



Додаток
до постанови Кабінету Міністрів України
від 27 грудня 2018 р. № 1162

ПЕРЕЛІК
тяжких захворювань, розладів, травм, станів, що дають право
працівнику на отримання відпустки без збереження заробітної
плати на дитину, якій не встановлено інвалідність

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань, розладів, травм, станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
Розділ I. Тяжкі перинатальні ураження нервової системи		
P10	Розрив внутрішньочерепних тканин та крововилив внаслідок пологової травми	тяжкий клінічний перебіг захворювання з виразним порушенням функціонального стану центральної нервової системи
P11	Інші пологові травми центральної нервової системи	—“—
P13	Пологове ушкодження скелета	—“—
P14	Пологове ушкодження периферичної нервової системи	—“—
P15	Інші пологові травми	
P20—P29	Розлади дихальної та серцево-судинної систем, що виникають у перинатальному періоді	
P35—P39	Інфекційні хвороби, специфічні для перинатального періоду	
P52	Внутрішньочерепний нетравматичний крововилив у плоду та новонародженого	
P55—P59	Гемолітична хвороба плоду та новонародженого, інші метаболічні енцефалопатії	
P90	Судоми у новонародженого	тяжкий клінічний перебіг захворювання з виразним порушенням функціонального стану центральної нервової системи
P91	Інші розлади церебрального статусу у новонародженого	—“—
P91.0	Ішемія мозку	тяжкий клінічний перебіг захворювання з виразним порушенням функціонального стану центральної нервової системи
P91.1	Набуті перивентрикулярні кісти у новонародженого	—“—
P91.2	Церебральна лейкомалляція у новонародженого	—“—
P91.4	Церебральна депресія у новонародженого	—“—
P91.5	Церебральна кома у новонародженого	—“—
P91.8	Інші уточнені розлади з боку мозку у новонародженого	—“—

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань, розладів, травм, станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
G93.9	Ураження головного мозку неуточненої етіології	— “—

Розділ II. Тяжкі вроджені вади розвитку

Q00-Q07	Вроджені вади розвитку нервової системи	тяжкий клінічний перебіг захворювання з виразним порушенням функціонального стану центральної нервової системи
Q20.0	Загальний артеріальний стовбур	задишка, ціаноз, легенева гіпертензія, застійна серцева недостатність, неоперабельність, залишкова патологія після корегуючої операції
Q20.4	Шлуночок з подвійним вхідним отвором	задишка, ціаноз, легенева гіпертензія, застійна серцева недостатність, неоперабельність, стан після паліативних та етапних операцій, серцева недостатність, ентеропатія, порушення ритму після гемодинамічної корекції
Q20.9	Вроджені вади розвитку серцевих камер та сполучень, не уточнені	неоперабельність
Q21.2	Дефект атріовентрикулярної перегородки, повна, проміжна, часткова	задишка, легенева гіпертензія, застійна серцева недостатність, неоперабельність, стан після паліативних та етапних операцій, залишкова патологія після корегуючої операції
Q21.4	Дефект аортопульмональної перегородки	легенева гіпертензія, застійна серцева недостатність, неоперабельність
Q22.6	Синдром правобічної гіпоплазії серця	задишка, ціаноз, легенева гіпертензія, застійна серцева недостатність, неоперабельність, стан після паліативних та етапних операцій, серцева недостатність, ентеропатія, порушення ритму після гемодинамічної корекції
Q22.8	Інші вроджені вади розвитку тристулкового клапана	— “—
Q23.4	Синдром лівобічної гіпоплазії серця	— “—
Q25.5	Атрезія легеневої артерії	— “—
Q24.6	Вроджена серцева блокада	до і після імплантації кардіостимулятора
Q75	Інші вроджені вади розвитку кісток черепа та обличчя	у разі порушення функції ковтання, смоктання, дихання, мови, зору
Q77	Остеохондродисплазія з дефектами росту трубчастих кісток та хребта	у разі потреби хірургічного лікування
Q79.6	Синдром Елерса — Данлоса	у разі стійких значних порушень функції опорно-рухового апарату та серцево-судинної системи і потреби у хірургічному лікуванні
Q80	Вроджений іхтіоз	генералізоване порушення зроговіння шкіри, що супроводжується еритродермією, утворенням міхурів

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань, розладів, травм, станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
		інтенсивним пластиначатим лущенням, системними змінами, є складовою ряду тяжких синдромів
Q81	Бульозний епідермоліз	поширені бульозні висипи, які супроводжуються утворенням ерозій/виразок на шкірі/слизових, порушенням внутрішніх органів і функції кінцівок
Q85	Факоматози, не класифіковані в інших рубриках	у разі порушення функції різних органів та систем і потреби у хірургічному лікуванні
Q87.1	Синдроми вроджених вад, що проявляються карликовістю	у разі стійких значних порушень різних органів та систем
Q87.3	Синдроми вроджених вад, що проявляються надмірним ростом (гіантізмом) на ранніх етапах розвитку	—“—
Q87.4	Синдром Марфана	у разі стійких значних порушень серцево-судинної системи, опорно-рухового апарату та потреби у хірургічному лікуванні
Q89.7 Q89.8	Численні вроджені вади розвитку	у разі порушення функції різних органів та систем, порушення поведінки та потреби у хірургічному лікуванні
Q90.0	Синдром Дауна	у разі порушення функції різних органів та систем, порушення поведінки та потреби у хірургічному лікуванні
Q91	Синдром Едвардса та синдром Патау	—“—
Q92	Інші трисомії та часткові трисомії аутосом, не класифіковані в інших рубриках	—“—

Розділ III. Рідкісні орфанні захворювання

E14	Цукровий діабет, неуточнений (рідкісні форми цукрового діабету (неонатальний цукровий діабет, MODY, генетичні дефекти функції бета-клітин)	у разі потреби в інсулінотерапії або з розвинутими незворотними хронічними ускладненнями
E16.1	Інші форми гіпоглікемії (гіперінсулінізм)	тяжкі гіпоглікемії внаслідок гіперфункції бета-клітин підшлункової залози, що потребують постійної медикаментозної корекції або оперативного лікування
E20.1	Псевдогіпопаратиреоз (хвороба Олбрайта)	тяжка патологія, що потребує постійної медикаментозної терапії
E20.8	Інші форми гіпопаратиреозу	—“—
E22.0	Акромегалія та гіпофізарний гіантізм	виражені порушення, які потребують постійного медикаментозного лікування у разі неможливості або недоцільності їх хірургічного лікування
E22.8	Інші стани гіперфункції гіпофізу (передчасне статеве дозрівання центрального походження)	виражені порушення, які потребують постійного медикаментозного лікування у разі неможливості або недоцільності їх

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань, розладів, травм, станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
		хірургічного лікування в дітей віком до 9 років
E23.0	Гіpopітутаризм	потреба в постійній замісній терапії
E23.2	Діабет нецукровий	—“—
E24.0, E24.3, E24.9, E27.0	синдром Кушинга	виражені порушення, які потребують постійного медикаментозного лікування у разі неможливості або недоцільності їх хірургічного лікування
E25.0	Вроджені адреногенітальні порушення, пов'язані з ферментною недостатністю	потреба в постійній замісній терапії препаратами глюокортикоїдів, мінералокортикоїдів
E27.1	Первинна адренокортикальна недостатність	—“—
E27.5	Гіперфункція мозкової речовини надниркових залоз	виражені порушення, які потребують постійного медикаментозного лікування у разі неможливості або недоцільності їх хірургічного лікування
E29.1, E34.5	Гіпофункція яєчок, синдром андрогенної резистентності, тестикулярна фемінізація (синдром)	потреба в постійній замісній гормональній терапії
E31.0	Аутоімунна полігландулярна недостатність (аутоімунний полігландулярний синдром, тип I)	—“—
E34.3	Карликовість, не класифікована в інших рубриках (тип Ларона, синдром Ларона)	рідкісний вид карликовості, лікування якої в Україні не проводиться
E70	Порушення обміну ароматичних амінокислот	виражені ураження нервової системи (розумова відсталість, епісіндром) та інших органів; діти, що отримують лікувальне харчування
E70.0	Класична фенілкетонурія	виражені ураження нервової системи (розумова відсталість, епісіндром) та інших органів; діти, що отримують лікувальне харчування
E70.1	Інші форми гіперфенілаланінемії	—“—
E70.2	Порушення обміну тирозину	виражені ураження центральної нервової системи та печінки
E70.8	Інші порушення обміну ароматичних амінокислот	—“—
E71	Порушення обміну амінокислот з розгалуженим ланцюгом та порушення обміну жирних кислот	виражені ураження органів та систем
E71.0	Хвороба “кленового сиропу”	—“—
E71.2	Порушення обміну амінокислот з розгалуженим ланцюгом, неуточнене	—“—
E71.3	Порушення обміну жирних кислот	—“—

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань, розладів, травм, станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
	(адренолейкодистрофія Аддісона — Шільдера)	
E72	Інші порушення обміну амінокислот	—“—
E72.0	Порушення транспорту амінокислот	—“—
E72.1	Порушення обміну сірковмісних амінокислот	—“—
E72.2	Порушення обміну циклу сечовини	—“—
E72.3	Порушення обміну лізину та гідроксилізину	—“—
E72.4	Порушення обміну орнітину	—“—
E72.5	Порушення обміну гліцину	—“—
E72.8	Інші уточнені порушення обміну амінокислот	—“—
E72.9	Порушення обміну амінокислот, неуточнене	виражені ураження органів та систем
E73	Непереносимість лактози	виражені прояви синдрому малабсорбції, дієтотерапія з використанням безлактозних сумішей
E73.0	Вроджена недостатність лактози	—“—
E74	Інші порушення обміну вуглеводів	виражені синдроми: гепатолієнальний і малабсорбції; ураження очей, центральної нерової системи, міопатичний синдром
E74.0	Хвороби накопичення глікогену	—“—
E74.1	Порушення обміну фруктози	—“—
E74.2	Порушення обміну галактози	—“—
E74.3	Інші порушення всмоктування вуглеводів у кишечнику	—“—
E75	Порушення обміну сфінголіпідів та інші хвороби накопичення ліпідів	виражені ураження органів та систем (прогресуюча деменція, амавроз, гепатолієнальний синдром)
E75.0	Гангліозидоз-GM2	—“—
E75.1	Інший гангліозидоз	—“—
E75.2	Інший сфінголіпідоз (крім хвороби Німана — Піка)	—“—
E75.3	Сфінголіпідоз, неуточнений	—“—
E75.4	Ліпофусциноз нейронів	—“—
E75.5	Інші порушення накопичення ліпідів (крім хвороби Гоше)	—“—
E75.6	Порушення накопичення ліпідів, неуточнене	—“—
E76	Порушення обміну гліказаміногліканів	виражені ураження органів та систем (гепатолієнальний синдром, ураження опорно-рухового апарату, затримка росту, кісткові деформації, контрактури, порушення зору та слуху, прогресуюча

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань, розладів, травм, станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
		розумова відсталість)
E76.0	Мукополісахаридоз, тип I	—“—
E76.1	Мукополісахаридоз, тип II	—“—
E76.2	Інші мукополісахаридози	—“—
E76.3	Мукополісахаридоз неуточнений	—“—
E76.8	Інші порушення обміну гліказаміногліканів	—“—
E76.9	Порушення обміну гліказаміногліканів, неуточнене	—“—
E77	Порушення обміну глікопротеїдів	виражені ураження органів та систем
E77.0	Дефекти післятранслянційної модифікації лізосомальних ферментів	—“—
E77.1	Дефекти розщеплення глікопротеїдів	—“—
E77.8	Інші порушення обміну глікопротеїдів	—“—
E77.9	Порушення обміну глікопротеїдів, неуточнене	—“—
E78	Порушення обміну ліпопротеїдів та інші ліпідемії	виражені ураження нервової та серцево-судинної систем
E78.0	Чиста гіперхолестеринемія	—“—
E78.1	Чиста гіпергліцидемія	—“—
E78.4	Інші гіперліпідемії	—“—
E79	Порушення обміну пуринів та піrimідинів	виражені ураження нервової системи та психіки
E79.1	Синдром Леша — Ніхена	виражені розумова відсталість, паралічі та парези, атоагресія
E80	Порушення обміну порфірину та білірубіну	виражені ураження центральної нервової системи та фотодерматит
E80.0	Спадкова еритропоетична порфірія	важкий фотодерматоз з ураженням очей, вушних раковин, пальців; спленомегалія, гемолітична анемія
E80.1	Порфірія шкіри пізня	виражені ураження нирок, очей
E80.2	Інші порфірії	—“—
E80.5	Синдром Кріглера-Найяра	хронічна анемія III ступеня ураження центральної нервової системи
E83	Порушення мінерального обміну	виражене ураження нервової системи (деменція), печінки, шкіри
E83.0	Порушення обміну міді (хвороба Вільсона — Коновалова)	—“—
E83.1	Порушення обміну заліза	виражене ураження печінки, кишечника; анемія II—III ступенів
E83.2	Порушення обміну цинку	виражені дисфункція шлунково-кишкового тракту, ураження шкіри

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань, розладів, травм, станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
		(акродерматит, алопеція)
E83.3	Порушення обміну фосфору	виражене ураження опорно-рухового апарату, остеопороз
E84	Кістозний фіброз (муковісцидоз)	виражене ураження легень
E84.0	Кістозний фіброз із легеневими симптомами	—“—
E84.1	Кістозний фіброз із кишковими симптомами	виражене ураження кишечнику, підшлункової залози та печінки
E84.8	Кістозний фіброз з іншими симптомами	меконеальний ілеус, атрезія жовчних ходів, атрезія порожньої кишки
E84.9	Кістозний фіброз, неуточнений (синдром Швахмана, недостатність функції підшлункової залози)	виражені синдром мальабсорбції, дисфункція кісткового мозку, метафізарна дисплазія
E88	Інші порушення обміну речовин	виражені порушення органів та систем
E88.0	Порушення обміну плазматичних білків, не класифіковані в інших рубриках	виражені ураження легень, печінки
E88.1	Ліподистрофія, не класифікована в інших рубриках	виражені парези/паралічі однієї або кількох кінцівок, гіперкінези, порушення координації
E88.2	Ліпоматоз, не класифікований в інших рубриках	виражені ураження центральної нервової системи з нейротрофічними та вираженими порушеннями
E88.9	Порушення обміну речовин, неуточнене	виражені ураження опорно-рухового апарату, мови, зору, слуху, стійкі органічні розлади функцій тазових органів
Q87.1	Синдроми вроджених вад розвитку, що проявляються карликівістю	вроджена патологія, яка потребує лікування препаратами гормона росту
	Синдром Прадера — Віллі	тяжка вроджена патологія з високим ризиком смертності, яка потребує мультидисциплінарного лікування
Q96.0—Q96.4, Q96.8, Q96.9	Синдром Тернера (синдром Шерешевського-Тернера)	вроджена патологія, яка потребує лікування препаратами гормона росту та/або препаратами статевих гормонів
Q97.0 Q97.3, Q97.8	Інші аномалії статевих хромосом, жіночий фенотип, не класифіковані в інших рубриках	у разі потреби в постійному лікуванні препаратами статевих гормонів
Q98.0—Q98.8	Інші аномалії статевих хромосом, чоловічий фенотип, не класифіковані в інших рубриках	—“—
C73	Злоякісне новоутворення щитоподібної залози	після хірургічного лікування — потреба в постійній замісній гормональній терапії
C74	Злоякісне новоутворення наднирника	—“—
D70	Агранулоцитоз	тяжкий клінічний перебіг захворювання
D71	Функціональні порушення поліморфноядерних нейтрофілів (хронічний (дитячий) гранулоцитоз)	—“—

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань, розладів, травм, станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
D72	Інші порушення лейкоцитів	—“—
D76.1	Гемофагоцитарний лімфогістіоцитоз	—“—
D76.2	Гемофагоцитарний синдром, пов'язаний з інфекцією	—“—
D80.0	Спадкова гіпогамаглобулінемія	у разі потреби постійної замісної терапії імуноглобулінами, наявності стійких або прогресуючих змін у бронхолегеневій системі, або центральній нервовій системі, або синдромом мальабсорбції з хронічною діареєю
D80.1	Несімейна гіпогамаглобулінемія	—“—
D80.2	Вибірковий дефіцит імуноглобуліну А (IgA)	—“—
D80.3	Вибірковий дефіцит підкласів імуноглобуліну G (IgG)	—“—
D80.5	Імунодефіцит з підвищеним рівнем імуноглобуліну M (IgM)	—“—
D80.6	Недостатність антитіл з близьким до нормального рівнем імуноглобулінів або з гіпергамаглобулінемією	—“—
D80.8	Інші імунодефіцити з переважним порушенням антитіл	—“—
D80.9	Імунодефіцит з переважним порушенням антитіл, неуточнений	у разі потреби постійної замісної терапії імуноглобулінами, наявності стійких або прогресуючих змін у бронхолегеневій системі, або центральній нервовій системі, або синдромом мальабсорбції з хронічною діареєю
D81	Комбіновані імунні порушення	недостатність Т- і В- ланки імунітету або високий рівень IgE в поєданні з рецидивними та хронічними захворюваннями інфекційної природи або стійким порушенням функцій органів та систем
D82	Імунодефіцити, пов'язані з іншими значними дефектами	—“—
D83.0—D83.2, D83.8, D83.9	Загальний варіабельний імунодефіцит	у разі потреби постійної замісної терапії імуноглобулінами, наявності стійких або прогресуючих змін у бронхолегеневій системі, або центральній нервовій системі, або синдромом мальабсорбції з хронічною діареєю
D84	Інші імунодефіцити	при недостатності системи комплементу або молекул адгезії в поєданні з рецидивними бактеріальними інфекціями, або рецидивним ангіоневротичним набряком з прогресуючим або стійким порушенням функцій органів та систем
H16.3	Інтерстиціальний (стромальний) і глибокий кератит (синдром Когана)	

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань, розладів, травм, станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
Розділ IV. Онкологічні, онкогематологічні захворювання		
C00—C75	Злоякісні новоутворення уточненої локалізації, які визначені як первинні або припустимо первинні	усі солідні злоякісні новоутворення I—IV стадій (за відсутності стадіювання за стадіями — локальна або поширенна форми захворювання) з моменту встановлення діагнозу у випадках, крім тих, коли пухлина або лікування призвели до втрати органа або стійкого порушення функції органа або системи організму;
		локалізований чи системний процес середнього та високого ступеня злоякісності з прогредієнтним розвитком;
		програма променевої, хіміо- та імунотерапії;
		дисфункція органів та систем внаслідок терапевтичної токсичності
C76—C80	Злоякісні новоутворення, неточно визначені, вторинні та неуточненої локалізації	—“—
C81—C96	Злоякісні новоутворення лімфоїдної, кровотворної та споріднених їм тканин	—“—
C96.3	Справжня гістіоцитарна лімфома	пухлина високого та проміжного ступеня злоякісності з прогредієнтним перебігом та порушенням функції органів і систем; інтенсивна хіміотерапія
C96.7	Інші уточнені злоякісні новоутворення лімфоїдної, кровотворної та спорідненої їм тканини	—“—
C96.9	Злоякісне новоутворення лімфоїдної, кровотворної та спорідненої їм тканини, неуточнене	—“—
C97	Злоякісні новоутворення самостійних (первинних) множинних локалізацій	усі солідні злоякісні новоутворення поширеної форми захворювання з моменту встановлення діагнозу у випадках, крім тих, коли пухлина або лікування призвели до втрати органа або стійкого порушення функції органа або системи організму; доброякісні новоутворення, що призводять до порушення функції органа або системи організму і не підлягають лікуванню
D10—D36	Доброякісні новоутворення	доброякісні новоутворення, що призводять до порушення функції органа або системи організму і не підлягають лікуванню
D37—D48	Новоутворення невизначеного або невідомого характеру	новоутворення, що призводять до порушення функції органа або системи організму і не підлягають лікуванню

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань, розладів, травм, станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
Розділ V. Дитячий церебральний параліч		
G80—G83	Церебральний параліч та інші паралітичні синдроми	стійкі тяжкі рухові порушення (парези однієї або більше кінцівок, генералізовані, гіперкінези, порушення координації тощо), поєднані з порушеннями мови, зору, слуху, ендокринною недостатністю, розладами функції тазових органів або без них
Розділ VI. Тяжкі психічні розлади		
F03	Неуточнена деменція	хворий потребує постійної допомоги
F06	Інші психічні розлади внаслідок ураження чи дисфункції головного мозку або внаслідок соматичної хвороби	стійкі порушення рівня функціонування, стійкі помірно виражені рухові порушення, поєднані з порушеннями мови, зору, слуху або без них, що призводять до соціальної дезадаптації
F07	Розлади особистості та поведінки внаслідок хвороби, ушкодження або дисфункції головного мозку	стійкі порушення мови: алалія, афазія, дизартрія тяжкого ступеня; виражені розлади функції тазових органів
F09	Органічний або симптоматичний психічний розлад, неуточнений	епілептиформні стани (один та більше великих нападів на місяць або, навпаки, часті малі, у тому числі без судом, два—три рази на тиждень)
F20	Шизофренія	затяжні психотичні стани протягом шести місяців і більше або безперервний прогресуючий перебіг
F31	Біполярний афективний розлад	затяжні психотичні стани протягом шести місяців і більше
F42	Обсесивно-компульсивний розлад	стійкі порушення рівня соціального функціонування
F50	Розлади, пов'язані із споживанням їжі	хронічні форми анорексії та булемії з вираженою соціальною дезадаптацією
F70	Розумова відсталість легкого ступеня	поєднана з вираженими порушеннями слуху, зору, мови, опорно-рухового апарату, функцій інших органів та систем, які призводять до стійкої соціальної дезадаптації, патологічних форм поведінки
F71	Розумова відсталість помірного ступеня	стійка затримка звичного розвитку
F72	Розумова відсталість тяжкого ступеня	—“—
F73	Глибока розумова відсталість	хворий потребує постійної допомоги
F84.0	Дитячий аутизм	порушений або аномальний розвиток, що проявляється у віці до трьох років
F84.1	Атиповий аутизм	—“—
F84.2	Синдром Ретта	часткова або повна втрата набутих навичок
F84.3	Інший дезінтеграційний розлад у дитячому	прогресуючі захворювання із зупинкою

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань, розладів, травм, станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
	віці (у тому числі деменція Геллера та Крамера — Польнова)	або регресом психічного розвитку
F84.4	Гіперактивний розлад, асоційований з розумовою відсталістю та стереотипними рухами	виражена глибока та тяжка розумова відсталість з руховою стереотипією та гіперактивністю
F90	Гіперкінетичні розлади	психічні стани, які призводять до стійкої соціальної дезадаптації
F95.2	Комбіновані голосові та множинні моторні тики (синдром де ля Туретта)	хронічний розлад у формі множинних голосових тиків з вибуховими, повторними вокалізаціями

Розділ VII. Цукровий діабет типу I (інсулінозалежний)

E10	Інсулінозалежний цукровий діабет	постійна потреба в інсулінотерапії
Розділ VIII. Гострі або хронічні захворювання нирок IV ступеня		
N00	Гострий нефритичний синдром — гломерулонефрит	тривалий перебіг або стійкий сечовий синдром
N01	Швидко прогресуючий нефритичний синдром (швидко прогресуючий або підгострозлюякісний гломерулонефрит)	торпідний перебіг, гормонорезистентний із сечовим синдромом та порушенням функції нирок або ураженням інших органів
N02	Рецидивна та стійка гематурія	стійкий сечовий синдром
N03	Хронічний нефритичний синдром (хронічний гломерулонефрит, гематурична форма)	або прояви гемоглобінурії з (або без) зниженням функції нирок
N04	Нефротичний синдром (гострого та хронічного гломерулонефриту або змішаної форми)	рецидивний перебіг, або гормоночутливий, торпідний перебіг, або гормонорезистентний з (або без) порушенням функції нирок та ураженням інших органів та систем
N06	Ізольована протеїнурія з уточненим морфологічним ураженням — протеїнурія ізольована (ізольований сечовий синдром)	тривалий перебіг або стійкий сечовий синдром
N07	Спадкова нефропатія, не класифікована в інших рубриках	з парціальним порушенням функції нирок
N10	Гострий тубулоінтерстиціальний нефрит	стійкий сечовий синдром або зниження парціальних функцій нирок
N11	Хронічний тубулоінтерстиціальний нефрит	єдиної нирки з порушенням або без порушення функції нирки
N14	Тубулоінтерстиціальні та тубулярні ураження, спричинені лікарськими засобами і важкими металами	сечовий синдром, гіпо- або гіпертензія з (або без) порушенням парціальних і тотальних функцій нирок
N17	Гостра ниркова недостатність	—“—
R39.2	Екстравенальна уремія	—“—
D59.3	Гемолітично-уремічний синдром	—“—
K76.7	Гепаторенальний синдром	—“—

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань, розладів, травм, станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
N08	Гломерулярні ураження при хворобах, класифікованих в інших рубриках	торпідний перебіг із сечовим синдромом з (або без) гіпертензією, з поліорганним ураженням, з (або без) порушенням функції нирок
N16	Ниркові тубулолінтерстиціальні ураження при хворобах, класифікованих в інших рубриках	торпідний перебіг із сечовим синдромом з (або без) гіпертензією, з поліорганним ураженням, з (або без) порушенням функції нирок
M08	Ювенільний артрит	—“—
M30—M36	Системні хвороби сполучної тканини	—“—
D69	Пурпурта інші геморагічні стани	—“—
N18	Хронічна ниркова недостатність	стійке порушення функції нирок
N19	Неуточнена ниркова недостатність	—“—
N31	Нервово-м'язова дисфункція сечового міхура, не класифікована в інших рубриках	гіперрефлекторний (спастичний) або гіпорефлекторний стани (гіпотонічний стан стінки сечового міхура із стійкими проявами нетримання сечі: енурез, імперативне нетримання сечі, затримка сечі)
Q62	Вроджені порушення прохідності ниркової миски (гідронефроз) та вроджені аномалії сечоводу (мегауретероміхурово-сечовідний рефлюкс)	необоротні прогресуючі ураження одночасно обох нирок або ураження єдиної нирки за відсутності другої нирки, що виявляються зморщенням нирок та хронічною нирковою недостатністю
Q64	Інші вроджені вади розвитку сечової системи (екстрофія сечового міхура)	стійке повне або часткове нетримання сечі, сечові нориці, що не піддаються лікуванню, необхідність постійної катетеризації оперативно сформованого сечового резервуара з відрізка кишечника
Q87.8	Інші уточнені синдроми вроджених вад, не класифіковані в інших рубриках (синдром Альпорта)	стійка або рецидивна гематурія з (або без) тугоувістю та з (або без) порушенням функції нирок

Розділ IX. Тяжка травма

S05.2	Рвана рана ока з випаданням або втратою внутрішньоочної тканини	
S05.7	Відрив очного яблука	
S06	Внутрішньочерепна травма	тяжкий клінічний перебіг захворювання з виразним порушенням функціонального стану центральної нервової системи
S12	Перелом шийного відділу хребта	тяжкий клінічний перебіг захворювання з виразним порушенням функціонального стану спинного мозку
S13	Вивих, розтягнення та перенапруження капсулярно-зв'язкового апарату на рівні шиї	—“—
S14	Травма нервів та спинного мозку на рівні	—“—

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань, розладів, травм, станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
	шиї	
S24	Травма нервів та спинного мозку в грудному відділі	—“—
S32	Перелом попереково-крижового відділу хребта і кісток таза	тяжкий клінічний перебіг захворювання з виразним неврологічним дефіцитом
S33	Вивихи, розтягнення та перенапруження капсулярно-зв'язкового апарату поперекового відділу хребта і таза	—“—
S34	Травми нервів поперекового відділу спинного мозку на рівні живота, нижньої частини спини і таза	—“—
S42—S47	Травми плечового поясу та плеча	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
S48	Травматична ампутація плеча та плечового поясу	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
S49	Інші та неуточнені травми плеча та плечового поясу	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
S52—S57	Травми ліктя та передпліччя	—“—
S58	Травматична ампутація передпліччя	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
S62—S67	Травми зап'ястка та кисті	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
S68	Травматична ампутація зап'ястка і кисті	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
S72—S77	Травми ділянки кульшового суглоба та стегна	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
S78	Травматична ампутація на рівні кульшового суглоба та стегна	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
S82—S89	Травми коліна і гомілки	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
S88	Травматична ампутація гомілки	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
S92—S99	Травми ділянки гомілково-ступневого суглоба та ступні	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
S98	Травматична ампутація на рівні гомілково-ступневого суглоба та ступні	анатомічна відсутність органів, що зумовлює значні стійкі функціональні порушення
M95.5	Набута деформація таза	деформації, які різко порушують функції опорно-рухового апарату
Q71.4—Q71.9	Дефекти, що спричиняють укорочення верхньої кінцівки	вроджена деформація, яка зумовлює стійкі значні обмеження рухів та функцій опорно-рухового апарату

Код згідно з міжнародною статистичною класифікацією хвороб МКХ-10	Назва захворювань, розладів, травм, станів	Характеристика клінічного перебігу захворювання та функціонального стану органів і систем
Q72.4—Q72.9	Дефекти, що спричиняють укорочення нижньої кінцівки	—“—
Q73.8	Інші дефекти, що спричиняють укорочення кінцівки (кінцівок), неуточнені	—“—
T20-25	Термічні та хімічні опіки зовнішньої поверхні тіла, уточнені за локалізацією	стійкі значні порушення функцій опорно-рухового апарату
T26.2	Термічний опік, наслідком якого є розрив та руйнування очного яблука	—“—
T26.7	Хімічний опік, наслідком якого є розрив та руйнування очного яблука	—“—
T34	Відмороження з некрозом тканин	—“—
Z93.0	Наявність трахеостоми	
Розділ X. Стани, що потребують трансплантації органа		
Розділ XI. Стани, що потребують паліативної допомоги		