ПРИЛОЖЕНИЕ

 к Правилам признания лица инвалидом

 (в редакции постановления

 Правительства Российской Федерации

 от 29 марта 2018 г. N 339)

 Перечень

 заболеваний, дефектов, необратимых морфологических изменений, нарушений

 функций органов и систем организма, а также показаний и условий в целях

 установления группы инвалидности и категории "ребенок-инвалид"

I. Заболевания, дефекты, необратимые морфологические изменения, нарушения

 функций органов и систем организма, при которых группа инвалидности без

 указания срока переосвидетельствования (категория "ребенок-инвалид" до

 достижения гражданином возраста 18 лет) устанавливается гражданам не

 позднее 2 лет после первичного признания инвалидом (установления

 категории "ребенок-инвалид")

 1. Злокачественные новообразования (с метастазами и рецидивами после

радикального лечения; метастазами без выявленного первичного очага при

неэффективности лечения; тяжелое общее состояние после паллиативного

лечения; инкурабельность заболевания).

 2. Неоперабельные доброкачественные новообразования головного и

спинного мозга со стойкими выраженными и значительно выраженными

нарушениями нейромышечных, скелетных и связанных с движением

(статодинамических) функций, психических, сенсорных (зрения), языковых и

речевых функций, выраженными ликвородинамическими нарушениями.

 3. Отсутствие гортани после ее оперативного удаления.

 4. Врожденное и приобретенное слабоумие (умственная отсталость

тяжелая, умственная отсталость глубокая, выраженная деменция).

 5. Болезни нервной системы с хроническим прогрессирующим течением, в

том числе нейродегенеративные заболевания головного мозга (паркинсонизм

плюс) со стойкими выраженными нарушениями нейромышечных, скелетных и

связанных с движением (статодинамических) функций, языковых и речевых,

сенсорных (зрения) функций.

 6. Тяжелые формы воспалительных заболеваний кишечника (болезнь

Крона, язвенный колит) с хроническим непрерывным и хроническим

рецидивирующим течением при отсутствии эффекта от адекватного

консервативного лечения со стойкими выраженными и значительно выраженными

нарушениями функций пищеварительной, эндокринной систем и метаболизма.

 7. Болезни, характеризующиеся повышенным кровяным давлением с

тяжелыми осложнениями со стороны центральной нервной системы (со стойкими

выраженными нарушениями нейромышечных, скелетных и связанных с движением

(статодинамических) функций, языковых и речевых, сенсорных (зрения)

функций, нарушениями функций сердечно-сосудистой системы

(сопровождающиеся недостаточностью кровообращения IIБ - III степени и

коронарной недостаточностью III - IV функционального класса), с

хронической почечной недостаточностью (хроническая болезнь почек 2 - 3

стадии).

 8. Ишемическая болезнь сердца с коронарной недостаточностью III - IV

функционального класса стенокардии и стойким нарушением кровообращения

IIБ - III степени.

 9. Болезни органов дыхания с прогредиентным течением,

сопровождающиеся стойкой дыхательной недостаточностью II - III степени, в

сочетании с недостаточностью кровообращения IIБ - III степени.

 10. Неустранимые каловые, мочевые свищи, стомы.

 11. Выраженная контрактура или анкилоз крупных суставов верхних и

нижних конечностей в функционально невыгодном положении (при

невозможности эндопротезирования).

 12. Врожденные аномалии развития костно-мышечной системы с

выраженными стойкими нарушениями нейромышечных, скелетных и связанных с

движением (статодинамических) функций (опоры и передвижения при

невозможности корригирования).

 13. Последствия травматического повреждения головного (спинного)

мозга со стойкими выраженными нарушениями нейромышечных, скелетных и

связанных с движением (статодинамических) функций, языковых и речевых,

сенсорных (зрения) функций и тяжелым расстройством функции тазовых

органов.

 14. Дефекты верхней конечности: ампутация области плечевого сустава,

экзартикуляция плеча, культи плеча, предплечья, отсутствие кисти,

отсутствие всех фаланг четырех пальцев кисти, исключая первый, отсутствие

трех пальцев кисти, включая первый.

 15. Дефекты и деформации нижней конечности: ампутация области

тазобедренного сустава, экзартикуляция бедра, культи бедра, голени,

отсутствие стопы.

 II. Показания и условия для установления категории "ребенок-инвалид"

 сроком на 5 лет и до достижения возраста 14 лет

 16. Категория "ребенок-инвалид" сроком на 5 лет устанавливается:

 а) при первичном освидетельствовании детей в случае выявления

злокачественного новообразования, в том числе при любой форме острого или

хронического лейкоза;

 б) при повторном освидетельствовании детей-инвалидов с врожденной

оперированной гидроцефалией со стойкими выраженными и значительно

выраженными нарушениями психических, нейромышечных, скелетных и связанных

с движением (статодинамических) функций, сенсорных функций;

 в) при повторном освидетельствовании детей-инвалидов со сколиозом

III - IV степени, быстропрогрессирующим, мобильным, требующим длительных

сложных видов реабилитации;

 г) при повторном освидетельствовании детей-инвалидов с

адреногенитальным синдромом (сольтеряющая форма) с высоким риском

жизнеугрожающих состояний;

 д) при повторном освидетельствовании детей-инвалидов с нефротическим

синдромом со стероидной зависимостью и стероидной резистентностью, с 2-мя

и более обострениями в год, с прогрессирующим течением, с хронической

почечной недостаточностью (хроническая болезнь почек любой стадии);

 е) при врожденных, наследственных пороках развития челюстно- лицевой

области со стойкими выраженными и значительно выраженными нарушениями

функции пищеварительной системы, нарушениями языковых и речевых функций в

период проведения многоэтапных сложных видов реабилитации, в том числе

при первичном освидетельствовании детей с врожденной полной расщелиной

губы, твердого и мягкого неба;

 ж) при первичном освидетельствовании детей с ранним детским аутизмом

и иными расстройствами аутистического спектра.

 17. Категория "ребенок-инвалид" до достижения возраста 14 лет

устанавливается:

 а) при первичном освидетельствовании ребенка, имеющего

инсулинозависимый сахарный диабет, при адекватности проводимой

инсулинотерапии, отсутствии нуждаемости в ее коррекции, при отсутствии

осложнений со стороны органов-мишеней или с начальными осложнениями в

возрастной период, в который невозможен самостоятельный контроль за

течением заболевания, самостоятельное осуществление инсулинотерапии;

 б) при первичном освидетельствовании ребенка, имеющего классическую

форму фенилкетонурии среднетяжелого течения, в возрастной период, в

который невозможен самостоятельный систематический контроль за течением

заболевания, самостоятельное осуществление диетотерапии;

 в) при повторном освидетельствовании детей-инвалидов с хронической

тромбоцитопенической пурпурой при непрерывно рецидивирующем течении, с

тяжелыми геморрагическими кризами, резистентностью к терапии.

 III. Заболевания, дефекты, необратимые морфологические изменения,

 нарушения функций органов и систем организма, при которых группа

 инвалидности (категория "ребенок-инвалид") устанавливается без срока

 переосвидетельствования (до достижения возраста 18 лет) при первичном

 освидетельствовании

 18. Хроническая болезнь почек 5 стадии при наличии противопоказаний

к трансплантации почки.

 19. Цирроз печени с гепатоспленомегалией и портальной гипертензией

III степени.

 20. Врожденный незавершенный (несовершенный) остеогенез.

 21. Наследственные нарушения обмена веществ, не компенсируемые

патогенетическим лечением, имеющие прогредиентное тяжелое течение,

приводящие к выраженным и значительно выраженным нарушениям функций

организма (муковисцидоз, тяжелые формы ацидемии или ацидурии,

глютарикацидурии, галактоземии, лейциноз, болезнь Фабри, болезнь Гоше,

болезнь Ниманна-Пика, мукополисахаридоз, кофакторная форма фенилкетонурии

у детей (фенилкетонурия II и III типов) и прочие).

 22. Наследственные нарушения обмена веществ, имеющие прогредиентное

тяжелое течение, приводящие к выраженным и значительно выраженным

нарушениям функций организма (болезнь Тея-Сакса, болезнь Краббе и

прочие).

 23. Ювенильный артрит с выраженными и значительно выраженными

нарушениями скелетных и связанных с движением (статодинамических)

функций, системы крови и иммунной системы.

 24. Системная красная волчанка, тяжелое течение с высокой степенью

активности, быстрым прогрессированием, склонностью к генерализации и

вовлечением в процесс внутренних органов со стойкими выраженными,

значительно выраженными нарушениями функций организма, без эффекта от

лечения с применением современных методов.

 25. Системный склероз: диффузная форма, тяжелое течение с высокой

степенью активности, быстрым прогрессированием, склонностью к

генерализации и вовлечением в процесс внутренних органов со стойкими

выраженными, значительно выраженными нарушениями функций организма, без

эффекта от лечения с применением современных методов.

 26. Дерматополимиозит: тяжелое течение с высокой степенью

активности, быстрым прогрессированием, склонностью к генерализации и

вовлечением в процесс внутренних органов со стойкими выраженными,

значительно выраженными нарушениями функций организма, без эффекта от

лечения с применением современных методов.

 27. Отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм с тяжелым

течением, рецидивирующими инфекционными осложнениями, тяжелыми синдромами

иммунной дисрегуляции, требующие постоянной (пожизненной) заместительной

и (или) иммуномодулирующей терапии.

 28. Врожденный буллезный эпидермолиз, тяжелая форма.

 29. Врожденные пороки различных органов и систем организма ребенка,

при которых возможна исключительно паллиативная коррекция порока.

 30. Врожденные аномалии развития позвоночника и спинного мозга,

приводящие к стойким выраженным и значительно выраженным нарушениям

нейромышечных, скелетных и связанных с движением (статодинамических)

функций и (или) нарушениям функции тазовых органов, при невозможности или

неэффективности хирургического лечения.

 31. Врожденные аномалии (пороки), деформации, хромосомные и

генетические болезни (синдромы) с прогредиентным течением или

неблагоприятным прогнозом, приводящие к стойким выраженным и значительно

выраженным нарушениям функций организма, в том числе нарушению

психических функций до уровня умеренной, тяжелой и глубокой умственной

отсталости. Полная трисомия 21 (синдром Дауна) у детей, а также другие

аутосомные числовые и несбалансированные структурные хромосомные

аномалии.

 32. Шизофрения (различные формы), включая детскую форму шизофрении,

приводящая к выраженным и значительно выраженным нарушениям психических

функций.

 33. Эпилепсия идиопатическая, симптоматическая, приводящая к

выраженным и значительно выраженным нарушениям психических функций и

(или) резистентными приступами к терапии.

 34. Органические заболевания головного мозга различного генеза,

приводящие к стойким выраженным и значительно выраженным нарушениям

психических, языковых и речевых функций.

 35. Детский церебральный паралич со стойкими выраженными и

значительно выраженными нарушениями нейромышечных, скелетных и связанных

с движением (статодинамических) функций, психических, языковых и речевых

функций. Отсутствуют возрастные и социальные навыки.

 36. Патологические состояния организма, обусловленные нарушениями

свертываемости крови (гипопротромбинемия, наследственный дефицит фактора

VII (стабильного), синдром Стюарта-Прауэра, болезнь Виллебранда,

наследственный дефицит фактора IX, наследственный дефицит фактора VIII,

наследственный дефицит фактора XI со стойкими выраженными, значительно

выраженными нарушениями функций крови и (или) иммунной системы).

 37. ВИЧ-инфекция, стадия вторичных заболеваний (стадия 4Б, 4В),

терминальная 5 стадия.

 38. Наследственные прогрессирующие нервно-мышечные заболевания

(псевдогипертрофическая миодистрофия Дюшенна, спинальная амиотрофия

Верднига-Гоффмана) и другие формы наследственных быстро прогрессирующих

нервно-мышечных заболеваний.

 39. Полная слепота на оба глаза при неэффективности проводимого

лечения; снижение остроты зрения на оба глаза и в лучше видящем глазу до

0,04 с коррекцией или концентрическое сужение поля зрения обоих глаз до

10 градусов в результате стойких и необратимых изменений.

 40. Полная слепоглухота.

 41. Двухсторонняя нейросенсорная тугоухость III - IV степени,

глухота.

 42. Врожденный множественный артрогрипоз.

 43. Парная ампутация области тазобедренного сустава.

 44. Анкилозирующий спондилит со стойкими выраженными, значительно

выраженными нарушениями функций организма.

 IV. Заболевания, дефекты, необратимые морфологические изменения,

 нарушения функций органов и систем организма, при которых инвалидность

 устанавливается при заочном освидетельствовании

 45. Болезни органов дыхания со значительно выраженными нарушениями

функций дыхательной системы, характеризующиеся тяжелым течением с

хронической дыхательной недостаточностью III степени; хроническая

легочно-сердечная недостаточность IIБ, III стадии.

 46. Болезни системы кровообращения со значительно выраженными

нарушениями функций сердечно-сосудистой системы: стенокардия IV

функционального класса - тяжелая, значительно выраженная степень

нарушения коронарного кровообращения (протекающая при сочетании с

хронической сердечной недостаточностью до III стадии включительно).

 47. Болезни, характеризующиеся повышенным кровяным давлением с

тяжелыми осложнениями со стороны центральной нервной системы (со стойкими

выраженными нарушениями нейромышечных, скелетных и связанных с движением

(статодинамических) функций, языковых и речевых, сенсорных (зрения)

функций, нарушениями функций сердечно-сосудистой системы

(сопровождающиеся недостаточностью кровообращения IIБ - III степени и

коронарной недостаточностью III - IV функционального класса), с

хронической почечной недостаточностью (хроническая болезнь почек 2 - 3

стадии).

 48. Болезни нервной системы с хроническим прогрессирующим течением,

в том числе нейродегенеративные заболевания головного мозга (паркинсонизм

плюс), со стойкими выраженными нарушениями нейромышечных, скелетных и

связанных с движением (статодинамических) функций, языковых и речевых,

сенсорных (зрения) функций.

 49. Экстрапирамидные и другие двигательные нарушения со стойкими

значительно выраженными нарушениями нейромышечных, скелетных и связанных

с движением (статодинамических) функций, психических, языковых и речевых

функций.

 50. Цереброваскулярные болезни со стойкими значительно выраженными

нарушениями нейромышечных, скелетных и связанных с движением

(статодинамических) функций, психических, сенсорных (зрения), языковых и

речевых функций.

 51. Сахарный диабет со значительно выраженным множественным

нарушением функций органов и систем организма (с хронической артериальной

недостаточностью IV стадии на обеих нижних конечностях с развитием

гангрены при необходимости высокой ампутации обеих конечностей и

невозможности восстановления кровотока и проведения протезирования).

 52. Неустранимые каловые, мочевые свищи, стомы - при илеостоме,

колостоме, искусственном заднем проходе, искусственные мочевыводящие

пути.

 53. Злокачественные новообразования (с метастазами и рецидивами

после радикального лечения; метастазы без выявленного первичного очага

при неэффективности лечения; тяжелое общее состояние после паллиативного

лечения; инкурабельность заболевания).

 54. Злокачественные новообразования лимфоидной, кроветворной и

родственных им тканей с выраженными явлениями интоксикации и тяжелым

общим состоянием.

 55. Неоперабельные доброкачественные новообразования головного и

спинного мозга со стойкими выраженными и значительно выраженными

нарушениями нейромышечных, скелетных и связанных с движением

(статодинамических) функций, психических, сенсорных (зрения), языковых и

речевых функций, выраженными ликвородинамическими нарушениями.

 56. Эпидермолиз врожденный буллезный, генерализованные

средне-тяжелые, тяжелые его формы (простой буллезный эпидермолиз,

пограничный буллезный эпидермолиз, дистрофический буллезный эпидермолиз,

Киндлер-синдром).

 57. Тяжелые формы псориаза со стойкими выраженными, значительно

выраженными нарушениями функций организма, не контролируемые

иммуносупрессивными препаратами.

 58. Врожденные формы ихтиоза и ихтиозассоциированные синдромы с

выраженным, значительно выраженным нарушением функции кожи и связанных с

ней систем.".