Приложение № 19

к Тарифному соглашению

в сфере обязательного медицинского страхования

Республики Карелия на 2020 год

**Перечень тяжелой сопутствующей патологии,**

**влияющей на сложность лечения пациента,**

**оплачиваемой с использованием КСЛП**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№п/п** | **Диагноз** | **Код по МКБ10** |
| 1 | Сахарный диабет 1 и 2 типа | Е10-Е14; О24; Р70.2 |
| 2 | Детский церебральный паралич | G80 |
| 3 | Гемофилия | D66; D67; D68.0 |
| 4 | Муковисцидоз | Е84 |
| 5 | Гипофизарный нанизм | Е23.0 |
| 6 | Рассеянный склероз | G35 |
| 7 | Болезнь Гоше | Е75.5 |
| 8 | Злокачественные новообразования лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей | С92.1; С88.0; С90.0; С82; С83.0; С83.1; С83.3; С83.4; С83.8; С83.9; С84.5; С85; С91.1 |
| 9 | Состояния после трансплантации органов и (или) тканей | Z94.0; Z94.1; Z94.4; Z94.8 |
| 10 | Гемолитико-уремический синдром | D59.3 |
| 11 | Пароксизмальная ночная гемоглобинурия (Маркиафавы-Микели) | D59.5 |
| 12 | Апластическая анемия неуточненная | D61.9 |
| 13 | Наследственный дефицит факторов II (фибриногена), VII (лабильного), X (Стюарта-Прауэра) | D68.2 |
| 14 | Идиопатическая тромбоцитопеническая пурпура (синдром Эванса) | D69.3 |
| 15 | Дефект в системе комплемента | D84.1 |
| 16 | Преждевременная половая зрелость центрального происхождения | Е22.8 |
| 17 | Нарушения обмена ароматических аминокислот (классическая фенилкетонурия, другие виды гиперфенилаланинемии) | Е70.0, Е70.1 |
| 18 | Тирозинемия | Е70.2 |
| 19 | Болезнь "кленового сиропа" | Е71.0 |
| 20 | Другие виды нарушений обмена аминокислот с разветвленной цепью (изовалериановая ацидемия, метилмалоновая ацидемия, пропионовая ацидемия) | Е71.1 |
| 21 | Нарушения обмена жирных кислот | Е71.3 |
| 22 | Гомоцистинурия | Е72.1 |
| 23 | Глютарикацидурия | Е72.3 |
| 24 | Галактоземия | Е74.2 |
| 25 | Другие сфинголипидозы: болезнь Фабри (Фабри-Андерсона), Нимана-Пика | Е75.2 |
| 26 | Мукополисахаридоз, тип I | Е76.0 |
| 27 | Мукополисахаридоз, тип II | Е76.1 |
| 28 | Мукополисахаридоз, тип VI | Е76.2 |
| 29 | Острая перемежающая (печеночная) порфирия | Е80.2 |
| 30 | Нарушения обмена меди (болезнь Вильсона) | Е83.0 |
| 31 | Незавершенный остеогенез | Q78.0 |
| 32 | Легочная (артериальная) гипертензия (идиопатическая) (первичная) | I27.0 |
| 33 | Юношеский артрит с системным началом | М08.2 |
| 34 | ВИЧ/СПИД, стадии 4Б и 4В, взрослые | B20 – B24 |
| 35 | Перинатальный контакт по ВИЧ-инфекции, дети | Z20.6 |