**A magasabb összegű családi pótlékra jogosító betegségek és fogyatékosságok**

**I. Rész**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | A | B | C | D | E | F |
| 1. | Betegségcsoport megnevezése | Betűjel | Számjel | Betegség BNO kódja | Betegség megnevezése | Súlyosság foka |
| 2. | **Hallási fogyatékos** | K | 2 | H90 | Vezetéses típusú és idegi eredetű hallásvesztés | Ahallásküszöbérték a beszédfrekvenciákon mindkét fülön 40 dB felett van. |
| H90.0 | Kétoldali vezetéses hallásvesztés |
| H90.2 | Vezetéses hallásvesztés, k.m.n. |
| H90.3 | Kétoldali idegi hallásvesztés |
| H90.5 | Idegi hallásvesztés k.m.n. |
| H90.6 | Kétoldali, kevert típusú hallásvesztés |
| H90.8 | Kevert típusú hallásvesztés, k.m.n. |
| H91 | Egyéb hallásvesztés |
| H91.0 | Ototoxikus hallásvesztés |
| H91.2 | Idiopathiás, hirtelen bekövetkezett hallásvesztés |
| H91.3 | Siketnémaság, m.n.o. |
| H91.8 | Egyéb hallásvesztés |
| H91.9 | Hallásvesztés k.m.n. |
| 3. | **Értelmi fogyatékos** | M |  | F71.0-F739 | Közepes, súlyos és igen súlyos mentális retardációk | Az intelligencia kvóciens az 50-es értéket nem éri el olyan teszttel, amelynek átlaga 100-nál van, és standard deviációja 15. |
| 4. | **Látási fogyatékos** | K | 1 | H54 | Vakság és csökkentlátás | Annál állapítható meg,*a)* akinek látóélessége megfelelő korrekcióval*aa)* mindkét szemén legfeljebb 5/70,*ab)* az egyik szemén legfeljebb 5/50, a másik szemén három méterről olvas ujjakat, vagy*ac)* az egyik szemén legfeljebb 5/40, a másik szemén fényérzékelés nincs, vagy a másik szeme hiányzik,*b)* akinek közeli látásélessége rövidlátás esetén Csapody V., vagy annál rosszabb, vagy*c)* akinek látótere mindkét oldalon körkörösen húsz foknál szűkebb.A szürkehályog műtéttel való gyógyíthatósága kérdésében a vármegyei, fővárosi vezető szemész szakorvos állásfoglalása az irányadó. A magasabb összegű családi pótlékra az a személy jogosult, akinek műtéti gyógyítását a szakorvos nem tartja indokoltnak, mivel a műtéti beavatkozástól állapotjavulás nem várható. |
| H54.0 | Vakság mindkét szemen |
| H54.1 | Egyik szem vaksága, csökkentlátás a másik szemen |
| H54.2 | Csökkentlátás mindkét szemen |
| H54.3 | Nem osztályozott látásvesztés mindkét szemen |
|  |  |
| 5. | **Mozgásszervi fogyatékos** | L |  |  |  |  |
| A végtag (végtagok) hiánya, csonkoltsága, művégtag használatával is, egy vagy több végtag nagyízületi merevséggel járó elváltozásai.A csont-izomrendszer veleszületett rendellenességei és deformitásai |  |  | Z89.1-Z89.9 | Végtag szerzett hiánya | Aki a mozgásszervi fogyatékossága következtében korának megfelelő önálló életvitelre képtelen, szükséges helyzetváltoztatásaihoz segítségre van szüksége, állandó terápiára és orvosi gondozásra szorul, ellátása a szülő részéről fokozott gondozást igényel.Az5. pont alkalmazásában:*a) végtaghiány:* a kézfej, illetve a lábfej vagy a feletti részek elvesztése, valamint betegség, fejlődési rendellenesség következtében fennálló hiánya;*b) végtag részleges vagy teljes bénulása*: az izomfunkciók olyan mértékű csökkenése, amely legalább 50%-os mértékű tartós funkciókiesést, használati zavart okoz;*c) végtag deformitása, mozgásfunkciók beszűkülése*: olyan mértékű deformitások, merevségek, ízületi elváltozások, amelyek az adott végtag használatát legalább 50%-os mértékben korlátozzák;*d) a gerincoszlop és a mellkas deformitása*: amely erősen károsítja a támasztó és mozgató funkciókat vagy légzési, illetve keringési zavart okoz, amely miatt a betegség különleges gyógykezelést igényel, ha műtét (műtét után 1 évig) vagy éjjel-nappal fűző viselése szükséges (a viselés ideje alatt);*e) vázizomzat elváltozásai*: olyan mértékű elváltozások, amelyeknek a járást, a helyzetváltoztatási képességet legalább 50%-os mértékben korlátozó hatásuk van;*f) a központi idegrendszer károsodásai:* olyan károsodások, amelyek legalább 50%-os mértékű mozgásfunkció-kiesést okoznak valamely végtagon. |
| Q65.0-Q65.9 | A csípő veleszületett deformitásai |
| Q66.0-Q66.9 | A lábak veleszületett rendellenességei |
| Q68.2 | A térd veleszületett deformitása |
| Q68.5 | A láb hosszú csontjainak veleszületett, k.m.n. görbülete |
| Q71.0 | A felső végtag(-ok) veleszületett teljes hiánya |
| Q71.1 | A felkar és alkar veleszületett hiánya, a kéz meglétével |
| Q71.2 | Mindkét alkar és kéz veleszületett hiánya |
| Q71.3 | Kéz és ujj(-ak) veleszületett hiánya |
| Q72.0 | Az alsó végtag(-ok) veleszületett teljes hiánya |
| Q72.1 | A comb és lábszár veleszülett hiánya, a lábfej meglétével |
| Q72.2 | Mindkét lábszár és láb veleszületett hiánya |
| Q72.3 | A láb és lábujj(-ak) veleszületett hiánya |
|  |  | Q73.0-Q74.9 | Nem meghatározott végtag redukciós defektusai, Egyéb veleszületett végtag-rendellenességek |
| Q76.0-Q76.9 | A gerinc és csontos mellkas veleszületett rendellenességei |
| Q77.0-Q77.9 | Csont-porcképződési zavar (osteo-chondrodysplasia) a csöves csontok és gerinccsontok növekedési defektusával |
| Q78.0-78.9 | Egyéb osteo-chondrodysplasiák |
| A csont-izomrendszer és kötőszövet betegségeA járást súlyosan korlátozó deformitással és merevséggel járó M. Bechterew, combcsontfejelhalás, álízületKrónikus polyarthritis a végtagízületekben nagyfokú deformitással, következményes merevséggel, izomatrófiával |  |  | M06.0-M13.9 | Gyulladásos polyarthropathiák |
| M20.0 | Kézujj(ak) deformitása |
| M21.0- M25.9 | Egyéb ízületi betegségek |
| M41.0- M41.9 | Scoliosis |
| M42.0 | A gerinc juvenilisosteochondrosisa |
| M42.9 | A gerinc osteochondrosisa, k.m.n. |
| M45 | Spondylitisankylopoetica |
| M46.0- M46.9 | Egyéb gyulladásos gerincbetegségek |
| M51.4M51.8M51.9 | Egyéb intervertebrális porckorong rendellenességek |
| M53.0- M53.9 | Dorsopathiák |
| M54.0-M 54.9 | Hát-fájdalom |
| M60.0- M60.9 | Myositis |
| M61.0- M61.9 | Az izmok meszesedése és csontosodása |
| M62.0- M62.9 | Egyéb izom-rendellenességek |
| M84.0-84.9 | A csontfolytonosság rendellenességei |
| M84.1 | Össze nem forrt csonttörés [álízület] |
| M85.0- 85.9 | A csontsűrűség és szerkezet egyéb rendellenességei |
| M86.0- M89.9 | Egyéb osteopathiák |
| M91.0-M92.9 | Chondropathiák |
| M93.0 | A combcsont proximálisepiphysisének elcsúszása (nem traumás) |
| M93.2-M93.9 | Egyéb osteochondropathiák |
| M94.0- M94.9 | A porc egyéb rendellenességei |
| M95.2-M95.9 | A csont - izomrendszer és a kötőszövet egyéb szerzett deformitásai |
| M96.0 | Álízület fúzió vagy arthrodesis után |
| M99.0- M99.9 | Biomechanikai károsodások m.n.o. |
| A térd és a lábszár sérülései |  |  | S83.1 | A térd ficama |
| S84.0 | A nervusperoneus sérülése a lábszár szintjében |
| Elzáródást okozó (obliteráló) érbetegségek |  |  | I74.0-I74.9 | Artériás embólia és thrombosis |
| I83.0 | Az alsó végtagok visszértágulatai fekéllyel |
| Többszörös torpidulcuscrurisszal járó postthromboticussyndroma |  |  | I83.2 | Az alsó végtagok visszértágulata, fekéllyel és gyulladással |
| I87.0 | Visszérgyulladás utáni tünetegyüttes |
| Hemofília, a járást súlyosan korlátozó nagy ízületi merevséggel |  |  | M36.2 | Haemophiliásarthropathia |
| Az idegrendszer betegségei.A központi vagy perifériás idegrendszer sérülése, megbetegedése következtében az egyik alsó végtagra terjedő plegia vagy több végtagra terjedő súlyos paresis, illetve plegia |  |  | G35 | Sclerosis multiplex |
| G80.0-G80.9 | Csecsemőkori agyi bénulás |
| G81.0-G81.9 | Féloldali bénulás (hemiplegia) |
| G82.0-G82.5 | Kétoldali alsó végtag bénulás (paraplegia) és tetraplegia |
| G83-0-G83.9 | Egyéb bénulásos szindrómák |
| Előrehaladott deformitással járó rendszerbetegségekKötőszöveti rendszerbetegségek |  |  | G12.0-G12.9 | Gerincvelői izomsorvadás és rokon szindrómák |
| G71.0 | Izomdystrophia |
| M363 | Arthropathia egyéb haematologiai rendellenességekben (D50-D76+) |
| M364 | Arthropathia máshová osztályozott túlérzékenységi reakciókban |
| M368 | A kötőszövet szisztémás rendellenességei máshová osztályozott, egyéb betegségekben |

**II. Rész**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | A | B | C | D | E |
| 1. | Betegségcsoport megnevezése | Betű-jel | Szám-jel | Betegség BNO kódja | Betegség megnevezése |
| 2. | **Pervazív fejlődési zavarok** | N | 1 | F84.0 | Gyerekkori autizmus (autismus infantilis) |
| 1 | F84.1 | Atípusos autizmus |
|  | F84.2-F84.9 | Rett szindroma,Egyéb gyermekkori dezintegratív zavar,Mentális retardációval és sztereotip mozgászavarral társuló túlzott aktivitás,Asperger szindróma,Egyéb pervazív (átható) fejlődési zavar,Nem meghatározott pervazív (átható) fejlődési zavar |
| 3. | **Mentális és viselkedészavarok** | O |  |  |  |
| Schizophrenia, schizotypiás és paranoid zavarok |  |  | F20.0-F29 | Schizophrenia,Schizotypiás rendellenesség,Akut és átmeneti pszichotikus rendellenességek,Indukált delusionalis rendellenességek,Schizoaffektív rendellenességek,Egyéb nem organikus pszichotikus rendellenességek,Nem organikus pszichózis k.m.n. |
| Egyéb súlyos pszichiátriai kórképek:olyan, az egészségügyről szóló 1997. évi CLIV. törvény 188. § *d)* pontja szerinti súlyos pszichiátriai beteg gyermek, aki közösséget, nevelési-oktatási intézményt – ide nem értve a speciális közösség, illetve nevelési-oktatási intézmény esetét – önmaga vagy a közösség veszélyeztetése miatt nem látogathat, és az állapot krónikussága miatt rendszeres gyermekpszichiátriai kezelésben részesül. | F30.0-F48.9F90.0- F98.9 | Hangulatzavarok, affektív rendellenességek, neurotikus, stresszhez társuló és szomatoform rendellenességekA viselkedés és érzelmi-hangulati élet rendszerint gyermekkorban vagy serdülőkorban jelentkező zavarai |
| 4. | **Vér és a vérképző szervek betegsége** | E |  |  |  |
| Haemolyticus anaemiák közül |  |  | D55.0- D58.9 | Enzim rendellenességek okozta anaemia,Thalassaemia,Sarlósejtes rendellenességek,Egyéb örökletes haemolyticus anaemiák |
| Aplasticus és egyéb anaemiák közül | D61.0-61.9D64.0 | Egyéb aplasticus anaemiák,Örökletes sideroblastos anaemia |
| Véralvadási defektusok, purpura és egyéb vérzéses állapotok közül | D66- D68.9 | Örökletes VIII-as faktor hiány,IX-es faktor örökletes zavarai,Egyéb alvadási zavarok  |
| D69.1  | Vérlemezkék minőségi rendellenességei |
| D69.3 | Idiopathiás thrombocytopeniás purpura, ha súlyos, gyakori és kifejezett vérzéses epizódokkal és/vagy a kezelés súlyos mellékhatásaival terhelt, emiatt rendszeres és gyakori szakorvosi ellátást igénylő, életvitelükben korlátozott, megromlott életminőséget okozó krónikus betegség áll fenn, a fennállása, a tünetek első jelentkezése óta eltelt több, mint 6 hónap |
| 5. | **Rosszindulatú daganatok** | F |  |  |  |
| Rosszindulatú daganatok esetén a kezelés időtartamára, és az azt követő 5 évig. Tartós szövődmény vagy károsodás esetén 18 éves korig |  |  | C00.0 – C96.9 | Az ajak, a szájüreg és garat, emésztőszervek, légző- és intrathoracalis szervek, csont és ízületi porc rosszindulatú daganatai;melanoma és a bőr egyéb rosszindulatú daganatai, mesotheliális és lágyszövetek rosszindulatú daganatai;emlő és a női nemi szervek, férfi nemi szervek, húgyrendszer rosszindulatú daganatai;szem, agy és központi idegrendszer egyéb részeinek rosszindulatú daganatai;pajzsmirigy és egyéb endokrin mirigyek rosszindulatú daganatai;rosszul meghatározott, másodlagos és nem meghatározott lokalizációjú rosszindulatú daganatok,nyirok- és vérképzőszervek és rokon szövetek rosszindulatú daganatai  |
| D37.0-D48.9 | Bizonytalan vagy ismeretlen viselkedésű daganatok |
| 6. | **Súlyos szervi károsodással járó immunbetegségek** | D |  |  |  |
|  |  |  | M30.0- M30.8 | Polyarteritisnodosa és rokon állapotok |
| M31.0 - M31.9 | Egyéb nekrotizáló vasculopathiák |
| M32.0- M32.9 | Szisztémás lupus erythematosus |
| M33.0-M33.9 | Dermatopolymyositis |
| M34.0-M34.9 | Szisztémás sclerosis |
| M35.0-M35.9 | A kötőszövet egyéb szisztémás érintettsége |
| szerzett immunhiányos szindróma | B24 | HIV betegség k.m.n. |
| primer immunhiányos betegségek | D8000 | Örökletes hypogammaglobulinaemia |
| D8010 | Nem familiarishypogammaglobulinaemia |
| D8020 | Immunglobulin A [IgA] szelektív hiánya |
| D8030 | Immunglobulin G [IgG] alosztályok szelektív hiánya |
| D8040 | Immunglobulin M [IgM] szelektív hiánya |
| D8050 | Immunhiány megnövekedett immunglobulin M [IgM] mellett |
| D8060 | Antitest hiány norm. immunglobulin szint mellett vagy hyperimmunoglobulinaemiával |
| D8080 | Egyéb immunhiányok főként antitest defektusokkal |
|  | D8090 | Immunhiány főként antitest defektusokkal k.m.n. |
| D81.0-D81.9 | Összetett immunhiányok |
| D82.0-D82.8 | Immunhiány egyéb defektushoz társulva |
| D83.0-D83.9 | Közönséges kevert immunhiány  |
| D84.0-D84.8 | Egyéb immunhiányok |
| 7. | **Emésztőrendszer betegségei közül:**  | A |  |  |  |
|  |  |  | K21.0-K21.9 | Gastro-oesophageális reflux, ha intraoesophagealis pH-méréssel és/vagy endoscopos vizsgálattal egyaránt igazolt, valamint 6 hónapnál hosszabb gyógyszeres kezelést igényel |
| K22.0 | Achalasia |
| Nem fertőzéses vékony- és vastagbélgyulladás  |  | K50.0-K50.9 | Crohn-betegség |
| K51.0-K51.9 | Colitis ulcerosa |
| Emésztőrendszer egyéb betegségei közülBeavatkozások utáni emésztőrendszeri rendellenességek |  | K90.0-K90.8 | Intestinalis malabsorptiok |
| K91.1 | Gyomorműtét utáni szindrómák |
| K91.2 | Műtét utáni felszívódási zavar, m.n.o. |
| K91.8 | Beavatkozás utáni egyéb emésztőrendszeri rendellenességek, m.n.o. |
|  | K91.9 | Beavatkozás utáni emésztőszervi rendellenesség k.m.n. |
| Ha az ételallergia 2 éves koron túli fennállását eliminációt követő terheléssel is igazolták, és az allergia alapvető élelmiszerre (tejre, tojásra vagy búzára) vonatkozik, valamint többszörös allergia esetén, ami a következőket is érinti: szója, olajos magvak  |  | K52.2  | Allergiás és nutritionális gastroenteritis és colitis |
| Egyéb súlyos gasztroenterológiai betegségek közülA végleges (esetleg műtéti) megoldásig, amelyek gyógyulása egy éven belül nem várható, illetve mindaddig, amíg a gyermek gondozása különös terhet okoz |  | Z94.0 | Májátültetésen átesett gyermek |
| K73.0-K73.9 | Idült májgyulladás |
| K72.1 | Idült májelégtelenség |
| K73.0-K73.9 | Idült májgyulladás |
| K72.1 | Idült májelégtelenség |
| 8. | **Ritka betegségek közül:** |  |  |  |  |
| Regionális szkleroderma | I |  | L94.0 | Lokalizált scleroderma [morphea] |
| Huntington-kór | M |  | G10 | Huntington-kór |
| Öröklődő ataxia | H |  | G11.0-G11.9 | Öröklődő ataxia |
| Myasthenia gravis és egyéb myoneuralis rendellenességek | H |  | G70.0-G70.9 | Myasthenia gravis és egyéb myoneuralis rendellenességek |
| Epidermolysis bullosa | I |  | Q81.0-Q81.9 | Epidermolysis bullosa |
| Neurofibromatosis (benignus) | I |  | Q850 | Neurofibromatosis (benignus) |
| Göbös agykeményedés (sclerosis tuberosa) | H |  | Q851 | Göbös agykeményedés (sclerosis tuberosa) |
| Egyéb ritka betegségek:genetikai rendellenességgel élő személyek közül az, aki az autoszómák vagy nemi kromoszómák teljes egészének vagy azok egy részletének többletével vagy hiányával, vagy gén(ek) mutációjával született; vagy akiben klinikai genetikai szakorvos olyan veleszületett genetikai tünetegyüttest (szindrómát) állapított meg, ami a nemzetközileg általánosan elfogadott adatbázisban szerepel, és ebből adódóan állapota súlyos vagy középsúlyos | a beteg-ségjel-legé-nek meg-felelő betű-kód |  |  |  |
| 9. | **Az endokrin, táplálkozási és anyagcsere betegségek közül:** |  |  |  |  |
| Pajzsmirigy rendellenességei közül 6 éves korig  | A |  | E03.0 | Veleszületett hypothyreosis diffúz golyvával |
| E03.1 | Veleszületett hypothyreosis golyva nélkül |
| Diabetes mellitus esetén | E10.2- E10.9 | Inzulin-dependens cukorbetegség vese-, szem-,idegrendszeri- perifériás keringési-, egyéb megnevezett, többszörös, nem meghatározott szövődményekkel,Inzulin-dependens cukorbetegség szövődmények nélkül |
| E11.2- E11.7 | Nem inzulin-dependens cukorbetegség vese-, szem-, idegrendszeri-, perifériás keringési-, egyéb megnevezett, többszörös szövődményekkel |
| Zollinger-Ellison szindróma | D13.7 | Endokrin pancreas |
| E16.8 | A hasnyálmirigy hormontermelésének egyéb megjelölt zavarai |
| Egyéb endokrin mirigyek rendellenességei közül: | E20.0 - 27.9 | Hypoparathyreosismellékpajzsmirigy túlműködése és egyéb betegségeiAz agyalapi mirigy túlműködéseAz agyalapi mirigy csökkent működése és egyéb rendellenességeiCushing szindrómaAdrenogenitális szindrómákHyperaldosteronismusA mellékvese egyéb betegségei |
| Több endokrin szerv kóros működése | E31.0- E31.9 | Autoimmun polyglanduláris elégtelenségPolyglanduláris túlműködésEgyéb polyglanduláris hormonzavarPolyglanduláris hormonzavar, k.m.n. |
| Anyagcsere rendellenességek közül: | E70.0-E70.9 | Az aromás aminosavak anyagcseréjének zavarai |
| E71.0-E71.3 | Az oldalláncos aminosavak és zsírsavak anyagcseréjének rendellenességei |
| E72.0-E72.9 | Az aminosav anyagcsere egyéb rendellenességei |
| E73.0 | Veleszületett laktáz-hiány |
| E74.0- E74.9 | A szénhidrát anyagcsere egyéb rendellenességei |
| E75.0-E75.9 | A sphingolipid anyagcsere rendellenességei és a zsírtárolás egyéb betegségei  |
| E76.0-E76.9 | A glycosaminoglycan anyagcsere rendellenességei |
| E77.0-E77.9 | A glycoprotein anyagcsere rendellenességei |
| E83.0 | A réz-anyagcsere rendellenességei |
| G | E84.0-E84.9 | Fibrosis cystica |
| 10. |  **Súlyos vesebetegségek**  | C |  |  |  |
| Hemodialízis, vagy peritoneálisdialíziskezelésre szoruló végállapotú veseelégtelenségben szenvedő beteg |  |  | Z99.2 | Művesekezelésre szoruló beteg |
| Veseátültetés  | Z94.0 | Veseátültetésen átesett gyermek 18 éves korig |
| Nephrosis – szindróma (a kezelés befejezése után 3 évig) | N04.0-N04.9 | Nephrosis |
| Chronikus pyelonephritis, vagy recidiváló pyelonephritisek húgyúti rendellenességek talaján (amennyiben műtéti korrekció nem lehetséges), illetve vesico-ureteralis reflux-szal járó esetekben(akkor vehető figyelembe, ha vesefunkció zavarral jár együtt) | N11.0-N11.9 | Chronikus pyelonephritis |
| Progresszív glomerulonephritis | N01.0-N01.9 | Gyors progressziójú nephritis syndroma |
| Idült veseelégtelenség, ha jelentős funkciózavart okoz (eGFR<60), vagy vérszegénységet okoz | N18.9 | Krónikus veseelégtelenség |
| Fél évnél hosszabb ideig gyógyszeres kezelést igénylő tubulopathiak, amíg a gyógyszeres terápia fennáll | N10 - N16 | Tubulopathia |
| 11. | **Súlyos légzőszervi betegségek**A \*-gal jelölt esetekben az alábbi feltételek fennállása esetén állapítható meg:Amennyiben a beteg 5 éves elmúlt és képes spirometriát végezni, úgy tartósan 80% alatti FVC és/vagy FEV15 éves kor alatt, vagy ha nem képes a spirometria vizsgálatban történő együttműködésre, úgy az alábbi klinikai tünetekben megnyilvánuló légzészavar:krónkus tachypnoe, krónikus csökkent terhelhetőség, visszatérő apnoék, oxigén és/vagy szisztémás szteroid adását igénylő exacerbációk | G |  |  |  |
| Krónikus légzési elégtelenségben szenvedő |  |  | J96.1 | Idült légzési elégtelenség  |
| J96.9 | Légzési elégtelenség, k.m.n |
| Súlyos egyéb idült alsólégúti betegségek | J43.0-J43.9 | Emphysema súlyos esetei\* |
| J44.8 | Egyéb meghatározott idült obstruktív tüdőbetegség \* |
| J44.9 | Idült obstruktív tüdőbetegség\* |
| J47 | Bronchiectasia |
| J84.0 | Alveoláris és parietoalveoláris állapotok\* |
| J84.1 | Egyéb interstitiális tüdőbetegségek fibrosissal\* |
| J94.8 | Egyéb meghatározott interstitiális tüdőbetegségek\* |
| Beavatkozást követő légzési rendellenességek, m.n.o. közül | J84.9 | Interstitiális tüdőbetegség, k.m.n.\* |
| J95.0 | Tracheostomiamalfunctio |
| J95.3 | Idült tüdőelégtelenség műtétet követően |
| J95.4 | Mendelson szindróma |
| J95.5 | Beavatkozás utáni subglotticus stenosis |
| J95.8 | Egyéb beavatkozás utáni légzési rendellenességek\* |
| J95.9 | Beavatkozás utáni légzési rendellenesség, k.m.n.\* |
|  | J98.0 | A hörgők máshova nem osztályozott betegségei\* |
| J98.4 | A tüdő egyéb rendellenességei\* |
| A gyermekkori asthma bronchiale súlyos formái | J45.0-J45.9 | Asthma |
| Tüdő transzplantáció | Z94.2 | Tüdő átültetésen átesett gyermek18 éves korig |
| 12. | **Kardiológiai betegségek** | B |  |  |  |
| Veleszületett és szerzett szívbetegségben szenvedő a III-IV. NYHA funkcionális stádiumban |  |  | Q20.0-Q20.9 | A szív üregeinek és összeköttetéseinek veleszületett rendellenességei |
| Q21.0-Q21.9 | A szívsövények veleszületett rendellenességei |
| Q22.0-Q22.9 | A háromhegyű és a tüdőverőér-billentyűk veleszületett rendellenességei |
| Q23.0-Q23.9 | Az aorta- és kéthegyű billentyűk veleszületett rendellenességei |
| Q24.0-Q24.9 | A szív egyéb veleszületett rendellenességei |
| Q25.0-Q25.9 | A nagy artériák veleszületett rendellenességei |
| Q26.0-Q26.9 | A nagyvénák veleszületett rendellenességei |
| I32- I52 | A szívbetegség egyéb formái |
| Transzplantáció | Z94.1 | Szívátültetésen átesett gyermek 18 éves korig |
| Kombinált gyógyszeres kezelést igénylő súlyos hypertonia, amennyiben a kombinált gyógyszeres kezelés legalább két készítményből áll, és azokat napi rendszerességgel kell a gyermeknek szednie  | I10-I15 | Magas vérnyomás, hypertensiv betegségek súlyos esetei |
| 13. | **Egyéb fejlődési rendellenességgel születettek** | J |  |  |  |
|  |  |  | Q00.0-Q07.9 | Az idegrendszer veleszületett rendellenességei |
| Q89.4 | Összenőtt ikrek |
| Q90.9 | Down-szindróma, k.m.n. |
| Q91.3 | Edwards-szindróma, k.m.n. |
| Q91.7 | Patau-szindróma, k.m.n. |
| Q96.9 | Turner-szindróma, k.m.n. |
| Q98.4 | Klinefelter-szindrómak.m.n. |
| Egyéb fejlődési rendellenességek közül:a végleges (esetleg műtéti) megoldásig, amelyek gyógyulása egy éven belül nem várható, illetve mindaddig, amíg a gyermek gondozása különös terhet okoz.A \*-gal jelölt esetekben az alábbi feltételek fennállása esetén állapítható meg:Amennyiben a beteg 5 éves elmúlt és képes spirometriát végezni, úgy tartósan 80% alatti FVC és/vagy FEV15 éves kor alatt, vagy ha nem képes a spirometria vizsgálatban történő együttműködésre, úgy az alábbi klinikai tünetekben megnyilvánuló légzészavar:krónikus tachypnoe, krónikus csökkent terhelhetőség, visszatérő apnoék, oxigén és/vagy szisztémás szteroid adását igénylő exacerbációk |  | Q35- Q37 | Ajak- és szájpadhasadék (nyúlajak és farkastorok)  |
| Q31.0-Q31.9 | A gége veleszületett rendellenességei\* |
| Q32.0- Q32.4 | A légcső és hörgők veleszületett rendellenességei\* |
| Q33.0 | Veleszületett cisztás tüdő\* |
| Q33.2 | A tüdő sequestratiója\* |
|  Q33.3 | A tüdő hiánya (agenesise)\* |
| Q33.4 | Veleszületett hörgőtágulat\* |
| Q33.5 | Ectopiás szövet a tüdőben\* |
| Q33.6 | A tüdő hypo- és dysplasiája\* |
| Q33.8 | A tüdő egyéb veleszületett rendellenességei\* |
| Q33.9 | A tüdő veleszületett rendellenessége\* |
| Q34.0 | Mellhártya-rendellenesség\* |
| Q34.1 | Veleszületett mediasztinális ciszta\* |
| Q38-Q45 | Az emésztőrendszer egyéb veleszületett rendellenességei |
| 14. | **Neurológiai kórképek** | H |  |  |  |
| A központi idegrendszer demyelinisatiós betegségei közül:akinek pszichomotoros fejlettsége nem éri el az életkori átlagát és ez komplex vizsgálattal igazolt |  |  | G36.0-G36.9 | Egyéb heveny, disszeminált demyelinisatio |
| Gyermekközösségben elhelyezhető, de gyakori epilepsziás rohamok, magatartási zavar miatt gyakran hosszabb otthoni megfigyelést, pihenést igénylő epilepsziás betegek, akik felügyelete, ápolása miatt a családtagok kénytelenek a munkájuktól távol maradni | G40.0-G40.9 | Epilepsia |
| Epizodikus és paroxysmális rendellenességek közül:akinek pszichomotoros fejlettsége nem éri el az életkori átlagát és ez komplex vizsgálattal igazolt | G45.0-G45.9 | Átmeneti agyi ischaemiás attakok (TIA) és rokon szindrómák |
|  | G46.0-G46.8 | Agyi érszindrómák cerebrovasculáris betegségekben |
| Polyneuropathiák és a perifériás idegrendszer egyéb rendellenességei közül:akinek pszichomotoros fejlettsége nem éri el az életkori átlagát és ez komplex vizsgálattal igazolt | G60.0-G64 | Örökletes és idiopathiás idegbántalom, Gyulladásos polyneuropathia, Egyéb polyneuropathiák, Polyneuropathia máshova osztályozott betegségekben, A környéki idegrendszer egyéb megbetegedései  |
| Az idegrendszer egyéb rendellenességei közül:akinek pszichomotoros fejlettsége nem éri el az életkori átlagát és ez komplex vizsgálattal igazolt | G91.0-G91.9 | Vízfejűség (hydrocephalus) |
| Az agy- és arckoponya csontjainak egyéb veleszületett rendellenességei | Q75.0-75.9 | Műtétet igénylő craniostenosisok |
| Fejlődésneurológiai kórképek esetén a\*\*-gal jelölt esetekben a diagnózis felállításától számított 1 évig |  | U9930 | Infantilis spinalis laesio\*\* |
| U9950 | Laesio cerebri progressiva cum effusionem subduralis\*\* |
| U9960 | Laesio cerebri progressiva cum neurodysphagiam\*\* |
| U9970 | Laesio cerebri progressiva epilepsiamque\*\* |
| U9980 | Laesio cerebri progressiva\*\* |
| Beszédzavarok közül | R47.0 | Traumás eredetű aphasia |
| 15. | **Neonatológiai kórképek** | Q |  |  |  |
|  |  |  | P07 | 1500 gramm születési súly alatt 3 éves korig különös betegség nélkül |
| A perifériás idegrendszer súlyos bénulással járó, legalább egy éves intenzív kezelést igénylő szülési sérülései | P14.0 | Erb-típusú bénulás szülési sérülés miatt |
| P14.1 | Klumpke-típusú bénulás szülési sérülés miatt |
| Egyéb újszülöttkori krónikus tüdőbetegségekA \*-gal jelölt esetekben az alábbi feltételek fennállása esetén állapítható meg:Ha a beteg 5 éves elmúlt és képes spirometriát végezni, akkor tartósan 80% alatti FVC és/vagy FEV15 éves kor alatt vagy ha nem képes a spirometria vizsgálatban történő együttműködésre, akkor az alábbi klinikai tünetekben megnyilvánuló légzészavar:krónikus tachypnoe, krónikus csökkent terhelhetőség, visszatérő apnoék, oxigén és/vagy szisztémás szteroid adását igénylő exacerbáció | P27.0 | Wilson-Mikity szindróma\* |
| P27.1 | Újszülöttkori bronchopulmonális dysplasia\* |
| P27.8 | Congenitális tüdőfibrosis, újszülöttek respirátor-tüdeje\* |
| P27.9 | Újszülöttkorban keletkező krónikus tüdőbetegség k.m.n.\* |
| 16. | **Többszörös és összetett betegségek** | P |  |  |  |
| Mesterséges testnyílással élő személyek |  |  | Z93.0 | Tracheostomával élő személy |
| Z93.1 | Gastrostomával élő személy |
| Z93.2 | Enterostomával élő személy |
| Z93.3 | Colostomával élő személy |
| Z93.4 | Egyéb művi, gyomor- vagy bélstomával élő személy |
| Z93.5 | Cytostomával élő személy |
| Z93.6 | Egyéb mesterséges húgyrendszeri szájadékkal élő személy |
| Z93.8 | Egyéb művi stomával élő személy |
| Z93.9 | K.m.n. művi stomával élő személy |
| Többszörös és összetett betegségek, melyek együttesen felelnek meg a rendeletben meghatározott feltételeknek |  |  |  |
| 17. | **Bőrbetegségek** | I |  |  |  |
| Súlyos kiterjedt bőrgyógyászati kórképek, melyek 1 éven túl gyógyulnak vagy csak remissioba hozhatók és a betegek naponta többszöri kenőcsös kezelést, kötözést igényelnek |  |  | D04.0-D04.9 | A bőr in situ rákja |
| D18.0-D18.1 | Súlyos haemangiomák, Érfejlődési rendellenességek: Sturge-Weber-szindróma, Klippel-Trenaunay-Parkes-szindróma, van Lohuisen-szindróma |
| D22.9 | Festéksejtes naevus: Tierfellnaevus (testfelület 30%-át, vagy nagyobb részt érintő) |
| E80.2 | Egyéb porphyria súlyos esetei |
| L10.9 | Pemphigussúlyos formái |
| L12.2 | Gyermekkori idült bullózus betegség |
| L13.0 | Dermatitis herpetiformis (Duhring) |
| L20.9  | Atópiás dermatitis súlyos formái  |
| L40.9 | Psoriasis súlyos formái |
| L51.9 | Erythema exsudativum multiforme súlyos formái |
| Q82.1 | Xeroderma pigmentosumsúlyos formái |
| Q80.0-Q80.9 | Ichthyosiscongenita |
| Q82.2 | Mastocytosis (Diffúz súlyos eset) |