.4
146	Ганглиозидоз-GM2	GM2-ганглиозидоз (болезнь Тея- Сакса, GM2- ганглиозидоз вариант В, ганглиозидоз вариант В1), Болезнь Сендхоффа (болезнь Зандгоффа, GM2- ганглиозидоз вариант 0), а также: недостаточность белка-активатора (GM2- ганглиозидоз вариант АВ)	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E75.0
147	Другие ганглиозидозы	GM1-ганглиозидоз,муколипидоз IV	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E75.1
148	Другие сфинголипидозы	Болезнь Фабри(-Андерсон), болезнь Гаучера (Болезнь Гоше), болезнь Краббе, болезнь Нимана-Пика тип С, Болезнь Ниманна-Пика тип С, Болезнь Ниманна-Пика тип АВ), Синдром Фабера (Болезнь Фарбера), метахроматическая лейкодистрофия, недостаточность сульфатазы (множественная сульфатазная недостаточность).	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E75.2
149	Липофусциноз нейронов.	Нейрональный цероидные липофусцинозы тип 1,2,3,4.6,7,9,10, Болезнь: . Баттена . Бильшовского-Янского . Куфса . Шпильмейера-Фогта	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E75.4
150	Другие нарушения накопления липидов.	Болезнь Вольмана/ болезнь накопления эфиров холестерина, Церебротендинозный холестероз [Ван-Богарта-Шерера-Эпштейна]	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E75.5
151	Мукополисахаридоз, тип I.	Синдромы: . Гурлер . Гурлер-Шейе . Шейе	нозологическая форма	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E76.0
152	Мукополисахаридоз II типа	Синдром Хантера,Синдром Гунтера	нозологическая форма	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E76.1
153	Другие мукополисахаридозы.	Мукополисахаридоз III А, В, С типа, синдром Санфилиппо, Мукополисахаридоз IV А,В типа (синдром Моркио), Мукополисахаридоз VI типа (синдром Марото-Лами),Недостаточность бетаглюкуронидазы. Мукополисахаридозы типов III, IV, VI, VII Синдром: . Марото-Лами (легкий) (тяжелый) . Моркио(-подобный) (классический) . Санфилиппо (тип В) (тип С) (тип D)	rpynna	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E76.2
154	Дефекты посттрансляционной модификации лизосомных ферментов.	Муколипидоз II [I-клеточная болезнь]., Муколипидоз III [псевдополидистрофия Гурлер]	нозологическая форма	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E77.0
155	Дефекты деградации гликопротеидов	альфа-маннозидоз, бетта-маннозидоз, сиалидоз, галактосиалидоз, фукозидоз, аспартилглюкозаминурия	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E77.1
156	Смешанная гиперлипидемия.	Обширная или флотирующая бета- липопротеинемия. Гиперлипопортеинемия Фредриксона, типы ІІЬ или ІІІ. Гипербеталипопротеинемия с пре-бета- липопротеинемией. Гиперхолестеринемия с эндогенной гиперглицеридемией. Гиперлипидемия, группа С.	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E78.2
157	Недостаточность липопротеидов.	А-бета-липопротеинемия. Недостаточность липопротеидов высокой плотности. Гипо-альфа-липопротеинемия. Гипо-бета- липопротеинемия (семейная). Недостаточность лецитинхолестеринацилтрансферазы. Танжерская болезнь	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E78.6
158	Дефицит холестерол-7альфа- гидроксилазы	Дефицит холестерол-7альфа-гидроксилазы	нозологическая форма	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E78.8
159	Синдром Леша-Нихена	Синдром Леша-Нихана	нозологическая форма	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E79.1
160	Другие нарушения обмена пуринов и пиримидинов.	Дефицит аденин-фосфорибозилтрансферазы, Дефицит ксантиноксидазы, Наследственная ксантинурия, Аденилсукцинат лиазы недостаточность	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	E79.8

161	Наследственная	Эритропоэтическая порфирия (болезнь	группа	Болезни эндокринной	E80.0
	эритропоэтическая порфирия	Гюнтера)Наследственная эритропоэтическая порфирия. Врожденная эритропоэтическая порфирия.		системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	
162	Порфирия кожная	Эритропоэтическая протопорфирия кожная порфирия	группа	Болезни эндокринной	E80.1
102	медленная		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	
163	Другие порфирии.	Наследственная копропорфирия	группа	Болезни эндокринной	E80.2
		Порфирия острая перемежающаяся (печеночная)		системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	
164	Синдром Криглера-Найяра	Синдром Криглера-Найяра	нозологическая форма	Болезни эндокринной	E80.5
				системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	
165	Нарушения обмена меди.	Болезнь Менкеса [болезнь курчавых волос]	группа	Болезни эндокринной	E83.0
		["стальные" волосы]. Болезнь Вильсона (болезнь Вильсона-Коновалова, гепатолентикулярная дегенерация)		системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	
166	Нарушения обмена железа. Гемохроматоз.	Первичный .ювенильный гемохроматоз (гемахроматоз 2-го типа)	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства	E83.1
	Т смохроматоз.	(Tomaxpowaros 2-10 Tvilla)		питания и нарушения обмена веществ	
167	Энтеропатический	Наследственный дефицит цинка, расстройства питания, нарушения обмена веществ	нозологическая форма	Болезни эндокринной	E83.2
	акродерматит	питания, нарушения оомена веществ		системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	
168	Нарушения обмена	Витамин Д-резистентный рахит,	группа	Болезни эндокринной	E83.3
	фосфора.	Гипофосфатемический рахит Недостаточность кислой фосфатазы. Семейная гипофосфатемия. Гипофосфатазия.Витамин-D-резистентная(ый)		системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	
169	Нарушения обмена магния.	наследственная гипомагниемия	нозологическая форма	Болезни эндокринной	E83.4
169	Гипомагниемия	nacic de la cuita della cuita	позологическая форма	системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	203.4
170	Кистозный фиброз	Муковисцидоз,Е84.0 Кистозный фиброз с	нозологическая форма	Болезни эндокринной	E84
		легочными проявлениями E84.1 Кистозный фиброз с кишечными		системы, расстройства питания и нарушения	
		проявлениями. Мекониевый илеус(Р75)		обмена веществ	
		E84.8 Кистозный фиброз с другими проявлениями. Кистозный фиброз с комбинированными			
		проявлениями E84.9 Кистозный фиброз неуточненный			
171	Амилоидоз	Семейная средиземноморская лихорадка	группа	Болезни эндокринной	E85.0, E85.2, E85.4,
		(периодическая болезнь), Перодический синдром, ассоциированный с рецептором фактора некроза		системы, расстройства питания и нарушения	E85.8, E85.9
		опухолей (TRAPS – мутации TNFRSF1A).		обмена веществ	
		Транстиретиновая амилоидная кардиомиопатия, обусловленная транстиретином "дикого" типа;			
		транстиретиновая наследственная амилоидная кардиомиопатия; транстиретиновый амилоидоз			
		сердца.			
172	Невропатический	Амилоидная полиневропатия	группа	Болезни эндокринной	E85.1
	наследственный семейный амилоидоз.			системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ	
173		Врождённые нарушения синтеза первичных желчных кислот (дефект ферментов: Холестерол-	группа	Болезни эндокринной системы, расстройства	E88.8, K76.8
		7αгидроксилазы, Стерол-27-гидроксилазы,		питания и нарушения	
		Оксистерол-7αгидроксилазы, 3β-Гидрокси-Δ5 -C27- стероид-оксиредуктазы, Δ4-3-оксостероид-		обмена веществ; другие нарушения обмена	
		5βредуктазы, 2-метилацил-СоАрецемазы)		веществ	
174	Синдромы липодистрофии	Генерализованные липодистрофии; парциальные	группа	Болезни эндокринной	E88.1
		липодистрофии; наследственные липодистрофии: врожденные генерализованные липодистрофии		системы, расстройства питания и нарушения	
		(синдром Берардинелли-Сейпа), семейные		обмена веществ; другие	
		парциальные липодистрофии (синдром Даннигана- Кобберлинга); приобретенные липодистрофии:		нарушения обмена веществ	
		приобретенная генерализованная липодистрофия			
		(синдром Лоуренса), приобретенная парциальная липодистрофия (синдром Барракера-Симонса);			
		липоатрофический сахарный диабет			
175	Другие уточненные	Витамин Д-зависимый рахит, недостаточность	группа	Болезни эндокринной	E88.8
	нарушения обмена веществ.	биотинидазы,Множественный дефицит карбоксилаз (ранняя форма), 3-		системы, расстройства питания и нарушения	
		гидроксиизомаслянная ацидурия,		обмена веществ	
176	Синдром Ретта	Синдром Ретта	нозологическая форма	Психические	F84.2
				расстройства и расстройства поведения	
	Ĺ				

177	Комбинирование вокализмов и множественных моторных тиков [синдром де ла Туретта].	Синдром де ла Туретта	нозологическая форма	Психические расстройства и расстройства поведения	F95.2	
178	Болезнь Гентингтона	Хорея Гентингтона	нозологическая форма	Болезни нервной системы	G10	
179	Ранняя мозжечковая атаксия	Атаксия Фридрейха (аутосомно-рецессивная) Х-связанная рецессивная спиноцеребеллярная атаксия Х-сцепленные спиноцеребеллярные атаксии, аутосомно-рецессивные спиноцеребеллярные атаксии, недостаточность витамина Е наследственная	группа	Болезни нервной системы	G11.1	
180	Мозжечковая атаксия с нарушением репарации ДНК.	Телеангиэктатическая атаксия [синдром Луи-Бар], Луи-Барр Синдром (атаксия-телангиоэктазия)	нозологическая форма	Болезни нервной системы	G11.3	
181	Наследственная спастическая параплегия	Болезнь Штрюмпеля	нозологическая форма	Болезни нервной системы	G11.4	
182	Детская спинальная мышечная атрофия, І тип [Верднига-Гоффмана]	Спинальная мышечная атрофия, І тип [Верднига- Гоффмана]	нозологическая форма	Болезни нервной системы	G12.0	
183	Другие наследственные спинальные мышечные атрофии.	Прогрессирующий бульбарный паралич у детей [Фацио-Лонде] Спинальная мышечная атрофия (Спинальная амиотрофия типы I, II, III): • форма взрослых • детская форма, тип II • дистальная • юношеская форма, тип III [Кугельберга-Веландера] • лопаточно-перонеальная форма	группа	Болезни нервной системы	G12.1	
184	Болезнь двигательного нейрона. Семейная болезнь двигательного неврона	Боковой склероз: • амиотрофический Прогрессирующий(ая): • спинальная мышечная атрофия	группа	Болезни нервной системы	G12.2	
185	Другие спинальные мышечные атрофии и родственные синдромы	Врожденная локальная амиотрофия мономелическая амиотрофия Спинальная мышечная атрофия-Денди-Уокера анамалия-катаракта	группа	Болезни нервной системы	G12.8	
186	Болезнь Паркинсона (развернутые стации - 4-5 по Хен и Яру леводопа-	Гемипаркинсонизм, дрожательный паралич	состояние	Болезни нервной системы	G20	
187	Болезнь Галлервордена- Шпатца. Пигментная паллидарная дегенерация	Болезнь Галлервордена-Шпатца. Пигментная паллидарная дегенерация, пантотенаткиназная недостаточность	нозологическая форма	Болезни нервной системы	G23.0	
188	Другие уточненные дегенеративные болезни базальных ганглиев.	наследственные нейродегенерации с накоплением железа	группа	Болезни нервной системы	G23.8	
189	Идиопатическая семейная дистония	Торсионная дистония и другие формы наследственных дистоний	группа	Болезни нервной системы	G24.1	
190	Дефицит декарбоксилазы ароматических аминокислот Недостаточность декарбоксилазы L- ароматических аминокислот	Дефицит декарбоксилазы L-ароматических аминокислот (AADCD)	нозологическая форма	Болезни нервной системы	G24.8	
191	Опсоклонус-миоклонус синдром	Кинсбурна синдром; атаксо-опсо-миоклонусный синдром; синдром танцующего глаза; синдром танцующих глаз-танцующие ноги; синдщром ОМА; синдром ПОМА; паранеопластический опсоклонусмиоклонус	нозологическая форма	Болезни нервной системы	G25.3	
192	Синдром ригидного человека	Синдром скованного человека	нозологическая форма	Болезни нервной системы	G25.8	
193	Другие уточненные дегенеративные болезни нервной системы.	Дегенерация серого вещества [болезнь Альперса] Подострая некротизирующая энцефалопатия [болезнь Лейга] Синдром Аллана-Херндона-Дадли	группа	Болезни нервной системы	G31.8	
194	Дегенеративная болезнь нервной системы неуточненная	Лейкодистрофии, не классифицированные в других рубриках, в том числе болезнь Александера, лейкоэнцефалопатия с субкортикальными кистами, лейкоэнцефалопатия с поражением ствола и высоким уровнем лактата при MP-спектроскопии, болезнь Канаван	группа	Болезни нервной системы	G31.9	
195	Оптиконевромиелит [болезнь Девика].	болезнь Девика, заболевания спектра оптиконевромиелита	нозологическая форма	Болезни нервной системы	G36.0	
196	Болезнь Лафоры	Болезнь телец Лафоры, миоклонус-эпилепсия Лафоры, миоклоническая эпилепсия II типа	нозологическая форма	Болезни нервной системы	G40.0	

	T		7		•
197	Другие виды генерализованной эпилепсии и эпилептических синдромов	Синдром Леннокса-Гасто, Эпилепсия с: • миоклоническими абсансами • миоклоно-астатическими припадками Симптоматическая ранняя миоклоническая энцефалопатия Синдром Уэста (синдром Веста), синдром Драве	группа	Болезни нервной системы	G40.4
198	Апноэ во сне, центральное	Врожденный гиповентиляционный синдром,	нозологическая форма	Болезни нервной системы	G47.3
199	Идиопатическая	синдром Ундины Первичная гиперсомния	нозологическая форма	Болезни нервной системы	G47.11
200	гиперсомния Наследственная моторная и	Болезнь Шарко-Мари-Тутса (болезнь Шарко-Мари-	группа	Болезни нервной системы	G60.0
	сенсорная невропатия	Тута), болезнь Дежерина-Сотта Наследственная моторная и сенсорная невропатия. Гипертрофическая невропатия у детей Перонеальная мышечная атрофия (аксональный тип) (гепер трофический тип). Синдром Русси-Леви , Врожденная нечувствительность к боли с ангидрозом Наследственная нейропатия с подверженностью параличу от сдавления			
201	Болезнь Рефсума	Болезнь Рефсума классическая	нозологическая форма	Болезни нервной системы	G60.1
202	Острая воспалительная демиелинизирующая полирадикулоневропатия (синдром Гийена-Барре)	синдром Гийена-Барре	нозологическая форма	Болезни нервной системы	G61.0
203	Хроническая воспалительная демиелинизирующая полиневропатия		нозологическая форма	Другие воспалительные полинейропатии	G61.8
204	Miasthenia gravis	Miasthenia gravis	нозологгическая форма	Болезни нервной системы	G70.0
205	Врожденная или приобретенная миастения	Врожденные формы миастении	группа	Болезни нервной системы	G70.2
206		дистрофия): • аутосомная рецессивная детского типа, напоминающая дистрофию Дюшенна или Беккера • доброкачественная [Беккера] • доброкачественная попаточно-перонеальная с ранними конт рактурами [Эмери-Дрейфуса] • дистальная • плечелопаточно-лицевая • конечностно-поясная • глазных мышц • глазоглоточная [окулофарингеальная] • лопаточно-малоберцовая • злокачественная [Дюшенна] • мышечкая дистрофия Ульриха/Бетлема			
207	Парамиотония Эйленбурга	Врожденная парамиотония Эйленбурга	нозологическая форма	Болезни нервной системы	G71.1
208	Врожденные миопатии Врожденная мышечная дистрофия	Врожденная мышечная дистрофия: • со специфическими морфологическими поражениями мышечного волокна Болезнь: • цетрального ядра • миниядерная • мультиядерная Диспропорция типов волокон Миопатия: • миотубулярная (центроядерная) • немалинная [болезнь немалинного тела]	группа	Болезни нервной системы	G71.2
209	Митохондриальная миопатия, не классифицированная в других рубриках	синдром MELAS, MERRF, NARP, синдром Кернса- Сайера, митохондриальные миопатии, обусловленные недостаточностью комплексов дыхательной цепи митохондрий	группа	Болезни нервной системы	G71.3
210	Энцефалопатия неуточненная	Синдром дефицита глюкозного транспортера 1 типа GLUT 1, болезнь де Виво, энцефалопатия из за дефицита GLUT1	группа	Болезни нервной системы	G93.4
211	Сирингомиелия и сирингобульбия	Мальформация Арнольда-Киари тип 1 Сирингомиелия, сирингобульбия	группа	Болезни нервной системы	G95.0
212	Альтернирующая гемиплегия детского возраста		нозологическая форма	Болезни нервной системы	G98
213	Нейротрофический кератит	Нейротрофическая кератопатия	нозологическая форма	Болезни глаза и его придаточного аппарата	H16.2

			1		
214	Наследственные ретинальные дистрофии	Дистрофия: • ретинальная (альбипунктатная) (пигментная) (желточно подобная) • тапеторетинальная • витреоретинальная Пигментный ретинит. Болезнь Штаргардта, амавроз Лебера врожденный	группа	Болезни глаза и его придаточного аппарата	H35.5
215	Атрофия зрительного нерва.	Атрофия зрительная Лебера (наследственная). Побледнение височной половины диска зрительного нерва	нозологическая форма	Болезни глаза и его придаточного аппарата	H47.2
216	Идиопатический рецидивирующий перикардит	возвратный перикардит	нозологическая форма	Другие болезни сердца	109.2
217	Первичная легочная гипертензия	Идиопатическая ЛАГ, наследственная ЛАГ	группа	Болезни системы кровообращения	127.0
218	Легочная артериальная гипертензия, ассоциирующаяся с другими заболеваниями	(ПАГ, ассоциированная с ВПС, резидуальная ЛАГ, Синдром Эйзенменгера, персистирующая ЛАГ новорожденных, ЛАГ, ассоциированная с системными заболеваниями соединительной ткани; ЛАГ, ассоциированная с ВИЧ инфекцией, ЛАГ, ассоциированная с портальной гипертензией, ЛАГ, ассоциированная с шистомиазом, легочная вено-окклюзионная болезнь или легочнай веноакклюзионный гемангиоматоз,)	группа	Болезни системы кровообращения	127.8
219	Хроническая тромбоэмболическая легочная гипертензия		нозологическая форма	Болезни системы кровообращения	127.8
220	Обструктивная гипертрофическая кардиомиопатия,	Гипертрофическая кардиомиопатия; Семейная обструктивная гипертрофическая кардиомиопатия	группа	Болезни системы кровообращения	I42.1
221	Другая гипертрофическая кардиомиопатия	Семейная обструктивная гипертрофическая кардиомиопатия	группа	Болезни системы кровообращения	142.2
222	кардиомильный другие уточненные нарушения проводимости.	кардиомнольного (Синдром удлиненного интервала QT тип 8, синдром удлиненного интервала QT с синдактилией), Синдром Андерсена-Тавила (синдром удлиненного интервала QT тип 7)Синдром удлиненного интервала QT тип 7)Синдром Джервела-Ланге-Нильсена (Синдром удлиненного интервала QT с глухотой)Врожденный синдром удлиненного интервала QT (Синдром Романо-Уорда типы 1-6)	группа	кровосоращения кровообращения	145.8
223	Желудочковая тахикардия	Катехоламинергическая желудочковая тахикардия (многофокусная желудочковая тахикардия, злокачественная пароксизмальная желудочковая тахикардия, двунаправленная желудочковая тахикардия, синкопальная форма желудочковой тахикардии)	группа	Болезни системы кровообращения	147.2
224	Другие кардиомиопатии	Аритмогенная дисплазия правого желудочка (аритмогенная кардиопатия)	группа	Болезни системы кровообращения	148
225	Фибрилляция и трепетание предсердий	Семейная фибрилляция-трепетание предсердий	группа	Болезни системы кровообращения	148
226	Предсердии Синдром слабости синусового узла	Синдром слабости синусового узла (наследственые формы)	группа	Болезни системы кровообращения	149.5
227	Геморрагическая талаингаэктазия	Болезнь Ослера-Рандю-Вебера	нозологическая форма	Болезни системы кровообращения	178.0
228	Идиопатический легочный фиброз	Идиопатический фиброзирующий альвеолит	нозологическая форма	Болезни органов дыхания	J84.1
229	Другой спонтанный пневмоторакс	наследственная форма первичного спонтанного пневмоторокса	нозологическая форма	Болезни органов дыхания	J93.1
230	Крона болезнь	Крона болезнь	нозологическая форма	Болезни органов пищеварения	K50
231	Язвенный колит	Неспецифический язвенный колит	группа	Болезни органов пищеварения	K51
232	Прогрессирующий семейный внутрипеченочный холестаз (ПСВХ)	Болезнь (синдром) Байлера	нозологическая форма	Болезни органов пищеварения	K76.8
233	Хроническая кишечная недостаточность (с белково- энергетической недостаточностью). Другие нарушения органов пищеварения после медицинских процедур, не классифицированные в других рубриках.	Синдром короткой кишки с выраженными явлениями мальдигестии и мальабсорбции. Пострезекционный синдром короткой кишки.	группа	Болезни органов пищеварения	K91.2, K91.8
234	Синдром короткой кишки	Пострезекционный синдром короткой кишки; нарушение всасывания после хирургического вмешательства, не классифицированное в других рубриках; синдром короткой кишки с выраженными явлениями мальдигестии и мальабсорбции	группа	Болезни органов пищеварения	K90.8, K90.9, K91.1
	Дерматит герпетиформный.	Дерматит герпетиформный. Болезнь Дюринга	нозологическая форма	Болезни кожи и	L13.0

236	Другие нарушения, связанные с уменьшением образования меланина	Грисцелли Болезнь(парциальный альбинизм и гемофагоцитарный синдром, синдром парциального альбинизма-иммунодефицита; Chediak-Higashi like syndrome)	группа	Болезни кожи и подкожной клетчатки	L81.6
237	Грануломатоз Вегенера	Грануломатоз Вегенера	нозологическая форма	Болезни органов дыхания	M 31.3
238	Болезнь Стилла у взрослых	Системный ювенильный идиопатический артрит; синдром Висслера (Wissler's); синдром Висслера- Фанкони (Wissler-Fanconi)	нозологическая форма	Болезни костно- мышечной системы и соединительной ткани	M06.1
239	Юношеский артрит с системным началом	Юношеский артрит с системным началом, а также СINCA Синдром (холодовая лихорадка, синдром Мукле-Велса)	группа	Болезни костно- мышечной системы и соединительной ткани	M08.2
240	Полиартериит с поражением легких [Черджа-Стросса].	Черджа-Стросса	нозологическая форма	Болезни костно- мышечной системы и соединительной ткани	M30.1
241	Наследственная тромботическая тромбоцитопеническая пурпура (наследственная ТТП)	Синдром Апшоу-Шульмана. Наследственный дефицит ADAMTS13.	нозологическая форма	Болезни костно- мышечной системы и соединительной ткани	M31.1
242	Тромботическая тромбоцитопеническая пурпура	Болезнь Мошковица, синдром Мошковица	нозологическая форма	Болезни костно- мышечной системы и соединительной ткани	M31.1
243	Синдром дуги аорты	Синдром дуги аорты [Такаясу]	нозологическая форма	Болезни костно- мышечной системы и соединительной ткани	M31.4
244	Болезнь Бехчета	Болезнь Бехчета	нозологическая форма	Болезни костно- мышечной системы и соединительной ткани	M35.2
245	Фибродисплазия оссифицирующая прогрессирующая	Болезнь Мюнхеймера Прогрессирующий оссифицирующий миозит Параоссальная гетеротипическая оссификация «Болезнь второго скелета»	нозологическая форма	Болезни мышц	M61.1
246	Другой хронический остеомиелит	Хронический мультифокальный остеомиелит (синдром Маджиид)	нозологическая форма	Болезни костно- мышечной системы и соединительной ткани	M86.6
247	Первичная гипероксалурия I типа	Оксалоз	нозологическая форма	Болезни мочеполовой системы	N20
248	Мужское бесплодие	Азооспермия наследственные формы	группа	Болезни мочеполовой	N46
249	Spina bifida aperta	Миеломенингоцеле, миелорадикулоцеле, миелоцистоцеле	нозологическая форма	системы Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q05.0; Q05.1; Q05.2; Q05.3; Q05.4; Q05.5; Q05.6; Q05.7; Q05.8; Q05.9 - в части Spina bifida aperta
250	Врожденные аномалии (пороки развития) переднего сегмента глаза	Отсутствие радужки. Аниридия.	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q13.1
251	Врожденная аномалия сердечных камер и соединений неуточненная	Болезнь Ленегра (семейная прогрессирующая сердечная блокада)	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q20.9
252	Синдром Бина		нозологическая форма	Другие врожденные аномалии [пороки развития] системы периферических сосудов	Q27.8
253		Синдром Картагенера	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q34.8
254	Болезнь Гиршпрунга. Аганглионоз. Врожденный (аганглиозный) мегаколон	Болезнь Гиршпрунга. Аганглионоз. Врожденный (аганглиозный) мегаколон.	группа	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q43.1
255	Синдром Мовата-Вильсон.	Синдром микроцефалии, интеллектуальной недостаточности, с отличительными чертами лица, с наличием или без болезни Гиршпрунга; синдром интеллектуальной недостаточности - болезни Гиршпрунга	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q43.1
256	Синдром Алажилля	Артериопеченочная дисплазия; синдромная	нозологическая форма	Врожденные аномалии	Q44.7

257	Кистозная болезнь почек	поликистоз почек рецессивный	группа	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q61
258	Другие врожденные аномалии верхней конечности(ей), включая плечевой пояс	. Ключично-черепной дизостоз. Врожденный ложный сустав ключицы Деформация Маделунга. Лучелоктевой синостоз. Деформация Шпренгеля	группа	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q74.0
259	Ахондроплазия. Гипохондроплазия	Ахондроплазия, гипохондроплазия	группа	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q77.4
260	Дистрофическая дисплазия	Анауксетическая дисплазия	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q77.5
261	Синдром Саула-Вильсона	Микроцефальная остеодиспластическая дисплазия	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q77.8
262	Псевдоахондроплазия		нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q77.8
263	Незавершенный остеогенез	Незавершенный остеогенез (Несовершенный остеогенез)	группа	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q78.0
264	Множественные врожденные экзостозы	Экзостозная хондродисплазия, экзостозная болезнь, множественные врожденные экзостозы	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q78.6
265	Синдром Элерса-Данло	Синдром Элерса-Данлоса	группа	Врожденные аномалии [пороки крови], деформации и хромосомные нарушения	Q79.6
266	Врожденный ихтиоз	Врожденный ихтиоз (разные формы), CHILD синдром,	группа	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q80
267	Буллезный эпидермолиз	наследственный(врожденный) булезный эпидермолиз)	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q81
268	Эктодермальная дисплазия (ЭД) гипогидротическая, X-сцепленная	Эктодермальная дисплазия ангидротическая X- сцепленная, синдром Криста-Сименса-Турена	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q82.4
269	Другие уточненные хромосомные аномалии	Блума Синдром, Дискератоз врожденный (конгенитальный дискератоз), синдром онихо- триходисплазии и нейтропении,	группа	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q82.8
270	Нейрофиброматоз I типа	Нейрофиброматоз І типа	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q85.0
271	Туберозный склероз	Туберозный склероз, Болезнь Бурневилля	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q85.1
272	Другие факоматозы, не классифицированные в других рубриках	Болезнь фон-Хиппеля-Линдау,Синдром: • Пейтца-Егерса • Страджа-Вебера	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q85.8
273	Синдромы врожденных аномалий, влияющих преимущественно на внешний вид лица	Синдром Гольденхара Синдром Мебиуса Синдром оро-фациально-дигитальный Синдром Робена СиндромТречера Коллинза "Синдром Вейля- Маркезани, Синдром Крузона, синдром Сетре- Хотцена, синдром грима Кабуки (синдром Ниикавы- Куроки)	группа	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q87.0

					1
274	Синдром Коффина-Сириса		нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q87.1
275	Синдромы врожденных аномалий, проявляющихся преимущест веннокарликовостью	Синдром Арскога (Аарскога-Скотта Синдром) Синдром Коккейна Синдром Де Ланге Синдром Дубовица Синдром Нунан Синдром Прадера-Вилли Синдром Робинова-Сильвермена-Смита Синдром Рассела-Сильвера Синдром Смита-Лемли-Опица	группа	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q87.1
276	Синдромы врожденных аномалий, вовлекающих преимущественно конечности	Синдром Холта-Орама Синдром Клиппеля-Треноне-Вебера Синдром отсутствия (недоразвития) ногтей- надколенника Синдром Рубинштейна-Тейби Синдром сиреномелии [сращения нижних конечностей] Синдром тромбоцитопении с отсутствием лучевой кости [ТАR] Синдром VATER, врожденная контрактурная арахнодактилия (синдром Билса)	группа	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q87.2
277	Синдромы врожденных аномалий, проявляющихся избыточным ростом [гигантизмом] на ранних этапах развития	Синдром: • Беквита-Видемана • Сотоса • Уивера	группа	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q87.3
278	Синдром Марфана	Болезнь Марфана	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q87.4
279	Другие уточненные синдромы врожденных аномалий, не классифицированные в других рубриках	Вильямса синдром,Синдром Стиклера, Синдром: • Альпорта • Лоренса-Муна-Бидля • Зелвегера (Цельвегера), а также синдром LEOPARD	группа	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q87.8
280	Другие уточненные врожденные аномалии	Синдром грима Кабуки, синдром Кабуки, синдром Ниикавы-Куроки	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q89.8
281	Дистальная делеция 4р	Синдром Вольфа-Хиршхорна, дистальная моносомия 4р, теломерная делеция 4р	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q93.3
282	Делеция короткого плеча хромосомы 5.	Синдром [болезнь] кошачьего крика, синдром Лежена	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q93.4
283	Синдром Хао-Фонтана		нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q93.5
284	Другие делеции части хромосомы	синдром Ангельмана (синдром Энгельмана)	нозологическая форма	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q93.5
285	Другие аномалии хромосом, не классифицированные в других рубриках	Гермафродитизм истинный,Ломкая X-хромосома. Синдром ломкой X-хромосомы	группа	Врожденные аномалии [пороки развития], деформации и хромосомные нарушения	Q99
286	Злокачественная гипертермия		нозологическая форма	Злокачественная гипертермия, вызванная	T88.3
287	Нефротический синдром	Болезнь плотного осадка (Мембранозно- пролиферативный гломерулонефрит, тип 2) СЗ гломерулопатия (Мембранозно-пролиферативный гломерулонефрит, тип 1 и 3 или БДУ)	группа	анестезией Болезни мочеполовой системы	N04
288	Первичная гипепроксалурия I типа	Оксалоз, Primary Hyperoxaluria (PHI)	нозологическая форма	Болезни мочеполовой системы	N20
284 285 286 287			l	1	1