

Перечень заболеваний детей, при которых имеется высокий риск тяжелого течения коронавирусной инфекции

Для подтверждения болезни возможно предоставление медицинской карты 026/у (Медицинская карта ребенка для образовательных учреждений дошкольного, начального общего, основного общего, среднего (полного) общего образования, учреждений начального и среднего профессионального образования, детских домов и школ-интернатов)

В случае заболевания выявленное впервые, в течение трех последних месяцев и отсутствия сведений о состоянии здоровья ребенка в вышеуказанной медкарте 026/у, необходимо обратиться к участковому врачу педиатру для предоставления справки.

Перечень заболеваний детей, при которых имеется высокий риск тяжелого течения коронавирусной инфекции:

Болезни нервной системы

1. Спинальная мышечная атрофия (G12).
2. Рассеянный склероз и другие демиелинизирующие болезни центральной нервной системы (G35-37).
3. Детский церебральный паралич, тяжелая форма, GMFS 3-5 (G80-83).
4. Врожденные аномалии (пороки развития) нервной системы (Q00-Q07).
5. Синдром Дауна (Q90).
6. Воспалительные болезни центральной нервной системы, в т.ч. последствия перенесенной нейроинфекции (G00-09).
7. Цереброваскулярные болезни, в т.ч. последствия перенесенных цереброваскулярных заболеваний (I60-69).
8. Дегенеративные заболевания центральной нервной системы (G30-32).
9. Эпилепсия с медикаментозной ремиссией менее 1 года (G40), эпилептический статус (G41) в анамнезе.
10. Эпизодические и пароксизмальные расстройства (G40-G46), кроме мигрени без ауры (простая мигрень, G43.0), другой уточненный синдром головной боли (G44.8).
11. Апноэ во сне (G47.3), нарколепсия и катаплексия (G47.4).

12. Болезни нервно-мышечного синапса и мышц (миастении, миодистрофии, миотонии, миопатии, G70-G72).
13. Экстрапирамидные и другие двигательные нарушения (G20-G26).
14. Наследственная и идиопатическая невропатия (G60), воспалительная полиневропатия (G61), в том числе перенесенная в анамнезе в течение 1 года.
15. Другие болезни спинного мозга (G95).

Болезни органов пищеварения

1. Неспецифический язвенный колит.
2. Болезнь Крона.
3. Аутоиммунный гепатит.
4. Цирроз печени класс В, С по Чайлд-Пью.
5. Синдром портальной гипертензии с варикозным расширением вен 3 ст.
6. Трансплантированная печень.

Болезни эндокринной системы

1. Сахарный диабет I и II типов.

Болезни мочеполовой системы

1. Нефротический синдром, обострение.
2. Атипичный гемолитико-уремический синдром.
3. Хроническая болезнь почек 2 – 5 стадия.
4. Состояние после трансплантации почек.

Аллергологическое заболевания

1. Первичные иммунодефициты.
2. Бронхиальная астма.

Первичные иммунодефициты

1. Наследственная гипогаммаглобулинемия. Несемейная гипогаммаглобулинемия.
2. Иммунодефицит с повышенным содержанием иммуноглобулина М [IgM].
3. Иммунодефицит с преимущественным дефектом антител неуточненный.
4. Наследственная гипогаммаглобулинемия. Несемейная гипогаммаглобулинемия.
5. Иммунодефицит с повышенным содержанием иммуноглобулина М [IgM].
6. Иммунодефицит с преимущественным дефектом антител неуточненный.
7. Тяжелый комбинированный иммунодефицит с ретикулярным дисгенезом.
8. Тяжелый комбинированный иммунодефицит с низким содержанием Т- и В- клеток, Дефицит RAG1/RAG2.
9. Синдром Оменн.
10. Дефицит ДНК лигазы 4.
11. Дефицит аденозиндезаминазы, Тяжелый комбинированный иммунодефицит с низким или нормальным содержанием В-клеток.
12. Комбинированный иммунодефицит неуточненный.
13. Синдром Вискотта-Олдрича Синдром Ди Георга (тяжелые формы) Ди Джорджа Иммунодефицит вследствие наследственного дефекта, вызванного вирусом Эпштейна-Барр.
14. Синдром гипериммуноглобулина Е [IgE] (D 82.4).
15. Дефицит STAT3.
16. Иммунодефицит, связанный со значительным дефектом неуточненный.
17. Иммунодефицит, связанный с другими уточненными значительными дефектами.
18. Общий вариабельный иммунодефицит с преобладающими отклонениями в количестве и функциональной активности В-клеток.
19. Общий вариабельный иммунодефицит с аутоантителами к В- или Т-клеткам.
20. Общий вариабельный иммунодефицит с преобладанием нарушений иммунорегуляторных Т-клеток; Другие общие вариабельные иммунодефициты.
21. Аутосомно-рецессивная хроническая гранулематозная болезнь.

22. X-сцепленная хроническая гранулематозная болезнь, тяжелая врожденная нейтропения (дефицит ELANE), тяжелая врожденная нейтропения (дефицит GFI 1), тяжелая врожденная нейтропения (дефицит HAX1), Швахмана-Даймонда Синдром, Аутоиммунный полигландулярный синдром тип 1 (APS-1) дефицит APECED, снижение функции STAT1.
23. Дефицит C1 ингибитора эстеразы [C1-INH] (наследственный ангионевротический отек).
24. Аутоиммунный лимфопролиферативный синдром (АЛПС).
25. Мозжечковая атаксия с нарушением репарации ДНК (Атаксия-телеангэктазия).

Болезни органов дыхания

1. Хронический бронхит.
2. Бронхоэктатическая болезнь.
3. Врожденные пороки развития легких и бронхов.
4. Наследственные заболевания органов дыхания: муковисцидоз, синдром Картагинера, наследственный дефицит альфа-1 антитрипсина и др.
5. Интерстициальные заболевания легких.

Кардиоревматологический профиль

1. Системная красная волчанка.
2. Гранулематоз Вегенера, средней тяжести, тяжелой степени.
3. Ювенильный дерматомиозит, средней тяжести, тяжелой степени.
4. Ювенильный ревматоидный артрит, средней тяжести.
5. Ювенильный артрит с системным началом.
6. Системный васкулит тяжелое течение.

Заболевания крови

1. Острый лимфобластный лейкоз.
2. Острый миелобластный лейкоз.

3. Гистиоцитоз из клеток Лангерганса.
4. Лимфома Ходжкина.
5. Неходжкинские лимфомы.
6. Нефробластома.
7. Нейробластома.
8. Гепатобластома.
9. Медуллобластома.
10. Срединная глиома мутантная.
11. Глиома зрительных нервов, нейрофиброматоз I типа.
12. Саркома Юинга.
13. Остеосаркома.
14. Тератома крестцово-копчиковой области.
15. Опухоль желточного мешка.
16. Ретинобластома.
17. Карцинома почки.
18. Воспалительная миофибробластическая опухоль.
19. Веретеночлечная саркома сердца.
20. Эмбриональная рабдомиосаркома.