

ЗАТВЕРДЖЕНО  
постановою Кабінету Міністрів  
України  
від №

**ПЕРЕЛІК**  
**тяжких захворювань, розладів, травм, станів, тощо, що дають право**  
**на одержання державної допомоги на дитину, якій не встановлено**  
**інвалідність**

№ з/п	Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань, розладів, травм, станів тощо	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
<b>Розділ І. Тяжкі перинатальні ураження нервової системи</b>			
1.	P10	розрив внутрішньочерепних тканин та крововилив внаслідок пологової травми	тяжкий клінічний перебіг захворювання з виразним порушенням функціонального стану центральної нервової системи
2.	P11	інші пологові травми центральної нервової системи	
3.	P13	пологове ушкодження скелета	
4.	P14	пологове ушкодження периферичної нервової системи	
5.	P15	інші пологові травми	
6.	P20-P29	розлади дихальної та серцево-судинної системи, що виникають у перинатальному періоді	
7.	P35-P39	інфекційні хвороби, специфічні для перинатального періоду	
8.	P52	внутрішньочерепний	

		нетравматичний крововилив у плоду та новонародженого	
9.	P55- P59	гемолітична хвороба плоду та новонародженого, інші метаболічні енцефалопатії	
10.	P90	судоми у новонародженого	тяжкий клінічний перебіг захворювання з виразним порушенням функціонального стану центральної нервової системи
11.	P91	інші розлади церебрального статусу у новонародженого	
12.	P91.0	ішемія мозку	
13.	P91.1	набуті перивентрикулярні кісти у новонародженого	
14.	P91.2	церебральна лейкомаляція у новонародженого	
15.	P91.4	церебральна депресія у новонародженого	
16.	P91.5	церебральна кома у новонародженого	
17.	P91.8	інші уточнені розлади з боку мозку у новонародженого	
18.	G93.9	ураження головного мозку неуточненої етіології	
<b>Розділ II. Тяжкі вроджені вади розвитку</b>			
1.	Q 00-Q07	вроджені вади розвитку нервової системи	тяжкий клінічний перебіг захворювання з виразним порушенням функціонального стану центральної нервової системи
2.	Q20.0	загальний артеріальний стовбур	задишка, ціаноз, легенева гіпертензія, застійна серцева недостатність, неоперабельність, залишкова патологія після корегуючої операції
3.	Q20.4	шлуночок з подвійним вхідним отвором	задишка, ціаноз, легенева гіпертензія, застійна серцева недостатність, неоперабельність, стан після паліативних та етапних операцій, серцева недостатність, ентеропатія, порушення ритму після гемодинамічної корекції
4.	Q20.9	вроджені вади розвитку серцевих камер та	неоперабельність

		сполучень, не уточнені	
5.	Q21.2	дефект атріовентрикулярної перегородки, повна, проміжна, часткова	задишка, легенева гіпертензія, застійна серцева недостатність, неоперабельність, стан після паліативних та етапних операцій, залишкова патологія після корегуючої операції
6.	Q21.4	дефект аортопульмональної перегородки	легенева гіпертензія, застійна серцева недостатність, неоперабельність
7.	Q22.6	синдром правобічної гіпоплазії серця	задишка, ціаноз, легенева гіпертензія, застійна серцева недостатність, неоперабельність, стан після паліативних та етапних операцій, серцева недостатність, ентеропатія, порушення ритму після гемодинамічної корекції
8.	Q22.8	інші вроджені вади розвитку тристулкового клапана	
9.	Q23.4	синдром лівобічної гіпоплазії серця	
10.	Q25.5	атрезія легеневої артерії	
11.	Q24.6	вроджена серцева блокада	до і після імплантації кардіостимулятора
12.	Q75	інші вроджені вади розвитку кісток черепа та обличчя	у разі порушення функції ковтання, смоктання, дихання, мови, зору
13.	Q77	остеохондродисплазія з дефектами росту трубчастих кісток та хребта	у разі потреби хірургічного лікування
14.	Q79.6	синдром Елерса-Данлоса	у разі стійких значних порушень функції опорно-рухового апарату та серцево-судинної системи та потреби у хірургічному лікуванні
15.	Q80	вроджений іхтіоз	генералізоване порушення зроговіння шкіри, що супроводжується еритродермією, утворенням міхурів інтенсивним пластинчастим лущенням, системними змінами, є складовою ряду тяжких синдромів
16.	Q81	бульозний епідермоліз	поширені бульозні висипи, які супроводжуються утворенням ерозій/ виразок на шкірі/слизових, порушенням внутрішніх органів і функцій кінцівок
17.	Q85	факоматози, не класифіковані в інших рубриках	у разі порушення функції різних органів та систем та потреби у хірургічному лікуванні

18.	Q87.1	синдроми вроджених вад, що проявляються карликовістю	у разі стійких значних порушень різних органів та систем
19.	Q87.3	синдроми вроджених вад, що проявляються надмірним ростом (гігантизмом) на ранніх етапах розвитку	
20.	Q87.4	синдром Марфана	у разі стійких значних порушень серцево-судинної системи, опорно-рухового апарату та потреби у хірургічному лікуванні
21.	Q89.7 Q89.8	численні вроджені вади розвитку	у разі порушення функції різних органів та систем, порушення поведінки та потреби у хірургічному лікуванні
22.	Q90.0	синдром Дауна	
23.	Q91	синдром Едвардса та синдром Патау	
24.	Q92	інші трисомії та часткові трисомії аутосом, не класифіковані в інших рубриках	

### **Розділ III. Рідкісні орфанні захворювання**

1.	E14	цукровий діабет, неуточнений (рідкісні форми цукрового діабету (неонатальний цукровий діабет, MODY, генетичні дефекти функції бета-клітин)	у разі потреби в інсулінотерапії, або з розвинутими незворотними хронічними ускладненнями
1.	E16.1	інші форми гіпоглікемії (гіперінсулінізм)	тяжкі гіпоглікемії внаслідок гіперфункції бета-клітин підшлункової залози, що потребують постійної медикаментозної корекції або оперативного лікування
2.	E20.1	псевдогіпаратиреоз (хвороба Олбрайта)	тяжка патологія, що потребує постійної медикаментозної терапії
3.	E20.8	інші форми гіпаратиреозу	
4.	E22.0	акромегалія та гіпофізарний гігантизм	виражені порушення, які потребують постійного медикаментозного лікування у разі неможливості або недоцільності їх хірургічного лікування
5.	E22.8	інші стани гіперфункції гіпофізу (передчасне	виражені порушення, які потребують постійного медикаментозного лікування

		статеве дозрівання центрального походження)	у разі неможливості або недоцільності їх хірургічного лікування в дітей віком до 9 років
6.	E23.0	гіпопітуїтаризм	потреба в постійній замісній терапії
7.	E23.2	діабет нецукровий	
8.	E24.0, E24.3, E24.9, E27.0	синдром Кушинга	виражені порушення, які потребують постійного медикаментозного лікування у разі неможливості або недоцільності їх хірургічного лікування
9.	E25.0	вроджені адреногенітальні порушення, пов'язані з ферментною недостатністю	потреба в постійній замісній терапії препаратами глюкокортикоїдів, мінералокортикоїдів
10.	E27.1	первинна адренокортикальна недостатність	
11.	E27.5	гіперфункція мозкової речовини надниркових залоз	виражені порушення, які потребують постійного медикаментозного лікування у разі неможливості або недоцільності їх хірургічного лікування
12.	E29.1, E34.5	гіпофункція яєчок, синдром андрогенної резистентності, тестикулярна фемінізація (синдром)	потреба в постійній замісній гормональній терапії
13.	E31.0	автоімунна полігландулярна недостатність (автоімунний полігландулярний синдром тип I)	
14.	E34.3	карликовість, не класифікована в інших рубриках (тип Ларона), (синдром Ларона)	рідкісний вид карликовості, лікування якої в Україні не проводиться
15.	E70	порушення обміну ароматичних амінокислот	виражені ураження нервової (розумова системи відсталість, епісиндром) та інших органів; діти, що отримують лікувальне харчування
16.	E70.0	класична фенілкетонурія	
17.	E70.1	інші форми гіперфенілаланінемії	

18.	E70.2	порушення обміну тирозину	виражені ураження центральної нервової системи та печінки	
19.	E70.8	інші порушення обміну ароматичних амінокислот		
20.	E71	порушення обміну амінокислот з розгалуженим ланцюгом та порушення обміну жирних кислот	виражені ураження органів та систем	
21.	E71.0	хвороба «кленового сиропу»		
22.	E71.2	порушення обміну амінокислот з розгалуженим ланцюгом, неуточнене		
23.	E71.3	порушення обміну жирних кислот (адренолейкодистрофія Аддісона-Шільдера)		
24.	E72	інші порушення обміну амінокислот		
25.	E72.0	порушення транспорту амінокислот		
26.	E72.1	порушення обміну сірковмісних амінокислот		
27.	E72.2	порушення обміну циклу сечовини		
28.	E72.3	порушення обміну лізину та гідроксилізину		
29.	E72.4	порушення обміну орнітину		
30.	E72.5	порушення обміну гліцину		
31.	E72.8	інші уточнені порушення обміну амінокислот		
32.	E72.9	порушення обміну амінокислот, неуточнене		
33.	E73	непереносимість		виражені прояви синдрому

		лактози	мальабсорбції, дієтотерапія	
34.	E73.0	вроджена недостатність лактози	використанням безлактозних сумішей	
35.	E74	інші порушення обміну вуглеводів	виражені синдроми: гепатолієнальний та мальабсорбції; ураження очей, центральної нервової системи, міопатичний синдром	
36.	E74.0	хвороби накопичення глікогену		
37.	E74.1	порушення обміну фруктози		
38.	E74.2	порушення обміну галактози		
39.	E74.3	інші порушення всмоктування вуглеводів у кишечнику		
40.	E75	порушення обміну сфінголіпідів та інші хвороби накопичення ліпідів	виражені ураження органів та систем (прогресуюча деменція, амавроз, гепатолієнальний синдром)	
41.	E75.0	гангліозидоз-GM2		
42.	E75.1	інший гангліозидоз		
43.	E75.2	інший сфінголіпідоз (крім хвороби Німан-Піка)		
44.	E75.3	сфінголіпідоз, неуточнений		
45.	E75.4	ліпофусциноз нейронів		
46.	E75.5	інші порушення накопичення ліпідів (крім хвороби Гоше)		
47.	E75.6	порушення накопичення ліпідів, неуточнене		
48.	E76	порушення обміну глікозаміногліканів		виражені ураження органів та систем (гепатолієнальний синдром, ураження опорно-рухового апарату - затримка росту, кісткові деформації, контрактури, порушення зору та слуху, прогресуюча розумова відсталість)
49.	E76.0	мукополісахаридоз, тип I		
50.	E76.1	мукополісахаридоз, тип II		
51.	E76.2	інші мукополісахаридози		
52.	E76.3	мукополісахаридоз неуточнений		
53.	E76.8	інші порушення обміну глікозаміногліканів		
54.	E76.9	порушення обміну		

		глікозаміногліканів, неуточнене	
55.	E77	порушення обміну глікопотеїдів	виражені ураження органів та систем
56.	E77.0	дефекти післятрансляційної модифікації лізосомальних ферментів	
57.	E77.1	дефекти розщеплення глікопротеїдів	
58.	E77.8	інші порушення обміну глікопротеїдів	
59.	E77.9	порушення обміну глікопротеїдів, неуточнене	
60.	E78	порушення обміну ліпопротеїдів та інші ліпідемії	виражені ураження нервової та серцево- судинної систем
61.	E78.0	чиста гіперхолестеринемія	
62.	E78.1	чиста гіпергліцеридемія	
63.	E78.4	інші гіперліпідемії	
64.	E79	порушення обміну пуринів та піримідинів	виражені ураження нервової системи та психіки
65.	E79.1	синдром Леша-Ніхена	виражені розумова відсталість, паралічі та парези, аутоагресія
66.	E80	порушення обміну порфірину та білірубину	виражені ураження центральної нервової системи та фотодерматит
67.	E80.0	спадкова еритропоетична порфірія	важкий фотодерматоз з ураженням очей, вушних раковин, пальців; спленомегалія, гемолітична анемія
68.	E80.1	порфірія шкіри пізня	виражені ураження нирок, очей
69.	E80.2	інші порфірії	
70.	E80.5	синдром Кріглера- Найяра	хронічна анемія III ступеня ураження центральної нервової системи
71.	E83	порушення мінерального обміну	виражене ураження нервової системи (деменція), печінки, шкіри
72.	E83.0	порушення обміну міді (хвороба Вільсона- Коновалова)	
73.	E83.1	порушення обміну заліза	виражене ураження печінки, кишечнику; анемія II- III ступенів
74.	E83.2	порушення обміну цинку	виражені дисфункція шлунково- кишкового тракту, ураження шкіри



			(акродерматит, алопеція)
75.	E83.3	порушення обміну фосфору	виражене ураження опорно-рухового апарату, остеопороз
76.	E84	кістозний фіброз (муковісцидоз)	виражене ураження легень
77.	E84.0	кістозний фіброз із легневими симптомами	
78.	E84.1	кістозний фіброз із кишковими симптомами	виражене ураження кишечника, підшлункової залози та печінки
79.	E84.8	кістозний фіброз з іншими симптомами	меконеальний ілеус, атрезія жовчних ходів, атрезія порожньої кишки
80.	E84.9	кістозний фіброз, неуточнений (синдром Швахмана, недостатність функції підшлункової залози)	виражені синдром мальабсорбції, дисфункція кісткового мозку, метафізарна дисплазія
81.	E88	інші порушення обміну речовин	виражені порушення органів та систем
82.	E88.0	порушення обміну плазматичних білків, не класифіковані в інших рубриках	виражені ураження легень, печінки
83.	E88.1	ліподистрофія не класифікована в інших рубриках	виражені парези/паралічі однієї або кількох гіперкінези, порушення координації
84.	E88.2	ліпоматоз не класифікований в інших рубриках	виражені ураження центральної нервової системи з нейротрофічними та вираженими порушеннями
85.	E88.9	порушення обміну речовин неуточнене	виражені ураження опорно-рухового апарату, мови, зору, слуху, стійкі органічні розлади функцій тазових органів
86.	Q87.1	синдроми вроджених вад розвитку, що проявляються карликовістю	вроджена патологія, яка потребує лікування препаратами гормону росту
		Синдром Прадера – Віллі	тяжка вроджена патологія з високим ризиком смертності, яка потребує мультидисциплінарного лікування
87.	Q96.0- Q96.4, Q96.8, Q96.9	синдром Тернера (синдром Шерешевського – Тернера)	вроджена патологія, яка потребує лікування препаратами гормону росту та/або препаратами статевих гормонів
88.	Q97.0 Q97.3,	інші аномалії статевих хромосом, жіночий	у разі потреби в постійному лікуванні препаратами статевих гормонів

	Q97.8	фенотип, не класифіковані в інших рубриках	
89.	Q98.0- Q98.8	інші аномалії статевих хромосом, чоловічий фенотип, не класифіковані в інших рубриках	
90.	C73	зляксісне новоутворення щитоподібної залози	після хірургічного лікування – потреба в постійній замісній гормональній терапії
91.	C74	зляксісне новоутворення наднирника	
92.	D70	агранулоцитоз	тяжкий клінічний перебіг захворювання
93.	D71	функціональні порушення поліморфноядерних нейтрофілів (хронічний (дитячий) гранульоматоз)	
94.	D72	інші порушення лейкоцитів	
95.	D76.1	гемофагоцитарний лімфогістіоцитоз	
96.	D76.2	гемофагоцитарний синдром, пов'язаний з інфекцією	
97.	D80.0	спадкова гіпогамаглобулінемія	
98.	D80.1	несімейна гіпогамаглобулінемія	
99.	D80.2	вибірковий дефіцит імуноглобуліна А (IgA)	у разі потреби постійної замісної терапії імуноглобулінами, наявності стійких чи прогресуючих змін у бронхолегеневій системі, або центральної нервової системи, або синдром мальабсорбції з хронічною діареєю
100.	D80.3	вибірковий дефіцит підкласів імуноглобуліна G (IgG)	
101.	D80.5	імунодефіцит з підвищеним рівнем імуноглобуліну М (IgM)	
102.	D80.6	недостатність антитіл з близьким до нормального рівнем імуноглобулінів або з	

		гіпергамаглобулінемією	
103.	D80.8	інші імунодефіцити з переважним порушенням антитіл	
104.	D80.9	імунодефіцит з переважним порушенням антитіл, не уточнений	
105.	D81	комбіновані імунні порушення	при недостатності Т-і В-ланки імунітету або високий рівень ІgЕ в поєднанні з рецидивними та хронічними захворюваннями інфекційної природи або стійким порушенням функцій органів та систем
106.	D82	імунодефіцити, пов'язані з іншими значними дефектами	
107.	D83.0 - D83.2, D83.8, D83.9	загальний варіабельний імунодефіцит	у разі потреби постійної заміної терапії імуноглобулінами, наявності стійких чи прогресуючих змін у бронхолегеневій системі, або центральної нервової системи, або синдром мальабсорбції з хронічною діареєю
108.	D84	інші імунодефіцити	при недостатності системи комплементу або молекул адгезії в поєднанні з рецидивними бактеріальними інфекціями, або рецидивним ангіоневротичним набряком з прогресуючим або стійким порушенням функції органів та систем
109.	H16.3	інтерстиціальний (стромальний) і глибокий кератит (синдром Когана)	

#### **Розділ IV. Онкологічні, онкогематологічні захворювання**

	C00-C75	злякисні новоутворення уточненої локалізації, які визначені як первинні або припустимо первинні	усі солідні злякисні новоутворення I–IV стадій (при відсутності стадіювання за стадіями – локальна або поширена форми захворювання) з моменту встановлення діагнозу у випадках, окрім тих, коли пухлина або лікування призвели до втрати органа або стійкого порушення функції органа або системи організму;
	C76-C80	злякисні новоутворення неточно визначені, вторинні та	

		неуточненої локалізації	локалізований чи системний процес середнього та високого ступеня злоякісності з прогресивним розвитком;
	C81-C96	злоякісні новоутворення лімфоїдної, кровотворної та споріднених їм тканин	програма променевої, хіміо- та імунотерапії; дисфункція органів та систем внаслідок терапевтичної токсичності
	C 96.3	справжня гістіоцитарна лімфома	пухлина високого та проміжного ступеня злоякісності прогресивним перебігом та порушенням функції органів і систем; інтенсивна хіміотерапія
	C 96.7	інші уточнені злоякісні новоутворення лімфоїдної, кровотворної та спорідненої їм тканини	
	C 96.9	злоякісне новоутворення лімфоїдної, кровотворної та спорідненої їм тканини, неуточнене	
	C97	злоякісні новоутворення самостійних (первинних) множинних локалізацій	усі солідні злоякісні новоутворення поширеної форми захворювання з моменту встановлення діагнозу у випадках, окрім тих, коли пухлина або лікування призвели до втрати органа або стійкого порушення функції органа або системи організму; доброякісні новоутворення, що призводять до порушення функції органа або системи організму і не підлягають лікуванню
	D10-D36	доброякісні новоутворення	доброякісні новоутворення, що призводять до порушення функції органу або системи організму і не підлягають лікуванню
	D37-D48	новоутворення невизначеного або невідомого характеру	новоутворення, що призводять до порушення функції органа або системи організму і не підлягають лікуванню
<b>Розділ V. Дитячий церебральний параліч</b>			
1.	G 80 – G 83	церебральний параліч та інші паралітичні синдроми	стійкі тяжкі рухові порушення (парези однієї або більше кінцівок, генералізовані, гіперкінези, порушення координації тощо), поєднані з порушеннями мови, зору, слуху,

			ендокринною недостатністю, розладами функції тазових органів або без них
<b>Розділ VI. Тяжкі психічні розлади</b>			
1.	F03	неуточнена деменція	хворий потребує постійної допомоги
2.	F06	інші психічні розлади внаслідок ураження чи дисфункції головного мозку або внаслідок соматичної хвороби	стійкі порушення рівня функціонування, стійкі помірно виражені рухові порушення, поєднані з порушенням мови, зору, слуху або без них, що призводять до соціальної дезадаптації
3.	F07	розлади особистості та поведінки внаслідок хвороби, ушкодження або дисфункції головного мозку	стійкі порушення мови: алалія, афазія, дизартрія тяжкого ступеня. Виражені розлади функції тазових органів
4.	F09	органічний або симптоматичний психічний розлад, неуточнений	епілептиформні стани (1 та більше великих нападів на місяць або часті малі навики, у т.ч. без судом, 2 – 3 рази на тиждень
5.	F20	шизофренія	затяжні психотичні стани протягом 6-ти місяців і більше або безперервний прогресуючий перебіг
6.	F31	біполярний афективний розлад	затяжні психотичні стани протягом 6-ти місяців і більше
7.	F42	обсесивно-компульсивний розлад	стійкі порушення рівня соціального функціонування
8.	F50	розлади, пов'язані із споживанням їжі	хронічні форми анорексії та булемії з вираженою соціальною дезадаптацією
9.	F70	розумова відсталість легкого ступеня	поєднана з вираженими порушеннями слуху, зору, мови, опорно-рухового апарату, функцій інших органів та систем, які призводять до стійкої соціальної дезадаптації, патологічних форм поведінки
10.	F71	розумова відсталість помірного ступеня	стійка затримка звичного розвитку
11.	F72	розумова відсталість тяжкого ступеня	
12.	F73	глибока розумова відсталість	хворий потребує постійної допомоги
13.	F84.0	дитячий аутизм	порушений або аномальний розвиток, що проявляється у віці до 3-х років
14.	F84.1	атиповий аутизм	
15.	F84.2	синдром Ретта	часткова або повна втрата набутих навичок

16.	F84.3	інший дезінтеграційний розлад у дитячому віці (у т.ч. деменція Геллера та Крамера-Польнова)	прогресуючі захворювання із зупинкою або регресом психічного розвитку
17.	F84.4	гіперактивний розлад, асоційований з розумовою відсталістю та стереотипними рухами	виражена глибока та тяжка розумова відсталість з руховою стереотипією та гіперактивністю
18.	F90	гіперкінетичні розлади	психічні стани, які призводять до стійкої соціальної дезадаптації,
19.	F95.2	комбіновані голосові та множинні моторні тики (синдром де ля Туретта)	хронічний розлад у формі множинних голосових тиків з вибуховими, повторними вокалізаціями
<b>Розділ VII. Цукровий діабет типу I (інсулінозалежний)</b>			
1.	E10	інсулінозалежний цукровий діабет	постійна потреба в інсулінотерапії
<b>Розділ VIII. Гострі або хронічні захворювання нирок IV ступеня</b>			
1.	N00	гострий нефритичний синдром–гломерулонефрит	тривалий перебіг або стійкий сечовий синдром
2.	N01	швидко прогресуючий нефритичний синдром (швидко прогресуючий або підгострозлоякісний гломерулонефрит)	торпідний перебіг, гормонорезистентний з сечовим синдромом та порушенням функції нирок або ураженням інших органів
3.	N02	рецидивна та стійка гематурія	стійкий сечовий синдром
4.	N03	хронічний нефритичний синдром (хронічний гломерулонефрит гематурична форма)	або прояви гемоглобінурії з (або без) зниженням функції нирок
5.	N04	нефротичний синдром (гострого та хронічного гломерулонефриту або змішана форма)	рецидивний перебіг або гормоночутливий, торпідний перебіг або гормонорезистентний з (або без) порушенням функції нирок та ураженням інших органів та систем
6.	N06	ізольована протеїнурія з уточненим морфологічним ураженням–	тривалий перебіг або стійкий сечовий синдром

		протеїнурія ізольована (ізольований сечовий синдром)		
7.	N07	спадкова нефропатія , не класифікована в інших рубриках	з парціальним порушенням функції нирок	
8.	N10	гострий тубулоінтерстиціальний нефрит	стійкий сечовий синдром або зниження парціальних функцій нирок	
9.	N11	хронічний тубулоінтерстиціальний нефрит	єдиної нирки з порушенням або без порушення функції нирки	
10.	N14	тубулоінтерстиціальні та тубулярні ураження, спричинені лікарськими засобами і важкими металами	сечовий синдром, гіпо- або гіпертензія з (або без) порушенням парціальних та тотальних функцій нирок	
11.	N17	гостра ниркова недостатність		
12.	R39.2	екстраренальна уремія		
13.	D59.3	гемолітично-уремічний синдром		
14.	K76.7	гепаторенальний синдром		
15.	N08	гломерулярні ураження при хворобах, класифікованих в інших рубриках		торпідний перебіг із сечовим синдромом з (або без) гіпертензією, з поліорганичним ураженням, з (або без) порушенням функції нирок
16.	N16	ниркові тубулоінтерстиціальні ураження при хворобах, класифікованих в інших рубриках		
17.	M08	ювенільний артрит		
18.	M30-M36	системні хвороби сполучної тканини		
19.	D69	пурпура та інші геморагічні стани		
20.	N18	хронічна ниркова недостатність	стійке порушення функції нирок	
21.	N19	неуточнена ниркова недостатність		
22.	N31	нервово-м'язова дисфункція сечового	гіперрефлекторний (спастичний) або гіпорефлекторний стани (гіпотонічний стан	

		міхура, не класифікована в інших рубриках	стінки сечового міхура зі стійкими проявами нетримання сечі: енурез, імперативне нетримання сечі, затримка сечі)
23.	Q62	вроджені порушення прохідності ниркової миски (гідронефроз) та вроджені аномалії сечоводу (мегауретерміхурово-сечовідний рефлюкс)	необоротні прогресуючі ураження одночасно обох нирок або ураження єдиної нирки при відсутності другої нирки, що виявляються зморщенням нирок та хронічною нирковою недостатністю
24.	Q64	інші вроджені вади розвитку сечової системи (екстрофія сечового міхура)	стійке повне або часткове нетримання сечі, сечові нориці, що не піддаються лікуванню, необхідність постійної катетеризації оперативного сформованого сечового резервуара з відрізка кишечника
25.	Q87.8	інші уточнені синдроми вроджених вад, не класифіковані в інших рубриках (синдром Альпорта)	стійка або рецидивна гематурія з (або без туговухістю) та з (або без) порушенням функції нирок

#### **Розділ IX. Тяжка травма**

1.	S05.2	рвана рана ока з випаданням або втратою внутрішньоочної тканини	
2.	S05.7	відрив очного яблука	
3.	S06	внутрішньочерепна травма	тяжкий клінічний перебіг захворювання з виразним порушенням функціонального стану центральної нервової системи
4.	S12	перелом шийного відділу хребта	тяжкий клінічний перебіг захворювання з виразним порушенням функціонального стану спинного мозку
5.	S13	вивих, розтягнення та перенапруження капсулярно-зв'язкового апарату на рівні шиї	
6.	S14	травма нервів та спинного мозку на рівні шиї	
7.	S24	травма нервів та спинного мозку в грудному відділі	
8.	S32	перелом попереково-	стійкі значні порушення функцій



		крижового відділу хребта і кісток таза	опорно-рухового апарату
9.	S33	вивихи, розтягнення та перенапруження капсулярно-зв'язкового апарату поперекового відділу хребта і таза	
10.	S34	травми нервів поперекового відділу спинного мозку на рівні живота, нижньої частини спини і таза	
11.	S42- S47	травми плечового поясу та плеча	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
12.	S48	травматична ампутація плеча та плечового поясу	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
13.	S49	інші та не уточнені травми плеча та плечового поясу	
14.	S52- S57	травми ліктя та передпліччя	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
15.	S58	травматична ампутація передпліччя	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
16.	S62-S67	травми зап'ястка та кисті	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
17.	S68	травматична ампутація зап'ястка і кисті	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
18.	S72- S77	травми ділянки кульшового суглоба та стегна	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
19.	S78	травматична ампутація на рівні кульшового суглоба та стегна	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
20.	S82- S89	травми коліна і гомілки	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
21.	S88	травматична ампутація гомілки	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
22.	S92 - S99	травми ділянки гомілково-ступневого суглоба та ступні	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату

23.	S98	травматична ампутація на рівні гомілково-ступневого суглоба та ступні	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
24.	M95.5	набута деформація таза	деформації, які різко порушують функції опорно-рухового апарату
25.	Q71.4- Q71.9	дефекти, що спричиняють укорочення верхньої кінцівки	вроджена деформація, яка зумовлює стійкі значні обмеження рухів та функцій опорно-рухового апарату
26.	Q72.4- Q72.9	дефекти, що спричиняють укорочення нижньої кінцівки	
27.	Q73.8	інші дефекти, що спричиняють укорочення кінцівки (ок), не уточнені	
28.	T20-25	термічні та хімічні опіки зовнішньої поверхні тіла, уточнені за локалізацією	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
29.	T26.2	термічний опік, наслідком якого є розрив та руйнування очного яблука	
30.	T26.7	хімічний опік, наслідком якого є розрив та руйнування очного яблука	
31.	T34	відмороження з некрозом тканин	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
32.	Z93.0	нявність трахеостоми	
<b>Розділ X. Стани, що потребують трансплантації органу</b>			
<b>Розділ XI. Стани, що потребують паліативної допомоги</b>			