

ПЕРЕЛІК
 медичних показань, що дають право на одержання
 державної соціальної допомоги на дітей-інвалідів віком до 16 років

Розділ I. Хвороби нервової системи

1. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 2 роки:

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
G 09 G 61 B 90.0 B 91 B 94 I 69 T 90 – T 98	1.1 наслідки запальних хвороб центральної нервової системи 1.2 запальна поліневропатія (залишкові явища) 1.3 віддалені наслідки туберкульозу центральної нервової системи 1.4 наслідки поліомієліту 1.5 наслідки інших, і неуточнених інфекційних і паразитарних хвороб 1.6 наслідки цереброваскулярних хвороб 1.7 віддалені наслідки травм, отруєнь та інших впливів зовнішніх чинників	стійкі 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
Q 01 Q 02 Q 04 Q 05 Q 06 Q 07 Q 85	1.8 енцефалоцеле 1.9 мікроцефалія 1.10 інші вроджені вади розвитку головного мозку 1.11 розщелина хребта (Spina bifida) 1.12 інші вроджені вади розвитку спинного мозку 1.13 інші вроджені вади розвитку нервової системи 1.14 факоматози	стійкі 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
G 40 G 91	1.15 епілепсія (Епілептичні синдроми) 1.16 гідроцефалія	стійкі терапевтично-резистентні епілептичні напади. Один та більше генералізованих судомних і парціальних нападів на місяць або часті (2-3 на тиждень) абсанси прості, складні після лікування, у тому числі хірургічного, при наявності стійких рухових порушень (парези однієї або більше кінцівок, генералізовані гіперкінези, порушення координації тощо), поєднаних з порушеннями мови, зору, слуху, ендокринною недостатністю, розладами функції тазових органів або без них
T 90.2	1.17 віддалені наслідки перелому кісток черепа	дефекти кісток черепа травматичного або іншого походження розміром завбільшки 3 x 3 см, які супроводжуються синдромом дегерметизації внутрішньочерепної порожнини

2. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 5 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
G 80 – G 83	2.1 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

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
G 09 G 61 B 90.0 B 91 B 94 I 69 T 90 – T 98	3.1 наслідки запальних хвороб центральної нервової системи 3.2 запальна поліневропатія (залишкові явища) 3.3 віддалені наслідки туберкульозу центральної нервової системи 3.4 наслідки поліомієліту 3.5 наслідки інших, і неуточнених інфекційних і паразитарних хвороб 3.6 наслідки цереброваскулярних хвороб 3.7 віддалені наслідки травм, отруєнь та інших впливів зовнішніх чинників	стійкі необоротні рухові порушення (парези, паралічі однієї або більше кінцівок, генералізовані гіперкінези, порушення координації тощо), поєднані з нейротрофічними та вираженими порушеннями опорно-рухового апарату, а також порушеннями мови, зору, слуху, ендокринною недостатністю або без них, стійкі органічні розлади функції тазових органів
Q 01 Q 02 Q 04 Q 05 Q 06 Q 07 Q 85	3.8 енцефалоцеле 3.9 мікроцефалія 3.10 інші вроджені вади розвитку головного мозку 3.11 розщелина хребта (Spina bifida) 3.12 інші вроджені вади розвитку спинного мозку 3.13 інші вроджені вади розвитку нервової системи 3.14 факоматози	стійкі необоротні рухові порушення (парези, паралічі однієї або більше кінцівок, генералізовані гіперкінези, порушення координації тощо), поєднані з нейротрофічними та вираженими порушеннями опорно-рухового апарату, а також порушеннями мови, зору, слуху, ендокринною недостатністю або без них, стійкі органічні розлади функції тазових органів
G 10 – G 13 G 20 – G 26 G 31 – G 32 G 35 – G 37 A 81 G 60, G 62 – G 64 G 70 – G 73	3.15 системні атрофії, що уражають переважно центральну нервову систему 3.16 екстрапірамідні та інші порушення функції руху 3.17 інші дегенеративні хвороби нервової системи 3.18 демієлінізуючі хвороби центральної нервової системи 3.19 повільні вірусні інфекції центральної нервової системи, пріонові хвороби 3.20 поліневропатії та інші ураження периферичної нервової системи 3.21 хвороби нервово-м'язового з'єднання та м'язів	стійкі необоротні рухові порушення (спастичні, в'ялі парези або паралічі однієї або більше кінцівок, генералізовані гіперкінези, порушення координації тощо), поєднані з порушеннями мови, зору, слуху, ендокринною недостатністю, розладами функції тазових органів або без них міастенія – резистентні форми до лікування

Розділ II. Хвороби ендокринної системи, розладу харчування та порушення обміну речовин

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
E 00 (E 00.0–E00.2)	3.1 синдром вродженої йодної недостатності	стійке зниження функції щитовидної залози, що призводить до значної затримки фізичного, розумового та статевого розвитку дитини і потребує постійної замісної терапії тиреоїдними гормонами
E 03	3.2 інші форми гіпотиреозу	у випадках необоротного стійкого зниження функції щитоподібної залози, що супроводжується тяжким клінічним перебігом і потребує постійної замісної терапії тиреоїдними гормонами
E 10	3.3 інсулінозалежний цукровий діабет(1 тип)	необоротне стійке порушення функції підшлункової залози, що проявляється клінічною та лабораторною картиною абсолютної інсулінової недостатності та потребує постійної замісної терапії препаратами інсуліну
E 20	3.4 гіпаратиреоз	у випадках стійкого зниження функції паращитоподібних залоз (природжене чи набуте), що супроводжується тяжкою картиною гіпокальціємії і потребує постійного введення препаратів кальцію та метаболітів вітаміну D
E 21 E 21.0 E 21.1 E 21.2 E 21.3	гіпаратиреоз та інші порушення паращитоподібної залози 3.5 первинний гіпаратиреоз 3.6 вторинний гіпаратиреоз 3.7 інші форми гіпаратиреозу 3.8 гіпаратиреоз неуточнений	у разі стійкого порушення функції паращитоподібних залоз, що супроводжується симптомами гіперкальціємії тяжкого ступеню важкості і потребує хірургічного втручання, постійного призначення гіпокальціємічних засобів
E 22 E 22.0	гіперфункція гіпофіза 3.9 акромегалія та гіпофізарний гігантизм	стійке повне або часткове ураження гіпофіза у вигляді його гіперфункції, потребує хірургічного втручання, променевої та постійної замісної терапії
E 23 E 23.0 E 23.1 E 23.2	гіпофункція та інші порушення гіпофіза 3.10 гіпопітуїтаризм 3.11 гіпопітуїтаризм медикаментозний 3.12 діабет нецукровий	стійке повне або часткове ураження гіпофіза у вигляді повної чи ізольованої недостатності гіпофізарних гормонів, що потребує постійної замісної терапії
E.24 E.24.0 E.24.1 E 24.2 E 24.3 E 24.9	синдром Іценко-Кушинга 3.13 хвороба Іценко-Кушинга гіпофізарного походження 3.14 синдром Нельсона 3.15 синдром Іценко-Кушинга медикаментозний 3.16 ектопічний АКТГ синдром 3.17 синдром Іценко-Кушинга неуточнений	стан, що характеризується стійкою картиною гіперадренокортицизму потребує хірургічного лікування та постійної замісної терапії
E 25 (E 25.0)	адреногенітальні порушення 3.18 вроджені адреногенітальні порушення, пов'язані з ферментною недостатністю	вроджене необоротне порушення функції кори надниркових залоз, що проявляється симптомами

		кортиконедастатності, порушеннями статевого розвитку та потребує постійної замісної терапії гормонами кори надниркових залоз
E 27.1	3.19 первинна адренкортикальна недастатність	стійке зниження функції кори надниркових залоз речовини наднирників, що супроводжується клінічними та лабораторними симптомами надниркової недастатності і потребує постійної замісної терапії глюко-мінералокортикоїдами
Q 96	3.20 синдром Тернера (синдром Шерешевського-Тернера)	необоротне стійке генетично обумовлене ураження гонад, що характеризується виразним статевим інфантилізмом, низькорослістю та вадами розвитку внутрішніх органів

Розділ III. Хвороба, що зумовлена вірусом імунодефіциту людини. Безсимптомне вірусоносійство ВІЛ

1. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 2 роки

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
Z – 21	1.1 безсимптомне вірусоносійство ВІЛ	ВІЛ позитивний

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
B 20-24	3.1 хвороба, що зумовлена ВІЛ	розгорнута клінічна картина СНІДу, яка супроводжується інфекційними, паразитарними, уточненими і неуточненими хворобами, злоякісними пухлинами

Розділ IV. Хвороби органів травлення

1. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 2 роки

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
K 90.0	1.1 целиакія	синдром мальабсорбції з відставаннями у фізичному розвитку та анемією I-II ступенів

К 50	1.2 хвороба Крона (легка форма)	помірно виражений абдомінальний та диспептичний синдроми, анемія I ступеня, відсутність ускладнень
К 51	1.3 виразковий коліт (легка форма)	абдомінальний синдром з незначними ректальними кровотечами та анемією I-II ступенів або системними ускладненнями

2. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 5 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
В 18	2.1 хронічний вірусний гепатит	прогресивний перебіг з порушеннями функцій печінки, синдромом холестазу або набряково-асцитичним, геморагічним або кардіальним синдромами

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
К 50	3.1 хвороба Крона(важка та середньоважка форми)	виражений больовий, діарейний синдроми, лихоманка. Кишкові та позакишкові ускладнення: афтозні виразки, узлова еритема, ураження очей, артрити, гангренозна піодермія, спондиліт, сакроіліїт, ураження печінки та нирок, остеомаліяція, дистрофія, амілоїдоз. Анемія II-III ступенів
К 51	3.2 виразковий коліт(важка та середньоважка форми)	випороження з кров'ю, больовий, абдомінальний синдроми, лихоманка, дистрофія, анемія I-II ст. Наявність кишкових або системних ускладнень з порушеннями функцій
К 74 К 74.3 К 74.4	фіброз та цироз печінки 3.3 первинний біліарний цироз 3.4 вторинний біліарний цироз гемохроматоз хвороба Вільсона	диспептичний, гепатолієнальний, набряково-асцитичний або геморагічний синдроми, синдром холестазу, варикозне розширення вен стравоходу або шлунку, гіперспленізм, енцефалопатія
К 72	3.5 печінкова недостатність, не класифікована в інших рубриках (унаслідок цирозу печінки)	порушення функції печінки, синдроми холестазу або геморагічний

Розділ V. Хвороби сечостатевої системи

1. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 2 роки

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
N00 N06	1.1 гострий нефритичний синдром – гломерулонефрит 1.2 ізольована протеїнурія з уточненим морфологічним ураженням – протеїнурія ізольована (ізольований сечовий синдром)	тривалий перебіг або стійкий сечовий синдром та гіпертензія
N10	1.3 гострий тубулоінтерстиціальний нефрит	стійкий сечовий синдром або зниження парціальних функцій нирок

2. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 5 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
N04	2.1 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
N02	2.2 рецидивна та стійка гематурія	стійкий сечовий синдром
N03	2.3 хронічний нефритичний синдром (хронічний гломерулонефрит, гематурична форма)	або прояви гемоглобінурії з (або без) зниженням функції нирок
N01	2.4 швидко прогресуючий нефритичний синдром (швидко прогресуючий або підгострозлоякісний гломерулонефрит)	торпідний перебіг, гормонорезистентний з сечовим синдромом та порушенням функції нирок або ураженням інших органів
N17 N14 R 39.2 D 59.3 K 76.7	2.5 гостра ниркова недостатність 2.6 тубулоінтерстиціальні та тубулярні ураження, спричинені лікарськими засобами і важкими металами 2.7 екстраренальна уремія 2.8 гемолітично-уремічний синдром 2.9 гепаторенальний синдром	сечовий синдром, гіпо- або гіпертензія з (або без) порушенням парціальних та тотальних функцій нирок
N08 * N16 * M08 M30-M36 D69	2.10 гломерулярні ураження при хворобах, класифікованих в інших рубриках 2.11 ниркові тубулоінтерстиціальні ураження при хворобах, класифікованих в інших рубриках 2.12 ювенільний артрит 2.13 системні хвороби сполучної тканини 2.14 пурпура та інші геморагічні стани	торпідний перебіг із сечовим синдромом з (або без) гіпертензією, з поліорганним ураженням, з (або без) порушенням функції нирок

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
N18 N19	3.1 хронічна ниркова недостатність 3.2 неуточнена ниркова недостатність	стійке порушення функції нирок
N07	3.3 спадкова нефропатія(фосфат-діабет, синдром де Тоні-Дебре-Фанконі, нирковий тубулярний ацидоз, нефронофтіз Фанконі, нецукровий діабет)	з парціальним порушенням функції нирок
N11	3.4. хронічний тубулоінтерстиціальний нефрит	єдиної нирки з порушенням або без порушення функції нирки
Q 62	3.5 вроджені порушення прохідності ниркової миски (гідронефроз) та вроджені аномалії сечоводу (мегауретер, міхурово-сечовідний рефлюкс)	необоротні прогресуючі ураження одночасно обох нирок або ураження єдиної нирки при відсутності другої нирки, що виявляються зморщенням нирок та хронічною нирковою недостатністю
Q 64	3.6 інші вроджені вади розвитку сечової системи (екстрофія сечового міхура)	стійке повне або часткове нетримання сечі, сечові нориці, що не піддаються лікуванню, необхідність постійної катетеризації оперативно сформованого сечового резервуара з відрізка кишечника
Q87.8	3.7 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
N31	3.8 нервово-м'язова дисфункція сечового міхура, не класифікована в інших рубриках	гіперрефлекторний (спастичний) або гіпоректорний стани (гіпотонічний стан стінки сечового міхура зі стійкими проявами нетримання сечі: енурез, імперативне нетримання сечі, затримка сечі)

Розділ VI. Хвороби кістково-м'язової системи і сполучної тканини

2. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 5 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
M00-M03	2.1 інфекційні артропатії	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
M05-M14	2.2 запальні поліартропатії	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
M15-M19	2.3 артрози	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
M20-M25	2.4 інші ураження суглобів	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
M40-M54	2.5 дорсопатії	деформації хребта III IV ст. та грудної клітки, які різко порушують функцію опорно-рухового апарату або (і) органів дихання, або (і) кровообігу

M61	2.6 кальцифікація та осифікація м'яза	порушення стану м'язів, які призводять до різкого погіршення можливостей обслуговування і пересування
M80.2-M80.9	2.7 остеопороз із патологічним переломом	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
M84.0	2.8 неправильне зрощення перелому	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
M84.1	2.9 незрощення перелому (псевдоартроз)	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
M85.0	2.10 фіброзна дисплазія	патологічні зміни кісткової тканини, що призводять до деформації кісток, патологічних переломів, обмеження самообслуговування та самостійного пересування
M85.4	2.11 одинична кіста кістки	патологічні зміни кісткової тканини, що призводять до деформації кісток, патологічних переломів, обмеження самообслуговування та самостійного пересування
M85.5	2.12 кіста кістки з аневризмою	патологічні зміни кісткової тканини, що призводять до деформації кісток, патологічних переломів, обмеження самообслуговування та самостійного пересування
M86	2.13 остеомієліт	патологічні зміни кісткової тканини, що призводять до деформації кісток, патологічних переломів, обмеження самообслуговування та самостійного пересування
M 90	2.14 остеопатії при хворобах, класифікованих в інших рубриках	патологічні зміни в суглобах, що призводять до деформацій, порушень співвідношень, обмеження рухів та можливостей обслуговування і пересування
M87.0	2.15 ідіопатичний асептичний некроз кістки	патологічні зміни в суглобах, що призводять до деформацій, порушень співвідношень, обмеження рухів та можливостей обслуговування і пересування
M87.2	2.16 остеонекроз, спричинений перенесеною травмою	патологічні зміни в суглобах, що призводять до деформацій, порушень співвідношень, обмеження рухів та можливостей обслуговування і пересування
M87.8	2.17 інший остеонекроз	патологічні зміни в суглобах, що призводять до деформацій, порушень співвідношень, обмеження рухів та можливостей обслуговування і пересування
M91	2.18 юнацький остеохондроз стегна і таза	патологічні зміни в суглобах, що призводять до деформацій, порушень співвідношень, обмеження рухів та можливостей обслуговування і пересування
M92	2.19 інші юнацькі остеохондрози	патологічні зміни в суглобах, що призводять до деформацій, порушень співвідношень, обмеження рухів та можливостей обслуговування і пересування
M93.0	2.20 зміщення верхнього епіфіза стегнової кістки (нетравматичне)	патологічні зміни в суглобах, що призводять до патологічної постави нижньої кінцівки, обмеження рухів у кульшовому суглобі та порушення функції кінцівки

M95.3	2.21 набута деформація шиї	деформації, які різко порушують функції опорно-рухового апарату
M95.4	2.22 набута деформація грудної клітки і ребер	деформації, які різко порушують функції опорно-рухового апарату
M95.5	2.23 набута деформація таза	деформації, які різко порушують функції опорно-рухового апарату
M96	2.24 постпроцедурні ураження кістково-м'язової системи, не класифіковані в інших рубриках	деформації, які різко порушують функції опорно-рухового апарату
Q65	2.25 вроджені деформації стегна	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
Q66	2.26 вроджені деформації ступні	вроджена деформація, яка зумовлює значні обмеження рухів функції, з обмеженням можливостей самообслуговування та самостійного пересування
Q67.5	2.27 вроджена деформація хребта	деформації хребта III-IV ст. та грудної клітки, які різко порушують функцію опорно-рухового апарату або (і) органів дихання, або (і) кровообігу
Q67.6	2.28 запала грудна клітка	деформації хребта III-IV ст. та грудної клітки, які різко порушують функцію опорно-рухового апарату або (і) органів дихання, або (і) кровообігу
Q67.7	2.29 кільцеподібна грудна клітка	деформації хребта III-IV ст. та грудної клітки, які різко порушують функцію опорно-рухового апарату або (і) органів дихання, або (і) кровообігу
Q68	2.30 інші вроджені кістково-м'язові деформації	вроджена деформація, яка зумовлює стійкі значні обмеження рухів та функцій опорно-рухового апарату
Q69	2.31 полідактилія	вроджена деформація, яка зумовлює стійкі значні обмеження рухів та функцій опорно-рухового апарату
Q70	2.32 синдактилія	вроджена деформація, яка зумовлює стійкі значні обмеження рухів та функцій опорно-рухового апарату
Q71.4-Q71.9	2.33 дефекти, що спричиняють укорочення верхньої кінцівки	вроджена деформація, яка зумовлює стійкі значні обмеження рухів та функцій опорно-рухового апарату
Q72.4-Q72.9	2.34 дефекти, що спричиняють укорочення нижньої кінцівки	вроджена деформація, яка зумовлює стійкі значні обмеження рухів та функцій опорно-рухового апарату
Q73.8	2.35 інші дефекти, що спричиняють укорочення кінцівки, неуточненої	вроджена деформація, яка зумовлює стійкі значні обмеження рухів та функцій опорно-рухового апарату
Q74	2.36 інші вроджені вади розвитку кінцівки(ок)	вроджена деформація, яка зумовлює стійкі значні обмеження рухів та функцій опорно-рухового апарату
Q76	2.37 вроджені вади розвитку хребта та кісток грудної клітки	деформації хребта III-IV ст. та грудної клітки, які різко порушують функцію опорно-рухового апарату або (і) органів дихання або (і) кровообігу
Q77	2.38 остеохондродисплазія з дефектами росту трубчастих кісток та хребта	патологічні зміни кісткової тканини та в суглобах, що призводять до обмеження самообслуговування та пересування
Q78	2.39 інші остеохондродисплазії	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
Q79.6	2.40 синдром Елерса-Данлоса	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
Q79.8	2.41 інші вроджені вади розвитку кістково-м'язової системи	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
Q 87.4	2.42 синдром Марфана	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату

S12- S16	2.43 травми шиї	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
S22	2.44 перелом ребра (ребер), груднини та грудного відділу хребта	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
S32	2.45 перелом поперекового відділу хребта і кісток таза	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
S42–S47	2.46 травми плечового поясу та плеча	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
S52–S57	2.47 травми ліктя та передпліччя	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
S62–S67	2.48 травми зап'ястка та кисті	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
S72–S77	2.49 травми ділянки кульшового суглоба та стегна	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
S82–S89	2.50 травми коліна і гомілки	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
S92–S99	2.51 травми ділянки гомілковостопного суглоба та стопи	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
T20-25	2.52 термічні та хімічні опіки зовнішньої поверхні тіла, уточнені за локалізацією	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
T 34	2.53 обмороження з некрозом тканин	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
Q71.0	3.1 вроджена повна відсутність верхньої(іх) кінцівки(ок)	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
Q71.1	3.2 вроджена відсутність плеча та передпліччя за наявності кисті	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
Q71.2	3.3 вроджена відсутність передпліччя та кист	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
Q71.3	3.4 вроджена відсутність кисті та пальця(ів) кисті	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
Q72.0	3.5 вроджена повна відсутність нижньої(іх) кінцівки(ок)	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
Q72.1	3.6 вроджена відсутність стегна та гомілки за наявності стопи	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
Q72.2	3.7 вроджена відсутність гомілки та стопи	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
Q72.3	3.8 вроджена відсутність стопи та пальця(ів) стопи	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
S48	3.9 травматична ампутація плечового поясу та плеча	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
S49	3.10 інші не уточнені травми плеча та плечового поясу	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення

S58	3.11 травматична ампутація передпліччя	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
S68	3.12 травматична ампутація зап'ястка і кисті	анатомічна відсутність органа(ів), що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
S78	3.13 травматична ампутація ділянки кульшового суглоба та стегна	анатомічна відсутність органа(ів), що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
S88	3.14 травматична ампутація гомілки	анатомічна відсутність органа(ів), що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
S98	3.15 травматична ампутація у ділянці гомілковостопного суглоба та стопи	анатомічна відсутність органа(ів), що зумовлює значні стійкі функціональні порушення

Розділ VII. Хвороби органів дихання

1. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 2 роки

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
J 45	1.1 астма	після виникнення першого астматичного статусу або ускладнень під час важкого загострення (ателектаз, підшкірна або медіастинальна емфізема, пневмоторакс)
J 45.0	1.2 астма з переважанням алергічного компоненту	наявність не менш як 3 гострих тяжких нападів бронхоспазму у дитини з атопією незалежно від тригера загострень

2. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 5 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
J 45.0	2.1 астма з переважанням алергічного компоненту	наявність тяжких нападів або астматичного статусу при загостреннях, нічні напади декілька раз на тиждень. Об'єм форсованого видоху 1 (ОФВ1) під час загострення менше 70% від необхідних величин. У період ремісії – неповна клініко-функціональна ремісія (ДН різного ступеня). Базисна протизапальна терапія – інгаляційні або системні кортикостероїди
J 45.1	неалергічна астма	
J 45.8	змішана астма	

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
D 14	3.1 доброякісне новоутворення органів дихання (трахеї, бронхів і легень, плеври) діафрагми. Стан після операції	дихальна недостатність II-III ст.
D 15	3.2 доброякісне новоутворення середостіння. Стан після операції	дихальна недостатність II-III ст.
J 94	3.3 інші ураження плеври(фіброторакс, пухлини)	дихальна недостатність II-III ст.
J 98	3.4 інші порушення дихання – хвороби бронхів, не класифіковані в інших рубриках (бронхолітиаз, стеноз), трахеобронхіальний колапс, дискінезія і кістозна хвороба легені; – хвороби середостіння, не класифіковані в інших рубриках (фіброз, грижа, зміщення, медіастиніт); – хвороби діафрагми (параліч діафрагми, релаксація діафрагми)	дихальна недостатність II-III ст.
J 99	3.5 респіраторні порушення при хворобах, класифікованих в інших рубриках (ревматоїдна хвороба легень, респіраторні порушення при дифузних захворюваннях сполучної тканини, специфічних захворюваннях)	необоротні зміни в легеневій тканині або судинах із дихальною недостатністю II-III ст.
J 43	3.6 емфізема (синдром Маклеода), бульозна	хронічна дихальна недостатність II-III ст.
J 47	3.7 бронхоектатична хвороба	хронічна дихальна недостатність II-III ст.
J 70	3.8 респіраторні стани, спричинені іншими зовнішніми агентами (іонізуючою радіацією, медикаментозним ураженням)	хронічна дихальна недостатність II-III ст.
J 84	3.9 інші інтерстиціальні хвороби легенів (альвеолярні та парієто-альвеолярні ураження, інтерстиціальні хвороби легенів зі згадкою про фіброзно-дифузний фіброз легень, фіброзний альвеоліт, синдром Хаммена-Річча, ідіопатичний легеневий фіброз)	хронічна дихальна недостатність II-III ст.
Q 32	3.10 вроджені вади розвитку трахеї та бронхів	хронічна дихальна недостатність II-III ст.
Q 33	3.11 вроджені вади розвитку легень	хронічна дихальна недостатність II-III ст.
Q 34	3.12 інші вроджені вади розвитку органів дихання (нориці, судинні шунти, вроджені пухлини)	хронічна дихальна недостатність II-III ст.
S 27 S28	3.13 травма інших, неуточнених органів грудної порожнини 3.14 розтrocнення грудної клітки та травматична ампутація частини грудної клітки	хронічна дихальна недостатність II-III ст.
T 17	3.15 стороннє тіло в дихальних шляхах (стан після торакотомії, резекції легені)	хронічна дихальна недостатність II-III ст.

Розділ VIII. Хвороби шкіри та підшкірної клітковини

1. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 2 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
L13.0	1.1 дерматит герпетичний (хвороба Дюрінга)	поширені везикулярні – бульозні шкірні висипи, які важко піддаються лікуванню, супроводжуються утворенням ерозій та вираженим свербінням, з частими рецидивами
L13.1	1.2 субкорнеальний пустульозний дерматит (хвороба Снеддона-Уїлкінсона)	поширені пустульозні висипи, що супроводжуються свербінням та резистентні до лікування
L 20	1.3 атопічний дерматит	генералізований процес, який супроводжується біопсією, свербінням, що резистентні до лікування
L40.1	1.4 генералізований пустульозний псоріаз	поширені псоріатичні висипи без схильності до ремісії та резистентні до лікування
Q80.3	1.5 вроджена бульозна іхтіозоформна еритродермія	генералізоване бульозне еритродермічне ураження шкірних покривів
Q81.0	1.6 бульозний епідермоліз, проста форма (природжений)	поширені бульозні висипи, які супроводжуються утворенням ерозій, що резистентні до лікування

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
L40.5	3.1 псоріаз артропатичний	псоріатичне ураження, ускладнене артропатією (резистентне до лікування)
Q81.2	3.2 бульозний епідермоліз, дистрофічний	поширені бульозні висипи на шкірі та слизових, які супроводжуються утворенням ерозій, виразок, рубців, що призводить до стійких порушень функцій кінцівок
Q81.1	3.3 пігментна ксеродерма	поширена пойкилодермія, дегенерація та малігнізація шкіри відкритих частин тулубу
Q82.8	3.4 спадковий кератоз долонно-підшовний	гіперкератоз, тріщини, що призводять до деформацій пальців та стійких порушень функцій кінцівок

Розділ ІХ. Хвороби вуха та соскоподібного відростка

1. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 2 роки

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
H 83.0	1.1 лабіринтит	кохлеовестибулярні розлади
H 83.1	1.2 лабіринтна фістула (нориця)	кохлеовестибулярні розлади
H 83.2	1.3 лабіринтна дисфункція	кохлеовестибулярні розлади
H 95.0	1.4 рецидивна холестеатома порожнини після мастоїдектомії	двостороння холестеатома порушенням слуху понад 50 дБ
H 74.2	1.5 розрив і зміщення слухових кісточок	двостороннє ураження з туговухістю 50-70 дБ
J 38	1.6 хвороби голосових зв'язок та гортані, не класифіковані в інших рубриках	вроджений ларингоспазм; обструктивний, виразковий та післяопераційний стеноз з дихальною недостатністю II-III ступенів
Q 31	1.7 вроджені вади розвитку гортані	стійка дихальна недостатність II-III ступенів

2. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 5 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
Q 31	2.1 вроджені вади розвитку гортані	стійке порушення функції дихання на тлі рецидива захворювання

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
H90.7	змішана кондуктивна і нейросенсорна туговухість одностороння з нормальним слухом на протилежному вусі	однобічна глухота в зоні мовних частот (понад 90 дБ)
H90.4	нейросенсорна втрата слуху одностороння з нормальним слухом на протилежному вусі	однобічна глухота в зоні мовних частот (понад 90 дБ)
H 90.3	3.1 нейросенсорна втрата слуху, двостороння	двобічне зниження слуху в зоні мовних частот понад 70 дБ
H 90.6	3.2 змішана кондуктивна і нейросенсорна туговухість, двостороння	двобічне зниження слуху в зоні мовних частот понад 70 дБ
H 91.9	3.4 втрата слуху, не уточнена	двобічне зниження слуху в зоні мовних частот понад 70 дБ

Примітка. При двобічному асиметричному зниженню слуху в межах 50-70 дБ рішення приймається за гіршими показниками.

Розділ X. Розлади психіки та поведінки

1. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 2 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
F06	1.1 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
F07	1.2 розлади особистості та поведінки внаслідок хвороби, ушкодження або дисфункції головного мозку	стійкі порушення мови: алалія, афазія, дизартрія тяжкого ступеня. Виражені розлади функції тазових органів.
F09	1.3 органічний або симптоматичний психічний розлад, неуточнений	епілептиформні стани (1 та більше великих нападів на місяць або часті малі напади, у т.ч. без судом, 2-3 рази на тиждень)
F42	1.4 obsесивно-компульсивний розлад	стійкі порушення рівня соціального функціонування, стійкі помірно виражені рухові розлади - імпульсивні, стереотипна компульсивна поведінка (ритуали)
F50	1.5 розлади, пов'язані із споживанням їжі	хронічні форми анорексії та булемії з вираженою соціальною дезадаптацією, тяжкими соматичними та ендокринними порушеннями
F70	1.6 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
F20	1.7 шизофренія	затяжні психотичні стани протягом 6-ти місяців і більше
F31	1.8 біполярний афективний розлад	затяжні психотичні стани протягом 6-ти місяців і більше

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
F71	3.1 розумова відсталість помірного ступеня	стійка затримка звичного розвитку (ходіння, мова, навички самообслуговування); труднощі при виконанні шкільних завдань, при спілкуванні з іншими дітьми внаслідок нездатності до навчання; проблеми, пов'язані з поведінкою. У підлітковому віці виявляються проблеми: труднощі у взаємовідносинах із ровесниками; неадекватна сексуальна поведінка

F72	3.2 розумова відсталість тяжкого ступеня	стійка затримка звичного розвитку (ходіння, мова, навички самообслуговування); труднощі при виконанні шкільних завдань, при спілкуванні з іншими дітьми внаслідок нездатності до навчання; проблеми, пов'язані з поведінкою. У підлітковому віці виявляються проблеми: труднощі у взаємовідносинах із ровесниками; неадекватна сексуальна поведінка; хворий в змозі виконувати під наглядом просту роботу, потребує керівництва та догляду у побуті
F73 F03	3.3 глибока розумова відсталість 3.4 неуточнена деменція	хворий потребує постійної допомоги, дитина здатна тільки до простої мови
F84.0	3.5 дитячий аутизм	порушений або аномальний розвиток, що проявляється у віці до 3-х років аномальним функціонуванням у всіх сферах: соціальній взаємодії, спілкуванні, обмеженою та стереотипною поведінкою
F84.1	3.6 атипичний аутизм	порушений або аномальний розвиток, що виникає у віці після 3 років і проявляється труднощами при виконанні шкільних завдань, а також при спілкуванні з іншими дітьми внаслідок нездатності до навчання; проблеми, пов'язані з поведінкою, обмеженою стереотипною поведінкою, що зумовлюють низький рівень соціального функціонування
F84.2	3.7 синдром Ретта	часткова або повна втрата набутих мануальних, мовних навичок з (або) відставанням і навіть регресом психічного розвитку
F84.3	3.8 інші дезінтегративні розлади у дитячому віці (у т.ч. деменція Геллера та Крамера-Польнова)	прогресуючі захворювання із зупинкою або регресом психічного розвитку з втратою мови, порушенням соціального, комунікативного функціонування, поведінки
F84.4	3.9 гіперактивний розлад, асоційований з розумовою відсталістю та стереотипними рухами	виражена глибока та тяжка розумова відсталість з руховою стереотипією та гіперактивністю
F95.2	3.10 комбінований голосовий та множинний тикозний руховий розлад (синдром де ля туретта)	хронічний розлад у формі множинних голосових тиків з вибуховими, повторними вокалізаціями (хрюкання, непристойні слова), супутньою ехопраксією жестів до копропраксії
F 20	3.11 шизофренія	Безперервний прогресуючий перебіг із стійким порушенням рівня функціонування

Розділ XI. Хвороби ока та придаткового апарату

2. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 5 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
H44.2 H52.2	2.1 дегенеративна міопія 2.2 астигматизм	при змінах на очному дні в поєднанні зі зниженням гостроти
H52.3	2.3 анізометропія та анізейконія	зору до 0,2 на оці, що краще бачить з оптимальною корекцією (окулярами, контактною, аноквідістантною, ізейконічною лінзами), або до 0,04 з оптимальною корекцією після 3 років лікування амбліопії на одному оці
H53.0	2.4 амбліопія внаслідок анопсії	при гостроті зору, яка не перевищує 0,04 у хворих після 5 років лікування амбліопії на одному оці
H55	2.5 ністагм та інші мимовільні рухи очей	при пониженні гостроти зору до 0,2 при оптимальному повороті голови, бінокулярній фіксації та оптимальній оптичній корекції
H27.0	2.6 афакія	при змінах на очному дні в поєднанні зі зниженням гостроти зору до 0,2 на оці, що краще бачить з оптимальною корекцією (окулярами, контактною, аноквідістантною, ізейконічною лінзами), або до 0,04 з оптимальною корекцією після 3 років лікування амбліопії на одному оці
Q15.0 H40.3 H40.4 H40.5 H40.6	2.7 глаукома вроджена 2.8 глаукома вторинна внаслідок травми ока 2.9 глаукома вторинна внаслідок запального захворювання ока 2.10 глаукома вторинна внаслідок інших хвороб ока 2.11 глаукома вторинна медикаментозна	з декомпенсацією внутрішньоочного тиску після хірургічного лікування на обох очах або на одному оці у випадках зниження зорових функцій до 0,04 на одному оці або 0,2 на оці, що краще бачить з оптимальною корекцією. Звуження поля зору в оці, що краще бачить, до 15 градусів від точки фіксації у всіх напрямках
H47.2 Q14.2	2.12 атрофія зорового нерва 2.13 вроджені вади розвитку диска	при змінах на очному дні в поєднанні зі зниженням гостроти зору до 0,2 на оці, що краще бачить з оптимальною корекцією (окулярами, контактною, аноквідістантною, ізейконічною лінзами), або до 0,04 з оптимальною корекцією після 3 років лікування на одному оці. Звуження поля зору в оці, що краще бачить, до 15 градусів від точки фіксації у всіх напрямках
H35.3 H35.2 H36.0 H31.0 H31.1 H33	2.14 дегенерації макули та заднього полюса 2.15 інша проліферативна ретинопатія 2.16 діабетична ретинопатія 2.17 хоріоретинальні рубці 2.18 дегенерація судинної оболонки ока 2.19 відшарування та розриви сітківки	при змінах на очному дні в поєднанні зі зниженням гостроти зору до 0,2 на оці, що краще бачить з оптимальною корекцією (окулярами, контактною, аноквідістантною, ізейконічною лінзами), або до 0,04 з оптимальною корекцією. Звуження поля зору в оці, що краще бачить, до 15 градусів від точки фіксації у всіх напрямках
H18.1 H18.6 H17.0	2.20 бульозна кератопатія 2.21 кератоконус 2.22 лейкома злиплива (більмо)	при змінах на очному дні в поєднанні зі зниженням гостроти зору до 0,2 на оці, що краще бачить з оптимальною

H17.1 H17.9 Q13.3 Q13.4 H16.3 H16.4 H20 H22 H30 H31 H44.0 H44.1 H45.1 H46 H48	2.23 інші центральні помутніння рогівки 2.24 рубці і помутніння рогівки неуточнені 2.25 вроджене помутніння рогівки 2.26 інші вроджені вади розвитку рогівки 2.27 інтерстиціальний (стромальний) і глибокий кератит 2.28 неоваскуляризація рогівки 2.29 іридоцикліт гострий і підгострий 2.30 ураження райдужної оболонки та циліарного тіла при хворобах, класифікованих в інших рубриках 2.31 хоріоретинальне запалення 2.32 інші хвороби судинної оболонки ока 2.33 гнійний енд офтальміт 2.34 інші енд офтальміти 2.35 енд офтальміт при хворобах, класифікованих в інших рубриках 2.36 неврит зорового нерва 2.37 ураження зорового (2-го) нерва та зорових шляхів при хворобах класифікованих в інших рубриках	корекцією у хворого (окулярами, контактною, аноквідістантною, ізейконічною лінзами), або до 0,04 з оптимальною корекцією на одному оці після хірургічного та оперативного лікування або при наявності протипоказань до хірургічного лікування у випадках стійкого пониження гостроти зору до 0,2 на оці, що краще бачить з оптимальною корекцією (окулярами, контактною, аноквідістантною, ізейконічною лінзами), або до 0,04 з оптимальною корекцією на одному оці при неефективності лікування
Q12.0 H26 H26.0 H26.1 H26.2 H26.3 H26.4 H28.0	2.38 вроджена катаракта 2.39 інші катаракти: 2.39.1 дитяча, юнацька катаракта 2.39.2 травматична 2.39.3 катаракта ускладнена 2.39.4 катаракта спричинена лікарськими засобами 2.39.5 вторинна катаракта 2.40 діабетична катаракта	у випадках стійкого пониження гостроти зору до 0,2 на оці, що краще бачить з оптимальною корекцією (окулярами, контактною, аноквідістантною, ізейконічною лінзами), або до 0,04 з оптимальною корекцією на одному оці після неефективності хірургічного та плеоптичного лікування або при наявності протипоказань до хірургічного лікування
H43.3	2.41 інші помутніння склоподібного тіла	у випадках стійкого пониження гостроти зору до 0,2 на оці, що краще бачить з оптимальною корекцією (окулярами, контактною, аноквідістантною, ізейконічною лінзами), або до 0,04 з оптимальною корекцією на одному оці після неефективності хірургічного та плеоптичного лікування або при наявності протипоказань до хірургічного лікування
H44.5	2.42 дегенеративні стани очного яблука	у випадках стійкого пониження гостроти зору до 0,2 на оці, що краще бачить з оптимальною корекцією (окулярами, контактною, аноквідістантною, ізейконічною лінзами), або до 0,04 з оптимальною корекцією на одному оці після неефективності хірургічного та консервативного лікування або при наявності протипоказань до хірургічного лікування

Примітка. У випадках неможливості визначення гостроти зору у дітей віком до 3 років або старшого віку з психічними розладами питання інвалідності вирішується з урахуванням прогнозування гостроти зору та поля зору:
а) не вище 0,04 на одному оці або не вище 0,2 на оці, що краще бачить з оптимальною корекцією;
б) звуження поля зору в оці, що краще бачить, до 15 градусів від точки фіксації у всіх напрямках

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
H35.5 Q14.1 Q14.3 Q14.8 Q14.9	3.1 спадкова дистрофія сітківки 3.2 вроджена вада розвитку сітківки 3.3 вроджена вада розвитку судинної оболонки ока 3.4 інші вроджені вади розвитку заднього сегмента ока 3.5 вроджені вади розвитку заднього сегмента ока, не уточнені	при змінах на очному дні в поєднанні зі зниженням гостроти зору до 0,2 на оці, що краще бачить з оптимальною корекцією (окулярами, контактною, аноквідістантною, ізейконічною лінзами), або 0,04 з оптимальною корекцією та безперспективністю хірургічного та консервативного лікування. Звуження поля зору в оці, що краще бачить, до 10 градусів від точки фіксації у всіх напрямках та безперспективністю хірургічного та консервативного лікування
Q14.0	3.6 вроджена вада розвитку склоподібного тіла	у випадках стійкого пониження гостроти зору до 0,2 на оці, що краще бачить з оптимальною корекцією (окулярами, контактною, аноквідістантною, ізейконічною лінзами), або 0,04 з оптимальною корекцією на одному оці, у тому числі після хірургічного та консервативного лікування або при наявності протипоказань до хірургічного лікування
Q11.0 Q11.1 Q11.2	3.7 кіста очного яблука 3.8 інший вид анофтальму 3.9 мікрофтальм	у випадках стійкого пониження гостроти зору до 0,2 на оці, що краще бачить з оптимальною корекцією (окулярами, контактною, аноквідістантною, ізейконічною лінзами), або 0,04 з оптимальною корекцією на одному оці, у тому числі після хірургічного та консервативного лікування або при наявності протипоказань до хірургічного лікування
H54.0 H54.1 H54.3 H54.4	3.10 сліпота обох очей 3.11 сліпота одного ока, знижений зір другого ока 3.12 не уточнена втрата зору обох очей 3.13 сліпота одного ока	у випадках стійкого пониження гостроти зору 0,04 з оптимальною корекцією на одному оці при неефективності хірургічного та консервативного лікування. Сліпотою ока вважати практичну сліпоту ока від 0 до 0,04 з оптимальною корекцією на обох очах або на оці, яке бачить краще, і безперспективність хірургічного та консервативного лікування

Розділ XII. Хвороби системи кровообігу

1. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 2 роки

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
I 05	1.1 ревматичні хвороби мітрального клапана	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
I 06	1.2 ревматичні хвороби аортального клапана	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
I 07	1.3 ревматичні хвороби тристулкового клапана	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
I 08	1.4 ураження декількох клапанів	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
I 09 I 09.2	1.5 інші ревматичні хвороби (хронічний ревматичний перикардит)	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
I 31	1.6 інші хвороби перикарду	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
I 34	1.7 неревматичні ураження мітрального клапана	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
I 35	1.8 неревматичні ураження аортального клапана	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
I 36	1.9 неревматичні ураження тристулкового клапана	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
I 37	1.10 ураження клапана легеневої артерії	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
I 42	1.11 кардіоміопатія	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
I 43	1.12 кардіоміопатія при хворобах, класифікованих в інших рубриках	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
I 44	1.13 передсердно-шлуночкова (атріовентрикулярна) блокада та блокада лівої ніжки пучка Гіса	Синкопальні стани, у т.ч. після імплантації кардіостимулятора
I 45	1.14 інші порушення провідності	
I 47	1.15 пароксизмальна тахікардія (із частими нападами та резистентна до терапії)	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
I 48 I 49	1.16 фібриляція та тріпотіння передсердя 1.17 інші порушення серцевого ритму	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
I 51	1.18 ускладнення та неточно визначені хвороби серця	серцево-судинна недостатність II-III ступенів, що призводить до обмеження життєдіяльності
M08	1.19 ювенільний артрит	стійкі, помірно виражені порушення опорно-рухового апарату
M09	1.20 ювенільний артрит при хворобах, класифікованих в інших рубриках	стійкі, помірно виражені порушення опорно-рухового апарату
M15-19	1.21 артрози	стійкі, помірно виражені порушення опорно-рухового апарату
M30	1.22 поліартеріїт вузликівий та споріднені стани	стійкі, помірно виражені ураження внутрішніх органів
M31	1.23 інші некротичні васкулопатії	стійкі, помірно виражені ураження внутрішніх органів
M32	1.24 системний червоний вовчак	стійкі, помірно виражені ураження внутрішніх органів, опорно-рухового апарату та/або шкіри
M33	1.25 дерматоміозит	стійкі, помірно виражені ураження внутрішніх органів та шкіри
M34	1.26 системний склероз	стійкі, помірно виражені ураження внутрішніх органів та опорно-рухового апарату

M35	1.27 інші системні ураження сполучної тканини	стійкі, помірно виражені ураження внутрішніх органів
M35	1.28 інші системні ураження сполучної тканини	стійкі, помірно виражені ураження внутрішніх органів та опорно-рухового апарату
Q20	1.29 вроджені вади розвитку порожнин серця та сполучень	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
Q21	1.30 вроджені вади розвитку серцевої перегородки	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
Q22	1.31 вроджені вади розвитку легеневого та тристулкового клапанів	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
Q23	1.32 вроджені вади розвитку аортального та мітрального клапанів	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
Q24	1.33 інші вроджені вади розвитку серця	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня
Q25	1.34 вроджені вади розвитку великих артерій	хронічна серцево-судинна недостатність I ступеня

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
I 05	3.1 ревматичні хвороби мітрального клапана	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 06	3.2 ревматичні хвороби аортального клапана	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 07	3.3 ревматичні хвороби тристулкового клапана	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 08	3.4 ураження декількох клапанів	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 09 I 09.2	3.5 інші ревматичні хвороби (хронічний ревматичний перикардит)	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 11	3.6 гіпертонічна хвороба з переважним ураженням серця із застійною серцевою недостатністю	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 13	3.7 гіпертонічна хвороба з переважним ураженням серця і нирок із застійною серцевою недостатністю	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 27	3.8 інші форми легенево-серцевої недостатності (первинна легенева гіпертензія)	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 31	3.9 інші хвороби перикарда	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 34	3.10 неревматичні ураження мітрального клапана	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 35	3.11 неревматичні ураження аортального клапана	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 36	3.12 неревматичні ураження тристулкового клапана	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 37	3.13 ураження клапану легеневої артерії	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 39	3.14 ендокардит та ураження клапанів серця при хворобах, класифікованих в інших рубриках	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 41	3.15 міокардит при хворобах, класифікованих в інших рубриках	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 42	3.16 кардіоміопатія	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 43	3.17 кардіоміопатія при хворобах, класифікованих в інших рубриках	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів

I 44	3.18 передсердно-шлуночкова (атріовентрикулярна) блокада та блокада лівої ніжки пучка Гіса	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів. Синкопальні стани, у т.ч. після імплантації кардіостимулятора
I 47	3.19 пароксизмальна тахікардія (із частими нападами та резистентна до терапії)	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 48	3.20 фібриляція та тріпотіння передсердя	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 49	3.21 інші порушення серцевого ритму	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
I 51 I 51.0–I 51.6	3.22 ускладнення та неточно визначені хвороби серця (набуті дефекти перегородок, розриви сухожилкових хорд та сосочкових м'язів, міокардит невідомої етіології, дегенерація міокарда)	хронічна серцево-судинна недостатність II-III ступенів
M30	3.23 поліартеріїт вузликотий та споріднені стани	виражені стійкі ураження внутрішніх органів
M31	3.24 інші некротичні васкулопатії	виражені стійкі ураження внутрішніх органів
M32	3.25 системний червоний вовчак	виражені стійкі ураження внутрішніх органів (люпус-нефрит, ендоміокардит, артрит, енцефаліт) та шкіри
M33	3.26 дерматомиозит	виражені стійкі ураження внутрішніх органів
M34	3.27 системний склероз	виражені стійкі ураження внутрішніх органів
M35	3.28 інші системні ураження сполучної тканини	виражені стійкі ураження внутрішніх органів

Розділ XIII. Деякі інфекційні та паразитарні хвороби. Туберкульоз

1. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 2 роки

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
A 15	1.1 туберкульоз легенів, підтверджений бактеріологічно та гістологічно	стійкі порушення функції зовнішнього дихання
A 16	1.1. туберкульоз органів не підтверджений бактеріологічно та гістологічно	стійкі порушення функції зовнішнього дихання

2. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 5 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
A 15	2.1 туберкульоз легенів, підтверджений бактеріологічно та гістологічно	дихальна недостатність I-II ст.
A 16	2.2 туберкульоз органів не підтверджений бактеріологічно та гістологічно	серцева недостатність I-II ст.

A 17	2.3 туберкульоз нервової системи	стійкі помірно виражені рухові порушення (парези), генералізовані гіперкінези, поєднані з порушенням мови, зору, слуху (або без них)
A 18.1	2.4 туберкульоз сечостатевого органів	виражені стійкі порушення функції нирок (вирішує нефролог)
A 18.2	2.5 туберкульозна периферична лімфаденопатія	при ураженні двох або більше груп лімфовузлів, хронічним хвилеподібним перебігом, з утворенням нориць
A 18.4	2.6 туберкульоз шкіри та підшкірної клітковини	хронічний рецидивний перебіг з утворенням виразок та нориць
A 18.5	2.7 туберкульоз ока	прогресуюче зниження гостроти зору(вирішує офтальмолог)

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
A 15	3.1 туберкульоз легенів, підтверджений бактеріологічно та гістологічно	торпідний перебіг захворювання, схильність до рецидивування, резистентність МБТ
A 16	3.2 туберкульоз легенів, не підтверджений бактеріологічно та гістологічно	стійка дихальна недостатність II-III ст.; хронічна серцево-судинна недостатність II-III ст.
A 17	3.3 туберкульоз нервової системи	виражені стійкі рухові порушення (парези), генералізовані гіперкінези, поєднані з порушенням мови, зору, слуху або без них), порушення інтелекту
A 18.0	3.4 туберкульоз кісток та суглобів	патологічні зміни кісткової тканини (деструкція, остеосклероз та ін.), що призводять до деформації кісток, стійкого порушення функції опорно-рухового апарату
A 18.1	3.5 туберкульоз сечостатевого органів	вторинно зморщена нирка з парціальним порушенням функцій
A 18.5	3.6 туберкульоз ока	сліпота

Розділ XIV. Хірургічна патологія. Захворювання та патологічні стани щелепно-лицьової ділянки у дітей

1. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 2 роки

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
Q36 Q36.0 Q36.1 Q36.9	1.1 незрощення губи 1.2 щілина губи двостороння 1.3 щілина губи середина 1.4 щілина губи одностороння	наявність дефекту верхньої губи, що супроводжується стійким порушенням ссання, харчування, носового дихання, кісткових тканин
K08.1	1.5 втрата зубів унаслідок нещасного випадку, видалення чи локального пародонта	травматичні ушкодження м'яких тканин, що супроводжуються їхнім дефектом, утворенням деформованих

		рубців; щелеп із порушенням прикусу, дефектом кісткових тканин, травматичне видалення 5-6 і більше зубів, що призводить до стійких або часткових порушень функцій жування, ковтання, мови
K08.8	1.6 інші уточнені uszkodження зубів та їх опорного апарату	травматичні uszkodження м'яких тканин, що супроводжуються їхнім дефектом, утворенням деформівних рубців; щелеп із порушенням прикусу, дефектом кісткових тканин, травматичне видалення 5-6 і більше зубів, що призводить до стійких або часткових порушень функцій жування, ковтання, мови
K08.9	1.7 uszkodження зубів та опорного апарату, неуточнене	травматичні uszkodження м'яких тканин, що супроводжуються їхнім дефектом, утворенням деформівних рубців; щелеп із порушенням прикусу, дефектом кісткових тканин, травматичне видалення 5-6 і більше зубів, що призводить до стійких або часткових порушень функцій жування, ковтання, мови
S01.7	1.8 множинні відкриті рани голови	травматичні uszkodження м'яких тканин, що супроводжуються їхнім дефектом, утворенням деформівних рубців; щелеп із порушенням прикусу, дефектом кісткових тканин, травматичне видалення 5-6 і більше зубів, що призводить до стійких або часткових порушень функцій жування, ковтання, мови
S02.4	1.9 переломи кісток вилиці та верхньої щелепи	травматичні uszkodження м'яких тканин, що супроводжуються їхнім дефектом, утворенням деформівних рубців; щелеп із порушенням прикусу, дефектом кісткових тканин, травматичне видалення 5-6 і більше зубів, що призводить до стійких або часткових порушень функцій жування, ковтання, мови
S02.6	1.10 переломи нижньої щелепи	травматичні uszkodження м'яких тканин, що супроводжуються їхнім дефектом, утворенням деформівних рубців; щелеп із порушенням прикусу, дефектом кісткових тканин, травматичне видалення 5-6 і більше зубів, що призводить до стійких або часткових порушень функцій жування, ковтання, мови
S02.7	1.11 множинні переломи черепа та кісток обличчя	травматичні uszkodження м'яких тканин, що супроводжуються їхнім дефектом, утворенням деформівних рубців; щелеп із порушенням прикусу, дефектом кісткових тканин, травматичне видалення 5-6 і більше зубів, що призводить до стійких або часткових порушень функцій жування, ковтання, мови
S02.8	1.12 переломи інших кісток черепа та кісток обличчя	травматичні uszkodження м'яких тканин, що супроводжуються їхнім дефектом, утворенням деформівних рубців; щелеп із порушенням прикусу, дефектом кісткових тканин,

		травматичне видалення 5-6 і більше зубів, що призводить до стійких або часткових порушень функцій жування, ковтання, мови
S04.3	1.13 травми трійчастого нерва	травматичні ушкодження м'яких тканин, що супроводжуються їхнім дефектом, утворенням деформівних рубців; щелеп із порушенням прикусу, дефектом кісткових тканин, травматичне видалення 5-6 і більше зубів, що призводить до стійких або часткових порушень функцій жування, ковтання, мови
S04.5	1.14 травми лицьового нерва	травматичні ушкодження м'яких тканин, що супроводжуються їхнім дефектом, утворенням деформівних рубців; щелеп із порушенням прикусу, дефектом кісткових тканин, травматичне видалення 5-6 і більше зубів, що призводить до стійких або часткових порушень функцій жування, ковтання, мови
Q85.0	1.15 нейрофіброматоз	деформація обличчя або не ліквідована деформація тканин щелепно-лицевої ділянки, що викликає порушення повне або часткове функцій жування, ковтання, дихання
T20.7	1.16 хімічний опік голови та шиї, III ступеня	деформація обличчя або не ліквідована деформація тканин щелепно-лицевої ділянки, що викликає порушення повне або часткове функцій жування, ковтання, дихання
T28.0	1.17 термічний опік порожнини рота та глотки	деформація обличчя або не ліквідована деформація тканин щелепно-лицевої ділянки, що викликає порушення повне або часткове функцій жування, ковтання, дихання
T28.5	1.18 хімічний опік порожнини рота та глотки	деформація обличчя або не ліквідована деформація тканин щелепно-лицевої ділянки, що викликає порушення повне або часткове функцій жування, ковтання, дихання
T34.0	1.19 відмороження з некрозом тканин голови	деформація обличчя або не ліквідована деформація тканин щелепно-лицевої ділянки, що викликає порушення повне або часткове функцій жування, ковтання, дихання
T35.2	1.20 відмороження голови, шиї, неуточнене	деформація обличчя або не ліквідована деформація тканин щелепно-лицевої ділянки, що викликає порушення повне або часткове функцій жування, ковтання, дихання

2. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 5 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
Q37.4	2.1 щілина твердого та м'якого піднебіння і губи, двостороння	наявність явного чи прихованого дефекту тканин піднебіння, що супроводжується стійкими повними

		або частковими порушеннями функцій ковтання, дихання, мови
Q38.5	2.2 вродженні вади розвитку піднебіння, не класифіковані в інших рубриках	наявність явного чи прихованого дефекту тканин піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ковтання, дихання, мови
Q35.0	2.3 щілина твердого піднебіння, двостороння	наявність явного чи прихованого дефекту тканин піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ковтання, дихання, мови
Q35.1	2.4 щілина твердого піднебіння, одностороння	наявність явного чи прихованого дефекту тканин піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ковтання, дихання, мови
Q35.2	2.5 щілина м'якого двостороння	наявність явного чи прихованого дефекту тканин піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ковтання, дихання, мови
Q35.3	2.6 щілина м'якого піднебіння, одностороння	наявність явного чи прихованого дефекту тканин піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ковтання, дихання, мови
Q35.4	2.7 щілина твердого піднебіння з розщілиною м'якого піднебіння, двостороння	наявність явного чи прихованого дефекту тканин піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ковтання, дихання, мови
Q35.5	2.8 щілина твердого піднебіння з розщілиною м'якого піднебіння, одностороння	наявність явного чи прихованого дефекту тканин піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ковтання, дихання, мови
Q35.6	2.9 щілина піднебіння серединна	наявність явного чи прихованого дефекту тканин піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ковтання, дихання, мови
Q35.7	2.10 щілина язичка	наявність явного чи прихованого дефекту тканин піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ковтання, дихання, мови
Q35.8	2.11 щілина піднебіння неуточнена, двостороння	наявність явного чи прихованого дефекту тканин піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ковтання, дихання, мови
Q35.9	2.12 щілина піднебіння неуточнена, одностороння	наявність явного чи прихованого дефекту тканин піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ковтання, дихання, мови
Q38.5	2.13 вроджені вади розвитку піднебіння, не класифіковані в інших рубриках	повна або часткова відсутність велофарингеального замикання, що супроводжується стійкими порушеннями функцій мови, ковтання, дихання
K07.1	2.14 аномалії щелепно-черепних співвідношень	вроджене чи неліквідоване зменшення щелеп по трансверзалі і (або) по сагіталі, гіпоплазія кісткової тканини,

		формування патологічного прикусу, що супроводжується стійким порушенням функцій ковтання, жування, мови, дихання
K07.4	2.15 аномалія прикусу, неуточнена	вроджене чи неліквідоване зменшення щелеп по трансверзалі і (або) по сагіталі, гіпоплазія кісткової тканини, формування патологічного прикусу, що супроводжується стійким порушенням функцій ковтання, жування, мови, дихання
K10.8	2.16 інші уточнені хвороби щелеп	вроджене чи неліквідоване зменшення щелеп по трансверзалі і (або) по сагіталі, гіпоплазія кісткової тканини, формування патологічного прикусу, що супроводжується стійким порушенням функцій ковтання, жування, мови, дихання
K10.9	2.17 хвороби щелеп, неуточнені	вроджене чи неліквідоване зменшення щелеп по трансверзалі і (або) по сагіталі, гіпоплазія кісткової тканини, формування патологічного прикусу, що супроводжується стійким порушенням функцій ковтання, жування, мови, дихання
K10.0	2.18 порушення розвитку щелеп	вроджене чи неліквідоване зменшення щелеп по трансверзалі і (або) по сагіталі, гіпоплазія кісткової тканини, формування патологічного прикусу, що супроводжується стійким порушенням функцій ковтання, жування, мови, дихання

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
Q37	3.1 щілина піднебіння і губи	наявність дефекту верхньої губи та піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ссання, ковтання, харчування, дихання, мови
Q37.1	3.2 щілина твердого піднебіння і губи, одностороння	наявність дефекту верхньої губи та піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ссання, ковтання, харчування, дихання, мови
Q37.2	3.3 щілина м'якого піднебіння і губи	наявність дефекту верхньої губи та піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ссання, ковтання, харчування, дихання, мови
Q37.3	3.4 щілина м'якого піднебіння і губи, одностороння	наявність дефекту верхньої губи та піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ссання, ковтання, харчування, дихання, мови
Q37.5	3.5 щілина твердого та м'якого піднебіння і губи, одностороння	наявність дефекту верхньої губи та піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ссання,

		ковтання, харчування, дихання, мови
Q37.9	3.6 неуточнена щілина піднебіння і губи, одностороння	наявність дефекту верхньої губи та піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ссання, ковтання, харчування, дихання, мови
Q37.0	3.7 щілина твердого піднебіння і губи, двостороння	наявність дефекту верхньої губи та піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ссання, ковтання, харчування, дихання, мови
Q37.4	3.8 щілина твердого та м'якого піднебіння і губи, двостороння	наявність дефекту верхньої губи та піднебіння, що супроводжується стійкими повними або частковими порушеннями функцій ссання, ковтання, харчування, дихання, мови
Q37.8	3.9 неуточнена щілина піднебіння і губи, двостороння	симптомокомплекс, що характеризується явним або прихованим дефектом та (або) повним чи частковим порушенням функцій ссання, ковтання, дихання, мови, зору
Q87.0	3.10 синдроми вроджених вад, що впливають переважно на зовнішній вигляд обличчя	симптомокомплекс, що характеризується явним або прихованим дефектом та (або) повним чи частковим порушенням функцій ссання, ковтання, дихання, мови, зору
Q89.7	3.11 численні вроджені вади розвитку, не класифіковані в інших рубриках	симптомокомплекс, що характеризується явним або прихованим дефектом та (або) повним чи частковим порушенням функцій ссання, ковтання, дихання, мови, зору
Q75.1	3.12 черепно-лицьовий дизостоз	симптомокомплекс, що характеризується явним або прихованим дефектом та (або) повним чи частковим порушенням функцій ссання, ковтання, дихання, мови, зору
Q75.4	3.13 щелепно-лицьовий дизостоз	симптомокомплекс, що характеризується явним або прихованим дефектом та (або) повним чи частковим порушенням функцій ссання, ковтання, дихання, мови, зору
Q75.5	3.14 оконижнощелепний дизостоз	симптомокомплекс, що характеризується явним або прихованим дефектом та (або) повним чи частковим порушенням функцій ссання, ковтання, дихання, мови, зору
Q75.8	3.15 інші уточнені вроджені вади розвитку кісток черепа та обличчя	симптомокомплекс, що характеризується явним або прихованим дефектом та (або) повним чи частковим порушенням функцій ссання, ковтання, дихання, мови, зору
Q75.9	3.16 вроджені аномалії кісток черепа та обличчя, неуточнені	симптомокомплекс, що характеризується явним або прихованим дефектом та (або) повним чи частковим порушенням функцій ссання, ковтання, дихання, мови, зору
K07.8	3.17 інші щелепно-лицеві аномалії	симптомокомплекс, що характеризується явним або прихованим дефектом та (або) повним чи частковим порушенням функцій ссання, ковтання, дихання, мови, зору
K07.9	3.18 щелепно-лицеві аномалії, неуточнені	симптомокомплекс, що характеризується явним або прихованим дефектом та (або) повним чи частковим порушенням функцій

		ссання, ковтання, дихання, мови, зору
K07.5	3.19 щелепно-лицеві функціональні аномалії	симптомокомплекс, що характеризується явним або прихованим дефектом та (або) повним чи частковим порушенням функцій ссання, ковтання, дихання, мови, зору
Q18.8	3.20 інші уточнені вроджені вади розвитку обличчя та шиї	симптомокомплекс, що характеризується явним або прихованим дефектом та (або) повним чи частковим порушенням функцій ссання, ковтання, дихання, мови, зору
Q18.2	3.21 інші вади розвитку зябрової щілини	симптомокомплекс, що характеризується явним або прихованим дефектом та (або) повним чи частковим порушенням функцій ссання, ковтання, дихання, мови, зору
Q18.9	3.22 вроджені вади розвитку обличчя та шиї, неуточнені	симптомокомплекс, що характеризується явним або прихованим дефектом та (або) повним чи частковим порушенням функцій ссання, ковтання, дихання, мови, зору
M24.6	3.23 анкілоз суглоба	повне або часткове обмеження рухів нижньої щелепи, її деформація, що призводить до стійких порушень функцій жування, харчування, ковтання, дихання, мови
S01.7	3.24 множинні відкриті рани голови	вторинні деформації м'яких тканин та (або) кісток щелепно-лицевої ділянки, що не ліквідовані чи не кориговані супроводжуються частковим або повним порушенням функцій ковтання чи дихання, мови, харчування
S02.4	3.25 перелом кісток вилиці та верхньої щелепи	вторинні деформації м'яких тканин та (або) кісток щелепно-лицевої ділянки, що не ліквідовані чи не кориговані супроводжуються частковим або повним порушенням функцій ковтання чи дихання, мови, харчування
S02.6	3.26 перелом нижньої щелепи	вторинні деформації м'яких тканин та (або) кісток щелепно-лицевої ділянки, що не ліквідовані чи не кориговані супроводжуються частковим або повним порушенням функцій ковтання чи дихання, мови, харчування
S02.7	3.27 множинні переломи черепа та кісток обличчя	вторинні деформації м'яких тканин та (або) кісток щелепно-лицевої ділянки, що не ліквідовані чи не кориговані супроводжуються частковим або повним порушенням функцій ковтання чи дихання, мови, харчування
S02.8	3.28 переломи інших кісток черепа та кісток обличчя	вторинні деформації м'яких тканин та (або) кісток щелепно-лицевої ділянки, що не ліквідовані чи не кориговані супроводжуються частковим або повним порушенням функцій ковтання чи дихання, мови, харчування
S04.5	3.29 травма лицевого нерва	вторинні деформації м'яких тканин та (або) кісток щелепно-лицевої ділянки, що не ліквідовані чи не кориговані супроводжуються частковим або повним порушенням функцій ковтання чи дихання, мови, харчування
S04.3	3.30 травма трійчастого нерва	вторинні деформації м'яких тканин та (або) кісток щелепно-лицевої ділянки, що не ліквідовані чи не кориговані

		супроводжуються частковим або повним порушенням функцій ковтання чи дихання, мови, харчування
T34.0	3.31 відмороження з некрозом тканин голови	вторинні деформації м'яких тканин та (або) кісток щелепно-лицевої ділянки, що не ліквідовані чи не кориговані супроводжуються частковим або повним порушенням функцій ковтання чи дихання, мови, харчування
T35.2	3.32 відмороження голови, шиї, неуточненне	вторинні деформації м'яких тканин та (або) кісток щелепно-лицевої ділянки, що не ліквідовані чи не кориговані супроводжуються частковим або повним порушенням функцій ковтання чи дихання, мови, харчування
T20.7	3.33 хімічний опік голови та шиї, III ступеня	вторинні деформації м'яких тканин та (або) кісток щелепно-лицевої ділянки, що не ліквідовані чи не кориговані супроводжуються частковим або повним порушенням функцій ковтання чи дихання, мови, харчування
T28.0	3.34 термічний опік порожнини рота та глотки	вторинні деформації м'яких тканин та (або) кісток щелепно-лицевої ділянки, що не ліквідовані чи не кориговані супроводжуються частковим або повним порушенням функцій ковтання чи дихання, мови, харчування
T28.5	3.35 хімічний опік порожнини рота та глотки	вторинні деформації м'яких тканин та (або) кісток щелепно-лицевої ділянки, що не ліквідовані чи не кориговані супроводжуються частковим або повним порушенням функцій ковтання чи дихання, мови, харчування
K08.1	3.36 втрата зубів унаслідок нещасного випадку, видалення чи локального ураження пародонта	вторинні деформації м'яких тканин та (або) кісток щелепно-лицевої ділянки, що не ліквідовані чи не кориговані супроводжуються частковим або повним порушенням функцій ковтання чи дихання, мови, харчування
K08.8	3.37 інші уточненні uszkodження зубів та їх опорного апарату	вторинні деформації м'яких тканин та (або) кісток щелепно-лицевої ділянки, що не ліквідовані чи не кориговані супроводжуються частковим або повним порушенням функцій ковтання чи дихання, мови, харчування
K08.9	3.38 uszkodження зубів та їх опорного апарату, неуточнені	вторинні деформації м'яких тканин та (або) кісток щелепно-лицевої ділянки, що не ліквідовані чи не кориговані супроводжуються частковим або повним порушенням функцій ковтання чи дихання, мови, харчування
K00.0	3.39 адентія часткова 3.40 адентія повна	симптомокомплекс, що характеризується повною відсутністю (тимчасових і постійних чи тільки постійних) зубів, відсутністю альвеолярних відростків, недорозвиненням щелеп у результаті уродженої відсутності зачатків зубів і супроводжується стійким повним порушенням функцій жування, мови, значними естетичними недоліками обличчя

Розділ XV. Хірургічна патологія. Захворювання та патологічні стани внутрішніх органів та систем

1. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 2 роки

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
Q 43.8	1.1 інші уточнені вроджені вади розвитку кишечника (доліхоколон)	стійке хронічне порушення прохідності кишечника: запори, стійкий больовий абдомінальний синдром
Q 44.4	1.2 кіста загальної жовчної протоки	стійке порушення прохідності жовчних протоків після операції (утворення каменів, холангіти)
Q 79.2 Q 79.3	1.3 екзомфалос 1.4 гастрошиз	великі вентральні грижі (хронічні запори, рецидиви непрохідності)

2. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 5 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
Q 27.8	2.1 інші уточнені вроджені вади розвитку периферичної судинної системи (кишечнику)	хронічні кишкові кровотечі; пострезекційний синдром: порушення травлення, хронічна діарея
Q 39.1	2.2 атрезія стравоходу з трахео-стравохідним свищем	неможливість приймання їжі через стравохід за наявності гастростоми; рецидив трахеостравохідної норичі
Q 39.5	2.3 вроджене розширення стравоходу	порушення прохідності стравоходу, рефлюкс
Q 41	2.4 вроджена відсутність, атрезія і стеноз тонкого кишечника	стійке порушення функції кишечника; синдром короткої петлі кишечника: рецидивна діарея, синдром порушення всмоктування
Q 42	2.5 вроджена відсутність, атрезія і стеноз товстого кишечника	стійке порушення функції кишечника; синдром короткої петлі кишечника: рецидивна діарея, синдром порушення всмоктування; порушення тримання та евакуації калу (каломазання, запор); порушення тримання сечі; стійке порушення прохідності кишечника
Q 43.1	2.6 хвороба Гіршпрунга	стійке порушення прохідності кишечника; наслідки перенесених операцій: рецидив запору, часткове нетримання калу, рецидивний ентероколіт, нетримання сечі; постколектомічний синдром: часті дефекації
Q 43.4	2.7 подвоєння кишечника	стійке порушення функції травлення; синдром короткої петлі кишечника; рецидивні кровотечі
Q 44.6	2.8 кістозна хвороба печінки	стійкі морфологічні та функціональні порушення роботи печінки
Q 45.2	2.9 вроджена кіста підшлункової залози	стійке порушення екзокринної функції підшлункової залози

K 22.0	2.10 ахалазія кардіальної частини шлунка	порушення прохідності стравоходу, рефлюкс-езофагіт
K 51 K 51.8	виразковий коліт 2.11 інший виразковий коліт	стійкий постколектомічний синдром: рецидивна діарея, нетримання калу; рецидив захворювання
K 91.2	2.12 післяопераційне порушення всмоктування в кишечнику, не класифіковане в інших рубриках (синдром короткої петлі кишечника)	стійке порушення травлення; затримка фізичного, статевого розвитку; післяопераційний стан
K 91.3	2.13 післяопераційна непрохідність кишечника	рецидивна непрохідність кишечника (блювота, метеоризм, порушення відходження випорожнення); синдром короткої петлі кишки (порушення травлення, хронічна діарея)
K 91.4	2.14 порушення функції при колостомії та ентеростомії	стійке порушення травлення, післяопераційний стан
K 92.8	2.15 інші уточнені хвороби органів травлення	стійке порушення прохідності кишечника
T 28.1 T 28.6 K22.2	2.16 термічний опік стравоходу 2.17 хімічний опік стравоходу 2.18 непрохідність стравоходу	стійке порушення прохідності стравоходу (порушення функції ковтання, регургітація, легеневі ускладнення); гастростома; стан після операції з приводу кишкової пластики стравоходу (стенози анастомозу, дисфункція трансплантата, виразкові ураження трансплантата та ін.)
T 81.8	2.19 інші ускладнення внаслідок процедур, не класифікованих в інших рубриках (кишкові нориці, що не заживають)	стійке порушення травлення (втрата ваги, анемія, ферментативні дерматити і т.ін.), затримка фізичного розвитку; післяопераційний стан

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
Q 44.2	3.1 атрезія жовчних проток	стійке порушення функції печінки, виражені морфологічні зміни печінки з трансформацією в цироз
Q 44.3	3.2 вроджений стеноз та стриктура жовчних проток	склерозивний холангіт
Q 79.4	3.3 синдром сливоподібного пупка	стійке порушення функції кишечника (стійкі запори, рецидиви непрохідності кишечника) з хронічною інфекцією сечовивідних шляхів або без неї
K 50.0 K 50.1	3.4 хвороба Крона тонкої кишки 3.5 хвороба Крона товстої	пострезекційний синдром: діарея, кишки нетримання калу, порушення травлення; рецидив захворювання
D 12	3.6 доброякісні новоутворення ободової кишки, прямої кишки, ануса та анального каналу	пострезекційний синдром: діарея, порушення травлення; хронічні або рецидивуючі кишкові кровотечі
D 13	3.7 доброякісні новоутворення інших, неточно визначених органів травлення	пострезекційний синдром: діарея, порушення травлення; хронічні або рецидивуючі кишкові кровотечі
K 76.6	3.8 портальна гіпертензія	стійкі морфологічні та функціональні порушення роботи печінки (цироз, фіброз печінки, кровотечі, асцит); варикозне розширення вен стравоходу; стан після хірургічних операцій з приводу портальної гіпертензії

**Розділ XVI. Уроджені аномалії (вади розвитку), деформація та хромосомні порушення.
Уроджені вади розвитку системи кровообігу**

1. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 2 роки

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
Q20.1	1.1 правий шлуночок з подвійним вихідним отвором	задишка, гіпертензія в системі легеневої артерії, ціаноз, застійна серцева недостатність II ст.; стан після паліативних операцій, залишкова патологія після корегуючої операції
Q20.2	1.2 лівий шлуночок з подвійним вихідним отвором	задишка, гіпертензія в системі легеневої артерії, ціаноз, застійна серцева недостатність II ст.; стан після паліативних операцій, залишкова патологія після корегуючої операції
Q20.3	1.3 дискордантне шлуночково-артеріальне сполучення (транспозиція магістральних судин некорегована: з інтактною міжшлуночковою перегородкою; з дефектом міжшлуночкової перегородки; з інтактною міжшлуночковою перегородкою та обструкцією вихідного тракту лівого шлуночка; з дефектом міжшлуночкової перегородки та обструкцією вихідного тракту лівого шлуночка	ціаноз, задишка, легенева гіпертензія II-III ст, кардіомегалія; застійна серцева недостатність; стан після паліативних та етапних операцій; залишкова патологія після корегуючої операції
Q20.5	1.4 дискордантне передсердно-шлуночкове сполучення (корегована транспозиція магістральних судин)	ціаноз, серцева недостатність, порушення ритму, розвиток недостатності передсердно-шлуночкових клапанів; залишкова патологія після корегуючої операції
Q21 Q21.0	вроджені вади розвитку серцевої перегородки: 1.5 дефекти міжшлуночкової перегородки	задишка, легенева гіпертензія, серцева недостатність, поява ціанозу (синдром Ейзенменгера), недостатність аортального клапана; враження клапанів серця внаслідок бактеріального ендокардиту; залишкові міжшлуночкові сполучення після операції; ятрогенна повна атріовентрикулярна блокада
Q21.3	1.6 тетрада Фалло	ціаноз, задишково-ціанотичні напади; різке обмеження рухливості, хронічні легеневі кровотечі; ускладнення натурального перебігу хвороби; стан після паліативних операцій; залишкова патологія після радикальної операції: рещунтування дефекту міжшлуночкової перегородки, аневризма вихідного відділу правого шлуночка, застійна серцева недостатність, порушення ритму
Q 21.8	1.7 інші вроджені вади серцевої перегородки	серцева недостатність II-III ступенів, легенева гіпертензія, залишкова післяопераційна патологія
Q22.5	1.8 аномалія Ебштейна	задишка, ціаноз; напади серцебиття, кардіомегалія, застійна серцева недостатність II-III ст.; стан після протезування тристулкового клапана

Q23.0	1.9 вроджений стеноз аортального клапана	задишка, головний біль, носові кровотечі, синкопальні стани, біль у серці, порушення ритму серця, застійна серцева недостатність II-III ст.; градієнт систолічного тиску на аортальному клапані вище 50 мм рт.ст.; залишкова патологія після операції, стан після протезування аортального клапана
Q23.1	1.10 вроджена недостатність аортального клапана	задишка, серцебиття, синкопальні стани, біль стенокардичного типу, застійна серцева недостатність II-III ст., стан після протезування аортального клапана, залишкова аортальна недостатність після пластичної операції
Q23.2	1.11 вроджений мітральний стеноз	задишка, серцебиття, напади серцевої «астми», миготлива аритмія; легенева гіпертензія; застійна серцева недостатність II-III ст., стан після неповної корекції
Q23.3	1.12 вроджена мітральна недостатність	кардіомегалія; задишка, порушення серцевого ритму, легенева гіпертензія, застійна серцева недостатність II-III ст., стан після протезування мітрального клапана
Q23.4	1.13 синдром лівобічної гіп оплазії серця	стан після етапних і остаточної операцій
Q23.8	1.14 інші вроджені вади розвитку аортального та мітрального клапанів	задишка, кардіомегалія, серцева недостатність
Q22.0	1.15 атрезія клапана легеневої артерії	стан після паліативних і етапних операцій, залишкова патологія після корегуючих операцій
Q22.1	1.16 вроджений стеноз клапана легеневої артерії	градієнт систолічного тиску на клапані легеневої артерії 60 і більше мм рт.ст.; зниження толерантності до фізичних навантажень, задишка; застійна серцева недостатність II-III ст.
Q22.2	1.17 вроджена недостатність клапана легеневої артерії	застійна серцева недостатність II-III ст.
Q22.3	1.18 інші вроджені вади розвитку клапана легеневої артерії	застійна серцева недостатність II-III ст.
Q22.4	1.19. вроджений стеноз тристулкового клапана	застійна серцева недостатність II-III ст.
Q24.2	1.20 трипередсердне серце	задишка, легенева гіпертензія
Q24.4	1.21 вроджений субаортальний стеноз	синкопальні стани; задишка, головний біль, носові кровотечі, синкопальні стани, біль у серці, порушення ритму серця, застійна серцева недостатність II-III ст.; градієнт систолічного тиску на аортальному клапані вище 50 мм рт.ст.; залишкова патологія після операції, стан після протезування аортального клапана
Q24.9	1.22 вроджена вада серця, неуточнена	застійна серцева недостатність II-III ступенів, ціаноз
Q25.0	1.23 відкрита артеріальна протока	задишка; кардіомегалія, гіпертензія в системі легеневої артерії; синдром Ейзенменгера, стан після невдалих операцій (решунтування); приєднання септичних процесів
Q25.1	1.24 коарктація аорти	синдром артеріальної гіпертензії, застійна серцева недостатність II-III ст.; залишкові явища після порушення мозкового кровообігу

Q25.2	1.25 атрезія аорти	супутні вроджені вади розвитку: аневризма висхідної аорти. Аневризма на ділянці усунення коарктації аорти, синдром залишкової артеріальної гіпертензії
Q25.3	1.26 стеноз аорти (надклапанний стеноз)	градієнт тиску на аортальному клапані 50 і більше; задишка, біль у серці, синкопальні стани, обмеження фізичних навантажень; застійна серцева недостатність II-III ст.; залишкова патологія після корекції (недостатність аортального клапана, залишковий градієнт), стан після протезування аортального клапана
Q25.5	1.27 атрезія легеневої артерії: (атрезія легеневої артерії з інтактною міжшлуночковою перегородкою; атрезія легеневої артерії з дефектом міжшлуночкової перегородки)	ціаноз, задишка, неоперабельність; стан після паліативних та етапних операцій. Залишкова патологія після корегуючої операції
Q25.6	1.28 стеноз легеневої артерії	градієнт систолічного тиску на легеневі артерії 60 і вище мм.рт.ст.; задишка, кардіомегалія; серцева недостатність II-III ст.
Q25.9	1.29 вроджені вади розвитку великих артерій, неуточнені	ціаноз
Q 26.2	1.30 тотальна аномалія сполучення легеневих вен	задишка, ціаноз, легенева гіпертензія, застійна серцева недостатність II-III ст.
Q26.3	1.31 часткова аномалія сполучення легеневих вен	прогресуюча задишка

Примітка. Для всіх вищевказаних вад підставою для визнання інвалідом є наявність однієї або декількох ознак або симптомів.

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
Q20.0	3.1 загальний артеріальний стовбур	Задишка, ціаноз, легенева гіпертензія, застійна серцева недостатність II-III ст., неоперабельність вади, стан після паліативних етапних утручань, залишкова патологія після корегуючої операції
Q20.4	3.2 шлуночок з подвійним вхідним отвором (єдиний шлуночок, подвійний приплив до лівого шлуночка; єдиний шлуночок, подвійний приплив до правого шлуночка; єдиний шлуночок, атрезія мітрального клапана; єдиний шлуночок, атрезія тристулкового клапана; єдиний шлуночок, незбалансована форма атріо-вентрикулярного каналу; єдиний шлуночок, синдром гетеротаксії)	ціаноз, легенева гіпертензія, застійна серцева недостатність; неоперабельність; стан після паліативних та етапних операцій; серцева недостатність, ентеропатія після гемодинамічної корекції
Q20.8	3.3 інші вроджені вади розвитку серцевих камер та сполучень	неоперабельність
Q20.9	3.4 вроджені вади розвитку серцевих камер та сполучень, не уточнені	неоперабельність
Q21.8	3.5 інші вроджені вади розвитку тристулкового клапана	ціаноз, легенева гіпертензія, застійна серцева недостатність; неоперабельність; стан після паліативних та етапних операцій; серцева недостатність, ентеропатія після гемодинамічної корекції
Q21.2	3.6 дефект атріовентрикулярної перегородки (атріовентрикулярна часткова – первинний дефект комунікація), повна, проміжна,	легенева гіпертензія, кардіомегалія; застійна серцева недостатність II-III ст.; неоперабельність; після корекції

	міжпередсердної перегородки	вади – залишкова недостатність атріо-вентрикулярних клапанів
Q21.4	3.7 дефект аортопульмональної перегородки	гіпертензія у системі легеневої артерії; застійна серцева недостатність II-III ст.; неоперабельність
Q22.6	3.8 синдром правобічної гіпоплазії серця	задишка, ціаноз; застійна серцева недостатність II-III ст.
Q25.5	3.9 атрезія легеневої артерії: атрезія легеневої артерії з інтактною міжшлуночковою перегородкою; атрезія легеневої артерії з дефектом міжшлуночкової перегородки	клінічні і ЕКГ прояви ішемії міокарда, застійна серцева недостатність II-III ст.
Q24.6	3.1 вроджена серцева блокада (уроджена атріовентрикулярна блокада II-III ст.)	до і після імплантації кардіостимулятора

**Розділ XVII. Хвороби крові і кровотворних органів
та окремі порушення із залученням імунного механізму
Деякі порушення із залученням імунного механізму**

2. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 5 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
D80.7	2.1 транзиторна гіпогаммаглобулінемія у дітей	недостатність антитіл у дітей, що потребують постійної замісної терапії імуноглобулінами, наявність стійких чи прогресуючих змін у бронхолегеневій системі, або ЦНС, або синдром мальабсорбції з хронічною діареєю

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
D80 D80.0 D80.1 D80.2 D80.3 D80.4 D80.5 D80.6 D80.8 D80.9	імунодефіцити з переважною недостатністю антитіл 3.1 спадкова гіпогаммаглобулінемія 3.2 несімейна гіпогаммаглобулінемія 3.3 вибіркового (селективного) дефіциту імуноглобуліну у глобуліну А (IgA) 3.4 вибіркового дефіциту підкласів імуноглобуліну G (IgG) 3.5 вибіркового дефіциту імуноглобуліну M (IgM) 3.6 імунодефіцит з підвищеним рівнем імуноглобуліну M (IgM) 3.7 недостатність антитіл з близьким до нормального рівнем імуноглобулінів або з гіпергаммаглобулінемією 3.8 інші імунодефіцити з переважним порушенням антитіл 3.9 імунодефіцит з переважним порушенням антитіл, неуточнений	недостатність антитіл у дітей, що потребують постійної замісної терапії імуноглобулінами, наявність стійких чи прогресуючих змін у бронхолегеневій системі, або ЦНС, або синдром мальабсорбції з хронічною діареєю
D81 D81.0 D81.1	комбіновані імунодефіцити 3.10 тяжкий комбінований імунодефіцит (ТКІД) з ретикулярною дисгенезією 3.11 тяжкий комбінований імунодефіцит (ТКІД) з низькою кількістю Т- та В-клітин	недостатність кількості та/або функції Т-лімфоцитів, їх субпопуляцій, що призводить до розвитку рецидивних та хронічних захворювань інфекційної природи з прогресуючим або стійким

D81.2	3.12 тяжкий комбінований імунodefіцит (ТКІД) з низькою чи нормальною кількістю В-клітин	порушенням функцій органів та систем
D81.3	3.13 дефіцит аденозиндезамінази (ДАД)	
D81.4	3.14 синдром Незелофа	
D81.5	3.15 дефіцит пуринонуклеозидфосфорилази (ПНФ)	
D81.6	3.16 дефіцит молекул класу I основного комплексу гістосумісності	
D81.7	3.17 дефіцит молекул класу II основного комплексу гістосумісності	
D81.8	3.18 інші комбіновані імунodefіцити	
D81.9	3.19 комбінований імунodefіцит, не уточнений	
D82	імунodefіцити, пов'язані з іншими значними дефектами	
D82.0	3.20 синдром Віскотта-Олдріча	
D82.1	3.21 синдром Ді Джорджі	
D82.2	3.22 імунodefіцит з карликовістю за рахунок коротких кінцівок	
D82.3	3.23 імунodefіцит внаслідок спадкового дефекту, зумовленого вірусом Епштейна-Барра	
D82.4	3.24 синдром гіперімунглобулінемії Е	
D82.8	3.25 імунodefіцит, пов'язаний з іншими, уточненими значними дефектами	
D82.9	3.26 імунodefіцит, пов'язаний із значним дефектом, не уточнений	
D83	загальний варіабельний імунodefіцит	недостатність антитіл у дітей, що потребують постійної заміної терапії іммуноглобулінами, наявність стійких чи прогресуючих змін у бронхолегеневій системі, або ЦНС, або синдром мальабсорбції з хронічною діареєю
D83.0	3.27 загальний варіабельний імунodefіцит з переважними порушеннями кількості та функції В-клітин	
D83.1	3.28 загальний варіабельний імунodefіцит з переважними порушеннями імунорегуляторних Т-клітин	
D83.2	3.29 загальний варіабельний імунodefіцит з аутоантитілами до В- та Т-клітин	
D83.8	3.30 інші загальні варіабельні імунodefіцити	
D83.9	3.31 загальний варіабельний імунodefіцит, не уточнений	
D84	інші імунodefіцити	недостатність системи комплементу або молекул адгезії в поєднанні з рецидивними бактеріальними інфекціями, або рецидивним ангіоневротичним набряком з прогресуючим або стійким порушенням функції органів та систем
D84.0	3.32 дефект функціонального антигену -і лімфоцитів (ЛФА-1)	
D84.1	3.33 дефект в системі комплементу	
D84.8	3.34 інші уточнені імунodefіцитні порушення	
D84.9	3.35 імунodefіцит, не уточнений	

Розділ XVIII. Хвороби крові та кровотворних органів

1. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 2 роки

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
D 50-D 53 D 51 D 51.2	аліментарні анемії вітамін-В12 - дефіцитні анемії 1.1 дефіцит транскобаламіну II	з моменту встановлення патологічного стану; терапевтично резистентний перебіг захворювання. Хронічна анемія II-III ступенів
D 53	1.2 інші аліментарні анемії:	
D 55-D 59 D 55 D 55.0 D 55.1	гемолітичні анемії анемія внаслідок ферментних порушень 1.3 анемія внаслідок недостатності Г-6-ФД 1.4 анемія внаслідок інших порушень обміну	хронічно-кризовий перебіг захворювання; не менш 2-х кризів на рік (II-III ступенів анемізації)

D 55.2 D 55.3 D 55.9 D 59 D 59.9	глутатіону 1.5 анемія внаслідок порушень гліколітичних ферментів 1.6 анемія внаслідок порушень обміну нуклеотидів 1.7 анемія внаслідок ферментного порушення, не уточнена набута гемолітична анемія 1.8 набута гемолітична анемія, не уточнена	хронічно-кризовий перебіг захворювання; не менш 2-х кризів на рік (II-III ступенів анемізації)
D 60-D 64 D 60.0 D 60.9	апластичні та інші анемії 1.9 хронічна набута чиста еритроцитарна аплазія(еритробластопенія) 1.10 набута чиста еритроцитарна аплазія, не уточнена	клініко-гематологічні прояви захворювання протягом 6 міс. 3 анемією II-III ступенів; трансфузійна залежність
D 64 D 64.1 D 64.9 D 65-D 69	інші анемії 1.11 вторинна сидеробластна анемія внаслідок інших захворювань 1.12 анемія не уточнена порушення згортання крові, пурпура та інші геморагічні стани	терапевтично-резистентна форма протягом 6 міс. з анемією II-III ступенів; трансфузійна залежність
D 68.3 D 68.4 D 68.8 D 68.9 D 69.3 D 69.4 D 69.6 D 69.8 D 69.9	1.13 геморагічні порушення, зумовлені циркулюючими в крові антикоагулянтами 1.14 набутий дефіцит фактора згортання 1.15 інші уточнені порушення згортання 1.16 порушення згортання крові, не уточнене 1.17 ідіопатична тромбоцитопенічна пурпура 1.18 інша первинна тромбоцитопенія 1.19 тромбоцитопенія, не уточнена 1.20 інші уточнені геморагічні стани 1.21 геморагічний стан, не уточнений	геморагічні або тромбофілічні стани протягом 6 міс.(із частотою проявів не менше 2 на 6 міс.) або з гемартрозами, або з крововиливом у головний мозок, або з рівнем тромбоцитів менше 50,0 x 10 ⁹ /л
D 71 D 72 D 73 D 73.1	1.22 функціональні порушення поліморфноядерних нейтрофілів 1.23 інші порушення лейкоцитів хвороби селезінки 1.24 гіперспленізм	асоційовані з імунодефіцитним станом, ускладнений септичними (більше 2 на рік) проявами з еритроцито-тромбоцито-лейкоцитопенією або тромбоцитопенією нижче 50,0 x 10 ⁹ /л.
D 74 D 74.8 D 74.9	метгемоглобінемія 1.25 інші метгемоглобінемії 1.26 метгемоглобінемія, не уточнена	при кризовому перебігу захворювання (більше 2 кризів на рік)
D 75 D 75.1 D 75.2	інші хвороби крові та кровотворних органів 1.27 вторинна поліцитемія 1.28 есенціальний тромбоцитоз	гематологічний синдром протягом 6 міс. і більше зі стійкими неврологічними та соматичними розладами

2. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання деожавної соціальної допомоги строом на 5 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
C 81-C 96 C 82 C 82.0	злякисні новоутворення лімфоїдної, кровотворної та споріднених їм тканин неходжкінська лімфома, фолікулярна 2.1 дрібноклітинна з розщепленими ядрами, фолікулярна	локалізований або системний процес середнього та високого ступенів злякисності з прогресивним

C 82.1 C 82.2 C 82.7 C 82.9	2.2 змішана дрібноклітинна з розщепленими ядрами та великоклітинна, фолікулярна 2.3 великоклітинна, фолікулярна 2.4 інші типи неходжкінської фолікулярної лімфоми 2.5 фолікулярна неходжкінська лімфома, неуточнена	перебігом; довготривала програма хіміо- та імунотерапії; променева терапія; порушення функції органів і систем внаслідок терапевтичної токсичності
C 83 C 83.0 C 83.1 C 83.2 C 83.3 C 83.4 C 83.5 C 83.6 C 83.7 C 83.8 C 83.9 C 84 C 84.0 C 84.2 C 84.3 C 84.4 C 84.5 C 85 C 85.0 C 85.1 C 85.7 C 85.9	неходжкінська лімфома, дифузна 2.6 дрібноклітинна (дифузна) 2.7 дрібноклітинна (дифузна) з розщепленими ядрами 2.8 змішана дрібно- та великоклітинна (дифузна) 2.9 великоклітинна (дифузна) 2.10 імунобластна (дифузна) 2.11 лімфобластна (дифузна) 2.12 недиференційована (дифузна) 2.13 лімфома Беркітта 2.14 інші типи дифузної неходжкінської лімфоми 2.15 дифузна неходжкінська лімфома, неуточнена периферичні та шкірні Т-клітинні лімфоми 2.16 грибоподібний мікоз 2.17 Т-зональна лімфома 2.18 лімфоєпітеліоїдна лімфома 2.19 периферична Т-клітинна лімфома 2.20 інші та неуточнені Т-клітинні лімфоми інші та неуточнені типи неходжкінської лімфоми 2.21 лімфосаркома 2.22 В-клітинна лімфома, неуточнена 2.23 інші уточнені типи неходжкінської лімфоми 2.24 неходжкінська лімфома, неуточненого типу	
C 91 C 91.0 C 91.4 C 91.5 C 91.7 C 91.9 C 92 C 92.0 C 92.3 C 92.4 C 92.5 C 92.7 C 93 C 93.0 C 94 C 94.0 C 94.2 C 94.3 C 94.7 C 95 C 95.0 C 95.1	лімфоїдна лейкемія 2.25 гострий лімфобластний лейкоз 2.26 волосатоклітинний лейкоз 2.27 лейкоз зрілих Т-клітин 2.28 інший уточнений лімфоїдний лейкоз 2.29 лімфоїдний лейкоз, не уточнений мієлоїдний лейкоз (мієлолейкоз) 2.30 гострий мієлоїдний лейкоз 2.31 мієлоїдна саркома 2.32 гострий промієлоцитарний лейкоз 2.33 гострий мієломоніцитарний лейкоз 2.34 інший мієлоїдний лейкоз моноцитарний лейкоз 2.35 гострий моноцитарний лейкоз інший лейкоз уточненого клітинного типу 2.36 гостра еритремія та еритролейкоз 2.37 гострий мегакаріобластний лейкоз 2.38 тучноклітинний лейкоз 2.39 інші уточнені лейкози лейкоз неуточненого клітинного типу 2.40 гострий лейкоз неуточненого клітинного типу 2.41 хронічний лейкоз неуточненого клітинного типу	з дня уточненого діагнозу або рецидиву (ізольований: кістково-мозковий; ЦНС; тестикулярний або комбінований); системний процес високого ступеня злоякісності з прогресивним перебігом; програма хіміотерапії та променевої терапії; трансплантація кісткового мозку; порушення функції органів і систем внаслідок терапевтичної токсичності; імуносупресивний стан
C 96 C 96.3 C 96.7 C 96.9	інші та неуточнені злоякісні новоутворення лімфоїдної, кровотворної та споріднених їм тканин 2.43 справжня гістіоцитарна лімфома 2.44 інші уточнені злоякісні новоутворення лімфоїдної, кровотворної та спорідненої їм тканини 2.45 злоякісне новоутворення лімфоїдної, кровотворної та спорідненої їм тканини, неуточнене	пухлина високого та проміжного ступеню злоякісності з прогресивним перебігом та порушенням функції органів і систем; інтенсивна хіміотерапія
D 46 D 46.0 D 46.1 D 46.2 D 46.3	мієлодиспластичні синдроми 2.46 рефрактерна анемія без сидеробластів 2.47 рефрактерна сидеробластна анемія 2.48 рефрактерна анемія з надлишком бластних клітин 2.49 рефрактерна анемія з надлишком бластів з	системний клональний процес з прогресивним перебігом; довготривала хіміо- та імунотерапія; трансплантація кісткового мозку; імуносупресивний стан

D 46.7 D 46.9	трансформацією 2.50 інші мієлодиспластичні синдроми 2.51 мієлодиспластичний синдром, не уточнений	
D 59 D 59.0 D 59.1	набута гемолітична анемія 2.52 медикаментозна аутоімунна гемолітична анемія 2.53 інші аутоімунні гемолітичні анемії	хронічно-рецидивний кризовий перебіг (не менш 2 на рік з анемією II-III ступенів) протягом 6 міс; позитивні тести Кумбса, аутоантитіла
D 59.3 D 59.6	2.54 гемолітично-уремічний синдром 2.55 гемоглобінурія внаслідок гемолізу, пов'язаного з іншими зовнішніми причинами	резистентна анемія II-III ступенів; мікроангіопатія з порушенням функції гепато-ренальної системи; гепатит, хр. гломерулонефрит
D 60-D 64 D 61 D 61.1 D 61.2 D 61.3 D 61.8 D 61.9	апластичні та інші анемії інші апластичні анемії 2.56 апластична анемія, спричинена лікарськими засобами 2.57 апластична анемія, спричинена іншими зовнішніми агентами 2.58 ідіопатична апластична анемія 2.59 інші уточнені апластичні анемії 2.60 апластична анемія, не уточнена	одно-, дво- чи три-лінійна недостатність кровотворення за програмою лікування понад 3 міс.; довготривала імуно-супресивна терапія; трансплантація кісткового мозку; порушення функції органів та систем
M 31 M 31.1	інші некротизуючі васкулопатії 2.61 тромботична мікроангіопатія (хвороба Мошковиця)	системний тромбоваскуліт; тромбофілія; тромбоцитопенія нижче 80,0 x 10 ⁹ /л; стійке порушення функції органів та систем (у т.ч. ЦНС)
D 74 D 74.0	Метгемоглобінемія 2.62 вроджена метгемоглобінемія	хронічно-кризовий перебіг захворювання
D 76 D 76.0 D 76.1	деякі хвороби, що перебігають з залученням імфо ретикулярної тканини та ретикулогістіоцитарної системи 2.63 гістіоцитоз клітин Лангерганса, не класифікований в інших рубриках 2.64 гемофагоцитарний лімфогістіоцитоз	з ураженням та порушенням функції 2-х і більше систем; нецукровий діабет не асоційований з інфекціями, хронічна анемія кризовий перебіг; порушення функції ретикулогістіоцитарної системи

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
C 81-C96 C 81 C 81.0 C 81.1 C 81.2 C 81.3 C 81.7 C 81.9	злякисні новоутворення лімфоїдної, кровотворної та споріднених тканин хвороба Ходжкіна (лімфогранулематоз) 3.1 переважно лімфоцитарний варіант 3.2 склеронодулярний варіант 3.3 змішано-клітинний варіант 3.4 лімфоцитарне виснаження 3.5 інші форми хвороби Ходжкіна 3.6 хвороба Ходжкіна, не уточнена	локалізований чи системний процес високого ступеня злякисності з прогресивним розвитком; програма хіміотерапії та променевої терапії; дисфункція органів та систем внаслідок терапевтичної токсичності
C 88 C 88.0 C 88.1 C 88.2 C 88.3 C 88.7 C 88.9	злякисні імунопроліферативні хвороби 3.7 макроглобулінемія Вальденстрема 3.8 хвороба важких альфа-ланцюгів 3.9 хвороба важких гамма-ланцюгів 3.10 імунопроліферативна хвороба тонкої кишки 3.11 інші злякисні імунопроліферативні хвороби 3.12 злякисна імунопроліферативна хвороба, не уточнена	системність процесу; стійка клональна гіперплазія; порушення функції печінки, нирок, прогресивний перебіг; дисфункція органів і систем; довготривала хіміо- та імунотерапія; органотоксичні ускладнення
C 90 C 90.0 C 90.1	множинна мієлома та злякисні плазмоклітинні новоутворення 3.13 множинна мієлома 3.14 плазмоклітинний лейкоз	пухлина високого ступеня злякисності з ураженням кісткової системи; локалізований чи системний процес; програма хіміо- та імунотерапії;

C 90.2	3.15 плазмоцитома екстрамедулярна	дисфункція органів та систем
C 92	мієлоїдний лейкоз (мієлолейкоз) – гранулоцитарний – мієлогенний	системний злоякісний процес з прогресивним розвитком; довготривала хіміо- та імунотерапія;
C 92.1	3.16 хронічний мієлоїдний лейкоз	трансплантація кісткового мозку;
C 93	моноцитарний лейкоз	дисфункція органів та систем
C 93.1	3.17 хронічний моноцитарний лейкоз	
C 96	інші та неуточнені злоякісні новоутворення лімфоїдної, кровотворної та споріднених їм тканин	системний проліферативний процес; ураження 2-х і більше систем; порушення функції органів і систем; довготривала хіміо- та імунотерапія
C 96.0	3.18 хвороба Леттерера-Сіве	
C 96.1	3.19 злоякісний гістіоцитоз	
C 96.2	3.20 злоякісна тучноклітинна пухлина	
D 45	3.21 поліцитемія справжня	
D 47.1	3.22 хронічні мієлопроліферативні хвороби	
D 47.2	3.23 моноклональна гаммапатія	
D 47.3	3.24 есенціальна (геморагічна) тромбоцитемія	
D 55-D 59	гемолітичні анемії	хронічна анемія II-III ступенів; кризовий перебіг (не менш 2-х на рік); гепатоспленомегалія; вторинний гемохроматоз; пульмонологічні ускладнення; порушення функції печінки; спленектомія
D 56	таласемія	
D 56.0	3.25 альфа-таласемія	
D 56.1	3.26 бета-таласемія	
D 56.2	3.27 дельта-бета-таласемія	
D 56.9	3.28 таласемія неуточнена	
D 57	серпоподібноклітинні порушення	
D 57.0	3.29 серпоподібноклітинна анемія з кризами Hb-SS хвороби з кризами	
D 57.8	3.30 інші серпоподібноклітинні порушення	
D 58	інші спадкові гемолітичні анемії	
D 58.0	3.31 спадковий сфероцитоз	
D 58.1	3.32 спадковий еліптоцитоз	
D 58.2	3.33 інші гемоглобінопатії	
D 58.8	3.34 інші уточнені спадкові гемолітичні анемії	
D 58.9	3.35 спадкова гемолітична анемія, неуточнена	
D 59.5	3.36 нічна пароксизмальна гемоглобінурія (Маркіафава-Мікелі)	хронічна анемія II ступеня; кризовий перебіг, у т.ч. апластичний криз; тромбоцитопенія нижче 80,0 x 10 ⁹ /л; дисфункція нирок
D 60-D 64	апластичні та інші анемії	одно- чи трилінійна недостатність кровотворення, стабільна анемія II ступеня; комплексна програмна терапія; спленектомія; дисфункція органів і систем; вторинний гемохроматоз
D 61.0	3.37 конституціональна апластична анемія	
D 64.0	3.38 спадкова сидеробластна довготривала анемія	
D 64.4	3.39 вроджена дизеритропоетична анемія	
D 65-D 69	порушення згортання крові, пурпура та інші геморагічні стани	важкі форми: з кровотечами (не менш 2 на рік) або з гемартрозами; або з крововиливом у головний мозок, або з тромбоцитопенією нижче 100,0 x 10 ⁹ /л та імунodefіцитним станом
D 66	3.40 спадкова недостатність фактора VIII	
D 67	3.41 спадкова недостатність фактора IX	
D 68.0	3.42 хвороба Віллебранда	
D 68.1	3.43 спадковий дефіцит фактора XI	
D 68.2	3.44 спадковий дефіцит інших факторів згортання крові	
D 69	3.45 якісні дефекти тромбоцитів (спадкові або уроджені)	
Q 87.2	3.46 тромбоцитопенія з відсутністю променевої кістки	
D82.0	3.47 синдром Віскотт-Олдріча	
D72.0	3.48 генетичні аномалії лейкоцитів	асоційовані з імунodefіцитним станом: бактеріально септичні ускладнення (не менш 2-х на рік)
D 73	хвороби селезінки	у т.ч. спленектомія у програмному лікуванні; первинний або вторинний імунodefіцитний стан
D 73.0	3.49 гіпоспленізм	
T 86	3.50 відмирання та відторгнення трансплантованих органів та тканин	хронічна реакція «трансплантат проти хазяїна»; органна чи поліорганна дисфункція

E75 E75.2 E75.5	порушення обміну сфінголіпідів та інші хвороби накопичення ліпідів інший сфінголіпідоз (хвороба Німанн-Піка) інші порушення накопичення ліпідів (хвороба Гоше)	I, II та III типи захворювання, гепатоспленомегалія; гіперспленізм; ураження кісток; порушення функцій органів та систем, у т.ч. спленектомія
-----------------------	--	---

Розділ XIX. Новоутворення

2. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком на 5 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
C00-C14 C15-C26 C30-C39 C40-C41 C43-C44 C45-C49 C50 C51-C58 C60-C63 C64-C68 C69-C72 C73-C75 C76-C80	Злоякісні новоутворення: 2.1 губи, порожнини рота і глотки 2.2 органів травлення 2.3 органів дихання і грудної клітки 2.4 кісток і суглобових хрящів 2.5 шкіри 2.6 мезотеліальної і м'яких тканин 2.7 молочної залози 2.8 жіночих статевих органів 2.9 чоловічих статевих органів 2.10 сечових шляхів 2.11 ока, головного мозку й інших відділів центральної нервової системи 2.12 щитоподібної та інших ендокринних залоз 2.13 неточно визначених, вторинних та неуточнених локалізацій	усі солідні злоякісні новоутворення I-II стадій (при відсутності стадіювання за стадіями локальної форми захворювання) з моменту встановлення діагнозу у випадках, окрім тих, коли пухлина або лікування призвели до втрати органу або стійкого порушення функції органу або системи організму

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
C00-C14 C15-C26 C30-C39 C40-C41 C43-C44 C45-C49 C50 C51-C58 C60-C63 C64-C68 C69-C72 C73-C75 D10-D36 D37-D48	3.1 губи, порожнини рота і глотки 3.2 органів травлення 3.3 органів дихання і грудної клітки 3.4 кісток и суглобових хрящів 3.5 шкіри 3.6 мезотеліальної і м'яких тканин 3.7 молочної залози 3.8 жіночих статевих органів 3.9 чоловічих статевих органів 3.10 сечових шляхів 3.11 ока, головного мозку й інших відділів центральної нервової системи 3.12 щитоподібної та інших ендокринних залоз 3.13 доброякісні новоутворення 3.14 новоутворення невизначеного або невідомого характеру	Усі солідні злоякісні новоутворення III-IV стадій (при відсутності стадіювання за стадіями - поширена форма захворювання) та рак щитоподібної залози і IV стадій; солідні злоякісні новоутворення будь-якої стадії з моменту встановлення діагнозу у випадках, коли пухлина або лікування призвели до втрати органу або стійкого порушення функції органа або системи організму; доброякісні новоутворення, що призводять до порушення функції органа або системи організму і не підлягають лікуванню

Розділ XX. Порушення обміну речовин

3. Захворювання та патологічні стани на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
E70 E70.0 E70.1	порушення обміну ароматичних амінокислот 3.1 класична фенілкетонурія 3.2 інші форми гіперфенілаланінемії	стійкі ураження нервової системи (розумова відсталість, епісиндром) та інших органів; діти, що отримують лікувальне харчування
E70.2 E70.8 E70.9	3.3 порушення обміну тирозину 3.4 інші порушення обміну ароматичних амінокислот 3.5 порушення обміну ароматичних амінокислот, не уточнене	ураження ЦНС та печінки
E71 E71.0 E71.2 E71.3 E72 E72.0 E72.1 E72.2 E72.3 E72.4 E72.5 E72.8 E72.9	порушення обміну амінокислот з розгалуженим ланцюгом та порушення обміну жирних кислот 3.6 хвороба «кленового сиропу» 3.7 порушення обміну амінокислот з розгалуженим ланцюгом, не уточнене 3.8 порушення обміну жирних кислот адренолейкодистрофія (Аддісона-Шільдера) інші порушення обміну амінокислот 3.9 порушення транспорту амінокислот 3.10 порушення обміну сірковмісних амінокислот 3.11 порушення обміну циклу сечовини 3.12 порушення обміну лізину та гідроксилізину 3.13 порушення обміну орнітину 3.14 порушення обміну гліцину 3.15 інші уточнені порушення обміну амінокислот 3.16 порушення обміну амінокислот, не уточнене	стійкі ураження органів та систем стійкі ураження органів та систем
E73 E73.0	непереносимість лактози 3.17 вроджена недостатність лактози	стійко виражені прояви синдрому мальабсорбції, дієтотерапія з використанням безлактозних сумішей
E74 E74.0 E74.1 E74.2 E74.3	інші порушення обміну вуглеводів 3.18 хвороби накопичення глікогену 3.19 порушення обміну фруктози 3.20 порушення обміну галактози 3.21 інші порушення висмоктування вуглеводів у кишечнику	стійко виражені синдроми: гепатолієнальний та мальабсорбції; ураження очей, ЦНС, міопатичний синдром
E75 E75.0 E75.1 E75.2 E75.3 E75.4 E75.5 E75.6	порушення обміну сфінголіпідів та інші хвороби накопичення ліпідів 3.22 гангліозидоз-GM2 3.23 інший гангліозидоз 3.24 інший сфінголіпідоз (крім хвороби Німан-Піка) 3.25 сфінголіпідоз, не уточнений 3.26 ліпофусциноз нейронів 3.27 інші порушення накопичення ліпідів (крім хвороби Гоше) 3.28 порушення накопичення ліпідів, не уточнене	стійкі ураження органів та систем (прогресуюча деменція, амавроз, гепатолієнальний синдром)
E76 E76.0 E76.1 E76.2 E76.3 E76.8	порушення обміну глікозаміногліканів 3.29 мукополісахаридоз, тип I 3.30 мукополісахаридоз, тип II 3.31 інші мукополісахаридози 3.32 мукополісахаридоз не уточнений 3.33 інші порушення обміну глікозаміногліканів	Стійкі ураження органів та систем (гепатолієнальний синдром, ураження опорно-рухового апарату - затримка зросту, кісткові деформації, контрактури, порушення зору та слуху, прогресуюча розумова відсталість)

E76.9	3.34 порушення обміну глікозаміногліканів, неуточнене	
E77 E77.0 E77.1 E77.8 E77.9	порушення обміну глікопотеїдів 3.35 дефекти післятрансляційної модифікації лізосомальних ферментів 3.36 дефекти розщеплення глікопротеїдів 3.37 інші порушення обміну глікопротеїдів 3.38 порушення обміну глікопротеїдів, неуточнене	стійкі ураження органів та систем
E78 E78.0 E78.1 E78.4	порушення обміну ліпопротеїдів та інші ліпідемії 3.39 чиста гіперхолестеринемія 3.40 чиста гіпергліцеридемія 3.41 інші гіперліпідемії	стійкі ураження нервової та серцево-судинної систем
E79	порушення обміну пуринів та піримідинів	стійкі ураження нервової системи та психіки
E79.1	3.42 синдром Леша-Ніхена	розумова відсталість, помірно або значно виражені паралічі та парези, ауто агресія
E80	порушення обміну порфірину та білірубину	ураження ЦНС, виражений фотодерматит,
E80.1 E80.2	3.43 порфірія шкіри пізня 3.44 інші порфірії	ураження нирок, очей
E80.5	3.45 синдром Кріглера-Найяра	хронічна анемія II-III ступенів, ураження ЦНС
E80.0	3.46 спадкова еритропоетична порфірія	важкий фотодерматоз з ураженням очей, вушних раковин, пальців; спленомегалія, гемолітична анемія
E83 E83.0	порушення мінерального обміну 3.47 порушення обміну міді; хвороба Вільсона-Коновалова	прогресуюче ураження нервової системи (деменція), печінки, шкіри
E83.1	3.48 порушення обміну заліза	ураження печінки, кишечника; анемія II-III ступенів
E83.2	3.49 порушення обміну цинку	дисфункція шлунково-кишкового тракту, ураження шкіри (акродерматит, алопеція)
E83.3	3.50 порушення обміну фосфору	ураження опорно-рухового апарату, остеопороз
E84 E84.0	кістозний фіброз (муковісцидоз) 3.51 кістозний фіброз із легеневиими симптомами	ураження легенів (часті бронхіти та пневмонії з мокротинням, що важко відділяється)
E84.1	3.52 кістозний фіброз із кишковими симптомами	ураження кишечника, підшлункової залози та печінки
E84.8	3.53 кістозний фіброз з іншими симптомами	меконеальний ілеус, атрезія жовчних ходів, атрезія порожньої кишки
E84.9	3.54 кістозний фіброз, неуточнений, синдром Швахмана (недостатність функції підшлункової залози)	синдром мальабсорбції, дисфункція кісткового мозку, метафізарна дисплазія
E88	інші порушення обміну речовин	стійкі необоротні порушення органів та систем
E88.0	3.55 порушення обміну плазматичних білків, не класифіковані в інших рубриках	ураження легенів (емфізематозні зміни), печінки
E88.1	3.56 ліподистрофія не класифікована в інших рубриках	парези/паралічі однієї або кількох кінцівок, гіперкінези, порушення координації тощо, які поєднані
E88.2	3.57 ліпоматоз не класифікований в інших рубриках	ураження ЦНС з нейротрофічними та вираженими порушеннями
E88.9	3.58 порушення обміну речовин неуточнене	опорно-рухового апарату, а також порушеннями мови, зору, слуху, ендокринною недостатністю (або без), стійкі органічні розлади функцій тазових органів
M14.6	3.59 невропатична артропатія	стійкі дегенеративні ураження нервової та кістково-суглобової систем
N08.4	3.60 гломерулярні ураження при інших хворобах (ендокринної системи, розладах харчування та порушеннях обміну речовин)	ураження нирок, кістково-м'язової та серцево-судинної систем

N16.3	3.61 тубулоінтеротиціальні ураження нирок при порушеннях обміну речовин	хронічна ниркова недостатність, злаякісна гіпертензія
N25.0	3.62 ниркова остеодистрофія	системні ураження скелета, (виражені деформації з порушенням функції)

Розділ XII. Уроджені аномалії (вади розвитку), деформації та хромосомні порушення

3. Захворювання та патологічні стани, що дають право на одержання державної соціальної допомоги строком до 16 років

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань та патологічних станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
1	2	3
Q 03	3.1 вроджена гідроцефалія	стійкі порушення розумового розвитку, рухів, мови, зору, слуху у поєднанні (або без) з ендокринною патологією, розладами тазових органів (або без них), у тому числі після хірургічного лікування
Q 16.2	3.2 відсутність євстахієвої труби	двобічне зниження слуху в зоні мовних частот 60 дБ і вище
Q 16.3	3.3 вроджені вади розвитку кісточок вуха	двобічне зниження слуху в зоні мовних частот 60 дБ і вище
Q 16.4	3.4 інші вроджені вади розвитку середнього вуха	зниження слуху в зоні мовних частот 60 дБ і вище
Q 16.5	3.5 вроджені вади розвитку внутрішнього вуха	двобічне зниження слуху в зоні мовних частот понад 70 дБ
Q 16.9	3.6 вроджена вада розвитку вуха, що зумовлює порушення слуху, не уточнена	двобічне зниження слуху в зоні мовних частот понад 70 дБ
Q 28	3.7 інші вроджені вади розвитку системи кровообігу	хронічна недостатність церебральних судин II-III ступенів
Q 56.0	3.8 гермафродитизм, не класифікований у інших рубриках	стійкі порушення диференціації статі, що потребують хірургічного лікування та постійної замісної терапії
Q 60.0	3.9 ниркова агенезія, однобічна	незворотні, прогресуючі ураження єдиної нирки, що проявляються хронічною нирковою недостатністю
Q 60.4	3.10 ниркова гіпоплазія, двобічна	незворотні, прогресуючі ураження одночасно обох нирок, що проявляються хронічною нирковою недостатністю
Q 60.6	3.11 синдром Поттера	незворотні, прогресуючі ураження одночасно обох нирок, що проявляються хронічною нирковою недостатністю
Q 61.2	3.12 полікістоз нирки, дорослий тип	незворотні, прогресуючі ураження одночасно обох нирок, що проявляються хронічною нирковою недостатністю
Q 61.4	3.13 ниркова дисплазія	незворотні, прогресуючі ураження одночасно обох нирок, що проявляються хронічною нирковою недостатністю
Q 71.6	3.14 клішнєподібна кисть (ектрадактілія)	анатомічна відсутність пальців кисті з розщипиною кисті, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
Q 71.8	3.15 інші дефекти, що спричиняють укорочення верхньої(их) кінцівки(ок)	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення

Q 73.0	3.16 вроджена відсутність кінцівки(ок), неуточнена (етиології)	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
Q 74.3	3.17 вроджений множинний артрогрипоз	анатомічна аномалія суглобів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
Q 75.0	3.18 краніосиностоз	симптомокомплекс, що характеризується явним або прихованим дефектом черепа та (або) повним чи частковим порушенням дихання, ковтання, дихання, мови, зору, слуху
Q 82.3	3.19 нетримання пігменту (incontinentia pigmentiv)	генералізоване ураження шкірних покривів, резистентне до лікування
Q 82.4	3.20 ектодермальна дисплазія (агідротична)	генералізоване ураження шкіри, зубів, волосся зі стійким порушенням потовиділення та терморегуляції
Q 85.0	3.21 нейрофіброматоз	множинні невуси, підшкірні та внутрішньомозкові фіброми, що ведуть до стійких порушень функції ЦНС та кінцівок, значного косметичного дефекту
Q 85.1	3.22 туберозний склероз	множинні фіброми, себорейна аденома на обличчі, судоми, розумова відсталість
Q 85.8	3.23 інші факоматози, не класифіковані в інших рубриках	множинні пігментні плями на шкірі в поєднанні зі стійкими порушеннями центральної та вегетативної нервової системи та інших органів
Q 86	3.24 синдроми вроджених вад розвитку, зумовлені відомими екзогенними факторами, не класифіковані в інших рубриках	виражені стійкі дизморфії, що ведуть до прогресуючих уражень кількох органів та систем
Q 87.1	3.25 синдроми вроджених вад розвитку, що проявляються карликовістю	множинні вроджені вади розвитку (МВВР), що призводять до стійких уражень кількох органів та систем, порушення поведінки і не підлягають медичній корекції
Q 87.3	3.26 синдроми вроджених вад розвитку, що проявляються надмірним ростом (гігантизмом) на ранніх етапах розвитку	множинні вроджені вади розвитку (МВВР), що призводять до стійких уражень кількох органів та систем, порушення поведінки і не підлягають медичній корекції
Q 87.4	3.27 синдром Марфана	стійкі ураження очей, серцево-судинної та кістково-м'язової систем з порушенням функції
Q 89.8	3.28 інші уточнені вроджені вади розвитку	множинні вроджені вади розвитку (МВВР), що призводять до стійких уражень кількох органів та систем, порушення поведінки і не підлягають медичній корекції
Q 90	3.29 синдром Дауна	ураження ЦНС (розумова відсталість), яке не корегується медикаментозно, ураження серцево-судинної системи (вроджена вада серця) та ін. органів з порушенням функції
Q 91	3.30 синдром Едвардса та Патау	множинні вроджені вади розвитку (МВВР), що призводять до стійких уражень кількох органів та систем, порушення поведінки і не підлягають медичній корекції
Q 92	3.31 інші трисомії та часткові трисомії аутосом, не класифіковані в інших рубриках	множинні вроджені вади розвитку (МВВР), що призводять до стійких уражень кількох органів та систем, порушення поведінки і не підлягають медичній корекції

Q 97	3.32 інші аномалії статевих хромосом з жіночим фенотипом, не класифіковані в інших рубриках	статевий інфантилізм, який потребує замісної медикаментозної терапії; соціальна дезадаптація; ураження органів та систем з порушенням функцій
Q 98	3.33 інші аномалії статевих хромосом з чоловічим фенотипом, не класифіковані в інших рубриках	статевий інфантилізм, який потребує замісної медикаментозної терапії; соціальна дезадаптація; ураження органів та систем з порушенням функцій
Q 99	3.34 інші хромосомні аномалії, не класифіковані в інших рубриках	множинні вроджені вади розвитку (МВВР) в поєднанні (або без) з вираженим порушенням статевого та розумового розвитку

Начальник управління організації
медичної допомоги дітям і матерям

Р.О.Моїсеєнко