Приложение № 1 к методике определения целевых реабилитационных групп детейинвалидов в зависимости от преимущественного вида стойких расстройств функций организма и ограничений жизнедеятельности, утвержденной приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от «15 » находя 2023 г. № 809н

Классификация целевых реабилитационных групп и подгрупп детей-инвалидов в зависимости от преимущественного вида стойких расстройств функций организма и ограничений жизнедеятельности

№ п/п	Целевая реабилитационная группа	№ п/п	Целевая реабилитационная подгруппа
1	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями психических	1.1	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями интеллекта, в том числе вследствие хромосомных нарушений и других врожденных или приобретенных в раннем возрасте причин (умственная отсталость)
	функций		Дети-инвалиды с преимущественными специфическими расстройствами психологического развития, в том числе вследствие хромосомных нарушений и других врожденных или приобретенных в раннем возрасте причин (расстройства развития речи и языка, учебных навыков, моторных функций)
		1.3	Дети-инвалиды с преимущественными общими расстройствами психологического развития, в том числе вследствие хромосомных нарушений и других врожденных или приобретенных в раннем возрасте причин (детский аутизм и расстройства аутистического спектра)

		1.4	Дети-инвалиды с преимущественными эпизодическими и пароксизмальными расстройствами различного генеза (различные формы эпилепсии)
			Дети-инвалиды с преимущественными психическими расстройствами, расстройствами личности и поведения, обусловленными болезнью, повреждением или дисфункцией головного мозга различного генеза (кроме деменции)
		1.6	Дети-инвалиды с деменцией различного генеза (приобретенным органическим слабоумием)
		1.7	Дети-инвалиды с шизофренией, шизотипическими состояниями и бредовыми расстройствами, расстройствами настроения (аффективными расстройствами)
		1.8	Дети-инвалиды с невротическими, связанными со стрессом и соматоформными расстройствами
		1.9	Дети-инвалиды с врожденными аномалиями (пороками развития) головного мозга
2	Дети-инвалиды с	2.1	Дети-инвалиды - слабовидящие
	преимущественными нарушениями сенсорных функций (зрения), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) глаза		Дети-инвалиды - слепые
3	Дети-инвалиды с	3.1	Дети-инвалиды - слабослышащие
	преимущественными нарушениями сенсорных функций (слуха), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) уха	3.2	Дети-инвалиды - глухие (глухонемые)
4	Дети-инвалиды с	4.1	Дети-инвалиды - слабослышащие-слабовидящие
	преимущественными комбинированными нарушениями сенсорных функций (слуха и зрения), в том		Дети-инвалиды тотально слепоглухие (слепоглухонемые)

	числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) глаза, уха		
5	Дети-инвалиды с преимущественно реабилитационные группы	ными і	нарушениями языковых и речевых функций различного генеза, не включенные в другие целевые
6	Дети-инвалиды с преимущественными	6.1	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций сердечно-сосудистой системы, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) сердечно-сосудистой системы
нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков		в и систем, в дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций системы, иммунодефицитными состояниями неинфекционной природ	
	развития) соответствующих систем	6.3	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций дыхательной системы (кроме детей-инвалидов с аномальными отверстиями (стомами) дыхательной системы) в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) дыхательной системы
		6.4	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций системы пищеварения (кроме детей-инвалидов с аномальными отверстиями (стомами) пищеварительного тракта), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития), последствий травм, ожогов пищеварительной системы
		6.5	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций эндокринной системы и метаболизма (кроме сахарного диабета, фенилкетонурии и муковисцидоза)
		6.6	Дети-инвалиды с сахарным диабетом
		6.7	Дети-инвалиды с фенилкетонурией и другими орфанными заболеваниями, проявляющимися преимущественно нарушениями обмена веществ
		6.8	Дети-инвалиды с муковисцидозом
		6.9	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями мочевыделительной функции (кроме детей-инвалидов с аномальными отверстиями (стомами) мочевыделительной системы и нуждающихся в диализе)

		6.10	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями мочевыделительной функции, нуждающиеся в диализе
		6.11	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций кожи и связанной с ней систем
7	Дети-инвалиды с	7.1	Дети-инвалиды с детским церебральным параличом
	преимущественными нарушениями нейромышечных, скелетных и связанных с движением (статодинамических) функций		Дети-инвалиды с другими болезнями центральной и периферической нервной системы, проявляющимися в первую очередь нарушениями нейромышечных и связанных с движением (статодинамических) функций (врожденные аномалии развития нервной системы, системные атрофии, демиелинизирующие и другие болезни нервной системы)
		7.3	Дети-инвалиды с последствиями травм головы, шеи, позвоночника, центральной и периферической нервной системы, конечностей, проявляющимися в первую очередь нарушениями нейромышечных и связанных с движением (статодинамических) функций
		7.4	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций нижних конечностей вследствие заболеваний костно-мышечной системы и соединительной ткани
		7.5	Дети-инвалиды с нарушениями функций одновременно верхних и нижних конечностей вследствие заболеваний костно-мышечной системы и соединительной ткани
		7.6	Дети-инвалиды с ампутационными культями верхних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией верхних конечностей
		7.7	Дети-инвалиды с ампутационными культями нижних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией нижних конечностей
		7.8	Дети-инвалиды с ампутационными культями одновременно верхних и нижних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией одновременно верхних и нижних конечностей
		7.9	Дети-инвалиды с врожденными аномалиями (пороками развития) позвоночника, спинного мозга, грудной клетки, в том числе прогрессирующими
		7.10	Дети-инвалиды с врожденными остеохондродисплазиями, незавершенным остеогенезом
		7.11	Дети-инвалиды с нарушениями плотности и структуры костной ткани

8	Дети-инвалиды с тяжелыми множественными нарушениями функций организма вследствие врожденных аномалий (пороков развития), деформаций и хромосомных нарушений (кроме аномалий (пороков развития), включенных в другие целевые реабилитационные группы)			
9	Дети-инвалиды с аномальными	9.1	Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) пищеварительного тракта	
	отверстиями (стомами) пищеварительного тракта,	9.2	Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) дыхательной системы	
	дыхательной, мочевыделительной системы		Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) мочевыделительной системы	
10			Дети-инвалиды со злокачественными новообразованиями, в том числе онкогематологическими	
	новообразований	10.2	Дети-инвалиды с доброкачественными новообразованиями	
11	Дети-инвалиды вследствие	11.1	Дети-инвалиды вследствие туберкулеза различных органов и систем	
	отдельных социально значимых инфекционных заболеваний, поствакцинальных осложнений, приведших к нарушениям различных функций организма		Дети-инвалиды, инвалидность которых вызвана поствакцинальными осложнениями	
			Дети-инвалиды вследствие приобретенного иммунодефицита, вызванного ВИЧ и другими инфекционными заболеваниями	

Приложение № 2 к методике определения целевых реабилитационных групп детей-инвалидов в зависимости от преимущественного вида стойких расстройств функций организма и ограничений жизнедеятельности, утвержденной приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от «15 » ноловя 2023 г. № 309н

Таблица соотнесения количественной системы оценки степени выраженности стойких нарушений функций организма ребенка в возрасте до 18 лет, обусловленных заболеваниями, последствиями травм или дефектами (в процентах, применительно к клинико-функциональной характеристике стойких нарушений функций организма человека), содержащейся в приложении № 2 к классификациям и критериям, используемым при осуществлении медико-социальной экспертизы федеральными государственными учреждениями медико-социальной экспертизы, утвержденным приказом Министерства труда и социальной защиты Российской федерации от 27 августа 2019 г. № 585н, с целевыми реабилитационными группами и подгруппами детей-инвалидов в зависимости от преимущественного вида стойких расстройств функций организма и ограничений жизнедеятельности

№ пункта приложения № 2 к классификациям и критериям, используемым при осуществлении медико-социальной экспертизы граждан федеральными	Классы, блоки, наименования болезней, травм или дефектов и их последствия (по МКБ-10)	Наименование целевой реабилитационной подгруппы	Код целевой реабилита- ционной подгруппы	•	Код целевой реабилита- ционной группы
--	---	---	--	---	---

государственными учреждениями медико-социальной экспертизы, утвержденным приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 27 августа 2019 г. № 585н					
1	2	4	5	6	7
1.1-1.3	Туберкулез органов дыхания, подтвержденный бактериологически и гистологически (A15) Туберкулез органов дыхания, не подтвержденный бактериологически или гистологически (A16) Туберкулез нервной системы (A17) Туберкулез других органов (A18) Милиарный (диссеминированный, генерализованный) туберкулез легких (A19) Последствия туберкулеза (B90)	Дети-инвалиды вследствие туберкулеза различных органов и систем	11.1	Дети-инвалиды вследствие отдельных социально значимых инфекционных заболеваний, поствакцинальных осложнений, приведших к нарушениям различных функций организма	11
1.4	Осложнения после введения вакцины БЦЖ (Y58)	Дети-инвалиды, инвалидность которых	11.2		

		вызвана поствакцинальными осложнениями			
1.5	Болезнь, вызванная вирусом иммунодефицита человека (ВИЧ) (В20 - В24) Бессимптомный инфекционный статус (Z21)	Дети-инвалиды вследствие приобретенного иммунодефицита, вызванного ВИЧ и другими инфекционными заболеваниями	11.3		·
2.1	Злокачественные новообразования (С00 - С97)	Дети-инвалиды со злокачественными новообразованиями, в том числе онкогематологическими	10.1	Дети-инвалиды вследствие новообразований	
2.2	Доброкачественные новообразования (D00 - D48)	Дети-инвалиды с доброкачественными новообразованиями	10.2		
3.1 - 3.4	Другие болезни крови и кроветворных органов (D70 – D77) Гемолитические анемии (D55 - D59) Серповидно-клеточные нарушения (D57) Другие апластические анемии (D61) Другие анемии (D64) Наличие другого трансплантированного органа или ткани (костного мозга) (Z94.8)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций системы крови и иммунной системы, иммунодефицитными состояниями неинфекционной природы (кроме онкогематологических)	6.2	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем	6

	Нарушения свертываемости крови, пурпура и другие геморрагические состояния (D65 - D69)				
3.5	Отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм (D80 - D89)				
4.1	Болезни щитовидной железы (Е00 - Е07)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций эндокринной системы и метаболизма (кроме сахарного диабета, фенилкетонурии и муковисцидоза)	6.5		
4.2 - 4.3	Сахарный диабет (E10 - E14) Другие нарушения внутренней секреции поджелудочной железы (E16)	Дети-инвалиды с сахарным диабетом	6.6		
4.4 - 4.13	Нарушения других эндокринных желез (E20 - E35) Гипопитуитаризм (E23.0) Преждевременное половое развитие (E22.8; E30.1) Низкорослость, не классифицированная в других рубриках (E34.3) Низкорослость ахондропластическая, гипохондропластическая (Q77.4) Спондилоэпифизарная дисплазия (Q77.7)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций эндокринной системы и метаболизма (кроме сахарного диабета, фенилкетонурии и муковисцидоза)	6.5		

Болезнь Олье (энхондроматоз) (Q78.4) Синдром Нунан (Q86.1) Синдром Рассела-Сильвера (Q87.1) Синдром Шерешевского-Тернера (Q96) Гиперфункция гипофиза (Е22) Центральный несахарный диабет (E23.2) Нефрогенный несахарный диабет (N25.1) Синдром и болезнь Иценко-Кушинга гипофиза, вследствие аденомы злокачественных надпочечников, при различных органов, опухолях функциональный гиперкортицизм различной эндокринной патологии, при приеме высоких доз глюкокортикоидов (E24)Врожденные адреногенитальные связанные с дефицитом нарушения, ферментов (Е25.0) Гиперальдостеронизм-первичный (Е26.0) Первичная надпочечниковая недостаточность (Е27.1) Полигландулярная дисфункция (ЕЗ1)

	Аутоимунная полигландулярная недостаточность (ЕЗ1.0) Полигландулярная гиперфункция (ЕЗ1.1) Морбидное ожирение (Е66.0; Е67.8)				
4.14.1 - 4.14.2	Классическая фенилкетонурия (Е70.0) Другие виды гиперфенилаланинемии (Е70.1) Нарушение обмена ароматических аминокислот (Е70) Нарушение обмена аминокислот с разветвленной цепью и обмена жирных кислот: болезнь "кленового сиропа" (лейциноз), изовалериановая, метилмалоновая пропионовая ацидемия и другие нарушения (Е71) Другие нарушения обмена аминокислот: цистиноз, цистинурия, синдром Фанкони (-де Тони) (-Дебре), болезнь Хартнупа, синдром Лоу, глютарикацидурия, (Е72) гомоцистинурия и другие нарушения (Е74) Другие нарушения обмена углеводов: галактоземия, фруктоземия и другие нарушения (Е75)	заболеваниями, проявляющимися преимущественно нарушениями обмена веществ	6.7		
		·			

	<u> </u>		
Нарушения обмена сфинголипидов и другие болезни накопления липидов: болезнь Фабри, Тея-Сакса, Гоше, Краббе, Ниманна-Пика; синдром Фабера, метахроматическая лейкодистрофия; (Е75)			
недостаточность сульфатазы (Е76)			
Нарушения обмена глюкозамино-гликанов мукополисахаридозы I, II, III, IV, VI, VII типов) (Е77)			
Нарушение обмена гликопротеинов (Е78)			
Нарушение обмена липопротеидов и другие дислипидемии (E79)			
Нарушения обмена пуринов и пиримидинов: синдром Леша-Нихена, ксантинурия (E80)	1	,	
Нарушения обмена порфирина и билирубина (синдром Криглера-Найяра, болезнь Байлера, синдром Люси-Дрисколла) (Е83) Нарушение минерального обмена (болезнь Вильсона-Коновалова, гепатолентикуляр-			
ная дегенерация) (Е83)			

4.14.3	Кистозный фиброз (муковисцидоз) с легочными проявлениями (Е84.0) Кистозный фиброз (муковисцидоз) с другими проявлениями (с комбинированными проявлениями) (Е84.8)	Дети-инвалиды с муковисцидозом	6.8	
	Кистозный фиброз неуточненный (Е84.9)			
5.1.1	Специфические расстройства речи и языка (F80) Специфические расстройства развития учебных навыков (F81) Смешанные специфические расстройства психологического развития (стойкая задержка развития) (F83) Заикание (F98.5) Симптомы, признаки, относящиеся к речи и голосу (R47 - R49)	преимущественными специфическими расстройствами психологического развития, в том числе вследствие хромосомных нарушений и других врожденных или приобретенных в раннем возрасте причин (расстройства развития	1.2	Дети-инвалиды с 1 преимущественными нарушениями психических функций
5.1.2	Общие расстройства психологического развития (F84)	Дети-инвалиды с преимущественными общими расстройствами психологического развития, в том числе вследствие хромосомных нарушений и других врожденных или приобретенных в раннем	1.3	

		возрасте причин (детский аутизм и расстройства аутистического спектра)			
5.2	Умственная отсталость (интеллектуальная недостаточность) (F70 - F79)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями интеллекта, в том числе вследствие хромосомных нарушений и других врожденных или приобретенных в раннем возрасте причин (умственная отсталость)	1.1		
5.3	Шизофрения, шизотипические состояния и бредовые расстройства (F20 – F29)	шизофренией,	1.7		
5.4	Расстройства настроения (аффективные расстройства) (F30 - F39)	шизотипическми состояниями и бредовыми расстройствами, расстройствами настроения (аффективными расстройствами)			
5.5	Невротические, связанные со стрессом и соматоформные расстройства (F40 - F48)	Дети-инвалиды с невротическими, связанными со стрессом и соматоформными расстройствами	1.8		
5.6.2 - 5.6.3	1 1		1.5		

		повреждением или дисфункцией головного мозга различного генеза (кроме деменции)			
5.6.4		Дети-инвалиды с деменцией различного генеза (приобретенным органическим слабоумием)	1.6		
5.7	Эпизодические и пароксизмальные расстройства (G40 - G47) Другие виды генерализованной эпилепсии и эпилептических синдромов (G40.4) Синдром Ландау-Клеффнера (F80.3)	преимущественными эпизодическими и	1.4		
6.1	Последствия травм, отравлений и других воздействий внешних причин (Т90 - Т98)	Дети-инвалиды с последствиями травм головы, шеи, позвоночника, центральной и периферической нервной системы, конечностей, проявляющимися в первую очередь нарушениями нейромышечных и связанных с движением (статодинамических) функций	7.3	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций центральной нервной системы, нейромышечных, скелетных и связанных с движением (статодинами-ческих) функций	7
6.2 - 6.3	Наследственная атаксия (G11). Спинальные амиотрофии (G12)	Дети-инвалиды с другими болезнями центральной и периферической нервной	7.2		

6.4	Экстрапирамидные и другие двигательные нарушения (G20 - G26) Демиелинизирующие болезни центральной нервной системы (G35 - G37)	системы, проявляющимися в первую очередь нарушениями нейромышечных и связанных с движением (статодинамических)			
6.6	Наследственная и идиопатическая невропатия (G60) Наследственная моторная и сенсорная невропатия (G60.0)	функций (врожденные аномалии развития нервной системы, системные атрофии, демиелинизирующие и	·		
6.7	Болезни нервно-мышечного синапса и мышц (G70 - G73)	другие болезни нервной системы			
6.8	Детский церебральный паралич (G80)	Дети-инвалиды с детским церебральным параличом	7.1		
7.	Болезни глаза и его придаточного аппарата (класс VII) (H00 - H59)	Дети-инвалиды - слабовидящие	2.1	Дети-инвалиды с преимущественными	2
	Последствия травм с необратимыми изменениями и очевидным нарушением зрения (Т90.4) Врожденные аномалии (пороки развития) глаза и уха (Q10 - Q17)		2.2	нарушениями сенсорных функций (зрения), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) глаза	

8.1	Болезни уха и сосцевидного отростка (потеря слуха (глухота), тугоухость, за исключением профессионально обусловленных) (H60 - H95)	слабослышащие	3.1	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями сенсорных функций (слуха), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) уха
		Дети-инвалиды - глухие (глухонемые)	3.2	
8.2.2	Глухонемота	Дети-инвалиды - глухие (глухонемые)		
8.2.1.1 - 8.2.1.3		Дети-инвалиды - слабослышащие- слабовидящие	4.1	Дети-инвалиды с преимущественными комбинированными нарушениями сенсорных функций (слуха и зрения), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития)
8.2.1. – 8.2.1.1 8.2.3 – 8.2.3.1		Дети-инвалиды тотально слепоглухие (слепоглухонемые)		глаза, уха
9.1 - 9.8	Эссенциальная (первичная) гипертензия (I10)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций сердечно-сосудистой	6.1	Дети-инвалиды с б преимущественными нарушениями функций внутренних органов и

	1 *	системы, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) сердечнососудистой системы	систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем	
,	Гипертензивная (гипертоническая) болезнь с преимущественным поражением сердца и почек (I13)			
	Вторичная гипертензия (I15)			
	Реноваскулярная гипертензия (I15.0)			
	Гипертензия вторичная по отношению к другим поражениям почек (I15.1)			
	Гипертензия вторичная по отношению к эндокринным нарушениям (I15.2)			
	Другая вторичная гипертензия (I15.8)			
	Сердечная недостаточность (I50)			
	Дилатационная кардимиопатия (I42.0)			
	Обструктивная гипертрофическая кардиомиопатия (I42.1)	·		
	Другая гипертрофическая кардиомиопатия (I42.2)			

Эндокардиальный фиброэластоз (I42.4)			
Другая рестриктивная кардиомиопатия (I42.5)			
Последствия травмы внутригрудных органов (сердца) (Т91.4)			
Хронические ревматические болезни сердца (I05 - I09)		· .	
Неревматические поражения митрального клапана (I34)			
Неревматические поражения аортального клапана (I35)			
Неревматические поражения трехстворчатого клапана (I36) Наличие сердечных и сосудистых имплантатов и трансплантатов (Z95)			
Наличие трансплантированного сердца (Z94.1)			
Наличие трансплантированных сердца и легкого (Z94.3)			
Синдром удлиненного интервала QT (I45.8)			
Пароксизмальная тахикардия (I47)			

	Предсердно-желудочковая атриовентрикулярная блокада полная (144.2) Фибрилляция и трепетание предсердий (148) Другие нарушения сердечного ритма (149) Первичная легочная гипертензия (127.0) Другие уточненные формы легочносердечной недостаточности (127.8)			
10.1 - 10.4	дыхательных путей (исключая астму) (J40 - J47) Болезни легкого, вызванные внешними агентами (J60 - J70) Другие респираторные болезни,	нарушениями функций дыхательной системы (кроме детей-инвалидов с аномальными отверстиями (стомами) дыхательной системы), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) дыхательной	6.3	

	Астма (J45) Единственное легкое (Z92.4) Наличие трансплантированного легкого (Z94.2)				,
10.5	Респираторные нарушения после медицинских процедур, не классифицированные в других рубриках (трахеостома) (J95)	аномальными отверстиями	9.2	Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) пищеварительного тракта, дыхательной, мочевыделительной системы	9
11.1 - 11.4	Болезни желудка и двенадцатиперстной кишки (К20 - К31) Другие болезни кишечника (К55 - К64) Болезни брюшины (К65 - К67) Болезни печени (К70 - К77) Вирусный гепатит (В15 - В19) Болезни желчного пузыря, желчевыводящих путей и поджелудочной железы (К80 - 87)	преимущественными нарушениями функций системы пищеварения (кроме детей-инвалидов с аномальными отверстиями (стомами) пищеварительного тракта), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития), последствий травм, ожогов	6.4	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем	6
11.5	Состояние, связанное с наличием искусственного отверстия (Z93)	Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами)	9.1	Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами)	9

		пищеварительного тракта		пищеварительного тракта, дыхательной, мочевыделительной системы	
12.1 - 12.6	Буллезные дерматозы (L10 - L15) Линеарный IgA зависимый дерматоз (L12.2) Дерматит герпетиформный (L13.0) Субкорнеальный пустулезный дерматит (L13.1 Атопический дерматит (L20) Папулосквамозные нарушения (L40 - L45) Другие болезни кожи и подкожной клетчатки (L80 - L99) Врожденные аномалии и пороки развития кожи (Q80 - Q89) Болезни придатков кожи (L60 - L75)	кожи и связанной с ней систем	6.11	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем	6
13.1	Артропатии (М00 - М25) Системные поражения соединительной ткани (М30 - М36) Спондилопатии (М45 - М49)	Дети-инвалиды с нарушениями функций одновременно верхних и нижних конечностей вследствие заболеваний костно-мышечной системы и соединительной ткани	7.5	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций центральной нервной системы, нейромышечных, скелетных и связанных	7
13.2	Деформирующие дорсопатии. (М40 - М43)	Дети-инвалиды с	7.9	с движением (статодинамических)	

	Врожденные аномалии (пороки развития позвоночника и костей грудной клетки) (Q76)	1		функций	
13.3 - 13.4	Нарушения плотности кости (М80 - М85) Другие остеопатии (М86 - М90)	Дети-инвалиды с нарушениями плотности и структуры костной ткани	7.11		
13.5	Хондропатии (М91 - М94)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций нижних конечностей вследствие заболеваний костно-мышечной системы и соединительной ткани	7.4		
14.1, 14.3 - 14.6	нефритический синдром, нефротический синдром) (N00 - N08) Тубулоинтерстициальные болезни почек: исключая обструктивную уропатию и рефлюкс-уропатию (или гидронефроз - N13) и хронический обструктивный	нарушениями мочевыделительной функции (кроме детей-инвалидов с аномальными отверстиями (стомами) мочевыделительной системы и нуждающихся в диализе)	6.9	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем	6

	Обструктивная уропатия и рефлюксуропатия (гидронефроз) (N13)			
	Хронический тубулоинтерстициальный нефрит (в том числе хронический обструктивный пиелонефрит) (N11.1 - N11.9)			
	Мочекаменная болезнь (N20 - N23)			
	Другие болезни почки и мочеточника (N25 - N29)			
	Приобретенное отсутствие почки (Z90.5)			
	Агенезия и другие редукционные дефекты почки (Q60)			
	Наличие трансплантированной почки (Z94.0)			
,	Обтурация шейки мочевого пузыря различной этиологии (N32.0)	·		
	Стриктура уретры (N35)			
	Уретральный свищ (уретроперинеальный, уретроректальный, мочевой) (N36.0)			
	Послеоперационная стриктура уретры (N99.1)			
	Поликистоз почки, детский тип (Q61.1)			

	Врожденный гидронефроз (Q62.0) Атрезия и стеноз мочеточника: стеноз лоханочно-мочеточникового сегмента (ЛМС), стеноз пузырно-мочеточникового сегмента (ПМС) (Q62.1) Врожденный мегауретер (Q62.2) Врожденный пузырно-мочеточниковый				
	рефлюкс (Q62.7)			-	
14.2	Помощь, включающая гемодиализ (Z49) Подготовительные процедуры для проведения диализа (Z49.0) Экстракорпоральный диализ (Z49.1) Другой вид диализа (Z49.2)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями мочевыделительной функции, нуждающиеся в диализе	6.10		
14.7	Наличие цистостомы (Z93.5) Наличие искусственных отверстий мочевого тракта (нефростомы, уретростомы, уретростомы) (Z93.6)	Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) мочевыделительной системы	9.3	Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) пищеварительного тракта, дыхательной, мочевыделительной системы	9
15.1	Врожденные аномалии (пороки развития) нервной системы (Q00 - Q07)	Дети-инвалиды с врожденными аномалиями (пороками развития) головного мозга	1.9	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями психических функций	1
		Дети-инвалиды с	7.9	Дети-инвалиды с	7

		врожденными аномалиями (пороками развития) позвоночника, спинного мозга, грудной клетки, в том числе прогрессирующими		преимущественными нарушениями функций центральной нервной системы, нейромышечных, скелетных и связанных с движением (статодинамических) функций	
15.2	Врожденные аномалии (пороки развития) системы кровообращения (Q20 - Q28)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций сердечно-сосудистой системы, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) сердечно-сосудистой системы	6.1	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих	6
15.3	Врожденные аномалии (пороки развития) органов дыхания (Q30 - Q34)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций дыхательной системы (кроме детей-инвалидов с аномальными отверстиями (стомами) дыхательной системы), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) дыхательной системы	6.3	органов и систем	
15.4	Расщелина губы и неба (Q35 - 37)	-	-	Дети-инвалиды с преимущественными	5

	,			нарушениями языковых и речевых функций различного генеза, не включенные в другие целевые реабилитационные группы	
15.5 - 15.6	Другие врожденные аномалии (пороки развития) органов пищеварения (Q38 - Q45) Врожденные аномалии (пороки развития) желчного пузыря, желчных протоков и печени (Q44) Синдром Алажилля (Q44.7)	преимущественными нарушениями функций системы пищеварения (кроме детей-инвалидов с	6.4	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем	6
15.7	Врожденные аномалии и пороки развития мочевой системы (Q60 - Q64)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями мочевыделительной функции (кроме детейинвалидов с аномальными отверстиями (стомами) мочевыделительной системы и нуждающихся в диализе)	6.9		
15.8.1 - 15.8.2	Врожденный вывих бедра односторонний (Q65.0)	Дети-инвалиды с ампутационными культями	7.4	Дети-инвалиды с преимущественными	7

	Врожденный вывих бедра двусторонний (Q65.1) Врожденный подвывих бедра односторонний (Q65.3) Врожденный подвывих бедра двухсторонний (Q65.4) Конско-варусная косолапость (Q66.0) Пяточно-варусная косолапость (Q66.1) Пяточно-вальгусная косолапость (Q66.4) Врожденная плоская стопа (pes planus) (Q66.5) Другие врожденные деформации стопы	нижних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией нижних конечностей		нарушениями функций центральной нервной системы, нейромышечных, скелетных и связанных с движением (статодинамических) функций
15.8.3	(Q66.8) Синдактилия (Q70)	Дети-инвалиды с	7.6	
15.8.4 (15.8.4.3.4 - при патологии кистей)	Дефекты, укорачивающие верхнюю конечность (Q71) Клешнеобразная кисть (Q71.6)	ампутационными культями верхних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией верхних конечностей		
15.8.5.1 - 15.8.5.2 (15.8.4.3.4 - при патологии стоп)	Врожденное полное отсутствие нижней (их) конечности (ей) (Q72.0) Врожденное отсутствие бедра и голени при	ампутационными культями нижних конечностей,	7.4	

	наличии стопы (фокомелия) (Q72.1) Врожденное отсутствие голени и стопы (Q72.2)	деформацией нижних конечностей		
	Продольное укорочение бедренной кости (Q72.4)			
	Продольное укорочение большеберцовой кости (Q72.5)			
	Продольное укорочение малоберцовой кости (Q72.6)			
	Врожденное отсутствие стопы и пальца(ев) стопы (Q72.3)			
	Врожденное расщепление стопы (Q72.7)			
15.8.5.3 - 15.8.5.4	Другие врожденные аномалии верхней конечности(ей) (врожденный лучелоктевой синостоз) (Q74.0) Другие врожденные аномалии верхней конечности(ей). Деформация Шпренгеля (Q74.0)	ампутационными культями верхних конечностей, врожденным отсутствием,	7.6	
15.8.5.5	Врожденные аномалии позвоночника и костей грудной клетки (врожденный спондилолистез) (Q76.2.)	Дети-инвалиды с врожденными аномалиями (пороками развития) позвоночника, спинного мозга, грудной клетки, в том числе прогрессирующими	7.9	
15.8.5.6	Другие пороки развития костно-мышечной	Дети-инвалиды с	7.6	

,	системы (синдром Поланда) (Q79.8)	ампутационными культями верхних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией верхних конечностей		
15.8.6	Врожденный множественный артрогрипоз (Q74.3)	Дети-инвалиды с ампутационными культями одновременно верхних и нижних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией одновременно верхних и нижних конечностей	7.8	
15.8.7 - 15.8.8	Остеохондродисплазия с дефектами роста трубчатых костей и позвоночника (Q78.0) Ахондрогенезия (Q77.0) Точечная хондродисплазия (Q77.3) Ахондроплазия (Q77.4) Дистрофическая дисплазия (Q77.5)	Дети-инвалиды с врожденными остеохондродисплазиями, незавершенным остеогенезом	7.10	
	Хондроэктодермальная дисплазия (Q77.6) Спондилоэпифизарная дисплазия (Q77.7) Другая остеохондродисплазия с дефектами роста трубчатых костей и позвоночного			
	столба (Q77.8) Остеохондродисплазия с дефектами роста трубчатых костей и позвоночного столба			

	неуточненная (Q77.9)	
	Другие остеохондродисплазии (Q78.0)	
	Незавершенный остеогенез (Q78.0)	
	Полиостозная фиброзная дисплазия (Q78.1)	
	Остеопетроз (Q78.2)	
	Прогрессирующая диафизарная дисплазия (Q78.3)	
	Энхондроматоз (Q78.4)	
	Метафизарная дисплазия (Q78.5)	
	Множественные врожденные экзостозы (Q78.6)	
	Другие уточненные остеохондродисплазии (Q78.8) Остеохондродисплазия неуточненная	
17.0	(Q78.9)	
15.9	Другие врожденные аномалии (Q80 - Q89) - Хромосомные аномалии, не классифицированные в других рубриках (Q90 - Q99)	- Дети-инвалиды с тяжелыми множественными нарушениями функций организма вследствие врожденных аномалий (пороков развития), деформаций и хромосомных

				нарушений (кроме аномалий (пороков развития), включенных в другие целевые реабилитационные группы)				
16.1.1	Термический ожог пищевода (T28.1) Химический ожог пищевода (T28.6)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций системы пищеварения (кроме детей-инвалидов с аномальными отверстиями (стомами) пищеварительного тракта), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития), последствий травм, ожогов пищеварительной системы	6.4	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем	6			
16.1.2	Последствия термических и химических ожогов и отморожений (Т95)	последствиями травм	7.3	Дети-инвалиды с преимущественными	7			
16.2 - 16.3	Последствия травм головы (Т90) Последствия травм шеи и туловища (Т91)	головы, шеи, позвоночника, центральной и периферической нервной системы, конечностей, проявляющимися в первую очередь нарушениями нейромышечных и		нарушениями функций центральной нервной системы, нейромышечных,				
16.4	Родовая травма периферической нервной системы (P14)		очередь нарушениями	очередь нарушениями	очередь нарушениями	очередь нарушениями		скелетных и связанных с движением (статодинамических)
16.5	Травмы, захватывающие несколько областей тела (Т00 - Т07)	связанных с движением (статодинамических) функций		функций				
	Последствия травм верхней конечности (T92)							

Последствия травм нижней конечности (Т93)		
Последствия травм, захватывающие несколько областей тела (T94)		