

Множественные аномалии развития или синдромы

LD20	Синдромы с аномалиями центральной нервной системы в качестве основного признака	LD2A	Врожденные нарушения полового развития
LD21	Синдромы с аномалиями глаз в качестве основного признака	LD2B	Синдромы с преждевременным старением в качестве одной из основных особенностей
LD22	Синдромы с аномалиями зубов в качестве основного признака	LD2C	Синдромы избыточного роста (гигантизма)
LD23	Синдромы с аномалиями сосудов в качестве основного признака	LD2D	Синдромы факоматозные или гамарто-неопластические
LD24	Синдромы со скелетными аномалиями в качестве основного признака	LD2E	Синдромы со структурными аномалиями вследствие врожденных ошибок метаболизма
LD25	Синдромы с аномалиями лица или конечностей в качестве основного признака	LD2F	Синдромы с множественными структурными аномалиями, без преимущественного вовлечения какой-либо системы организма
LD26	Синдромы с аномалиями (пороками) конечностей в качестве основного признака	LD2G	Сросшаяся двойня
LD27	Синдромы с аномалиями кожи или слизистой оболочки в качестве основного признака	LD2H	Синдромальная наследственная глухота
LD28	Синдромы с поражением соединительных тканей в качестве одной из основных особенностей	LD2Y	Другие уточненные множественные аномалии развития или синдромы
LD29	Синдромы с ожирением в качестве главного признака	LD2Z	Множественные аномалии развития или синдромы , неуточненные

LD20 — Синдромы с аномалиями центральной нервной системы в качестве основного признака

LD20.0	Синдромы с аномалиями мозжечка в качестве основного признака	LD20.4	Синдромы с кальцификатами мозга в качестве одной из основных особенностей
LD20.1	Синдромы с лиссэнцефалией в качестве одной из основных особенностей	LD20.Y	Другие уточненные синдромы с аномалиями центральной нервной системы в качестве основного признака
LD20.2	Синдром микроцефалии в качестве главного признака	LD20.Z	Синдромы с аномалиями центральной нервной системы в качестве основного признака, неуточненные
LD20.3	Синдромы с голопроэнцефалией в качестве одного из основных особенностей		

LD20.0 — Синдромы с аномалиями мозжечка в качестве основного признака**LD20.00** Синдром Жубер**LD20.01** Понтоцеребеллярная гипоплазия**LD20.0Y** Другие уточненные синдромы с аномалиями мозжечка в качестве основного признака**LD20.0Z** Синдромы с аномалиями мозжечка в качестве основного признака, неуточненные**LD21 — Синдромы с аномалиями глаз в качестве основного признака****LD21.0** Синдромы с микрофтальмией в качестве одной из основных особенностей**LD21.Y** Другие уточненные синдромы с аномалиями глаз в качестве основного признака**LD21.Z** Синдромы с аномалиями глаз в качестве основного признака, неуточненные**LD24 — Синдромы со скелетными аномалиями в качестве основного признака****LD24.0** Синдромы с микромелией**LD24.1** Болезни костей с повышенной плотностью костной ткани**LD24.2** Костные заболевания с нарушением организации компонентов скелета**LD24.3** Спондилоэпифизарная или спондилометафизарная дисплазия**LD24.4** Спондилометафизарные дисплазии**LD24.5** Спондилодиспластическая дисплазия**LD24.6** Множественная эпифизарная дисплазия или псевдоахондроплазия**LD24.7** Множественные метафизарные дисплазии**LD24.8** Акромелическая дисплазия**LD24.9** Акрomezомелические дисплазии**LD24.A** Мезомелическая или ризомезомелическая дисплазия**LD24.B** Синдромы коротких ребер**LD24.C** Дисплазия искривленной кости**LD24.D** Дисплазия тонких костей**LD24.E** Костная дисплазия с множественными вывихами суставов**LD24.F** Прогрессирующая оссификация кожи, скелетной мускулатуры, фасций, сухожилий или связок**LD24.G** Синдромальный краниосиностоз**LD24.H** Дизостозы с преимущественным вовлечением позвоночника и ребер**LD24.J** Дизостоз надколенника**LD24.K** Генетические болезни костей с пониженной плотностью костной ткани**LD24.Y** Другие уточненные синдромы со скелетными аномалиями в качестве основного признака**LD24.Z** Синдромы со скелетными аномалиями в качестве основного признака, неуточненные**LD24.0 — Синдромы с микромелией****LD24.00** Ахондроплазия**LD24.01** Гипохондроплазия**LD24.02** Танатофорная дисплазия**LD24.03** Диастрофическая дисплазия**LD24.04** Точечная хондродисплазия**LD24.0Y** Другие уточненные синдромы с микромелией**LD24.0Z** Синдромы с микромелией, неуточненные

LD24.1 — Болезни костей с повышенной плотностью костной ткани**LD24.10** Остеопетроз**LD24.11** Остеопойкилоз**LD24.1Y** Другие уточненные болезни костей с повышенной плотностью костной ткани**LD24.1Z** Болезни костей с повышенной плотностью костной ткани, неуточненные**LD24.2 — Костные заболевания с нарушением организации компонентов скелета****LD24.20** Множественные остеохондромы**LD24.21** Экзостозы с анетодермией и брахидактилией типа E**LD24.22** Херувизм**LD24.23** Болезнь Юниса-Варона**LD24.2Y** Другие уточненные костные заболевания с нарушением организации компонентов скелета**LD24.2Z** Костные заболевания с нарушением организации компонентов скелета, неуточненные**LD24.5 — Спондилодиспластическая дисплазия****LD24.50** Ахондрогенез**LD24.51** Гипохондрогенез**LD24.5Y** Другая уточненная спондилодиспластическая дисплазия**LD24.5Z** Спондилодиспластическая дисплазия, неуточненная**LD24.6 — Множественная эпифизарная дисплазия или псевдоахондроплазия****LD24.60** Псевдоахондроплазия**LD24.61** Множественные эпифизарные дисплазии**LD24.6Y** Другая уточненная множественная эпифизарная дисплазия или псевдоахондроплазия**LD24.6Z** Множественная эпифизарная дисплазия или псевдоахондроплазия, неуточненная**LD24.8 — Акромелическая дисплазия****LD24.80** Синдром Лангера-Гидиона**LD24.8Y** Другая уточненная акромелическая дисплазия**LD24.8Z** Акромелическая дисплазия, неуточненная**LD24.B — Синдромы коротких ребер****LD24.B0** Синдром коротких ребер-полидактилии**LD24.B1** Торакоасфиктическая дистрофия**LD24.BY** Другие уточненные синдромы коротких ребер**LD24.BZ** Синдромы коротких ребер, неуточненные**LD24.G — Синдромальный краниосиностоз****LD24.G0** Синдром Пфейффера**LD24.G1** Болезнь Крузона**LD24.G2** Синдром Апера**LD24.GY** Другой уточненный синдромальный краниосиностоз**LD24.GZ** Синдромальный краниосиностоз, неуточненный

LD24.J — Дизостоз надколенника

LD24.J0	Синдром ногтей -надколенника	LD24.JZ	Дизостоз надколенника, неуточненный
LD24.JY	Другой уточненный дизостоз надколенника		

LD24.K — Генетические болезни костей с пониженной плотностью костной ткани

LD24.K0	Несовершенный остеогенез		
LD24.KY	Другие уточненные генетические болезни костей с пониженной плотностью костной ткани	LD24.KZ	Генетические болезни костей с пониженной плотностью костной ткани, неуточненные

LD25 — Синдромы с аномалиями лица или конечностей в качестве основного признака

LD25.0	Оро-мандибуло-конечностный синдром	LD25.3	Краниофациальный дизостоз
LD25.1	Фронт-отопалатодигитальные синдромы	LD25.Y	Другие уточненные синдромы с аномалиями лица или конечностей в качестве основного признака
LD25.2	Акрофациальные дизостозы	LD25.Z	Синдромы с аномалиями лица или конечностей в качестве основного признака, неуточненные

LD25.0 — Оро-мандибуло-конечностный синдром

LD25.00	Орофациодигитальный синдром	LD25.0Z	Оро-мандибуло-конечностный синдром, неуточненный
LD25.0Y	Другой уточненный оро-мандибуло-конечностный синдром		

LD26 — Синдромы с аномалиями (пороками) конечностей в качестве основного признака

LD26.0	Комбинированные дефекты, укорачивающие верхнюю и нижнюю конечности	LD26.5	Синдром амниотических перетяжек
LD26.1	Комплексная брахидактилия	LD26.6	Врожденные сосудистые костные синдромы
LD26.2	Синдромы с удвоением конечностей, полидактилией, синдактилией или трифалангизмом	LD26.Y	Другие уточненные синдромы с аномалиями (пороками) конечностей в качестве основного признака
LD26.3	Синдромы с синостозами конечностей	LD26.Z	Синдромы с аномалиями (пороками) конечностей в качестве основного признака, неуточненные
LD26.4	Синдромы артрогрипоза		

LD26.4 — Синдромы артрогрипоза

LD26.40	Синдром множественных птеригиумов	LD26.4Y	Другие уточненные синдромы артрогрипоза
LD26.41	Врожденный множественный артрогрипоз	LD26.4Z	Синдромы артрогрипоза, неуточненные

LD26.6 — Врожденные сосудистые костные синдромы

LD26.60 Ангио-остеогипертрофический синдром

LD26.6Y Другие уточненные врожденные
сосудистые костные синдромы

LD26.6Z Врожденные сосудистые костные
синдромы, неуточненные

LD27 — Синдромы с аномалиями кожи или слизистой оболочки в качестве основного признака

LD27.0 Синдромы эктодермальной дисплазии

LD27.1 Ксеродерма пигментная

LD27.2 Синдромальный ихтиоз

LD27.3 Генетические синдромы с гипертрихозом

LD27.4 Генетические синдромы с поражением
ногтей

LD27.5 Генетические гамарто-неопластические
синдромы, поражающие кожу

LD27.6 Наследственная липодистрофия

LD27.Y Другие уточненные синдромы с
аномалиями кожи или слизистой оболочки
в качестве основного признака

LD27.Z Синдромы с аномалиями кожи или
слизистой оболочки в качестве основного
признака, неуточненные

LD27.0 — Синдромы эктодермальной дисплазии

LD27.00 Недержание пигмента

LD27.01 Синдром Кронкхайта-Канады

LD27.02 Гипогидротическая эктодермальная
дисплазия

LD27.03 Гидротическая эктодермальная
дисплазия, тип Клоустона

LD27.0Y Другие уточненные синдромы
эктодермальной дисплазии

LD27.6 — Наследственная липодистрофия

LD27.60 Врожденная генерализованная
липодистрофия

LD27.6Z Генетическая липодистрофия,
неуточненная

LD28 — Синдромы с поражением соединительных тканей в качестве одной из основных особенностей

LD28.0 Синдром Марфана или заболевания,
связанные с синдромом Марфана

LD28.1 Синдром Элерса-Данло

LD28.2 Генетически детерминированный синдром
дряблой кожи

LD28.Y Другие уточненные синдромы с
поражением соединительных тканей в
качестве одной из основных особенностей

LD28.Z Синдромы с поражением соединительной
ткани в качестве одной из основных
особенностей, неуточненные

LD28.0 — Синдром Марфана или заболевания, связанные с синдромом Марфана

LD28.00 Врожденная контрактурная
арахнодактилия

LD28.01 Синдром Марфана

LD28.0Y Другой уточненный синдром Марфана или
заболевания, связанные с синдромом
Марфана

LD28.0Z Синдром Марфана или заболевания,
связанные с синдромом Марфана,
неуточненный

LD28.1 — Синдром Элерса-Данло

LD28.10 Синдром Элерса-Данло, классический тип

LD28.1Y Другие уточненные типы синдрома Элерса-Данло

LD2A — Врожденные нарушения полового развития

LD2A.0 Овотестикулярное нарушение формирования пола

LD2A.4 46,XY нарушение полового развития вследствие резистентности к андрогенам

LD2A.1 46,XY дисгенезия гонад

LD2A.Y Другие уточненные врожденные нарушения полового развития

LD2A.2 Агенезия яичек

LD2A.Z Врожденные нарушения полового развития, неуточненные

LD2A.3 46,XY нарушение формирования пола вследствие дефекта метаболизма тестостерона

LD2D — Синдромы факоматозные или гамарто-неопластические

LD2D.0 Синдром Пейтца-Егерса

LD2D.4 Синдром Горлина

LD2D.1 Нейрофиброматоз

LD2D.Y Другие уточненные синдромы факоматозные или гамарто-неопластические

LD2D.2 Туберозный склероз

LD2D.3 Синдром Гарднера

LD2D.Z Синдромы факоматозные или гамарто-неопластические, неуточненные

LD2D.1 — Нейрофиброматоз

LD2D.10 Нейрофиброматоз 1 типа

LD2D.1Y Нейрофиброматоз другой уточненный

LD2D.11 Нейрофиброматоз 2 типа

LD2D.1Z Нейрофиброматоз неуточненный

LD2D.12 Нейрофиброматоз 3 типа

LD2F — Синдромы с множественными структурными аномалиями, без преимущественного вовлечения какой-либо системы организма

LD2F.0 Токсические и лекарственные эмбриофетопатии

LD2F.Y Другие уточненные синдромы с множественными структурными аномалиями, без преимущественного вовлечения какой-либо системы организма

LD2F.1 Синдромы с множественными структурными аномалиями, не связанные с экзогенными факторами

LD2F.Z Синдромы с множественными структурными аномалиями, без преимущественного вовлечения какой-либо системы организма, неуточненные

LD2F.0 — Токсические и лекарственные эмбриофетопатии

LD2F.00	Фетальный алкогольный синдром	LD2F.03	Фетальный вальпроатный синдром
LD2F.01	Фетальный гидантоиновый синдром	LD2F.0Y	Другие уточненные токсические и лекарственные эмбриофетопатии
LD2F.02	Эмбриофетопатия вследствие терапии оральными антикоагулянтами	LD2F.0Z	Токсические и лекарственные эмбриофетопатии, неуточненные

LD2F.1 — Синдромы с множественными структурными аномалиями, не связанные с экзогенными факторами

LD2F.10	Синдром сливового живота	LD2F.15	Синдром Нунана
LD2F.11	Ассоциация VACTER	LD2F.16	Отомандибулярная дисплазия
LD2F.12	Сиреномелия	LD2F.1Y	Другие уточненные синдромы с множественными структурными аномалиями, не связанные с экзогенными факторами
LD2F.13	Синдром Меккеля-Грубера		
LD2F.14	Ассоциация MURCS (англ.)	LD2F.1Z	Синдромы с множественными структурными аномалиями, не связанные с экзогенными факторами, не уточненные

LD2H — Синдромальная наследственная глухота

LD2H.0	Синдром Фрейзера	LD2H.4	Синдром Ашера
LD2H.1	Нейропатия с нарушением слуха	LD2H.Y	Другая уточненная синдромальная наследственная глухота
LD2H.2	Прогрессирующая тугоухость с фиксацией стремени	LD2H.Z	Синдромальная наследственная глухота, неуточненная
LD2H.3	Синдром Ваарденбурга-Шаха		