

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Наредба за изменение и допълнение на Наредба № 39 от 2004 г. за профилактичните прегледи и диспансеризацията (обн., ДВ, бр. 106 от 2004 г.; изм. и доп., бр. 102 от 2005 г., бр. 4 и 60 от 2009 г., бр. 101 от 2010 г., бр. 58 и 97 от 2011 г., бр. 100 от 2012 г.; изм. с Определение № 3731 от 2013 г. на ВАС – бр. 32 от 2013 г.; изм. и доп., бр. 33 и 111 от 2013 г.; изм. с Решение № 10580 от 2013 г. на ВАС – бр. 12 от 2014 г.; доп., бр. 95 от 2014 г.)

§ 1. В чл. 2, ал. 5 след думата „пациент“ се добавя „с психично заболяване“.

§ 2. В чл. 4 се правят следните изменения и допълнения:

1. В ал. 1 думата „честота“ се заменя с „периодичност“.

2. В ал. 2 думите „ал. 6 и 7“ се заменят с „ал. 4, 6 и 7“.

3. В ал. 3 думите „ал. 2 и ал. 8“ се заменят с „ал. 2, 4, 8 и 12“.

4. В ал. 7 след думата „работи“ се добавя „и социалните услуги от резидентен тип за деца“.

5. В ал. 8 думата „честота“ се заменя с „периодичност“.

6. В ал. 10 думата „честотата“ се заменя с „периодичността“, а думите „над 18 г.“ се заменят с „по ал. 1 и 8“.

7. В ал. 12 след думата „преглед“ се добавя „и изследвания, определени в приложение № 1в“.

§ 3. В чл. 5 се правят следните изменения:

1. В ал. 1 думата „честота“ се заменя с „периодичност“.

2. В ал. 2 думите „ал. 1“ се заменят с „ал. 1, 3 и 4“.

§ 4. В чл. 6, ал. 2 думите „основния пакет“ се заменят с „пакета“.

§ 5. В чл. 9 ал. 2 се изменя така:

„(2) Личният лекар съхранява медицинската документация за всички извършени профилактични прегледи и изследвания на пациентите, включително извършени и от други лечебни заведения, като:

1. за децата – документацията се съхранява на хартиен носител три години след извършване на прегледа/изследването и на магнитен носител три години след навършване на 18-годишна възраст;

2. за бременните – документацията се съхранява три години след прекратяване на бременността.“

§ 6. В чл. 12 се правят следните изменения и допълнения:

1. Алинея 7 се изменя така:

„(7) Видът и периодичността на дейностите по ал. 5 и 6 се определят в Националния рамков договор, доколкото не са определени с приложения № 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 и 15 на тази наредба и/или с наредбата по чл. 45, ал. 2 от Закона за здравното осигуряване.“

2. Създава се ал. 10:

„(10) Видът и периодичността на дейностите по диспансеризация (амбулаторно проследяване) на пациенти с туберкулоза се определят с приложения № 16 и 17.“

§ 7. Приложение № 1 към чл. 4, ал. 1 се изменя така:

„Приложение № 1 към чл. 4, ал. 1

Вид и периодичност на профилактичните прегледи и изследвания съобразно възрастта на децата

Код по МКБ 10	Наименование	Възраст на детето	Профилактичен преглед	Периодичност на прегледа	Консултативни прегледи	Периодичност на консултативните прегледи	Медико-диагностични изследвания	Периодичност на медико-диагностичните изследвания
Z00.1	Рутинно изследване на здравното състояние на детето (кърмаческа или ранна детска възраст)	До 28-ия ден от раждането на детето се посещава в дома от лекар	Анамнеза и подробен статус	В първите 24 часа и между 14-ия и 20-ия ден след изписването му от лечебното заведение, където се е родило				
Z00.1	Рутинно изследване на здравното състояние на детето (кърмаческа)	До 1 година вкл.	1. Анамнеза и подробен статус	Ежемесечно	За провеждане на ехографско изследване на отделителна система*	Еднократно на 6-месечна възраст	Изследване на: – хемоглобин,	2 пъти годишно – при навършване на 6-месечна

Код по МКБ 10	Наименование	Възраст на детето	Профилактичен преглед	Периодичност на прегледа	Консултативни прегледи	Периодичност на консултативните прегледи	Медико-диагностични изследвания	Периодичност на медико-диагностичните изследвания
	или ранна детска възраст)		2. Измерване на ръст, тегло				брой еритроцити, брой левкоцити,	и 1-годишна възраст
			3. Оценка на психическо развитие				хематокрит, MCV, MCH, MCHC	
							– седимент в урината	
			4. Измерване на обиколка на глава и гърди	През първите 6 месеца след раждането – ежемесечно;	За ранно откриване на вродена/наследствена очна патология на деца с родител с вродени/наследствени страбизъм, катаракта, глаукома, хиперметропия, висока миопия, амблиопия и/или ретинобластом	Еднократно между 6-месечна и 1-годишна възраст	Изследване на албумин в урината	2 пъти годишно – при навършване на 6-месечна и 1-годишна възраст
				след това 2 пъти – на 9-месечна и на 1-годишна възраст			*Ехографско изследване на отделителна система	Еднократно на 6-месечна възраст
			5. Обща оценка на зрение 6. Обща оценка на слух 7. Изследване на урина за протеин (с тест-лента)	2 пъти годишно – на 6-месечна и 1-годишна възраст				
Z00.1	Рутинно изследване на здравното състояние на детето (кърмаческа или ранна детска възраст)	От 12 години	8. Клинично изследване за дисплазия на тазобедрените стави с определяне на риска от дисплазия	2 пъти – при навършване на 1-месечна и 4-месечна възраст				
			1. Анамнеза и подробен статус 2. Измерване на ръст, тегло, обиколка на гърди 3. Оценка на психично развитие	4 пъти годишно – на всеки 3 месеца				

Код по МКБ 10	Наименование	Възраст на детето	Профилактичен преглед	Периодичност на прегледа	Консултативни прегледи	Периодичност на консултативните прегледи	Медико-диагностични изследвания	Периодичност на медико-диагностичните изследвания
Z00.2	Изследване в периода на бърз растеж в детството	От 2 до 7 години	1. Анамнеза и подробен статус	2 пъти годишно – на всеки 6 месеца			Изследване на: – хемоглобин, брой еритроцити, брой левкоцити, MCV, MCH, MCHC, хематокрит	1 път на 3-годишна възраст
			2. Измерване на ръст, тегло, обиколка на гърди				– CUE	
			3. Оценка на психическо развитие	1 път годишно			Изследване за чревни паразити – Ентеробиус вермикуларис, Аскарис лумбрикоидес, Ламблия интестиналис и Хименолептис нана	1 път годишно
			4. Изследване на физическо развитие 5. Изследване на зрителна острота	1 път годишно 1 път на 5 години				
Z00.3	Изследване за оценка на състоянието на развитието на юношата (състояние на пубертетното развитие)	От 7 до 18 години	1. Анамнеза и подробен статус	1 път годишно				
Z10.8	Рутинна обща проверка на здравето на други определени подгрупи от населението (ученици)		2. Измерване на ръст, тегло, гръдна обиколка 3. Измерване на артериално налягане 4. Оценка на физическо развитие 5. Изследване за зрителна острота и цветоусещане					

Код по МКБ 10	Наименование	Възраст на детето	Профилактичен преглед	Периодичност на прегледа	Консултативни прегледи	Периодичност на консултативните прегледи	Медико-диагностични изследвания	Периодичност на медико-диагностичните изследвания
			6. Отклонения в развитието на опорно-двигателната система 7. Изследване на урина за протеин (с тест-лента)					

* *Забележка.* Ехографско изследване на отделителна система на дете до едногодишна възраст еднократно на 6-месечна възраст не се извършва, ако родител на детето заяви писмено пред личния му лекар, че отказва това изследване, след като получи информация от личния лекар за специалистите в страната, които могат да го извършат."

§ 8. Приложение № 1а към чл. 4, ал. 8 се изменя така:

„Приложение № 1а към чл. 4, ал. 8

Вид и периодичност на профилактичните прегледи и изследвания при лица над 18 години

Z00.0 Общ медицински преглед						
Възраст	Вид на прегледа	Периодичност на прегледите	Медико-диагностични изследвания	Периодичност на медико-диагностичните изследвания	Консултативни прегледи	Периодичност на консултативните прегледи
Над 18 години (жени и мъже)	1. Анамнеза и подробен статус 2. Изчисляване на индекс на телесна маса 3. Оценка на психичен статус 4. Изследване на зрителна острота 5. Измерване на артериално налягане 6. Електрокардиограма 7. Изследване на урина с тест-ленти в кабинет за: – Протеин – Глюкоза – Кетонни тела	Ежегодно	1. Определяне на кръвна захар при наличие на рискови фактори	Ежегодно		

	– Уробилиноген/билирубин – рН – определяне на кръвна захар в лаборатория при наличие на рискови фактори					
От 30 до 45 години (жени и мъже)			ПКК	1 път на 5 години		
Жени ≥ 30 години	Мануално изследване на млечни жлези	Ежегодно				
Мъже ≥ 40 години			LDL-холестерол и триглицериди; оценка на СС риск по SCORE системата	1 път на 5 години		
От 46 до 65 години (жени и мъже)			ПКК	1 път на 5 години		
Мъже ≥ 46 години и жени ≥ 50 години			LDL-холестерол и триглицериди; оценка на СС риск по SCORE системата	1 път на 5 години		
Мъже ≥ 50 години			PSA	1 път на 2 години		
Жени от 50 до 69 години включително			Мамография на млечни жлези	1 път на 2 години		
Над 65 години (жени и мъже)			1. ПКК 2. LDL-холестерол и триглицериди; оценка на СС риск по SCORE системата	Ежегодно 1 път на 5 години		

Забележки:

1. Всеки профилактичен преглед включва анамнеза и пълен обективен статус.
2. Изследването на LDL-холестерол, триглицериди, кръвна захар, ЕКГ, мамография, PSA в рамките на календарната година, направено по друг повод, не се провежда повторно по време на профилактичния преглед.
3. Рискови фактори, при наличието на които се назначава изследване на кръвна захар на гладно:
 - 3.1. хипертония;
 - 3.2. дислипидемия;
 - 3.3. затлъстяване;
 - 3.4. фамилна анамнеза за захарен диабет – роднини по първа линия със захарен диабет (родители, братя и сестри);
 - 3.5. анамнеза за диабет по време на бременност или раждане на едър плод (над 4 кг);
 - 3.6. анамнеза за овариална поликистоза.
4. ПКК е кръвна картина, състояща се от поне осем от посочените показатели или повече: хемоглобин, еритроцити, левкоцити, хематокрит, тромбоцити, MCV, MCH, MCHC."

§ 9. В приложение № 16 към чл. 4, ал. 10 се правят следните изменения и допълнения:

1. В наименованието на приложението думите „ал. 10“ се заменят с „ал. 11“.
2. В т. 1 се създава буква „г“:
„г) СС риск по SCORE системата равно или над 5 % (висок и много висок риск).“

§ 10. Създава се приложение № 1в:

„Приложение № 1в към чл. 4, ал. 12

Профилактични прегледи и изследвания при специалисти на лица над 18 години по рискови групи

Код по МКБ10	Наименование по МКБ 10	Наименование на рискови групи, формиращи от ОПЛ	Специализирани дейности	Медико-диагностични изследвания
Z12.1	Профилактични прегледи при лица с повишен риск от злокачествено	Рискова група за злокачествено новообразоване на ректосигмоидалната	Специализиран преглед с оценка на риска	CA-19-9 или CEA

	новообразуване на ректосигмоидалната област	област при лица между 50 и 70 г.	Диагностична долна ендоскопия (Фиброколоноскопия; фибросигмодоскопия) с вземане на биопсичен материал по преценка на лекаря	Хистобиопсично изследване (брой проби по стандарт)
Z12.5	Профилактични прегледи при лица с повишен риск от злокачествено новообразуване на простатата	Рискова група за злокачествено новообразуване на простатата при мъже над 50 г.	Специализиран преглед с оценка на риска Вземане на биопсичен материал от простатата	PSA Хистобиопсично изследване на (брой проби по стандарт)
Z13.1	Профилактични прегледи при лица с повишен риск от захарен диабет	Рискова група за захарен диабет	Специализиран преглед с оценка на риска	Кръвнoзахарен профил Креатинин LDL-холестерол Триглицериди
Z13.6	Профилактични прегледи на лица с повишен риск от сърдечно-съдови заболявания	Рискова група за сърдечно-съдови заболявания	Специализиран преглед с оценка на риска Сърдечно-съдов тест с натоварване; ехокардиография	LDL-холестерол; Триглицериди HDL-холестерол Натрий и калий – комплексно Креатинин
Z12.4	Профилактични прегледи при жени с повишен риск от злокачествени заболявания на маточната шийка	Рискова група за злокачествено новообразуване на шийката на матката при жени	Специализиран преглед с оценка на риска Колпоскопия с цитонамазка или прицелна биопсия по преценка на лекаря	Цитонамазка от женски полови органи Хистобиопсично изследване (брой проби по стандарт)
Z12.3	Профилактични прегледи при жени с повишен риск от злокачествени заболявания на млечните жлези	Рискова група за злокачествено новообразуване на млечната жлеза при жени	Специализиран преглед с оценка на риска Насочване за прицелна биопсия по преценка на лекаря	Мамография на млечни жлези CA-15-3 Хистобиопсично изследване (брой проби по стандарт)

§ 11. Приложение № 2 към чл. 5, ал. 1 се изменя така:

„Приложение № 2 към чл. 5, ал. 1

Вид и периодичност на прегледите и изследванията при бременни, бременни с риск и родилки, които са задължително здравноосигурени

Нормална бременност					
Код по МКБ 10	Наименование	Вид на прегледите и изследванията	Периодичност на прегледите според срока на бременността	Медико-диагностични изследвания	Периодичност на медико-диагностичните изследвания
Z34.0	Наблюдение върху протичането на нормална първа бременност	1. Анамнеза за рискови фактори (възраст, придружаващи заболявания, усложнения на предишни	При първо посещение	Хемоглобин, еритроцити, хематокрит, левкоцити, MCV, MCH CUE,	Един път при първо посещение
Z34.8	Наблюдение върху протичането на друга нормална бременност	бременности, вредни навици, професионални, други), определяне на вероятния термин на раждане		кръвна захар, урина – седимент, уробилиноген, кетони (до м.л. III)	По един път – в V и VIII лунарен месец
	Наблюдение върху протичането на нормална	2. Измерване на артериално кръвно налягане	– в I триместър – един път;	Определяне на кръвна група и Rh фактор	Един път – в I триместър (или при първо посещение)

Z34.9	бременност, неуточнена		– по един път във всеки следващ лунарен месец; – в IX и X – по два пъти		
		3. Антропометрия (ръст, телесна маса, външна пелвиметрия)	– в I триместър – един път; – по един път във всеки следващ лунарен месец; – в IX и X – по два пъти	– Онкопро- филактична цитонамазка от женски полови органи – Изследване за сифилис – Изследване за хепатит В/НвS Ag/ – Изследване за HIV (при съгласие)	Един път при първо посещение
		4. Гинекологичен статус	– Един път – при първо посещение; – един път – в IV лун. месец; – в следващите – по преценка	Микробиологично изследване на влагалищен секрет	Един път при първо посещение; един път в IX лун. месец
		5. Сърдечна дейност на плода	– От V лунарен месец – по един път във всеки лунарен месец; – в IX и X – по два пъти		
		6. Вземане на онкопрофилактична цитонамазка от женски полови органи	– Един път при първо посещение		
		7. Вземане на влагалищен секрет за микробиологично изследване	– Един път при първо посещение; – един път в IX лун. месец		
		8. Акушерска ехография	– Един път – в I триместър; – един път от 16 – 20 гест. седмица		
Z39.2	Рутинно послеродово наблюдение (до 42-рия ден след раждането)	1. Общ преглед (в т.ч. оценка на психичен статус, измерване на артериално налягане) 2. Проследяване на инволюция на матката и кървене от гениталиите 3. Мануално изследване на млечни жлези, проследяване на лактацията 4. Промоция на кърменето (здравни съвети и	Два пъти: до 7-ия ден и след 30-ия ден от раждането	Изследване на: – хемоглобин, хематокрит, диференциално броене на левкоцити – СУЕ, – албумин и седимент в урина	Еднократно

		обучение по въпросите на кърменето), правилното хранене, хигиенни грижи за гърдите и гениталиите			
--	--	--	--	--	--

Z35.0 – Z35.9. Бременност с риск						
Рискови фактори	Вид на прегледа	Периодичност на прегледите според срока на бременността	Медико-диагностични изследвания	Периодичност на медико-диагностичните изследвания	Консултативни прегледи	Периодичност на консултативните прегледи
Възраст над 35 години	1. Същият като при нормална бременност. 2. Две допълнителни ехографии през бременността	1. Същата като при нормална бременност 2. Два пъти	1. Същите като при нормална бременност 2. Серумен скрининг за: – алфа-фетопротеин – свободен бета-ЧХГ за оценка на риск от синдром на Даун и дефекти на невралната тръба	1. Същата като при нормална бременност 2. От 15 – 19 г.с.	Пренатална диагноза съвместно от акушер-гинеколог и генетик	
Възраст под 20 години	1. Същият като при нормална бременност 2. Една допълнителна ехография	1. Същата като при нормална бременност 2. Един път от 28 – 32 г.с.	1. Същите като при нормална бременност 2. Изследване за хламидия	1. Същата като при нормална бременност 2. Един път		
Кръвно-групова несъвместимост с биологичния баща (по АБО или Резус)	1. Същият като при нормална бременност 2. Една допълнителна ехография	1. Същата като при нормална бременност 2. От 28 – 32 г.с.	1. Изследване за алоеритроантитела чрез аглутинационен или ензимен метод или индиректен анти-глобулинов (Coombs) тест с поливалентен антиглобулинов серум	От 9 – 12г.с. – при бременни с предшестващи спонтанни аборт, мъртва раждания, раждания на деца с хемолитична болест на новороденото поради изоимунизация, в случаи на установени антитела при предш. бременности, при предстоящи инвазивни пренатални изследвания От 17 – 20 г.с. – на бременни с необременена акушерска анамнеза и		

				отрицателен Резус фактор		
				От 26 – 28г.с. – на бременни с отрицателен Резус фактор, на които при първото изследване не са открити антитела		
Бременни с риск от развитие на диабет: – предишно раждане на едър плод – предишно мъртво раждане – семейна обремененост с диабет – предходящо нарушение на въглехидратния толеранс – раждане на дете с аномалии – наличие на глюкозурия – възраст над 25 години – повишена кр. захар над 6,5 ммол/л	1. Същият като при нормална бременност 2.Ехография	1. Същата като при нормална бременност 2.От 28 – 32 г.с.	1. Същите като при нормална бременност 2.ОГТТ (орален глюкозо-толерантен тест) или Кръвно захарен профил (гликиран хемоглобин)	1. Същата като при нормална бременност 2. При първо посещение – 1 път – от 24 – 28 г.с. при необременени – 1 път – в 28 г.с. при обременени	Със специалист по ендокринология и болести на обмяната	– При първо посещение – 1 път; – от 24 до 28 г.с. при необременени – 1 път; – в 28г.с. при обременени
Бременност с друг риск: произтичащ от външни фактори (обезитас, недохранване, фамилна обремененост, обременена акушерска анамнеза, проблеми от социално естество и др.) други външни фактори (йонизиращи лъчи, вибрации, медикаменти, контакт с причинители на	1. Същият като при нормална бременност 2. Допълнителна ехография	1. Същата като при нормална бременност 2.Един път в 28–32г.с.	1. Същите като при нормална бременност 2. Изследване за токсоплазмоза – при жени със спонтанни аборти и мъртвораж-дания 3. Серологично изследване за рубеола – при данни за контакт с рубеола по време на бременността	1. Същата като при нормална бременност 2. При първо посещение 3. До VII лунарен месец	Консултация със съответни специалисти според риска	

инфекциозни заболявания, тежка работа и др.)						
--	--	--	--	--	--	--

Z39.2 Рутинно послеродово наблюдение (до 42-рия ден след раждането)			
Вид на прегледите и изследванията	Периодичност на прегледите	Медико-диагностични изследвания	Периодичност на медико-диагностичните изследвания
1. Общ преглед (в т.ч. оценка на психичен статус, измерване на артериално налягане) 2. Проследяване на инволюция на матката и кръвене от гениталиите 3. Мануално изследване на млечни жлези, мамили, проследяване на лактацията 4. Промоция на кърменето (здравни съвети и обучение по въпросите на кърменето), правилното хранене хигиенни грижи за гърдите и гениталиите	Два пъти: до 7-ия ден и след 30-ия ден от раждането	Изследване на: 1. Хемоглобин, хематокрит, диференциално броене на левкоцити 2. СУЕ 3. Албумин и седимент в урина	Еднократно

§ 12. В приложение № 4 към чл. 12, ал. 1 накрая се добавя:

Имунодефицит с преобладаващ недостиг на антитела	D80.1	Нефамилна хипогамаглобулинемия
	D80.3	Селективен дефицит на подкласове на имуноглобулин G [IgG]
	D80.5	Имунодефицит с повишен имуноглобулин M [IgM]
	D80.6	Дефицит на антитела с близки до нормата имуноглобулини или с хипер- имуноглобулинемия
	D80.7	Преходна хипогамаглобулинемия при деца
	D80.8	Други имунодефицитни състояния с преобладаващ дефект на антитела
	D80.9	Имунодефицит с преобладаващ дефект на антитела, неуточнен
Комбинирани имунодефицитни състояния	D81.0	Тежък комбиниран имунодефицит с ретикулна дисгенеза
	D81.1	Тежък комбиниран имунодефицит с ниско съдържание на Т- и В-клетки
	D81.2	Тежък комбиниран имунодефицит с ниско или нормално съдържание на В-клетки
	D81.3	Дефицит на аденозиндезаминаза [ADA]

	D81.4	Синдром на Nezelof
	D81.5	Дефицит на пурин-нуклеозид-фосфорилаза [PNP]
	D81.6	Дефицит на главния хистокомпатибилен комплекс клас I
	D81.7	Дефицит на главния хистокомпатибилен комплекс клас II
	D81.8	Други комбинирани имунодефицити
Имунодефицит, свързан с други значителни дефекти	D82.2	Имунодефицит с къси крайници
	D82.3	Имунодефицит като резултат от наследствен дефект, предизвикан от вируса на Epstein-Barr
	D82.4	Синдром на хиперимуноглобулин E [IgE]
	D82.8	Имунодефицит, свързан с други уточнени значителни дефекти
	D82.9	Имунодефицит, свързан със значителни дефекти, неуточнен
Обикновен променлив имунодефицит	D83.0	Обикновен променлив имунодефицит с преобладаващи отклонения в броя и функцията на B-клетките
	D83.1	Обикновен променлив имунодефицит с преобладаващи нарушения в имунорегулаторните T-клетки
	D83.2	Обикновен променлив имунодефицит с автоантитела към B- или T-клетки
	D83.8	Други обикновени променливи имунодефицитни състояния
	D83.9	Обикновен променлив имунодефицит, неуточнен
Други имунодефицити	D84.0	Дефект на функционалния антиген-1 [LFA-1] на лимфоцитите
	D84.1	Дефекти в системата на комплемента
	D84.8	Други уточнени имунодефицити
	D84.9	Имунодефицит, неуточнен
Хиперфункция на хипофизата	E22.1	Хиперпролактинемия
	E22.8	Други хиперфункции на хипофизата
Разстройства на обмяната на глюкозаминогликаните	E76.1	Мукополизахаридоза тип 2
	E76.2	Други мукополизахаридози
Вродени аномалии на сърдечните камери и съобщителните отвори	Q20.1	Удвоен изходен отвор на дясната камера

	Q20.4	Удвоен камерен входен отвор
Вродени аномалии на пулмоналната и трикуспидалната клапа	Q22.6	Синдром на хипопластичното дясно сърце
Вродени аномалии на големите вени	Q26.2	Тотално аномално вливане на белодробните вени
	Q26.3	Частично аномално вливане на белодробните вени
Булозна епидермолиза	Q81.0	Епидермолизис булоза симплекс
	Q81.2	Епидермолизис булоза дистрофика
Други уточнени синдроми на вродени аномалии, засягащи няколко системи	Q87.1	Синдроми на вродени аномалии, свързани предимно с нисък ръст – синдром на Prader-Willi

”

§ 13. В приложение № 5 към чл. 12, ал. 2 накрая се добавя:

”

Хиперфункция на хипофизата	E22.1	Хиперпролактинемия
	E22.8	Други хиперфункции на хипофизата
Разстройства на обмяната на глюкозаминоглицаните	E76.1	Мукополизахаридоза тип 2
	E76.2	Други мукополизахаридози
Амилоидоза	E85.1	Наследствена фамилна амилоидоза с невропатия
Имунодефицит с преобладаващ недостиг на антитела	D80.0	Наследствена хипогамаглобулинемия
	D80.1	Нефамилна хипогамаглобулинемия
	D80.2	Селективен дефицит на имуноглобулин А [IgA]
	D80.3	Селективен дефицит на подкласове на имуноглобулин G [IgG]
	D80.4	Селективен дефицит на имуноглобулин М [IgM]
	D80.5	Имунодефицит с повишен имуноглобулин М [IgM]
	D80.6	Дефицит на антитела с близки до нормата имуноглобулини или с хипер- имуноглобулинемия
	D80.7	Преходна хипогамаглобулинемия при деца
	D80.8	Други имунодефицитни състояния с преобладаващ дефект на антитела
	D80.9	Имунодефицит с преобладаващ дефект на антитела, неуточнен
Комбинирани имунодефицитни състояния	D81.0	Тежък комбиниран имунодефицит с ретикулна дисгенеза
	D81.1	Тежък комбиниран имунодефицит с ниско

		съдържание на Т- и В-клетки
	D81.2	Тежък комбиниран имунодефицит с ниско или нормално съдържание на В-клетки
	D81.3	Дефицит на аденозиндезаминаза [ADA]
	D81.4	Синдром на Nezelof
	D81.5	Дефицит на пурин-нуклеозид-фосфорилаза [PNP]
	D81.6	Дефицит на главния хистокомпатибилен комплекс клас I
	D81.7	Дефицит на главния хистокомпатибилен комплекс клас II
	D81.8	Други комбинирани имунодефицити
	D81.9	Комбиниран имунодефицит, неуточнен
Имунодефицит, свързан с други значителни дефекти	D82.0	Синдром на Wiskott-Aldrich
	D82.1	Синдром на Di George
	D82.2	Имунодефицит с къси крайници
	D82.3	Имунодефицит като резултат от наследствен дефект, предизвикан от вируса на Epstein-Barr
	D82.4	Синдром на хиперимуноглобулин Е [IgE]
	D82.8	Имунодефицит, свързан с други уточнени значителни дефекти
	D82.9	Имунодефицит, свързан със значителни дефекти, неуточнен
Обикновен променлив имунодефицит	D83.0	Обикновен променлив имунодефицит с преобладаващи отклонения в броя и функцията на В-клетките
	D83.1	Обикновен променлив имунодефицит с преобладаващи нарушения в имунорегулаторните Т-клетки
	D83.2	Обикновен променлив имунодефицит с автоантитела към В- или Т-клетки
	D83.8	Други обикновени променливи имунодефицитни състояния
	D83.9	Обикновен променлив имунодефицит, неуточнен
Други имунодефицити	D84.0	Дефект на функционалния антиген-1 [LFA-1] на лимфоцитите
	D84.1	Дефекти в системата на комплемента

	D84.8	Други уточнени имунодефицити
	D84.9	Имунодефицит, неуточнен
Серопозитивен ревматоиден артрит	M05.1	Ревматоидна болест със засягане на белия дроб
		Ревматоиден васкулит
	M05.2	Ревматоиден артрит със засягане на други органи и системи
Юношески (ювенилен) артрит	M05.3	
	M08.0	Юношески ревматоиден артрит
	M08.1	Юношески анкилозиращ спондилит
	M08.2	Юношески артрит със системно начало
	M08.3	Юношески полиартрит (серонегативен)
Други некротизиращи васкулопатии	M08.4	Юношески пауциартикуларен артрит
	M31.3	Грануломатоза на Wegener

§ 14. В приложение № 6 към чл. 12, ал. 5 накрая се добавя:

Имунодефицит с преобладаващ недостиг на антитела	D80.0	Наследствена хипогамаглобулинемия
	D80.1	Нефамилна хипогамаглобулинемия
	D80.2	Селективен дефицит на имуноглобулин А [IgA]
	D80.3	Селективен дефицит на подкласове на имуноглобулин G [IgG]
	D80.4	Селективен дефицит на имуноглобулин М [IgM]
	D80.5	Имунодефицит с повишен имуноглобулин М [IgM]
	D80.6	Дефицит на антитела с близки до нормата имуноглобулини или с хипер- имуноглобулинемия
	D80.7	Преходна хипогамаглобулинемия при деца
	D80.8	Други имунодефицитни състояния с преобладаващ дефект на антитела
	D80.9	Имунодефицит с преобладаващ дефект на антитела, неуточнен
Комбинирани имунодефицитни състояния	D81.0	Тежък комбиниран имунодефицит с ретикулна дисгенеза
	D81.1	Тежък комбиниран имунодефицит с ниско съдържание на Т- и В-клетки

	D81.2	Тежък комбиниран имунодефицит с ниско или нормално съдържание на В-клетки
	D81.3	Дефицит на аденозиндезаминаза [ADA]
	D81.4	Синдром на Nezelof
	D81.5	Дефицит на пурин-нуклеозид-фосфорилаза [PNP]
	D81.6	Дефицит на главния хистокompatибилен комплекс клас I
	D81.7	Дефицит на главния хистокompatибилен комплекс клас II
	D81.8	Други комбинирани имунодефицити
Имунодефицит, свързан с други значителни дефекти	D82.2	Имунодефицит с къси крайници
	D82.3	Имунодефицит като резултат от наследствен дефект, предизвикан от вируса на Epstein-Barr
	D82.4	Синдром на хиперимуноглобулин E [IgE]
	D82.8	Имунодефицит, свързан с други уточнени значителни дефекти
	D82.9	Имунодефицит, свързан със значителни дефекти, неуточнен
Обикновен променлив имунодефицит	D83.0	Обикновен променлив имунодефицит с преобладаващи отклонения в броя и функцията на В-клетките
	D83.1	Обикновен променлив имунодефицит с преобладаващи нарушения в имуnoreгулаторните Т-клетки
	D83.2	Обикновен променлив имунодефицит с автоантитела към В- или Т-клетки
	D83.8	Други обикновени променливи имунодефицитни състояния
	D83.9	Обикновен променлив имунодефицит, неуточнен
Други имунодефицити	D84.0	Дефект на функционалния антиген-1 [LFA-1] на лимфоцитите
	D84.1	Дефекти в системата на комплемента
	D84.8	Други уточнени имунодефицити
	D84.9	Имунодефицит, неуточнен
Хиперфункция на хипофизата	E22.1	Хиперпролактинемия

	E22.8	Други хиперфункции на хипофизата
Разстройства на обмяната на глюкозаминоглицаните	E76.1	Мукополизахаридоза тип 2
	E76.2	Други мукополизахаридози
Вродени аномалии на сърдечните камери и съобщителните отвори	Q20.1	Удвоен изходен отвор на дясната камера
	Q20.4	Удвоен камерен входен отвор
Вродени аномалии на пулмоналната и трикуспидалната клапа	Q22.6	Синдром на хипопластичното дясно сърце
Вродени аномалии на големите вени	Q26.2	Тотално аномално вливане на белодробните вени
	Q26.3	Частично аномално вливане на белодробните вени
Булозна епидермолиза	Q81.0	Епидермолизис булоза симплекс
	Q81.1	Епидермолизис булоза леталис
	Q81.2	Епидермолизис булоза дистрофика
Други уточнени синдроми на вродени аномалии, засягащи няколко системи	Q87.1	Синдроми на вродени аномалии, свързани предимно с нисък ръст – синдром на Prader-Willi

§ 15. В приложение № 7 към чл. 12, ал. 6 накрая се добавя:

Хиперфункция на хипофизата	E22.1	Хиперпролактинемия
	E22.8	Други хиперфункции на хипофизата
Други разстройства на обмяната на въглехидратите	E74.0	Болести на натрупването на гликоген
Разстройства на обмяната на сфинголипидите и други нарушения на натрупването на липидите	E75.2	Други сфинголипидози
Разстройства на обмяната на глюкозаминоглицаните	E76.1	Мукополизахаридоза тип 2
	E76.2	Други мукополизахаридози
Амилоидоза	E85.1	Наследствена фамилна амилоидоза с невропатия
Имунодефицит с преобладаващ недостиг на антитела	D80.0	Наследствена хипогамаглобулинемия
	D80.1	Нефамилна хипогамаглобулинемия
	D80.2	Селективен дефицит на имуноглобулин А [IgA]

	D80.3	Селективен дефицит на подкласове на имуноглобулин G [IgG]
	D80.4	Селективен дефицит на имуноглобулин M [IgM]
	D80.5	Имунодефицит с повишен имуноглобулин M [IgM]
	D80.6	Дефицит на антитела с близки до нормата имуноглобулини или с хиперимуноглобулинемия
	D80.7	Преходна хипогамаглобулинемия при деца
	D80.8	Други имунодефицитни състояния с преобладаващ дефект на антитела
	D80.9	Имунодефицит с преобладаващ дефект на антитела, неуточнен
Комбинирани имунодефицитни състояния	D81.0	Тежък комбиниран имунодефицит с ретикулна дисгенеза
	D81.1	Тежък комбиниран имунодефицит с ниско съдържание на Т- и В-клетки
	D81.2	Тежък комбиниран имунодефицит с ниско или нормално съдържание на В-клетки
	D81.3	Дефицит на аденозиндезаминаза [ADA]
	D81.4	Синдром на Nezelof
	D81.5	Дефицит на пурин-нуклеозид-фосфорилаза [PNP]
	D81.6	Дефицит на главния хистocomпатибилен комплекс клас I
	D81.7	Дефицит на главния хистocomпатибилен комплекс клас II
	D81.8	Други комбинирани имунодефицити
	D81.9	Комбиниран имунодефицит, неуточнен
Имунодефицит, свързан с други значителни дефекти	D82.0	Синдром на Wiskott-Aldrich
	D82.1	Синдром на Di George
	D82.2	Имунодефицит с къси крайници
	D82.3	Имунодефицит като резултат от наследствен дефект, предизвикан от вируса на Epstein-Barr
	D82.4	Синдром на хиперимуноглобулин E [IgE]
	D82.8	Имунодефицит, свързан с други уточнени значителни дефекти

	D82.9	Имунодефицит, свързан със значителни дефекти, неуточнен
Обикновен променлив имунодефицит	D83.0	Обикновен променлив имунодефицит с преобладаващи отклонения в броя и функцията на В-клетките
	D83.1	Обикновен променлив имунодефицит с преобладаващи нарушения в имуnoreгулаторните Т-клетки
	D83.2	Обикновен променлив имунодефицит с автоантитела към В- или Т-клетки
	D83.8	Други обикновени променливи имунодефицитни състояния
	D83.9	Обикновен променлив имунодефицит, неуточнен
Други имунодефицити	D84.0	Дефект на функционалния антиген-1 [LFA-1] на лимфоцитите
	D84.1	Дефекти в системата на комплемента
	D84.8	Други уточнени имунодефицити
	D84.9	Имунодефицит, неуточнен
Серопозитивен ревматоиден артрит	M05.1	Ревматоидна болест със засягане на белия дроб
	M05.2	Ревматоиден васкулит
	M05.3	Ревматоиден артрит със засягане на други органи и системи
	M05.8	Други серопозитивни ревматоидни артрити
Юношески (ювенилен) артрит	M08.0	Юношески ревматоиден артрит
	M08.1	Юношески анкилозиращ спондилит
	M08.2	Юношески артрит със системно начало
	M08.3	Юношески полиартрит (серонегативен)
	M08.4	Юношески пауциартикуларен артрит
Възлест полиартериит и наследствени състояния	M30.0	Възлест полиартериит
Други некротизиращи васкулопатии	M31.3	Грануломатоза на Wegener
Булозна епидермолиза	Q81.0	Епидермолизис булоза симплекс
	Q81.1	Епидермолизис булоза леталис
	Q81.2	Епидермолизис булоза дистрофика

§ 16. Създават се приложения № 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 и 15:

§ 17. Създават се приложения № 16 и 17:

Заключителна разпоредба

§ 18. Наредбата влиза в сила от 1 април 2016 г.

Министър: **Петър Москов**