



МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
ЗАРЕГИСТРИРОВАНО  
Регистрационный № 77377  
от "29 февраля" 2024 г.

МИНИСТЕРСТВО ТРУДА И СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(Минтруд России)

ПРИКАЗ

15 ноября 2022

№ 8094

Москва

**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 pilotного 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 pilotного проекта по оказанию услуг по комплексной реабилитации и абилитации детей-инвалидов<sup>1</sup>.

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 нуждам детей-инвалидов в услугах по комплексной реабилитации и абилитации<sup>2</sup>.

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

---

<sup>1</sup> Пункт 2 постановления Правительства Российской Федерации от 17 декабря 2021 г. № 2339 «О реализации试点ного проекта по оказанию услуг по комплексной реабилитации и абилитации детей-инвалидов».

<sup>2</sup> Подпункт «а» пункта 5 Правил реализации试点ного проекта по оказанию услуг по комплексной реабилитации и абилитации детей-инвалидов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 17 декабря 2021 г. № 2339.

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 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<sup>3</sup> (далее – приложение № 2 к классификациям и критериям).

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,

---

<sup>3</sup> 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).

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. № 8094

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

№ п/п		Целевая реабилитационная группа	№ п/п	Целевая реабилитационная подгруппа
1	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями психических функций	1.1	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) глаза	2.1 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) уха	3.1 Дети-инвалиды - слабослышащие 3.2 Дети-инвалиды - глухие (глухонемые)
4	Дети-инвалиды с преимущественными комбинированными нарушениями сенсорных функций (слуха и зрения), в том	4.1 Дети-инвалиды - слабослышащие-слабовидящие 4.2 Дети-инвалиды totally слепоглухонемые (слепоглухонемые)

	числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) глаза, уха		
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 систем	6.1 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 связанный с ней систем
7	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями нейромышечных, скелетных и связанных с движением (статодинамических) функций	<p>7.1 Дети-инвалиды с детским церебральным параличом</p> <p>7.2 Дети-инвалиды с другими болезнями центральной и периферической нервной системы, проявляющимися в первую очередь нарушениями нейромышечных и связанных с движением (стаподинамических) функций (врожденные аномалии развития нервной системы, системные атрофии, демиелинизирующие и другие болезни нервной системы)</p> <p>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</p> <p>7.4 Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций нижних конечностей вследствие заболеваний костно-мышечной системы и соединительной ткани</p> <p>7.5 Дети-инвалиды с нарушениями функций одновременно верхних и нижних конечностей вследствие заболеванияй костно-мышечной системы и соединительной ткани</p> <p>7.6 Дети-инвалиды с ампутационными культурами верхних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией верхних конечностей</p> <p>7.7 Дети-инвалиды с ампутационными культурами нижних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией нижних конечностей</p> <p>7.8 Дети-инвалиды с ампутационными культурами одновременно верхних и нижних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией одновременно верхних и нижних конечностей</p> <p>7.9 Дети-инвалиды с врожденными аномалиями (пороками развития) позвоночника, спинного мозга, грудной клетки, в том числе прогрессирующими</p> <p>7.10 Дети-инвалиды с врожденными остеохондродисплазиями, незавершенным остеогенезом</p> <p>7.11 Дети-инвалиды с нарушениями плотности и структуры костной ткани</p>

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 системы	9.1	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 новообразований	10.1	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 организма	11.1	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» июня 2023 г. № 2094

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

медицинско-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 медицинско-социальной экспертизы граждан федеральными	Наименование целевой реабилитационной подгруппы (по МКБ-10)	Код целевой реабилитационной подгруппы	Наименование целевой реабилитационной группы	Код целевой реабилитационной группы

государственными учреждениями медико-социальной экспертизы, утвержденным приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 27 августа 2019 г. № 585н	1	2	4	5	6	7
1.1-1.3	Туберкулез органов дыхания, подтвержденный бактериологически и гистологически (A15)	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	11.2			

		вызвана поствакцинальными осложнениями	
1.5	Болезнь, вызванная вирусом иммунодефицита человека (ВИЧ) (B20 - B24) Бессимптомный инфекционный статус (Z21)	Дети-инвалиды вследствие приобретенного иммунодефицита, вызванного ВИЧ и другими инфекционными заболеваниями	11.3
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) 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)	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

	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)
4.2 - 4.3	Сахарный диабет (E10 - E14)  Другие нарушения внутренней секреции поджелудочной железы (E16)	Дети-инвалиды с сахарным диабетом
4.4 - 4.13	Нарушения других эндокринных желез (E20 - E35)  Гипопитуитаризм (E23.0)  Преждевременное половое развитие (E22.8; E30.1)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций эндокринной системы и метаболизма (кроме сахарного диабета, фенилкетонурии и муковисцидоза)  Низкорослость, не классифицированная в других рубриках (E34.3)  Низкорослость ахондропластическая (Q77.4)  Спондилоэпифизарная дисплазия (Q77.7)

	Болезнь Олье (энхондроматоз) (Q78.4)
	Синдром Нунан (Q86.1)
	Синдром Рассела-Сильвера (Q87.1)
	Синдром Шерешевского-Гернера (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, приеме высоких доз глюкокортикоидов (E24)
	Врожденные адреногенитальные нарушения, связанные с дефицитом ферментов (E25.0)
	Гиперальдостеронизм-первичный (E26.0)
	Первичная надпочечниковая недостаточность (E27.1)
	Полигlandулярная дисфункция (E31)

4.14.1 - 4.14.2	<p>Аутоиммунная полигландулярная недостаточность (E31.0)</p> <p>Полигландулярная гиперфункция (E31.1)</p> <p>Морбидное ожирение (E66.0; E67.8)</p>	<p>Другие виды гиперфенилкетонурии (E70.0) (E70.1)</p> <p>Нарушение обмена ароматических аминокислот (E70)</p> <p>Нарушение обмена аминокислот с разветвленной цепью и обмена жирных кислот: болезнь "кленового сиропа" (лейциноз), изовалериановая, метилмалоновая проприоновая ацидемия и другие нарушения (E71)</p> <p>Другие нарушения обмена аминокислот: цистиноз, чистинурия, синдром Фанкони (-де Тони) (-Дебре), болезнь Хартнула, синдром Лоу, глютарикидурия, (E72)</p> <p>гомоцистинурия и другие нарушения (E74)</p> <p>Другие нарушения обмена углеводов: галактоземия, фруктоземия и другие нарушения (E75)</p>

	Нарушения обмена сфинголипидов и другие болезни накопления липидов: болезнь Фабри, Тя-Сакса, Гоше, Краббе, Ниманна-Лика; синдром Фабера, метахроматическая 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 пиразидинов: синдром Леша-Нихена, ксантины (E80)
	Нарушения обмена порфирина и билирубина (синдром Криптера-Найара, 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) Кистозный фиброз (муковисцидоз) с другими проявлениями (с комбинированными проявлениями) (E84.8)	Дети-инвалиды муковисцидозом	с	6.8	
5.1.1	Кистозный фиброз неуточненный (E84.9)  Специфические расстройства речи и языка (F80)  Специфические расстройства развития учебных навыков (F81)  Смешанные специфические расстройства (стойкая задержка развития) (F83)  Заникание (F98.5)  Симптомы, признаки, относящиеся к речи и голосу (R47 - R49)	Дети-инвалиды преимущественными специфическими расстройствами психологоческого развития, в том числе вследствие хромосомных нарушений и других врожденных или приобретенных в раннем возрасте причин (расстройства речи и языка, учебных навыков, моторных функций)	с	1.2	Дети-инвалиды преимущественными нарушениями психических функций
5.1.2	Общие расстройства психологоческого развития (F84)	Дети-инвалиды преимущественными общими расстройствами психологоческого развития, в том числе вследствие хромосомных нарушений и других врожденных или приобретенных в раннем	с	1.3	

		в возрасте причин (детский аутизм и расстройства аутистического спектра)		
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)	с 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)	с 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	с 1.8	
5.6.2 - 5.6.3	Органические, симптоматические, расстройства. (F04 - F09)	включая психические расстройства.	с 1.5	

		повреждением или дисфункцией головного мозга различного генеза (кроме деменции)	
5.6.4		Дети-инвалиды с деменцией различного генеза (приобретенным органическим слабоумием)	1.6
5.7	Эпизодические и пароксизмальные расстройства (G40 - G47)  Другие виды генерализованной эпилепсии и эпилептических синдромов (G40-4)  Синдром Ландау-Клеффнера (F80.3)	Дети-инвалиды с преимущественно эпизодическими и пароксизмальными расстройствами различного генеза (различные формы эпилепсии)	1.4
6.1	Последствия травм, отравлений и других воздействий внешних причин (T90 - T98)	Дети-инвалиды с травмами головы, шеи, позвоночника, центральной и периферической нервной системы, конечностей, проявляющимися в первую очередь нарушениями нейромышечных и связанных с движением (статодинамических) функций	7.3
6.2 - 6.3	Наследственная атаксия (G11)  Спинальные амиотрофии (G12)	Дети-инвалиды с другими болезнями центральной и периферической нервной	7.2

## 1

6.4	Экстрапирамидные и другие двигательные нарушения (G20 - G26)	системы, проявляющиеся в первую очередь нарушениями нейромышечных связанных с движением (статодинамических) функций (врожденные аномалии развития нервной системы, системные атрофии, демиелинизирующие и другие болезни нервной системы)		
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)  Последствия травм с необратимыми изменениями и очевидным нарушением зрения (T90.4)  Врожденные аномалии (пороки развития) глаза и уха (Q10 - Q17)	Дети-инвалиды слабовидящие  Дети-инвалиды - слепые	-  2.1  2.2	2  Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями сенсорных функций (зрения), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) глаза

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
8.2.2 Глухонемога	Дети-инвалиды - глухие (глухонемые)	3.2		
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
8.2.1. - 8.2.1.1 Слепоглухота 8.2.3 – 8.2.3.1 Слепоглухонемота	Дети-инвалиды totally слепоглухие (слепоглухонемые)	6.1	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций сердечно-сосудистой	6
9.1 - 9.8 Эссенциальная (первичная) гипертензия (I10)	Дети-инвалиды преимущественными нарушениями функций			

## 13

Гипертензивная болезнь сердца с системы, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков сердечно-сосудистой системы)	Гипертоническая болезнь с преимущественным поражением почек (I12)	Гипертензивная 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)

	Эндокардиальный фиброзластоз (I42.4)	
Другая рестриктивная кардиомиопатия (I42.5)		
Последствия травмы внутритрудных 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)	поражения	
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)		

	<p>Предсердно-желудочковая атриовентрикулярная блокада полная (I44.2)</p> <p>Фибрилляция и трепетание предсердий (I48)</p> <p>Другие нарушения сердечного ритма (I49)</p> <p>Первичная легочная гипертензия (I27.0)</p> <p>Другие уточненные формы легочно-сердечной недостаточности (I27.8)</p>			
10.1 - 10.4	<p>Хронические болезни нижних дыхательных путей (исключая астму) (J40 - J47)</p> <p>Болезни легкого, вызванные внешними агентами (J60 - J70)</p> <p>Другие респираторные болезни, главным образом вследствие интрастициальну ткань (J80 - J84)</p> <p>Гнойные и некротические состояния нижних дыхательных путей (J85 - J86)</p> <p>Другие болезни органов дыхания (J95 - J99)</p> <p>Синдром Вильсона-Микити (P27.0)</p> <p>Бронхолегочная дисплазия, возникшая в перинатальном периоде (P27.1)</p>	<p>Дети-инвалиды с преимущественно функций дыхательной системы (кроме детей-инвалидов с аномальными отверстиями (стомами) дыхательной системы), в том числе врожденных пороков дыхательной системы</p>	6.3	

	Aстма (J45) Единственное легкое (Z92.4)			
	Наличие трансплантированного легкого (Z94.2)			
10.5	Респираторные нарушения медицинских процедур, классифицированные в других рубриках (трахеостома) (J95)	после не аномальными (стомами) системы	Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) дыхательной системы	9.2 Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) пищеварительного тракта, дыхательной, мочевыделительной системы
11.1 - 11.4	Болезни желудка и двенадцатиперстной кишки (K20 - K31) 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)	Дети-инвалиды с примущественными нарушениями функций системы пищеварения (кроме детей-инвалидов с аномальными отверстиями (стомами) пищеварительного тракта), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития), последствий травм, ожогов пищеварительной системы	6.4 Дети-инвалиды с примущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем	6 Дети-инвалиды с примущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития)
11.5	Состояние, связанное с наличием искусственного отверстия (Z93)	Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами)	9.1 Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами)	9

		пищеварительного тракта мочевыделительной системы		пищеварительного тракта, дыхательной, мочевыделительной системы	
12.1 - 12.6	Буллезные дерматозы (L10 - L15)  Линеарный IgA зависимый дерматоз (L12.2)  Дерматит герпетiformный (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)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций кожи и связанный с ней систем  Дерматит герпетiformный (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)	6.11  Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем	6
13.1	Артропатии (M00 - M25)  Системные поражения соединительной ткани (M30 - M36)  Спондилопатии (M45 - M49)	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 с (стагнаторгических)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций центральной нервной системы, нейромышечных, скелетных и связанных с движением с (стагнаторгических)	7
13.2	Деформирующие дистрофии. (M40 - M43)	Дети-инвалиды с	7.9		

	Врожденные аномалии (пороки развития позвоночника и костей грудной клетки) (Q76)	врожденными аномалиями (пороками развития) позвоночника, спинного мозга, грудной клетки, в том числе прогрессирующими	функций
13.3 - 13.4	Нарушения плотности кости (M80 - M85) Другие остеопатии (M86 - M90)	Дети-инвалиды с нарушениями плотности и структуры костной ткани	7.11
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 нефротический синдром, нефротический синдром) (N00 - N08)  Тубулоинтерстициальные болезни почек: исключая обструктивную уропатию (или гидронефроз - рефлюкс-уропатию (N13) и хронический обструктивный пиелонефрит (N11), системы оценки мочевыделительной функции, эндокринной системы и метаболизма (N10 - N16)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями мочевыделительной функции (кроме детей-инвалидов с аномальными отверстиями (стомами) мочевыделительной системы и нуждающихся в диализе)	6.9
	Почечная недостаточность (включая хроническую болезнь почек) (N17 - N19)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем	6

	<p>Обструктивная уропатия и рефлюкс-уропатия (гидронефроз) (N13)</p> <p>Хронический тубулоинтерстициальный нефрит (в том числе хронический обструктивный пиелонефрит) (N11.1 - N11.9)</p> <p>Мочекаменная болезнь (N20 - N23)</p> <p>Другие болезни почки и мочеточника (N25 - N29)</p> <p>Приобретенное отсутствие почки (Z90.5)</p> <p>Агенезия и другие редукционные дефекты почки (Q60)</p> <p>Наличие трансплантированной почки (Z94.0)</p> <p>Обтурация шейки мочевого пузыря различной этиологии (N32.0)</p> <p>Стриктура уретры (N35)</p> <p>Уретральный свищ (уретроперинеальный, уретроректальный, мочевой) (N36.0)</p> <p>Послеоперационная стриктура уретры (N99.1)</p> <p>Поликистоз почки, детский тип (Q61.1)</p>		

	Врожденный гидронефроз (Q62.0)  Агрезия 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)  Подготовительные процедуры для проведения диализа (Z49.0)  Экстракорпоральный диализ (Z49.1)  Другой вид диализа (Z49.2)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями мочевыделительной функции, нуждающиеся в диализе	6.10
14.7	Наличие цистостомы (Z93.5)  Наличие искусственных отверстий (стомами) мочевого тракта (нефростомы, мочевыделительной системы, уретеростомы) (Z93.6)	Дети-инвалиды с аномальными отверстиями (стомами) мочевыделительной системы	9.3
15.1	Врожденные аномалии (пороки развития) первичной системы (Q00 - Q07)	Дети-инвалиды с врожденными аномалиями (пороками развития) головного мозга  Дети-инвалиды	1.9  7

		врожденными аномалиями (пороками позвоночника, мозга, грудной клетки, в том числе прогрессирующими)	преимущественными нарушениями функций центральной нервной системы, нейромышечных, скелетных и связанных с движением (стадодинамических) функций	
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 Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем
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 - 37)	-	-	Дети-инвалиды с преимущественными

			нарушениями языковых и речевых функций различного генеза, не включенные в другие целевые реабилитационные группы	
15.5 - 15.6	Другие врожденные аномалии (пороки развития) органов пищеварения (Q38 - Q45)  Врожденные аномалии (пороки развития) желчного пузыря, желчных протоков и печени (Q44)  Синдром Алажилля (Q44.7)	Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями 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  нарушениями функций пищеварения (кроме детей-инвалидов с аномальными отверстиями (стомами)) пищеварительного тракта), в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем	6  Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем
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  нарушениями мочевыделительной функции (кроме детей-инвалидов с аномальными отверстиями (стомами)) мочевыделительной системы и нуждающихся в диализе)	7  Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем
15.8.1 - 15.8.2	Врожденный вывих бедра односторонний (Q65.0)	Дети-инвалиды с ампутационными культурами	7.4  нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем	7  Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем

		нижних конечностей, отсутствием, деформацией нижних конечностей	нарушениями функций центральной нервной системы, нейромышечных, скелетных и связанных с движением (статодинамических) функций
Врожденный вывих бедра двусторонний (Q65.1)	бедра		
Врожденный односторонний (Q65.3)	подвыших бедра		
Врожденный двухсторонний (Q65.4)	подвыших бедра		
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 7.6	
15.8.4 (15.8.4.3.4 - при патологии кистей)	Дефекты, укорачивающие конечность (Q71) Клешнеобразная кисть (Q71.6)	ампутационными культурами верхних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией верхних конечностей	
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) Врожденное отсутствие бедра и голени при врожденным	Дети-инвалиды ампутационными культурами нижних конечностей, отсутствием,	с 7.4

	наличии стопы (фокомелия) (Q72.1)	деформацией нижних конечностей	
	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 культурами верхних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией верхних конечностей	с 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	с 7.9
15.8.5.6	Другие пороки развития костно-мышечной	Дети-инвалиды	с 7.6

	системы (синдром Поланда) (Q79.8)	ампутационными культиами верхних конечностей, врожденным отсутствием, деформацией верхних конечностей	
15.8.6	Брошенный множественный артритриоз (Q74.3)	Дети-инвалиды с ампутационными культиами 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) Ахондрогенезия (Q77.0)  Точечная хондродисплазия (Q77.3)  Ахондроплазия (Q77.4) Дистрофическая дисплазия (Q77.5)  Хондроэктомальная дисплазия (Q77.6)  Спондилозифизарная дисплазия (Q77.7)  Другая остеохондродисплазия с дефектами роста трубчатых костей и позвоночного столба (Q77.8)  Остеохондродисплазия с дефектами роста трубчатых костей и позвоночного столба	Дети-инвалиды с врожденными остеохондродисплазиями, незавершенным остеогенезом	7.10

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
	Хромосомные      аномалии,      не классифицированные в других рубриках (Q90 - Q99)		с      8

			нарушений (кроме аномалий (пороков развития), включенных в другие целевые реабилитационные группы)	
16.1.1	Термический ожог пищевода (T28.1) Химический ожог пищевода (T28.6)	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 Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций внутренних органов и систем, в том числе вследствие врожденных аномалий (пороков развития) соответствующих органов и систем
16.1.2	Последствия термических и химических ожогов и отморожений (T95)	Дети-инвалиды с травмами головы, шеи, позвоночника, центральной нервной 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 Дети-инвалиды с преимущественными нарушениями функций центральной нервной системы,
16.2 - 16.3	Последствия травм головы (T90)			
16.4	Последствия травм шеи и туловища (T91)			
16.5	Родовая травма периферической нервной системы (P14)			
	Травмы, захватывающие несколько областей тела (T00 - T07)			
	Последствия травм верхней конечности (T92)			

Последствия травм нижней конечности (Т93)		
Последствия травм, захватывающие несколько областей тела (Т94)		