

Приложение № 1
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» ноября 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 функций	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)
		1.2	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)
		1.5	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 преимущественными нарушениями сенсорных функций (зрения), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) глаза	2.1	Дети-инвалиды - слабовидящие
		2.2	Дети-инвалиды - слепые
3	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями сенсорных функций (слуха), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) уха	3.1	Дети-инвалиды - слабослышащие
		3.2	Дети-инвалиды - глухие (глухонемые)
4	Дети-инвалиды с преимущественными комбинированными нарушениями сенсорных функций (слуха и зрения), в том	4.1	Дети-инвалиды - слабослышащие-слабовидящие
		4.2	Дети-инвалиды тотально слепоглухие (слепоглухонемые)

	числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) глаза, уха		
5	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями языковых и речевых функций различного генеза, не включенные в другие целевые реабилитационные группы		
6	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих систем	6.1	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций сердечно-сосудистой системы, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) сердечно-сосудистой системы
		6.2	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций системы крови и иммунной системы, иммунодефицитными состояниями неинфекционной природы (кроме онкогематологических)
		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 преимущественными нарушениями нейромышечных, скелетных и связанных с движением (статодинамических) функций	7.1	Дети-инвалиды с детским церебральным параличом
		7.2	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 отверстиями (стомами) пищеварительного тракта, дыхательной, мочевыделительной системы	9.1	Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) пищеварительного тракта
		9.2	Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) дыхательной системы
		9.3	Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) мочевыделительной системы
10	Дети-инвалиды вследствие новообразований	10.1	Дети-инвалиды со злокачественными новообразованиями, в том числе онкогематологическими
		10.2	Дети-инвалиды с доброкачественными новообразованиями
11	Дети-инвалиды вследствие отдельных социально значимых инфекционных заболеваний, поствакцинальных осложнений, приведших к нарушениям различных функций организма	11.1	Дети-инвалиды вследствие туберкулеза различных органов и систем
		11.2	Дети-инвалиды, инвалидность которых вызвана поствакцинальными осложнениями
		11.3	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» ноября 2023 г. № 809Н

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 реабилитационной подгруппы	Наименование целевой реабилитационной группы	Код целевой реабилитационной группы
--	---	---	--	--	-------------------------------------

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

		вызвана поствакцинальными осложнениями			
1.5	Болезнь, вызванная вирусом иммунодефицита человека (ВИЧ) (B20 - B24) Бессимптомный инфекционный статус (Z21)	Дети-инвалиды вследствие приобретенного иммунодефицита, вызванного ВИЧ и другими инфекционными заболеваниями	11.3		
2.1	Злокачественные новообразования (C00 - C97)	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 (E00 - E07)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций эндокринной системы и метаболизма (кроме сахарного диабета, фенилкетонурии и муковисцидоза)	с	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)	с	6.5	

	<p>Болезнь Олье (энхондроматоз) (Q78.4)</p> <p>Синдром Нунан (Q86.1)</p> <p>Синдром Рассела-Сильвера (Q87.1)</p> <p>Синдром Шерешевского-Тернера (Q96)</p> <p>Гиперфункция гипофиза (E22)</p> <p>Центральный несахарный диабет (E23.2)</p> <p>Нефрогенный несахарный диабет (N25.1)</p> <p>Синдром и болезнь Иценко-Кушинга вследствие аденомы гипофиза, надпочечников, при злокачественных опухолях различных органов, функциональный гиперкортицизм при различной эндокринной патологии, при приеме высоких доз глюкокортикоидов (E24)</p> <p>Врожденные адреногенитальные нарушения, связанные с дефицитом ферментов (E25.0)</p> <p>Гиперальдостеронизм-первичный (E26.0)</p> <p>Первичная надпочечниковая недостаточность (E27.1)</p> <p>Полигландулярная дисфункция (E31)</p>				
--	--	--	--	--	--

	<p>Аутоимунная полигландулярная недостаточность (E31.0)</p> <p>Полигландулярная гиперфункция (E31.1)</p> <p>Морбидное ожирение (E66.0; E67.8)</p>				
4.14.1 - 4.14.2	<p>Классическая фенилкетонурия (E70.0)</p> <p>Другие виды гиперфенилаланинемии (E70.1)</p> <p>Нарушение обмена ароматических аминокислот (E70)</p> <p>Нарушение обмена аминокислот с разветвленной цепью и обмена жирных кислот: болезнь "кленового сиропа" (лейциноз), изовалериановая, метилмалоновая пропионовая ацидемия и другие нарушения (E71)</p> <p>Другие нарушения обмена аминокислот: цистиноз, цистинурия, синдром Фанкони (-де Тони) (-Дебре), болезнь Хартнупа, синдром Лоу, глутарикацидурия, (E72)</p> <p>гомоцистинурия и другие нарушения (E74)</p> <p>Другие нарушения обмена углеводов: галактоземия, фруктоземия и другие нарушения (E75)</p>	<p>Дети-инвалиды с фенилкетонурией и другими орфанными заболеваниями, проявляющимися преимущественно нарушениями обмена веществ</p>	6.7		

	<p>Нарушения обмена сфинголипидов и другие болезни накопления липидов: болезнь Фабри, Тея-Сакса, Гоше, Краббе, Ниманна-Пика; синдром Фабера, метахроматическая лейкодистрофия; (E75)</p> <p>недостаточность сульфатазы (E76)</p> <p>Нарушения обмена глюкозамино-гликанов мукополисахаридозы I, II, III, IV, VI, VII типов) (E77)</p> <p>Нарушение обмена гликопротеинов (E78)</p> <p>Нарушение обмена липопротеидов и другие дислипидемии (E79)</p> <p>Нарушения обмена пуринов и пиримидинов: синдром Леша-Нихена, ксантинурия (E80)</p> <p>Нарушения обмена порфирина и билирубина (синдром Криглера-Найяра, болезнь Байлера, синдром Люси-Дрисколла) (E83)</p> <p>Нарушение минерального обмена (болезнь Вильсона-Коновалова, гепатолентикулярная дегенерация) (E83)</p>				
--	--	--	--	--	--

4.14.3	<p>Кистозный фиброз (муковисцидоз) с легочными проявлениями (E84.0)</p> <p>Кистозный фиброз (муковисцидоз) с другими проявлениями (с комбинированными проявлениями) (E84.8)</p> <p>Кистозный фиброз неуточненный (E84.9)</p>	<p>Дети-инвалиды с муковисцидозом</p>	6.8		
5.1.1	<p>Специфические расстройства речи и языка (F80)</p> <p>Специфические расстройства развития учебных навыков (F81)</p> <p>Смешанные специфические расстройства психологического развития (стойкая задержка развития) (F83)</p> <p>Заикание (F98.5)</p> <p>Симптомы, признаки, относящиеся к речи и голосу (R47 - R49)</p>	<p>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)</p>	1.2	<p>Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями психических функций</p>	1
5.1.2	<p>Общие расстройства психологического развития (F84)</p>	<p>Дети-инвалиды с преимущественными общими расстройствами психологического развития, в том числе вследствие хромосомных нарушений и других врожденных или приобретенных в раннем</p>	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)	с	1.1	
5.3	Шизофрения, шизотипические состояния и бредовые расстройства (F20 – F29)	Дети-инвалиды с шизофренией, шизотипическими состояниями и бредовыми расстройствами, расстройствами настроения (аффективными расстройствами)	с	1.7	
5.4	Расстройства настроения (аффективные расстройства) (F30 - F39)				
5.5	Невротические, связанные со стрессом и соматоформные расстройства (F40 - F48)	Дети-инвалиды с невротическими, связанными со стрессом и соматоформными расстройствами	с	1.8	
5.6.2 - 5.6.3	Органические, включая симптоматические, психические расстройства. (F04 - F09) Эмоциональные расстройства поведения, начинающиеся обычно в детском и подростковом возрасте (F90 - F98)	Дети-инвалиды с преимущественными психическими расстройствами, расстройствами личности и поведения, обусловленными болезнью,	с	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)	Дети-инвалиды с преимущественными эпизодическими и пароксизмальными расстройствами различного генеза (различные формы эпилепсии)	1.4		
6.1	Последствия травм, отравлений и других воздействий внешних причин (T90 - T98)	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 (статодинамических) 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)	системы, проявляющимися в первую очередь нарушениями нейромышечных и связанных с движением (статодинамических) функций (врожденные anomalies развития нервной системы, системные атрофии, демиелинизирующие и другие болезни нервной системы				
6.5	Демиелинизирующие болезни центральной нервной системы (G35 - G37)					
6.6	Наследственная и идиопатическая невропатия (G60) Наследственная моторная и сенсорная невропатия (G60.0)					
6.7	Болезни нервно-мышечного синапса и мышц (G70 - G73)					
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 нарушениями сенсорных функций (зрения), в том числе вследствие врожденных anomalies (пороков развития) глаза	2
	Последствия травм с необратимыми изменениями и очевидным нарушением зрения (T90.4) Врожденные anomalies (пороки развития) глаза и уха (Q10 - Q17)	Дети-инвалиды - слепые		2.2		

8.1	Болезни уха и сосцевидного отростка (потеря слуха (глухота), тугоухость, за исключением профессионально обусловленных) (H60 - H95)	Дети-инвалиды - слабослышащие	3.1	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями сенсорных функций (слуха), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) уха	3
		Дети-инвалиды - глухие (глухонемые)	3.2		
8.2.2	Глухонемота	Дети-инвалиды - глухие (глухонемые)			
8.2.1.1 - 8.2.1.3	Комбинированное нарушение зрения и слуха, а также нарушения артикуляции (речи) и голосообразования	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) глаза, уха	4
			4.2		
8.2.1. - 8.2.1.1	Слепоглухота	Дети-инвалиды totally слепоглухие (слепоглухонемые)			
8.2.3 - 8.2.3.1	Слепоглухонемота				
9.1 - 9.8	Эссенциальная (первичная) гипертензия (I10)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций сердечно-сосудистой	6.1	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и	6

	<p>Гипертензивная болезнь сердца (гипертоническая болезнь с преимущественным поражением сердца) (I11)</p> <p>Гипертензивная (гипертоническая) болезнь с преимущественным поражением почек (I12)</p> <p>Гипертензивная (гипертоническая) болезнь с преимущественным поражением сердца и почек (I13)</p> <p>Вторичная гипертензия (I15)</p> <p>Реноваскулярная гипертензия (I15.0)</p> <p>Гипертензия вторичная по отношению к другим поражениям почек (I15.1)</p> <p>Гипертензия вторичная по отношению к эндокринным нарушениям (I15.2)</p> <p>Другая вторичная гипертензия (I15.8)</p> <p>Сердечная недостаточность (I50)</p> <p>Дилатационная кардиомиопатия (I42.0)</p> <p>Обструктивная гипертрофическая кардиомиопатия (I42.1)</p> <p>Другая гипертрофическая кардиомиопатия (I42.2)</p>	<p>системы, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) сердечно-сосудистой системы</p>		<p>систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем</p>	
--	---	---	--	---	--

	<p>Эндокардиальный фиброэластоз (I42.4)</p> <p>Другая рестриктивная кардиомиопатия (I42.5)</p> <p>Последствия травмы внутригрудных органов (сердца) (T91.4)</p> <p>Хронические ревматические болезни сердца (I05 - I09)</p> <p>Неревматические поражения митрального клапана (I34)</p> <p>Неревматические поражения аортального клапана (I35)</p> <p>Неревматические поражения трехстворчатого клапана (I36)</p> <p>Наличие сердечных и сосудистых имплантатов и трансплантатов (Z95)</p> <p>Наличие трансплантированного сердца (Z94.1)</p> <p>Наличие трансплантированных сердца и легкого (Z94.3)</p> <p>Синдром удлиненного интервала QT (I45.8)</p> <p>Пароксизмальная тахикардия (I47)</p>				
--	--	--	--	--	--

	<p>Предсердно-желудочковая атриовентрикулярная блокада полная (I44.2)</p> <p>Фибрилляция и трепетание предсердий (I48)</p> <p>Другие нарушения сердечного ритма (I49)</p> <p>Первичная легочная гипертензия (I27.0)</p> <p>Другие уточненные формы легочно-сердечной недостаточности (I27.8)</p>				
10.1 - 10.4	<p>Хронические болезни нижних дыхательных путей (исключая астму) (J40 - J47)</p> <p>Болезни легкого, вызванные внешними агентами (J60 - J70)</p> <p>Другие респираторные болезни, поражающие главным образом интерстициальную ткань (J80 - J84)</p> <p>Гнойные и некротические состояния нижних дыхательных путей (J85 - J86)</p> <p>Другие болезни органов дыхания (J95 - J99)</p> <p>Синдром Вильсона-Микити (P27.0)</p> <p>Бронхолегочная дисплазия, возникшая в перинатальном периоде (P27.1)</p>	<p>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</p>	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)	Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) дыхательной системы	9.2	Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) пищеварительного тракта, дыхательной, мочевыделительной системы	9
11.1 - 11.4	Болезни желудка и двенадцатиперстной кишки (K20 - K31) Другие болезни кишечника (K55 - K64) Болезни брюшины (K65 - K67) Болезни печени (K70 - K77) Вирусный гепатит (B15 - B19) Болезни желчного пузыря, желчевыводящих путей и поджелудочной железы (K80 - 87)	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
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	<p>Буллезные дерматозы (L10 - L15)</p> <p>Линейный IgA зависимый дерматоз (L12.2)</p> <p>Дерматит герпетиформный (L13.0)</p> <p>Субкорнеальный пустулезный дерматит (L13.1)</p> <p>Атопический дерматит (L20)</p> <p>Папулосквамозные нарушения (L40 - L45)</p> <p>Другие болезни кожи и подкожной клетчатки (L80 - L99)</p> <p>Врожденные аномалии и пороки развития кожи (Q80 - Q89)</p> <p>Болезни придатков кожи (L60 - L75)</p>	<p>Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций кожи и связанной с ней систем</p>	6.11	<p>Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем</p>	6
13.1	<p>Артропатии (M00 - M25)</p> <p>Системные поражения соединительной ткани (M30 - M36)</p> <p>Спондилопатии (M45 - M49)</p>	<p>Дети-инвалиды с нарушениями функций одновременно верхних и нижних конечностей вследствие заболеваний костно-мышечной системы и соединительной ткани</p>	7.5	<p>Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций центральной нервной системы, нейромышечных, скелетных и связанных с движением</p>	7
13.2	Деформирующие дорсопатии. (M40 - M43)	Дети-инвалиды с	7.9	(статодинамических)	

	Врожденные аномалии (пороки развития позвоночника и костей грудной клетки) (Q76)	врожденными аномалиями (пороками развития) позвоночника, спинного мозга, грудной клетки, в том числе прогрессирующими		функций	
13.3 - 13.4	Нарушения плотности кости (M80 - M85) Другие остеопатии (M86 - M90)	Дети-инвалиды с нарушениями плотности и структуры костной ткани	7.11		
13.5	Хондропатии (M91 - M94)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций нижних конечностей вследствие заболеваний костно-мышечной системы и соединительной ткани	7.4		
14.1, 14.3 - 14.6	Гломерулярные болезни (хронический нефритический синдром, нефротический синдром) (N00 - N08) Тубулоинтерстициальные болезни почек: исключая обструктивную уропатию и рефлюкс-уропатию (или гидронефроз - N13) и хронический обструктивный пиелонефрит (N11), количественной системы оценки нарушений мочевогоделительной функции, функций эндокринной системы и метаболизма (N10 - N16) Почечная недостаточность (включая хроническую болезнь почек) (N17 - N19)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями мочевогоделительной функции (кроме детей-инвалидов с аномальными отверстиями (стомами) мочевогоделительной 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

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

	<p>Врожденный гидронефроз (Q62.0)</p> <p>Атрезия и стеноз мочеточника: стеноз лоханочно-мочеточникового сегмента (ЛМС), стеноз пузырно-мочеточникового сегмента (ПМС) (Q62.1)</p> <p>Врожденный мегауретер (Q62.2)</p> <p>Врожденный пузырно-мочеточниковый рефлюкс (Q62.7)</p>					
14.2	<p>Помощь, включающая гемодиализ (Z49)</p> <p>Подготовительные процедуры для проведения диализа (Z49.0)</p> <p>Экстракорпоральный диализ (Z49.1)</p> <p>Другой вид диализа (Z49.2)</p>	<p>Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями мочевыделительной функции, нуждающиеся в диализе</p>	с	6.10		
14.7	<p>Наличие цистостомы (Z93.5)</p> <p>Наличие искусственных отверстий мочевого тракта (нефростомы, уретростомы, уретеростомы) (Z93.6)</p>	<p>Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) мочевыделительной системы</p>	с	9.3	<p>Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) пищеварительного тракта, дыхательной, мочевыделительной системы</p>	9
15.1	<p>Врожденные аномалии (пороки развития) нервной системы (Q00 - Q07)</p>	<p>Дети-инвалиды с врожденными аномалиями (пороками развития) головного мозга</p>	с	1.9	<p>Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями психических функций</p>	1
		<p>Дети-инвалиды</p>	с	7.9	<p>Дети-инвалиды</p>	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 нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем	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		
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	<p>Другие врожденные аномалии (пороки развития) органов пищеварения (Q38 - Q45)</p> <p>Врожденные аномалии (пороки развития) желчного пузыря, желчных протоков и печени (Q44)</p> <p>Синдром Алажилля (Q44.7)</p>	<p>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</p>	6.4	<p>Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем</p>	6
15.7	<p>Врожденные аномалии и пороки развития мочевой системы (Q60 - Q64)</p>	<p>Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями мочевыделительной функции (кроме детей-инвалидов с аномальными отверстиями (стомами) мочевыделительной системы и нуждающихся в диализе)</p>	6.9		
15.8.1 - 15.8.2	<p>Врожденный вывих бедра односторонний (Q65.0)</p>	<p>Дети-инвалиды с ампутационными культями</p>	7.4	<p>Дети-инвалиды с преимущественными</p>	7

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

	<p>наличии стопы (фокомелия) (Q72.1)</p> <p>Врожденное отсутствие голени и стопы (Q72.2)</p> <p>Продольное укорочение бедренной кости (Q72.4)</p> <p>Продольное укорочение большеберцовой кости (Q72.5)</p> <p>Продольное укорочение малоберцовой кости (Q72.6)</p> <p>Врожденное отсутствие стопы и пальца(ев) стопы (Q72.3)</p> <p>Врожденное расщепление стопы (Q72.7)</p>	<p>деформацией нижних конечностей</p>			
15.8.5.3 - 15.8.5.4	<p>Другие врожденные аномалии верхней конечности(ей) (врожденный лучелоктевой синостоз) (Q74.0)</p> <p>Другие врожденные аномалии верхней конечности(ей). Деформация Шпренгеля (Q74.0)</p>	<p>Дети-инвалиды с ампутационными культями верхних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией верхних конечностей</p>	7.6		
15.8.5.5	<p>Врожденные аномалии позвоночника и костей грудной клетки (врожденный спондилолистез) (Q76.2.)</p>	<p>Дети-инвалиды с врожденными аномалиями (пороками развития) позвоночника, спинного мозга, грудной клетки, в том числе прогрессирующими</p>	7.9		
15.8.5.6	<p>Другие пороки развития костно-мышечной</p>	<p>Дети-инвалиды с</p>	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) Хондроктодермальная 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	Дети-инвалиды с врожденными остеохондродисплазиями, незавершенным остеогенезом	7.10		

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

				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 (T95)	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 (статодинамических) функций	7
16.2 - 16.3	Последствия травм головы (T90) Последствия травм шеи и туловища (T91)				
16.4	Родовая травма периферической нервной системы (P14)				
16.5	Травмы, захватывающие несколько областей тела (T00 - T07) Последствия травм верхней конечности (T92)				

	Последствия травм нижней конечности (Т93) Последствия травм, захватывающие несколько областей тела (Т94)				
--	---	--	--	--	--