

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
№ \_\_\_\_\_  
(у редакції наказу Міністерства  
охорони здоров'я України  
від \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_)

### **ПЕРЕЛІК**

захворювань, які дають право на усиновлення хворих дітей без дотримання строків перебування на обліку в центральному органі виконавчої влади, до повноважень якого належать питання усиновлення та захисту прав дітей, а також до досягнення дитиною п'яти років

№ з/п	Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювання	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	B 18.0	Хронічний вірусний гепатит В з дельта-агентом	Стадія фіброзу F3-F4
2	B 18.1	Хронічний вірусний гепатит В без дельта-агента	Стадія фіброзу F3-F4
3	B18.2	Хронічний вірусний гепатит С	Стадія фіброзу F3-F4
4	B 18.8	Інший хронічний вірусний гепатит	Стадія фіброзу F3-F4
5	B 18.9	Хронічний вірусний гепатит, неуточнений	Стадія фіброзу F3-F4
6	B 21 (B 21.0-B 21.3; B 21.7-B 21.9)	Хвороба, зумовлена вірусом імунодефіциту людини (ВІЛ), що проявляється у вигляді злоякісних пухлин	Лабораторно підтверджений діагноз, клінічні прояви хвороби

7	C 00 - C 97	Злоякісні новоутворення	Локалізований або системний процес середнього та високого ступенів злоякісності. Усі солідні злоякісні новоутворення II - IV стадій
8	D 61.0	Конституціональна апластична анемія	Підтверджена після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення) та яка потребуватиме аlogenної трансплантації кісткового мозку
9	D 81.0 - D 81.7	Комбіновані імунодефіцити	Генетично підтверджений та у разі потреби аlogenної трансплантації кісткового мозку. Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
10	D 82.0	Синдром Віскотта-Олдріча	Генетично підтверджений або при відсутності WAS-білка в лімфоцитах та у разі потреби аlogenної трансплантації кісткового мозку. Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
11	D 82.1	Синдром Ді Георге	Генетично підтверджений в поєднанні з вродженими вадами розвитку, що потребують хірургічної корекції, та у разі потреби аlogenної трансплантації кісткового мозку. Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
12	E 34.3	Карликовість, не класифіковані в інших рубриках, тип Ларона (синдром Ларона)	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
13	E 16.1	Вроджений гіперінсулінізм	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення).

			Лабораторно підтверджений діагноз
14	E70.0, E70.1	Класична фенілкетонурія, інші гіперфенілаланінемії	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення). Лабораторно підтверджений діагноз
15	E70.2	Порушення обміну тирозину. Тирозинемія. Охроноз, алкаптонурія	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення). Лабораторно підтверджений діагноз
16	E71.0	Хвороба «кленового сиропу»	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення). Лабораторно підтверджений діагноз
17	E 74	Хвороба Помпе	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення).
18	E74.2	Порушення обміну галактози. Галактоземія	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення). Лабораторно підтверджений діагноз
19	E75.1, E75.2	Гангліозидоз GM1 Інші гангліозидози.	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення).
20	E75.3	Сфінголіпідоз, не уточнений. Інші сфінголіпідози Хвороби: Фабрі – Андерсен, Гоше, Німанна - Піка	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення).
21	E75.4	Нейронний цероїдний ліпофусциноз, інші порушення накопичення ліпідів	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення).

22	E75.5	Мукополісахаридоз, тип I	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення).
23	E76.0	Мукополісахаридоз, тип II	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення).
24	E76.2	Інші мукополісахаридози	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення).
25	E77.0	Дефекти посттрансляційної модифікації лізосомальних ферментів	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення).
26	E83, E83.1	Порушення обміну міді (хвороба Вільсона)	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення).
27	E 83.3	Порушення обміну фосфору	Наявність хронічної ниркової недостатності будь - якої стадії за результатами обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
28	F72	Розумова відсталість важкого ступеня	
29	G 09	Наслідки запальних хвороб центральної нервової системи	Наявність парезів та паралічів тяжкого ступеня з когнітивною недостатністю
30	G 40 (G 40.2-G 40.5)	Епілепсія	З істинною фармакорезистентністю, підтвердженою в умовах спеціалізованого стаціонару
31	G 80.0	Спастичний церебральний	Подвійна геміплегія з

		параліч	когнітивною недостатністю
32	G 80.1	Спастична диплегія	Підтверджена після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
33	G 80.2	Спастична геміплегія	Підтверджена після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
34	G 80.3	Дискінетичний церебральний параліч	Гіперкінетична форма
35	G 80.4	Атактичний церебральний параліч	Підтверджена після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
36	G 82	Параплегія і тертраплегія	Підтверджена після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
37	H 54.0	Сліпота бінокулярна	Порушення зору 3, 4, 5 категорій обох очей
38	H 54.1	Сліпота одного ока, знижений зір другого ока	Порушення зору 3, 4, 5 категорій одного ока та порушення зору 1, 2 категорій другого ока
39	H 54.3	Неуточнена втрата зору обох очей	Порушення зору 9 категорії обох очей
40	H 54.4	Сліпота одного ока	Порушення зору 3, 4, 5 категорій одного ока, нормальна гострота зору другого ока
41	H 54.6	Неуточнена втрата зору одного ока	Порушення зору 9 категорії одного ока, нормальна гострота зору другого ока
42	H 90 - H 91	Втрата слуху, двостороння	Двобічна втрата слуху або двобічне зниження слуху понад 70 децибел при неможливості корекції
43	I 27.0	Первинна легенева гіпертензія	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення); хронічна серцево-судинна

			недостатність II ст.
44	I 42.1	Гіпертрофічна обструктивна кардіоміопатія	Підтверджена після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
45	I 42.2	Інша гіпертрофічна кардіоміопатія	Підтверджена після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
46	I 42.5	Рестриктивна кардіоміопатія	Підтверджена після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
47	I 42.0	Дилятаційна кардіоміопатія	Підтверджена після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
48	L40 - 40.9	Псоріаз	Підтверджена після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
49	N18	Хронічна ниркова недостатність	Підтверджена після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
50	N 25.0	Ниркова остеодистрофія	Наявність хронічної ниркової недостатності будь - якої стадії за результатами обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
51	N 25.1	Нефрогенний нецукровий діабет	Наявність хронічної ниркової недостатності будь - якої стадії за результатами обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
52	N 26	Зморщена нирка неуточненого генезу	Наявність хронічної ниркової недостатності будь - якої стадії за результатами обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
53	N 27.1	Маленька нирка, двобічна	Наявність хронічної

			ниркової недостатності будь - якої стадії за результатами обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
54	Q 01 (Q 01.0; Q 01.1; Q 01.2; Q 01.8; Q 01.9)	Енцефалоцеле	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення), до та після оперативних втручань
55	Q02	Мікроцефалія	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення), до та після оперативних втручань
56	Q 03 (Q 03.0; Q 03.1; Q 03.8; Q 03.9)	Вроджена гідроцефалія	Непрогресуюча, до та після оперативних втручань. Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
57	Q04	Інші вроджені вади розвитку головного мозку	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення), до та після оперативних втручань
58	Q05.0-Q05.9	Spina bifida (неповне закриття хребтового каналу) Spina bifida, неуточнена	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
59	Q06.2	Діастематомієпія	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
60	Q07.0	Синдром Арнольда-Кіарі	Підтвердження після обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
61	Q 11 (Q 11.0- Q 11.3)	Анофтальм, мікрофтальм та макрофтальм	Наявність анатомічного дефекту
62	Q16.0	Вроджена відсутність вушної раковини	Наявність анатомічного дефекту. Двобічна втрата

			слуху або двобічне зниження слуху понад 70 децибел
63	Q16.1	Вроджена відсутність, атрезія та стриктура слухового каналу (зовнішнього)	Наявність анатомічного дефекту. Двобічна втрата слуху або двобічне зниження слуху понад 70 децибел
64	Q16.4	Інші вроджені вади розвитку середнього вуха	Наявність анатомічного дефекту. Двобічна втрата слуху або двобічне зниження слуху понад 70 децибел
65	Q16.5	Вроджені вади розвитку внутрішнього вуха	Наявність анатомічного дефекту. Двобічна втрата слуху або двобічне зниження слуху понад 70 децибел
66	Q16.9	Вроджена вада розвитку вуха, що зумовлює порушення слуху, неуточнена	Наявність анатомічного дефекту. Двобічна втрата слуху або двобічне зниження слуху понад 70 децибел
67	Q 20	Вроджені вади розвитку порожнин серця та сполучень	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення); стан після паліативних або етапних оперативних втручань; хронічна серцево-судинна недостатність I - II ст.
68	Q 21	Інші вроджені вади серця	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення); стан після паліативних або етапних оперативних втручань; хронічна серцево-судинна недостатність I - II ст.
69	Q 22 (Q 22.5; Q 22.6)	Вроджені вади розвитку легеневого та тристулкового клапанів (Аномалія Ебштейна. Синдром правобічної гіпоплазії серця )	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення); стан після протезування тристулкового клапана; хронічна серцево-судинна недостатність I - II ст.



70	Q 23.4.	Синдром лівобічної гілоплазії серця	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення); стан після паліативних оперативних втручань; хронічна серцево-судинна недостатність I - II ст.
71	Q25	Вроджені вади розвитку великих артерій	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
72	Q 26.2	Тотальна аномалія сполучення легеневих вен	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення); хронічна серцево-судинна недостатність II ст.
73	Q27.3	Периферична артеріовенозна вада розвитку	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
74	Q28.2	Артеріовенозна вада розвитку церебральних судин	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
75	Q28.3	Інші вади розвитку церебральних судин	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
76	Q 33	Вроджені вади розвитку легень	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
77	Q39.0 Q39.1	Атрезія стравоходу без нориці Атрезія стравоходу з трахеально-стравохідною норицею	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару(відділення); стан після паліативних або етапних оперативних втручань
78	Q 41	Вроджена відсутність, атрезія і стеноз тонкого кишечника	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару(відділення)
79	Q 60 (Q 60.0-Q 60.4)	Агенезія та інші редуційні дефекти нирок	Анатомічний дефект та наявність хронічної ниркової недостатності будь - якої стадії за результатами обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
80	Q 61.1	Полікістоз нирки,	Анатомічний дефект та

		дитячий тип	наявність хронічної ниркової недостатності будь - якої стадії за результатами обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
81	Q 61.2	Полікістоз нирки, дорослий тип	Анатомічний дефект та наявність хронічної ниркової недостатності будь - якої стадії за результатами обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
82	Q 61.3	Полікістоз нирки, неуточнений	Анатомічний дефект та наявність хронічної ниркової недостатності будь - якої стадії за результатами обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
83	Q 61.4	Ниркова дисплазія	Анатомічний дефект та наявність хронічної ниркової недостатності будь - якої стадії за результатами обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
84	Q 61.5	Медулярний кістоз нирки	Анатомічний дефект та наявність хронічної ниркової недостатності будь - якої стадії за результатами обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
85	Q 61.9	Кістозна хвороба нирки, неуточнена	Анатомічний дефект та наявність хронічної ниркової недостатності будь - якої стадії за результатами обстеження в умовах спеціалізованого стаціонару (відділення)
86	Q 67,5	Синдром Ярхо-Левіна: множинні вроджені аномалії розвитку кісткової системи, (вроджена деформація хребта)	Наявність анатомічного дефекту
87	Q 71.0 - Q 71.3; Q	Вроджена відсутність	Наявність анатомічного

	72.0 - Q 72.3	кінцівки (ок) або її частини	дефекту
88	Q 73.0	Вроджена відсутність кінцівки (ок), неуточнена	Наявність анатомічного дефекту
89	Q 74.3	Вроджений множинний артрогрипоз	Анатомічна аномалія суглобів
90	Q75.0	Краніосиностоз, Акроцефалія. Неповне зрощення кісток черепа. Оксифефалія. Тригоноцефалія	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару(відділення) Наявність анатомічного дефекту
91	Q75.1	Черепно-лицевий дизостоз (хвороба Крузона)	Наявність анатомічного дефекту
92	Q76.1	Синдром Кліппеля-Фейля	Синдром Кліппеля-Фейля
93	Q77.0	Ахондрогензія	Наявність анатомічного дефекту. Рентгенологічні зміни кісток
94	Q 77.2	Синдром короткого ребра	Рентгенологічні зміни кісток, затримання зросту, диспропорціональна будова тіла (укорочення кінцівок )
95	Q77.4	Ахондроплазія. Гіпохондроплазія	Наявність анатомічного дефекту. Рентгенологічні зміни кісток, низькорослість, диспропорціональна будова тіла
96	Q 77.6	Хондроектодермальна дисплазія	Рентгенологічні зміни кісток, низькорослість, диспропорціональна будова тіла (укорочення кінцівок )
97	Q77.7	Спондилоепіфізарна дисплазія	Рентгенологічні зміни кісток, низькорослість, диспропорціональна будова тіла (укорочення кінцівок )

98	Q77.8	Інша остеохондродисплазія з дефектами росту трубчастих кісток і хребетного стовпа	Рентгенологічні зміни кісток, низькорослість, диспропорціональна будова тіла (укорочення кінцівок )
99	Q78.0	Недосконалий остеогенез	Рентгенологічні зміни кісток, низькорослість, переломи кісток, диспропорціональна будова тіла
100	Q78.2	Остеопетроз (мармурова хвороба)	Рентгенологічні зміни кісток, диспропорціональна будова тіла
101	Q79	Вроджені вади розвитку кістково-м'язевої системи, не класифіковані в інших рубриках	Рентгенологічні зміни кісток, низькорослість, диспропорціональна будова тіла
102	Q79.4	Синдром Ігла-Баретта	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару(відділення); стан після паліативних або етапних оперативних втручань
103	Q79.6	Синдром Елерса-Данлоса	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару(відділення)
104	Q 80 -Q 80.9	Вроджений іхтіоз	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару(відділення)
105	Q81	Бульозний епідермоліз	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару(відділення)
106	Q85.0	Нейрофіброматоз (незлаякісний)	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару(відділення)
107	Q85.1	Туберозний склероз	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару(відділення)
108	Q85.8	Інші факоматози, не класифіковані в інших рубриках	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару(відділення)
109	Q86	Синдроми вроджених вад розвитку, зумовлені	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого

		відомими екзогенними факторами, не класифіковані в інших рубриках	стаціонару (відділення)
110	Q87	Інші уточнені синдроми вроджених вад розвитку, що охоплюють кілька систем	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару(відділення)
111	Q87.1	Синдром Прадера-Віллі	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару(відділення)
112	Q87.4	Синдром Марфана і асоційовані стани	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару(відділення)
113	Q 89	Інші вроджені вади розвитку, не класифіковані в інших рубриках	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару(відділення)
114	Q90-Q99	Хромосомні аномалії, не класифіковані в інших рубриках	Підтвердження діагнозу в умовах спеціалізованого стаціонару(відділення)

**Заступник директора Департаменту –  
начальник відділу з питань надання  
медичних послуг населенню  
Департаменту впровадження реформ**

**А. Гаврилюк**