

**Зміни до Переліку рідкісних (орфанних) захворювань,  
що призводять до скорочення тривалості життя хворих або їх інвалідизації  
та для яких існують визнані методи лікування**

1. Доповнити розділ II позицією 29 такого змісту:

«

29	Інші синдроми гістіоцитозу (хвороба Ердгейма-Честера)	D76.3	35687
----	---	-------	-------

».

2. Доповнити розділ IV позиціями 36 – 37 такого змісту:

«

36	Інші уточнені дегенеративні хвороби нервової системи (синдром Альперса)	G31.8	726
37	Мітохондріальна міопатія, не класифікована в інших рубриках (MELAS синдром)	G71.3	550

».

3. Доповнити розділ VII позиціями 39 – 43 такого змісту:

«

39	Інші уточнені вади розвитку кісток черепа та обличчя (синдром Опіца-Каверіджа)	Q75.8	300188
40	Інші уточнені синдроми вроджених вад, не класифіковані в інших рубриках (CLOVES синдром, CARGE синдром)	Q87.8	138 140944
41	Інші уточнені вроджені вади розвитку шкіри (Хвороба Дар'є)	Q82.8	316
42	Інші аутосомні делеції	Q93.8	1606
43	Інші уточнені хромосомні аномалії (синдром Кілліана-Тешлер-Ніколя (Паллістера-Кілліана)	Q99.8	884

».

4. У розділі XI:  
позицію 2 викласти в такій редакції:

«

2	Іридоцикліт	H20	280886 280892 280898 280914 280921 280917 279914 306648 90061 280926 280933 280930 98715
---	-------------	-----	--

»;

доповнити позицією 3 такого змісту:

«

3	Інша паралітична косоокість (синдром Кернса-Сейра)	H49.8	480
---	--	-------	-----

».

5. Доповнити Перелік новим розділом XII такого змісту:

«XII. Рідкісні хвороби органів дихання

1	Інші інтерстиціальні хвороби легенів із згадкою про фіброз	J84.1	2032
---	--	-------	------

».

**Директор Департаменту  
реалізації політик**

**А. Гаврилюк**