

Правительство Республики Таджикистан

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

Об Перечне медицинских показаний, дающих право детям-инвалидам до 18-ти лет на получение социальной пенсии

В соответствии со [статьей 30](#) Закона Республики Таджикистан "О страховых и государственных пенсиях" и [статьей 51](#) Закона Республики Таджикистан "О нормативных правовых актах" Правительство Республики Таджикистан постановляет:

1. Утвердить Перечень медицинских показаний, дающих право детям-инвалидам до 18-ти лет на получение социальной пенсии (прилагается).

2. Признать утратившим силу постановление Совета Министров Республики Таджикистан от 7 апреля 1994 года, [№ 155](#) "Об утверждении Списка медицинских показаний дающих право детям-инвалидам с детства до 18-ти лет на получение социальной пенсии".

3. Настоящее постановление ввести в действие с 1 января 2013 года.

Председатель

Правительства Республики Таджикистан

Эмомали Рахмон

г. Душанбе,

от 2 октября 2012 года, №543

Утвержден

постановлением Правительства Республики Таджикистан

от 2 октября 2012 года, №543

Перечень медицинских показаний, дающих право детям-инвалидам до 18-ти лет на получение социальной пенсии

I. Перечень медицинских показаний, дающих право на получение социальной пенсии в течении двух лет.		
№ п/п	Перечень заболеваний и патологических состояний	Характеристика клинических показаний и функционального состояния
1. Психические заболевания		
1.1.	Эпилепсия	Частые терапевтические резистентные припадки (1 и более больших дневных припадков в месяц или частые 2-3 раза в неделю малые или бессудорожные припадки). Затяжные психотические состояния продолжительностью 6 месяцев и более, эпилептическое слабоумие.
1.2.	Шизофрения и другие эндогенные психозы для детей в возрасте старше 14 лет	Затяжные психотические состояния продолжительностью 6 месяцев и более. Выраженное стойкое слабоумие.
1.3.	Умственная отсталость (олигофрения)	Умственная отсталость в умеренной, тяжёлой или глубокой степени. Умственная отсталость в степени умеренной, тяжёлой степени в сочетании с выраженными нарушениями

		слуха, зрения, речи, опорно-двигательного аппарата и функций других органов или систем, приводящие к стойкой социальной дезадаптации ребенка.
1.4.	Органическое поражение головного мозга	Деменция, обусловленная органическим поражением головного мозга (менингит - энцефалит, опухоль мозга и другие).
2. Заболевания нервной системы		
2.1.	Последствия перенесенной нейроинфекции а) энцефалиты б) менингоэнцефалиты	Стойкие выраженные двигательные нарушения (параличи или глубокие парезы двух и более конечностей. Стойкие генерализованные гиперкинезы, расстройства координации и т. д.) резко нарушающие возможности передвижения, самообслуживания. Умеренно выраженные стойкие двигательные нарушения (парезы конечностей. Стойкие генерализованные гиперкинезы, нарушения координации и т.д.) сочетающиеся с нарушениями речи, зрения, слуха, приводящие к стойкой социальной дезадаптации ребенка.
2.2.	Последствия перенесенного миелиита	Стойкие выраженные двигательные нарушения (параличи или глубокие парезы двух и более конечностей) и нарушение функции органов малого таза
2.3.	Последствия перенесенной полирадикулоневропатии	Стойкие выраженные двигательные нарушения (параличи или глубокие парезы двух и более конечностей) и нарушение функции органов малого таза
2.4.	Эпилепсия	Наличие эпилептических припадков 4 раза и более в месяц и умеренное снижение интеллекта
2.5.	Последствия тяжелой родовой черепно-мозговой травмы	Стойкие выраженные двигательные нарушения (параличи или глубокие парезы двух и более конечностей. Стойкие генерализованные гиперкинезы. Расстройства координации и т.д. Частые эпилептические приступы. Задержка психической и речевой функции.
3. Нейрохирургические заболевания		

3.1.	Опухоли головного мозга (внутричерепные, доброкачественные, злокачественные, метастатические, кистозные, солидные).	Нарушение движений в руках и ногах, афазия, эпилептические припадки, умственная отсталость. гиперкинезия, невозможность себя обслуживать.
3.2.	Опухоль позвоночника и спинного мозга, дермоидные кисты спинного мозга.	Параплегия в руках и ногах, невозможность самостоятельно ходить, нарушение функции тазовых органов (по типу задержки и недержание мочи и стула).
3.3.	Остаточное явление ушиба головного мозга тяжелой степени, диффузное аксональное повреждение, состояние после операции декомпрессивной трепанации.	Длительное вегетативное состояние (более 1-го месяца). Посттравматический эпилептический синдром (1-2 раза в месяц). Плегия или парезы в руках и ногах, афазия, умственная отсталость, снижение зрения (< от 0,5 OU).
3.4.	Гидроцефалия посттравматическая, врожденная и другой последствие.	Состояние после (ликворшунтирующих) операций, парезы и параличи рук и ног эпилептический синдром, увеличение объема головы более 5 см от нормы, грубое снижение зрения.
3.5.	Арахноидальная ликворная киста головного мозга, сириномиелия.	Состояние после операции, эпилептический приступ (1-2 раза в месяц, применения противосудорожных препаратов), снижение зрения (<от 0,5 OU), парезы и параличи рук и ног, нарушение функций тазовых органов по типу недержание мочи и стула.
3.6.	Остаточное явление травм позвоночника и спинного мозга.	Группа С, Д. Паралич рук и ног, невозможность самостоятельно ходить, состояние после операции, нарушение функций тазовых органов (по типу недержания мочи и стула).
4. Злокачественные опухоли		
4.1.	Лимфомы (болезнь Ходжкина и лимфосаркома)	Поражение лимфоузлов периферии, средостения, брюшной полости, забрюшинного пространства, печени и селезенки. Появление сыпи на коже тела, повышение температуры тела и похудение. I - III стадии,
4.2.	Нейробластома	Наличие опухоли в брюшной полости и забрюшинном пространстве, средостении, боли в области опухоли, интоксикация, расширение сосудистого рисунка на передней брюшной стенке и грудной клетке. Асцит. I - III стадии.
4.3.	Тератобластома	Наличие опухоли в средостении, крестцово-копчиковой части, боли в области опухоли, нарушение выделительной функции органов малого таза, интоксикация. I - III стадии.

4.4.	Рак носоглотки	Затруднение или отсутствие носового дыхания. Кровотечение из носа при распадающейся опухоли, зловонный запах из опухоли, похудение, боли в области опухоли, анемия, интоксикация. I - III стадии.
4.5.	Эмбриональный рак печени	Увеличение объёма живота, наличие опухоли в брюшной полости (печени), увеличение печени в III-IV стадии, увеличение сосудистого рисунка на коже живота, анемия, боли в животе. I - III стадии,
4.6.	Рак кожи	Наличие опухоли на коже, наличие язв, светобоязнь, интоксикация. I - III стадии.
4.7.	Гистиоцитоз	Наличие опухоли в области костей лба головы, повышение температуры тела, интоксикация, разрушение костей. I - III стадии.
4.8.	Саркома мягких тканей: а) ангиосаркома; б) фибросаркома; в) рабдомиосаркома; г) другие злокачественные опухоли мягких тканей.	Наличие опухоли в мягких тканях, боли в области образования, интоксикация I - II стадии, органосохранные операции.
4.9.	Опухоли головного мозга	Наличие опухоли в головном мозге, головные боли, тошнота, нарушение ориентации, интоксикация. I-III стадии
4.10.	Рак верхней челюсти	Наличие опухоли в верхней челюсти, интоксикация, боли в области опухоли, кровотечения из опухоли I - III стадии.
4.11.	Меланома кожи	Наличие опухоли на коже (больше всего на лице), анемия, метастазы в периферические лимфатические узлы. I - III стадии.
4.12.	Рак щитовидной железы	Увеличение в объёме щитовидной железы, головные боли. Раздражительность, похудение, охриплость голоса, интоксикация. I - III стадии.
4.13.	Нефробластома	Наличие опухоли в забрюшинном пространстве и брюшной полости (почка), макрогематурия, анемия, похудение, общая слабость, I - II стадии, органосохранные операции.
4.14.	Саркома костей: а) остеогенная саркома; б) хондросаркома; в) саркома Юинга; г) другие виды злокачественных опухолей костей.	Появление болей в пораженных конечностях, нарушения функций в пораженных конечностях, расширение сосудистого рисунка над опухолью, похудение интоксикация, анемия. I-II стадии, органосохранные операции.
	5. Кожные заболевания	

5.1.	Псориаз	Появление папулы, бляшек, с болями в суставах тяжелой формы. Суставные боли тяжелой формы, с появлением папулы, бляшек, корочек сероватого цвета.
5.2.	Атопический дерматит	Тяжелая степень заболевания, патологические элементы покрывают всю поверхность кожи, кроме носогубного треугольника и ладоней.
5.3.	Экзема	Продолжающаяся заболеваемость с детства. Осложнения (влияющие факторы): пищевая аллергия, атоническая форма (эпизод, геморрагическая лихорадка, бронхиальная астма).
6. Заболевания туберкулёзом		
6.1	Туберкулёз внутригрудных лимфатических узлов	В форме сырообразного распространения свищи, бронхов, лимфатических узлов, ателектаз и плевриты.
6.2.	Плеврит туберкулёзной этиологии	Сложное течение (гнойный, липкий и сырообразная форма казеоза с острой интоксикацией).
6.3.	Миллиарный туберкулёз	С поражением двух или более внутренних органов.
6.4.	Инфильтративный туберкулёз лёгких	Повторное обострение без тенденции на облегчение с продолжающимся выделением микробов, адаптация к медикаментам и сопутствующие заболевания (ВИЧ, сахарный диабет и др.).
6.5.	Казеозная пневмония	Прогрессирующее течение с тенденцией к обширному распространению с осложнением лёгких и плевры.
6.6.	Крупные туберкуломы лёгких (более 4 см.)	С прогрессирующим течением: бронхогенное распространение и микробовыделение.
6.7.	Диссеминированный : туберкулёз легких.	Острое течение с признаками обширных изменений в лёгких.
6.8.	Туберкулёз трахеи, гортани и бронхов	В форме активного свища и язвенной формы.
6.9.	Состояние после хирургического вмешательства, связанного с туберкулёзом лёгких	Состояние после внеплевральной торокопластики. Состояние после удаления плевры, связанной с эмпиемой Лобэктомия, билобэктомия или бисегментарная резекция с благоприятным исходом.
6.10.	Туберкулёз нервной системы: туберкулёз оболочек головного мозга	В активном периоде.
6.11.	Туберкулёз костей и суставов:	В активном периоде без осложнений.

	туберкулёз позвоночника, тазобедренных и коленных суставов. Состояние после операции в костях и суставах без осложнения.	
6.12.	Туберкулёз периферических лимфатических узлов (подчелюстные, шейные, подмышечные и паховые)	С осложнением (свищи, язвы).
6.13.	Туберкулёз кишечника, брюшины и мезентериальных лимфатических узлов.	В активной стадии с осложнениями в форме перфорации кишечника, кишечных кровотечений и частичный запор с асцитом.
6.14.	Туберкулёз почек: при наличии НМГ 1- 2 степени. Состояние после нефрэктомии, связанное с туберкулёзом почек (благоприятное течение)	Нарушения функции почек 1-2 степени в активной стадии.
7. Поражения и заболевания глаз		
7.1.	Двусторонние врожденные и приобретенные поражения органов зрения	Стойкое снижение остроты зрения до 0,2 (с коррекцией) в лучшем видящем глазу или снижение поля зрения в лучшем видящем глазу до 25шС точки фиксации во всех направлениях.
7.2.	Отсутствие или слепота одного глаза. Субатрофия глазного яблока. Анофтальм односторонний.	Снижение зрения в другом глазу до 0,4 (с коррекцией) или снижение поля зрения до 30ш С точки фиксации во всех направлениях
7.3.	Анофтальм двухсторонний	
7.4.	Последствия травм органов зрения. Заболевание век, слезных путей, орбиты, патология и врожденная аномалия век орбиты, воспалительные заболевания с последствием поражения зрительных функций или подвижность на глазах.	Слепота одного глаза или снижение остроты зрения в другом глазу до 0,02 с коррекцией до 5ш сужение границ поля зрения.
7.5.	Заболевания роговицы, приводящие к снижению остроты зрения.	Острота зрения в лучшем глазу до 0,2 - 0,09 с коррекцией. Неизлечимое снижение остроты зрения в лучшем глазу до 0,08 - 0,04 с коррекцией. Снижение остроты зрения в лучшем глазу от 0,04 и ниже с коррекцией.
7.6.	Состояние после кератопротезирования и кератопластики	На 2 года до операции. После операции по состоянию зрения.
7.7.	Заболевания радужки. С 10-ти летнего возраста учитывается поле зрения	Снижение остроты зрения в лучшем глазу до 0.2 - 0,09 с коррекцией, сужение границ поля зрения до 30ш.

		Снижение остроты зрения в лучшем глазу до 0,08 - 0,04 с сужением границ поля зрения до 20ш. Снижение остроты зрения в лучшем глазу до 0,04 и ниже с сужением границ поля зрения до 20ш.
7.8.	Заболевания хрусталика. Врожденная катаракта. Выраженные изменения функций развивающиеся в результате снижения остроты зрения или частых обострений на обоих глазах.	Острота зрения в лучшем глазу до 0,2 - 0,09 с коррекцией. Снижение остроты зрения в лучшем глазу до 0,08 - 0,04 с коррекцией. Снижение остроты зрения в лучшем глазу от 0,04 и ниже с коррекцией.
7.9.	Афакия. Артифакия. С 10-ти летнего возраста учитывается поле зрения.	В случае двухсторонней афакии или артифакии с понижением остроты зрения в лучшем глазу от 0,3- 0,4 с коррекцией. В случае односторонней афакии или артифакии со снижением остроты зрения до 0,1 с коррекцией.
7.10.	Глаукома	Глаукома с остротой зрения в лучшем глазу от 0.2- 0,09 с коррекцией, снижение границ поля зрения до 20ш. Глаукома со снижением остроты зрения до 0,08- 0.04, с сужением границ поля зрения до 20ш. Глаукома (терминальная глаукома) снижение остроты зрения до 0,04 и ниже с сужением поля зрения до 5-10ш.
7.11.	Хориоретинит Дегенеративные изменения	Снижение остроты зрения в лучшем глазу до 0.2 - 0,09 с коррекцией, сужение границ поля зрения до 30ш. Снижение остроты зрения в лучшем глазу до 0,08 - 0,04 с сужением границ поля зрения до 20". Снижение остроты зрения в лучшем глазу до 0,04 и ниже с сужением границ поля зрения до 20ш.
7.12.	Отслойка сетчатки. Отслойка сетчатки после операции.	При снижении зрения до 0,4-0,2 в лучшем глазу. При снижении остроты зрения до 0,1-0,04 в лучшем глазу. Снижение остроты зрения до 0,04 и ниже в лучшем глазу.
8. Заболевания внутренних органов		
8.1.	Врождённые (поликистоз) и приобретённые болезни легких (хроническая пневмония, бронхиальная астма тяжёлая форма)	Стойкая дыхательная недостаточность и более степени или тяжёлые и частые приступы бронхиальной астмы - 4 или более раза в году, приводящие к социальной дезадаптации ребёнка
8.2.	Заболевания бронхолегочной системы у детей с врождёнными иммунодефицитным и состояниями	С момента установления диагноза.

8.3.	Фенилкетонурия Экссудативная энтеропатия	С момента установления диагноза.
8.4.	Заболевания, патологические состояния, пороки желудочно-кишечного тракта, печени и желчевыводящих путей, болезнь Коновалова Вильсона (гепатоцеребральная дистрофия) хронический агрессивный гепатит, непрерывно-рецидивирующий язвенный процесс (неспецифический язвенный колит), терминальный илеит	Стойкое, резко выраженное нарушение функции пищеварения или печени.
8.5.	Заболевания, патологические состояния, пороки развития системы кроветворения: Лейкоз острый. Врожденные или приобретенные гемолитические анемии. Гипо - апластическая анемия. Геморрагический васкулит-капилляротоксический нефрит Хроническая тромбоцитопения	С момента установления диагноза. В течении года более 1 криза, снижение гемоглобина менее 100,0г/л. Сочетание двух и более синдромов с течением заболевания более 2 месяцев Ежегодные обострения, капилляротоксический нефрит. Количество тромбоцитов менее 100.0xЮ.9/л
8.6.	Тубулопатии: а) Фосфат-диабет б) Псевдогипоальдостеронизм в) Тубулопатии с ведущим синдромом нефрокальциноза.	Нарушение систем транспорта фосфатов в проксимальных канальцах почек, обуславливает фосфатурию, гипофосфатемию, развитие рахитических изменений скелета, не поддающиеся лечению обычными дозами витамина Д2. Резистентность рецепторов эпителия канальцев к альдостерону, приводящие к потере Na и K с мочой и развитию гиперкалиемии, метаболическому ацидозу. Нарушение метаболизма магния и кальция, образование нефрокальциноза.
9. Хирургические заболевания и анатомические деформации, дефекты и деформации		
9.1.	Заболевания, повреждения пороки развития пищевода, желудочно-кишечного тракта и мочевыводящих путей (состояние после тотальной резекции желудка или толстой кишки или 2/3 тонкой кишки хроническая кишечная спаечная непроходимость с множественными свищами, не поддающимися коррекции, непроходимость пищевода с наложенной гастростомой и т.п.)	Стойкое резко выраженное нарушение функций пищеварения или мочевого выделения. Стойкое выраженное недержание мочи и кала, каловые, мочевые и мочеполовые свищи, не поддающиеся хирургической коррекции или не подлежащие по срокам хирургическому лечению.

9.2.	Заболевания, патологические состояния, повреждения пороки развития костей и суставов	Культы бедра. Врождённое недоразвитие одной или более конечностей с выраженными стойкими нарушениями функций. Отсутствие одной конечности или ее сегмента, приводящие к выраженному нарушению функций. Деформация позвоночника и грудной клетки III-IV степени. резко нарушающие опорнодвигательные функции или приводящие к нарушениям функции органов дыхания или кровообращения II степени. Нарушение функций верхней или нижней конечности вследствие паралича или врождённого отсутствия сегмента
9.3.	Системное поражение скелета (несовершенное костеобразование, фиброзная дисплазия, болезнь Олье, эпифизарная дисплазия, т.ч множественных хондродисплазий и т.д.), рахитоподобные заболевания.	Нарушение функции опорно-двигательного аппарата за счёт деформации костного скелета, контрактуры и анкилозы суставов двух или более конечностей. Патологические изменения костной ткани (остеопороз, хрящевые включения), приводящие к патологическим переломам и деформациям.
9.4.	Врождённые пороки развития лица с частичной или полной аплазией органов, приобретённые дефекты и деформация мягких тканей и лицевого скелета	Нарушение функции дыхания, жевания, глотания, речи.
10. Заболевания и патологические состояния опорно-двигательных органов		
10.1.	Врожденная аномалия верхних конечностей	Нарушение функции верхних конечностей.
10.2.	Синостоз радиоульнарный	Уменьшение функции верхних конечностей.
10.3.	Синдактилия	Нарушение функции кисти.
10.4.	Врожденный вывих бедра или бёдер	В случае имеющихся осложнений (асептического некроза, контрактура тазобедренного сустава с нарушением функции).
10.5.	Остаточные явления неправильно сросшихся переломов костей	Укорочение в нижних конечностях более 4 см.
10.6.	Укорочение нижней конечности	До 7 лет-выше 4 см; с 7 до 14 лет-4-7 см; с 14 лет и старше - от 7 см и более.
10.7.	Остаточные явления неправильно сросшихся около и внутри суставных переломов	С нарушением функции суставов в афункциональном состоянии.

	мов	
10.8.	Врождённый сколиоз	IV степени.
10.9.	Амниотические перетяжки	Тяжёлой степени.
10.10	Высокое стояние лопатки	С полным нарушением функции плечевого сустава.
10.11	Хронический остеомиелит конечностей с остаточными явлениями	Нарушение функции, наличие свища.
10.12	Плоско-вальгусная стопа	Тяжёлая степень.
10.13	Остаточные явления эпифизарного остеомиелита	С нарушением движения и опоры.
10.14	Посттравматические анкилозы и контрактуры крупных суставов	Афункционально состояние.
10.15	Неустойчивость крупных суставов	Нарушение опорности и функции суставов.
10.16	Ложный сустав плеча и предплечья	При всех видах.
10.17	Анкилоз и контрактура пальцев	С нарушением функции кисти.
11. Болезни сердца		
1.1	Врожденные пороки сердца крупных сосудов (оперативные), состояние после оперативного вмешательства на сердце и крупных сосудах.	Хроническая сердечно-сосудистая недостаточность 2-3 степени.
12. Заболевания уха, горла и носа		
12.1	Нейросенсорная тугоухость -III - IV степени с периферическим расстройством вестибулярной функции.	Выраженное снижение слуха и головокружение, приводящее к необходимости постоянного ухода за ними.
12.2	Отогенные и риногенные внутричерепные осложнения (отогенный и риногенный менингит, тромбоз сигмовидного синуса, сепсис и абсцессы головного мозга)	Состояние после радикальной операции на ухе или придаточных пазух носа и остаточные явления после внутричерепного осложнения в виде постоянной головной боли, головокружения и снижение слуха III-IV степени
12.3	Рецидивирующие формы папилломатоза гортани у детей (более 3 рецидивов в год).	Симптомы дыхательной недостаточности II-III степени и выраженное нарушение голоса.
13. Иммунодефицитные состояния		
13.1	Врожденные иммунодефициты. Врожденный дефицит	С момента установления диагноза.

	ферментов пуринового обмена.	
14. Болезни на основании которых детям, чьи родители были участниками ликвидации аварии на Чернобыльской АЭС, устанавливается инвалидность		
14.1	Гемопатия	а) лейкопения с тенденцией к агранулоцитозу (лейкоциты ниже ; 3×10^9 /л и менее), гранулоциты 20% и ниже; б) анемия, гемоглобин 8 г/л и ниже, с тенденцией к ретикулоцитопении, при этом ЦП 0,8-1.0. сывороточное железо 12 и более ммоль/л.; в) Тромбоцитопения (тромбоциты 150×10^9 /л и ниже).
14.2	Врожденные пороки развития	Все врожденные пороки развития с нарушением функционального состояния органов и систем (в т.ч. первичные остеохондропатии).
14.3.	Все злокачественные опухоли головы, шеи, средостения. кожи, дыхательной, сердечно-сосудистой и мочевыделительной систем	Нарушение функционального состояния органов и систем.
14.4.	Иммунодефицитное состояние	Часто болеющие дети (4 раза и более в год, частые простудные и инфекционные заболевания) с изменениями в показателях иммунного статуса; иммуноглобулины: А - 300 мг% и ниже, М - 600 мг% и ниже, G - 900 мг% и ниже. Снижение от нормы Т и В лимфоцитов.
15. Ожоговые заболевания		
15.1.	Послеожоговые обезображивающие рубцы области лица и шеи.	
15.2.	Послеожоговые стягивающие рубцы области головы и шеи.	
15.3.	Послеожоговые стягивающие рубцы области шеи.	
15.4.	Послеожоговые стягивающие рубцы области руки и тела.	
15.5.	Деформирующие рубцы области суставов: - лучезапястный сустав (контрактура); - локтевой сустав (контрактура); - плечевой сустав.	
15.6.	Контрактура рук и ног II - III ст.	
15.7.	Синдактилия пальцев рук.	
15.8.	Послеожоговые деформирующие рубцы области бёдер.	
15.9.	Контрактура коленного сустава II- III ст.	
15.10.	Контрактура пальцев обеих стоп II - III ст.	
II. Медицинские показания, дающие право на получение социальной пенсии в период до достижения 18 лет		
№ п/п	Перечень заболеваний и патологических состояний	Характеристика клинических показаний и функционального состояния
1. Психические заболевания		
1.1.	Олигофрения или слабоумие различного генеза	Степени идиотии или имбецильности.

2. Нервные заболевания		
2.1.	Детский церебральный паралич	Стойкие выраженные двигательные нарушения (параличи или глубокие парезы двух и более конечностей. Стойкие генерализованные гиперкинезы. Расстройство координации и т.д.) резкие нарушающие возможности передвижения, самообслуживания. Умеренно выраженные стойкие двигательные нарушения (парезы конечностей. Стойкие генерализованные гиперкинезы, нарушения координации и т.д.) сочетающиеся с нарушениями речи, зрения, слуха, приводящие к стойкой социальной дезадаптации ребенка.
2.2.	Гидроцефалия	Чрезмерное увеличение черепа, расширение желудочков мозга, атрофия мозга и зрительных нервов
2.3.	Микроцефалия	Стойкие выраженные параличи и глубокие парезы. Задержка психических и речевых функций
2.4.	Последствия полиомиелита	Стойкие выраженные двигательные нарушения (параличи или глубокие парезы двух и более конечностей)
2.5.	Последствия нейроинфекции	Стойкие глубокие параличи конечностей (параличи или глубокие парезы двух и более конечностей), воспаление черепно мозговых нервов, гиперкинезы и часто повторяющиеся эпилептические приступы - 4 и более раз в месяц.
2.6.	Наследственные и дегенеративные заболевания нервной системы а) Миопатии; б) Спинальные амиотрофии; в) Прогрессирующая мышечная дистрофия; г) Другие наследственные	Атрофия мышц конечностей и туловища. Ограничение передвижения. Расстройство координации. Умеренное снижение интеллекта (из анамнеза наследственные заболевания и родственный брак).
4.6.	Рак кожи	Наличие опухоли на коже, наличие язв, светобоязнь, интоксикация. IV стадия.
4.7.	Гистиоцитоз	Наличие опухоли в области костей лба, головы, интоксикация, разрушение костей. IV стадия.
4.8.	Саркома мягких тканей, в том числе ангиосаркома, фибросаркома, рабдомиосаркома и другие злокачественные опухоли мягких тканей	Наличие опухоли в мягких тканях, распад опухоли, кровотечение, интоксикация. III-IV стадии, калечащие операции (ампутация, экзартикуляция).
4.9.	Опухоли головного мозга	Наличие опухоли в головном мозге, головные боли, тошнота, нарушение

		ориентации, интоксикация. IV стадия.
4.10.	Рак верхней челюсти	Наличие опухоли в верхней челюсти, интоксикация, кровотечения из опухоли, боли. IV стадия.
4.11.	Меланома кожи	Наличие опухоли на коже, больше всего на лице, анемия, метастазы в периферические лимфатические узлы. IV стадия.
4.12.	Рак щитовидной железы	Увеличение в объёме щитовидной железы, головные боли. Раздражительность, похудание, охриплость голоса, интоксикация. IV стадия.
4.13.	Нефробластома	Наличие опухоли в брюшной полости и забрюшинном пространстве (почка). Макрогематурия, анемия, похудание, обща:- слабость ребёнка. III -IV- V стадии, калечащие операции (нефроэктомия).
4.14	Ретинобластома	Симптом кошачьего глаза, экзофтальм, боли в области опухоли, головные боли интоксикация.
4.15.	Саркомы костей, в том числе остеогенная саркома хондросаркома, саркома Юинга и другие виды злокачественных опухолей костей	Наличие боли верхних и нижних пораженных конечностях, нарушение функций верхних и нижних конечностей. Наличие сосудистого рисунка над опухолью. Появление раны над опухолью, кровотечение из опухоли, похудание, интоксикация, анимия III - IV стадии, калечащие операции ампутация, экзартикуляция
4.16.	Рак яичников	Увеличение объема живота наличие опухоли полости в брюшной полости в малом тазу (яичников), при III-IV стадии нарушение функций органов малого таза, анемия интоксикация.
4.17.	Эмбриональный рак яичка	Наличие опухоли в яичах, увеличение объема яичника, боли в месте опухоли.
5. Заболевания кожи		
5.1.	Кератиты: Кератиты (ихтиоз), тяжёлые формы; ихтиозоформная эритродермия Брока, буллёзная или небуллёзная формы; фолликулярная и дискератоз, болезнь Дарье (Буллёзные дерматозы; Буллезный эпидермолиз, дистрофическая форма); Тяжёлые формы кожных заболеваний (псориаз); кая ортропатия: пустулезный псориаз, атопическая эритродермия, диффузный нейродермит,	Нарушение функции конечностей (мутиляции, контрактуры синдактилии, артропатии), приводящий к затруднению самообслуживания, обширная поражение кожных покров и слизистых (изъявления, эритродермии) приводящих к нарушению функции желчня глотания, стойкий физической дезадаптации.

	красный полосатый лишай Девержи. Тяжёлые формы наследственных заболеваний (пигментная ксеродерма). Диффузные заболевания соединительной ткани (тяжелые формы склеродермии дерматомиозит)	
5.2.	Истинная пузырчатка	Доброкачественная форма (при начальной стадии заболевания). Злокачественная форма.
5.3.	Саркома Капоши.	Процесс разрастания опухоли (оставляет после себя рубец). Хроническая форма опухоли (продолжается годами). Саркома Капоши метастазирует в костную ткань, легких, печень и др.
5.4.	Злокачественная лимфома кожи 3 степени	При нарастании опухоли встречается тяжелая степень заболевания.
5.5.	Лепра: а) лепроматозная форма; б) туберкулёзная форма; в) не дифференцированная форма.	Вегетативное нарушение чувствительности. Нарушение опорно-двигательной системы. Появление лепромы на коже.
6. Заболевания туберкулёзом		
6.1.	Кавернозный туберкулёз лёгких	С повторными обострениями.
6.2.	Фиброзно-кавернозный туберкулёз лёгких	С повторными обострениями в новых участках лёгких
6.3.	Цирротический туберкулёз лёгких	Обширное распространение.
6.4.	Состояние после хирургического вмешательства, связанного с туберкулёзом лёгких. Активные свищи бронхов и грудной клетки.	Пульмонектомия с сопутствующими заболеваниями (хронический бронхит, сахарный диабет, СПИД) единственного лёгкого. Сердечно-дыхательная недостаточность 2-3 степени, сердечно-сосудистая недостаточность 1-2 степени.
6.5.	Туберкулёз нервной системы	Туберкулёз оболочек головного мозга с тяжёлыми последствиями в виде паралича, нарушения зрения и психики
6.6.	Туберкулёз костей и суставов.	С нарушением опорно-двигательного аппарата, укорочения рук и ног, в том числе анкилоз суставов и деформация позвоночника и грудной клетки.
6.7.	Туберкулёз почек.	Состояния после нефрэктомии и поражение единственной почки с выраженным нарушением её функционирования.
6.8.	Большие остаточные изме-	В виде массивного фиброза, цирроза,

нения после перенесенного вторичных бронхоэктазов, множествен-
туберкулёза легких ные плотные очаги и сопутствующие
заболевания легких (сахарный диабет.
СПИД).

7. Поражения и заболевания глаз

- 7.1. Врожденный Буфтальм - врожденный гидрофтальм обоих глаз.
- 7.2. Юношеская глаукома обоих глаз.
- 7.3. Микрокорнея. Макрокорнея.
- 7.4. Врожденная патология сетчатки обоих глаз.
- 7.5. Альбинизм.
- 7.6. Та пето ретинальная абиотрофия сетчатки.
- 7.7. Атрофия зрительного нерва обоих глаз.
- 7.8. Врожденный анофтальм обоих глаз.

8. Заболевания внутренних органов

- 8.1. Болезнь Виллибранта.
- 8.2. Гемофилия.
- 8.3. Наследственные гемолитические анемии.
- 8.4. Муковисцидоз.
- 8.5. Целиакия.
- 8.6. Наследственный нефрит (синдром Аль-порта).
- 8.7. Пролiferативно-склерозирующие морфологические варианты
гломерулонефрита, подтвержденные результатами биопсии почек с
обследованием в специализированном нефрологическом стационаре:
 - 8.7.1. Подострый злокачественный гломерулонефрит.
 - 8.7.2. Хронический гломерулонефрит - нефротическая форма (фокально -
сегментарный гломерулонефрит, мембранозный гломерулонефрит).
 - 8.7.3. Хронический гломерулонефрит. гематурическая форма.
 - 8.7.4. Хронический гломерулонефрит, смешанная форма,
подтвержденные результатами биопсии почек или обследованием в
специализированном стационаре.
 - 8.7.5. Врожденные аномалии почек и мочевыделительной системы
(аплазия, гипоплазия, поликистоз детского типа, сморщивание почек,
нейрогенный мочевой пузырь, почечно-пузырный рефлюкс).
 - 8.7.6. Нефрогенная гипертензия.
 - 8.7.7. Хронический пиелонефрит с нарушением функции почек.
 - 8.7.8. Хроническая почечная недостаточность.
 - 8.7.9. Несахарный нефрогенный диабет.
 - 8.7.10. Тубулопатии Де - Тони -Дебре - Фанкони.
 - 8.7.11. Почечный канальцевый ацидоз.
 - 8.7.12. Тубулопатии с ведущим синдромом алкалоза - Синдром Бартера.
 - 8.7.13. Незавершенный остеогенез.
- 8.8. Циррозы печени.

9. Хирургические заболевания и анатомические деформации, дефекты и деформации

- 9.1. Неустраняемое, несмотря на лечение, выраженное постоянное
недержание кала и мочи, каловые и мочеполовые свищи.
- 9.2. Выраженные стойкие необратимые нарушения функции опорно-
двигательного аппарата:
 - а) культы одной или более конечностей независимо от уровня;
 - б) культы бедра при невозможности протезирования.

10. Заболевания и патологические состояния опорно-двигательных органов

- 10.1. Артрогриппоз
- 10.2. Врожденные заболевания конечностей:
 - а) врожденные и посттравматические культы конечностей;
 - б) аномалия развития конечностей (отсутствие сегмента);

- в) врождённый ложный сустав конечностей;
- г) эктросиндактилия.
- 10.3. Генетические системные заболевания конечностей, приводящие к нарушению функции.
- 10.4. Остаточные явления перенесённого полиомиелита:
 - а) самостоятельно ходить не может;
 - б) паралич верхней конечности.
- 10.5. Детский церебральный паралич тяжёлая форма с нарушением функции конечностей.
- 10.6. Посттравматические культы конечностей.
- 10.7. Ишемическая контрактура Фолькмана.
- 10.8. Отсутствие кистей и других частей.
- 10.9. Отсутствие 4-х пальцев кисти кроме 1-го.
- 10.10. Отсутствие 1-го и 2-го пальцев кисти с нарушением функции хвата.
- 10.11. Отсутствие 1-ых пальцев обеих кисти.
- 10.12. Выраженные контрактуры и анкилозы голеностопного сустава с нарушением функции стопы с обеих сторон.
- 10.13. Неоперабельные ложные суставы бедра и голени.
- 10.14. Аномалии развития нижних конечностей с отсутствием функции движений.
- 10.15. Системные поражения костей скелета и пороки развития опорно-двигательного аппарата, приводящие в анкилозам, контрактурам, патологическим переломам, деформациям скелета при резком ограничении самостоятельного движения или самообслуживания.

11. Кардиоревматологические заболевания

- 11.1. Кардиомиопатии (дилатационная, гипертрофическая, рестриктивная).
- 11.2. Злокачественная артериальная гипертензия (вторична).
- 11.3. Первичная легочная гипертензия.
- 11.4. Хронические неревматические кардиты, хронические перикардиты.
- 11.5. Ревматические пороки сердца 2-3 стадии недостаточности кровообращения.
- 11.6. Диффузные болезни соединительной ткани (системная красная волчанка, системная склеродермия, дерматомиозит с поражением внутренних органов и мышечной контрактурой).
- 11.7. Ревматоидный артрит, множественные поражения суставов с признаками контрактуры, суставно - висцеральная форма (синдром Стилла, субсепсис Вислера - Фанкони). Функциональная недостаточность 2-3 степени, нарушающая возможность передвижения и самообслуживания.
- 11.8. Хроническая сердечно - сосудистая недостаточность 2-3 степени.
- 11.9. Нарушение ритма: атриовентрикулярные блокады 2-3 степени, синдром слабости синусового узла с частыми приступами Эдемса - Стокса - Морганьи, в том числе после имплантации кардиостимулятора, частые пароксизмальные тахикардии.

12. Кардиохирургические заболевания

- 12.1. Транспозиция магистральных сосудов.
- 12.2. Атрезия клапана легочной артерии.
- 12.3. Выход сосудов из правого желудочка с стенозом легочной артерии
- 12.4. Стеноз стенки легочной артерии.
- 12.5. Транспозиция магистральных сосудов с дефектом межжелудочковой перегородки и стеноз легочной артерии.
- 12.6. Единственный желудочек.
- 12.7. Атрезия трикуспидального клапана.
- 12.8. Атрезия митрального клапана.
- 12.9. Атрезия аортального клапана.
- 12.10. Стеноз аортального клапана.

13. Заболевания уха, горла и носа

- 13.1. Врожденные и приобретенные заболевания гортани и трахеи с затруднением самостоятельного дыхания без трахеостомической трубки.
- 13.2. Двухсторонние врожденные и приобретенные заболевания органов слуха с выраженным нарушением слуховой функции и нарушением речи.

14. Иммунодефицитные состояния

- 14.1. А-гамма ю (гипогамма) глобулинемия при подтверждении лабораторными анализами снижения суммарной концентрации сывороточных иммуноглобулинов до 300 и менее мг/дл, или уровня иммуноглобулина с 6 до 200 мг/дл и менее у детей старше одного года.
- 14.2. Хроническая гранулематозная болезнь. Хроническое септическое состояние, в том числе абсцедирующее поражение легких и печени при подтверждении лабораторным тестом хемилюминесценции (ее отсутствие или неспособность нейтрофилов больного восстанавливать нетростные тетразоли).

15. Болезни, на основании которых детям, чьи родители были участниками ликвидации аварии на Чернобыльской АЭС, устанавливается инвалидность

- 15.1. Кардиопатии (делетационная с признаками нарушения кровообращения).
- 15.2. Недифференцированная умственная отсталость неустановленного генеза средней и тяжелой степени.

Анализы: Общий анализ крови - развернутый с определением количества эритроцитов, гемоглобина, ЦП, ретикулоцитоз, тромбоцитов, лейкоцитов, гранулоцитограмма, лимфоциты, моноциты.

Иммунный статус: Т, В лимфоциты, циркулирующий иммунный комплекс.

Если жалобы со стороны сердца, то обязательно электрокардиография (ЭКГ), измерение артериального давления (А/Д), эхокардиография (ЭхоКГ), если ребенок часто болеющий (4 и более в год), то определять только иммунный статус.

16. Генетические заболевания

- 16.1. Хромосомные заболевания (болезнь Дауна, кретинизм и др) Нарушение числа хромосом, приводящие к умственной отсталости (выдается детям старше одного года),
- 16.2. Множественные врожденные пороки развития.
- 16.3. Ангидротические-эктодермальные дисплазии.
- 16.4. Наследственно-дегенеративные состояния, приводящие к стойким нарушениям функций организма (обменного генеза).
- 16.5. Муковисцидоз- легочная, кишечная, смешанная форма.
- 16.6. Целиакия.

17. Эндокринные заболевания

- 17.1. Сахарный диабет I типа (инсулинозависимый).
- 17.2. Болезнь Игденко -Кушинга при выраженной гипертензии и остеопорозе, приводящие к переломам костей.
- 17.3. Хроническая надпочечниковая недостаточность (Болезнь Аддисона, после тотального удаления надпочечников хроническая дисфункция надпочечников).
- 17.4. Гипофизарный нанизм.
- 17.5. Врожденный и приобретенный гипотиреоз при слабоумии, отставании физического развития.
- 17.6. Гипопаратиреоз при наличии терапевтически резистентных

	приступов, судорог.	
	17.7. Ожирение 4 степени с осложнениями.	
	17.8. Гиперпаратиреоз при деформации скелета, с резким опорно - двигательной функции.	
	17.9. Несахарный диабет (питуитрин - резистентная форма	
	17.10. Врожденная дисфункция коры надпочечников солтряющая форма с развитием кризов на фоне заместительной терапии	
	17.11. Синдром Шершевского-Тернера.	
+-----+		
	18. Ожоговые заболевания	
+-----+		
	18.1 Послеожоговая культя кистей рук и ног.	
	18.2. Культя кистей рук и ног после отморожения.	
+-----+		