

Об утверждении методики определения целевых реабилитационных групп детей-инвалидов в зависимости от преимущественного вида стойких расстройств функций организма и ограничений жизнедеятельности

Приказ · № 809н · от 15.11.2023 · Министерство труда и социальной защиты · Действует без изменений

Министерство юстиции
Российской Федерации
ЗАРЕГИСТРИРОВАНО
Регистрационный № 77377
от 29 февраля 2024 г.

МИНИСТЕРСТВО ТРУДА И СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПРИКАЗ

Москва

15 ноября 2023 г. № 809н

Об утверждении методики определения целевых реабилитационных групп детей-инвалидов в зависимости от преимущественного вида стойких расстройств функций организма и ограничений жизнедеятельности

В соответствии с подпунктом "а" пункта 9 Правил реализации пилотного проекта по оказанию услуг по комплексной реабилитации и абилитации детей-инвалидов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 17 декабря 2021 г. № 2339, приказываю:

1. Утвердить прилагаемую методику определения целевых реабилитационных групп детей-инвалидов в зависимости от преимущественного вида стойких расстройств функций организма и ограничений жизнедеятельности.
2. Установить, что настоящий приказ действует до 31 декабря 2026 г.

Министр А.О.Котяков

Утверждена
приказом Министерства труда и социальной защиты
Российской Федерации
от 15 ноября 2023 г. № 809н

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

1. Настоящая методика применяется федеральными учреждениями медико-социальной экспертизы (бюро медико-социальной экспертизы в городах и районах, экспертными составами главных бюро) в субъектах Российской Федерации (далее - учреждения МСЭ), являющихся участниками пилотного проекта по оказанию услуг по комплексной реабилитации и абилитации детей-инвалидов 1 .

1 Пункт 2 постановления Правительства Российской Федерации от 17 декабря 2021 г. № 2339 "О реализации пилотного проекта по оказанию услуг по комплексной реабилитации и абилитации детей-инвалидов".

2. Целевые группы детей-инвалидов устанавливаются в зависимости от преимущественного вида

стойких расстройств функций организма и ограничений жизнедеятельности, общности подходов к организации и содержанию предоставляемых им услуг по комплексной реабилитации и абилитации (далее - целевые реабилитационные группы), а также к нуждаемости детей-инвалидов в услугах по комплексной реабилитации и абилитации 2 .

2 Подпункт "а" пункта 5 Правил реализации пилотного проекта по оказанию услуг по комплексной реабилитации и абилитации детей-инвалидов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 17 декабря 2021 г. № 2339.

3. Целевые реабилитационные группы в зависимости от степени детализации характеризующих их параметров подразделяются на целевые реабилитационные подгруппы. Классификация целевых реабилитационных групп и подгрупп детей-инвалидов в зависимости от преимущественного вида стойких расстройств функций организма и ограничений жизнедеятельности приведена в приложении № 1 к настоящей методике.

4. Целевые реабилитационные группы устанавливаются специалистами учреждений МСЭ с учетом общих подходов к организации реабилитации и абилитации детей-инвалидов в соответствии с преимущественными нарушениями функций организма человека, к которым приводят различные нозологические группы заболеваний, последствия травм или дефекты.

5. Целевые реабилитационные подгруппы устанавливаются специалистами учреждений МСЭ с учетом детализированных подходов к организации реабилитации и абилитации детей-инвалидов в соответствии с клиническими особенностями отдельных заболеваний, последствий травм, дефектов или их групп.

6. Целевая реабилитационная группа устанавливается при проведении реабилитационно-абилитационной экспертной диагностики с использованием 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 клинко-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 3 (далее - приложение № 2 к классификациям и критериям).

3 Утверждены приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 27 августа 2019 г. № 585н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 18 ноября 2019 г., регистрационный № 56528) с изменениями, внесенными приказами Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 19 января 2021 г. № 17н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 26 февраля 2021 г., регистрационный № 62615) и от 6 октября 2021 г. № 680н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 18 января 2022 г., регистрационный № 66904).

7. Таблица соотнесения приложения № 2 к классификациям и критериям с целевыми реабилитационными группами и подгруппами детей-инвалидов приведена в приложении № 2 к настоящей методике.

8. Специалистами учреждений МСЭ детям-инвалидам устанавливаются одна целевая реабилитационная группа и одна подгруппа, являющиеся основными для целей проведения реабилитационных и абилитационных мероприятий. В случаях, указанных в пункте 9 настоящей методики, могут быть установлены одна или несколько дополнительных целевых реабилитационных групп и подгрупп.

9. При наличии у ребенка-инвалида сопутствующих заболеваний, последствий травм или дефектов, патогенетически не связанных с основным заболеванием, но приводящих к стойким нарушениям

функций организма II - IV степени выраженности (в диапазоне 40 - 100 процентов), ребенку-инвалиду также устанавливается дополнительная целевая реабилитационная группа (группы) и подгруппа (подгруппы) посредством соотнесения пункта приложения № 2 к классификациям и критериям, характеризующего соответствующее заболевание, последствие травмы или дефект, с целевой реабилитационной группой и подгруппой.

10. В случае установления ребенку-инвалиду дополнительной целевой реабилитационной группы (групп) и подгруппы (подгрупп) его комплексная реабилитация и абилитация осуществляется в соответствии с основной целевой реабилитационной группой и подгруппой с учетом дополнительной целевой реабилитационной группы (групп) и подгруппы (подгрупп).

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/пЦелевая реабилитационная группа№

п/пЦелевая реабилитационная подгруппа

1

Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями психических функций1.1

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) глаза2.1

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) уха3.1

Дети-инвалиды - слабослышащие

3.2

Дети-инвалиды - глухие (глухонемые)

4

Дети-инвалиды с преимущественными комбинированными нарушениями сенсорных функций (слуха и зрения), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) глаза, уха4.1

Дети-инвалиды - слабослышащие-слабовидящие

4.2

Дети-инвалиды totally слепоглухие (слепоглухонемые)

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 систем6.1

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

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 системы9.1

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 новообразований10.1

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 организма11.1

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 государственными учреждениями медико-социальной экспертизы, утвержденным приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 27 августа 2019 г. № 585н

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

1.1 - 1.3 Туберкулез органов дыхания, подтвержденный бактериологически и гистологически (A15) 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

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)

1.4 Осложнения после введения вакцины БЦЖ (Y58) Дети-инвалиды, инвалидность которых вызвана поствакцинальными осложнениями

11.2

1.5 Болезнь, вызванная вирусом иммунодефицита человека (ВИЧ)

(B20 - B24) Дети-инвалиды вследствие приобретенного иммунодефицита, вызванного ВИЧ и другими инфекционными заболеваниями

11.3

Бессимптомный инфекционный статус (Z21)

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) 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

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)

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)

6.5

4.2 - 4.3Сахарный диабет (E10 - E14)Дети-инвалиды с сахарным диабетом

6.6

Другие нарушения внутренней секреции поджелудочной железы (E16)

4.4 - 4.13Нарушения других эндокринных желез

(E20 - E35)Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций эндокринной системы и метаболизма (кроме сахарного диабета, фенилкетонурии и муковисцидоза)

6.5

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)

Болезнь Олье (энхондроматоз) (Q78.4)

Синдром Нунан (Q86.1)

Синдром Рассела-Сильвера (Q87.1)

Синдром Шерешевского-Тернера (Q96)

Гиперфункция гипофиза (E22)

Центральный несахарный диабет (E23.2)

Нефрогенный несахарный диабет (N25.1)

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)

Врожденные адреногенитальные нарушения, связанные с дефицитом ферментов (E25.0)

Гиперальдостеронизм первичный (E26.0)

Первичная надпочечниковая недостаточность (E27.1)

Полигландулярная дисфункция (E31)

Аутоимунная полигландулярная недостаточность (E31.0)

Полигландулярная гиперфункция (E31.1)

Морбидное ожирение (E66.0; E67.8)

4.14.1 - 4.14.2Классическая фенилкетонурия (E70.0)Дети-инвалиды с фенилкетонурией и другими орфанными заболеваниями, проявляющимися преимущественно нарушениями обмена веществ

6.7

Другие виды гиперфенилаланинемии (E70.1)

Нарушение обмена ароматических аминокислот (E70)

Нарушение обмена аминокислот с разветвленной цепью и обмена жирных кислот: болезнь "кленового сиропа" (лейциноз), изовалериановая, метилмалоновая пропионовая ацидемия и другие нарушения (E71)

Другие нарушения обмена аминокислот: цистиноз, цистинурия, синдром Фанкони (-де Тони) (-Дебре), болезнь Хартнупа, синдром Лоу, глютарикацидурия, (E72)

гомоцистинурия и другие нарушения (E74)

Другие нарушения обмена углеводов: галактоземия, фруктоземия и другие нарушения (E75)

Нарушения обмена сфинголипидов и другие болезни накопления липидов: болезнь Фабри, Тея-Сакса, Гоше, Краббе, Ниманна-Пика; синдром Фабера, метакроматическая лейкодистрофия; (E75)

недостаточность сульфатазы (E76)

Нарушения обмена глюкозамино-гликанов мукополисахаридозы I, II, III, IV, VI, VII типов) (E77)

Нарушение обмена гликопротеинов (E78)

Нарушение обмена липопротеидов и другие дислипидемии (E79)

Нарушения обмена пуринов и пиримидинов: синдром Леша-Нихена, ксантинурия (E80)

Нарушения обмена порфирина и билирубина (синдром Криглера-Найяра, болезнь Байлера, синдром Люси-Дрисколла) (E83)

Нарушение минерального обмена (болезнь Вильсона-Коновалова, гепатолентикулярная дегенерация) (E83)

4.14.3 Кистозный фиброз (муковисцидоз) с легочными проявлениями (E84.0) Дети-инвалиды с муковисцидозом

6.8

Кистозный фиброз (муковисцидоз) с другими проявлениями (с комбинированными проявлениями) (E84.8)

Кистозный фиброз неуточненный (E84.9)

5.1.1 Специфические расстройства речи и языка (F80) 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)

1.2 Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями психических функций

1

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)

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 возрасте причин (детский аутизм и расстройства аутистического спектра)

1.3

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) Дети-инвалиды с шизофренией, шизотипическими состояниями и бредовыми расстройствами, расстройствами настроения (аффективными расстройствами)

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

1.8

5.6.2 - 5.6.3 Органические, включая симптоматические, психические расстройства. (F04 - F09) Дети-инвалиды с преимущественными психическими расстройствами, расстройствами личности и поведения, обусловленными болезнью, повреждением или дисфункцией головного мозга различного генеза (кроме деменции)

1.5

Эмоциональные расстройства поведения, начинающиеся обычно в детском и подростковом возрасте (F90 - F98)

5.6.4 Дети-инвалиды с деменцией различного генеза (приобретенным органическим слабоумием)

1.6

5.7 Эпизодические и пароксизмальные расстройства (G40 - G47) Дети-инвалиды с преимущественными эпизодическими и пароксизмальными расстройствами различного генеза (различные формы эпилепсии)

1.4

Другие виды генерализованной эпилепсии и эпилептических синдромов (G40.4)

Синдром Ландау-Клеффнера (F80.3)

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) 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)

7.2

Спинальные амиотрофии (G12)

6.4 Экстрапирамидные и другие двигательные нарушения (G20 - G26)

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 аномалий (пороков развития) глаза

2

Дети-инвалиды - слепые

2.2

Последствия травм с необратимыми изменениями и очевидным нарушением зрения (T90.4)

Врожденные аномалии (пороки развития) глаза и уха (Q10 - Q17)

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 Глухонмота 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 Слепоглухонмота

9.1 - 9.8 Эссенциальная (первичная) гипертензия (I10) 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 органов и систем

6

Гипертензивная болезнь сердца (гипертоническая болезнь с преимущественным поражением сердца) (I11)

Гипертензивная (гипертоническая) болезнь с преимущественным поражением почек (I12)

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 кардиомиопатия (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) (T91.4)

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 (I44.2)

Фибрилляция и трепетание предсердий (I48)

Другие нарушения сердечного ритма (I49)

Первичная легочная гипертензия (I27.0)

Другие уточненные формы легочно-сердечной недостаточности (I27.8)

10.1 - 10.4 Хронические болезни нижних дыхательных путей (исключая астму) (J40 - J47) 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

Болезни легкого, вызванные внешними агентами (J60 - J70)

Другие респираторные болезни, поражающие главным образом интерстициальную ткань (J80 - J84)

Гнойные и некротические состояния нижних дыхательных путей (J85 - J86)

Другие болезни органов дыхания (J95 - J99)

Синдром Вильсона-Микити (P27.0)

Бронхолегочная дисплазия, возникшая в перинатальном периоде (P27.1)

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) 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

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)

11.5 Состояние, связанное с наличием искусственного отверстия (Z93) Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) пищеварительного тракта

9.1 Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) пищеварительного тракта, дыхательной, мочевыделительной системы

9

12.1 - 12.6 Буллезные дерматозы (L10 - L15) Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций 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

Линейный 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)

13.1 Артропатии (M00 - M25) 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 с движением (статодинамических) функций

7

Системные поражения соединительной ткани (M30 - M36)

Спондилопатии (M45 - M49)

13.2 Деформирующие дорсопатии. (M40 - M43) Дети-инвалиды с врожденными аномалиями (пороками развития) позвоночника, спинного мозга, грудной клетки, в том числе прогрессирующими

7.9

Врожденные аномалии (пороки развития позвоночника и костей грудной клетки) (Q76)

13.3 - 13.4 Нарушения плотности кости (M80 - M85) Дети-инвалиды с нарушениями плотности и структуры костной ткани

7.11

Другие остеопатии (M86 - M90)

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) Дети-инвалиды с преимущественными 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

Тубулоинтерстициальные болезни почек: исключая обструктивную уропатию и рефлюкс-уропатию (или гидронефроз - N13) и хронический обструктивный пиелонефрит (N11), количественной системы оценки нарушений мочевыделительной функции, функций эндокринной системы и метаболизма (N10 - N16)

Почечная недостаточность (включая хроническую болезнь почек) (N17 - N19)

Обструктивная уропатия и рефлюкс-уропатия (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, мочевого) (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) Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями мочевыделительной функции, нуждающиеся в диализе

6.10

Подготовительные процедуры для проведения диализа (Z49.0)

Экстракорпоральный диализ (Z49.1)

Другой вид диализа (Z49.2)

14.7 Наличие цистостомы (Z93.5) Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) мочевыделительной системы

9.3 Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) пищеварительного тракта, дыхательной, мочевыделительной системы

9

Наличие искусственных отверстий мочевого тракта (нефростомы, уретростомы, уретеростомы) (Z93.6)

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 врожденными аномалиями (пороками развития) позвоночника, спинного мозга, грудной клетки, в том числе прогрессирующими

7.9 Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций центральной нервной системы, нейромышечных, скелетных и связанных с движением (статодинамических) функций

7

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 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 - Q37)-

-Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями языковых и речевых функций различного

генеза, не включенные в другие целевые реабилитационные группы

5

15.5 - 15.6 Другие врожденные аномалии (пороки развития) органов пищеварения (Q38 - Q45) 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

Врожденные аномалии (пороки развития) желчного пузыря, желчных протоков и печени (Q44)
Синдром Алажилля (Q44.7)

15.7 Врожденные аномалии и пороки развития мочевой системы (Q60 - Q64) Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями мочевыделительной функции (кроме детей-инвалидов 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 нижних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией нижних конечностей

7.4 Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций центральной нервной системы, нейромышечных, скелетных и связанных с движением (статодинамических) функций

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 (Q66.8)

15.8.3 Синдактилия (Q70) Дети-инвалиды с ампутационными культями верхних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией верхних конечностей

7.6

15.8.4

(15.8.4.3.4 - при патологии кистей) Дефекты, укорачивающие верхнюю конечность (Q71)

Клешнеобразная кисть (Q71.6)

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) Дети-инвалиды с ампутационными культями нижних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией нижних конечностей

7.4

Врожденное отсутствие бедра и голени при наличии стопы (фокомелия) (Q72.1)

Врожденное отсутствие голени и стопы (Q72.2)

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) Дети-инвалиды с ампутационными культи верхних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией верхних конечностей

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 системы (синдром Поланда) (Q79.8) Дети-инвалиды с ампутационными культи верхних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией верхних конечностей

7.6

15.8.6 Врожденный множественный артрогрипоз (Q74.3) Дети-инвалиды с ампутационными культи 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) Дети-инвалиды с врожденными остеохондродисплазиями, незавершенным остеогенезом

7.10

Ахондрогенез (Q77.0)

Точечная хондродисплазия (Q77.3)

Ахондроплазия (Q77.4)

Дистрофическая дисплазия (Q77.5)

Хондрэктодермальная 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 (Q78.9)

15.9 Другие врожденные аномалии (Q80 - Q89)

-

- 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)

8

Хромосомные аномалии, не классифицированные в других рубриках (Q90 - Q99)

16.1.1 Термический ожог пищевода (T28.1) 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

Химический ожог пищевода (T28.6)

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 (T93)

Последствия травм, захватывающие несколько областей тела (T94)