

Ki után, illetőleg kinek a részére lehet magasabb összegű családi pótlékot folyósítani?

A tartósan beteg, illetőleg súlyosan fogyatékos gyermek után.

Magasabb összegű családi pótlékot (nevelési ellátást) folyósítanak 1500 gramm születési súly alatt született gyermekek után 3 éves korig különös betegség nélkül is.

Saját jogán jogosult nevelési ellátásra a tizennyolcadik életévét betöltött tartósan beteg, illetve súlyosan fogyatékos személy az iskoláztatási támogatásra való jogosultság megszűnésének időpontjától.

Tartósan beteg, illetve súlyosan fogyatékos személy

- az a tizennyolc évesnél fiatalabb gyermek, aki az 5/2003. (II. 19.) ESZCSM rendeletben meghatározott betegsége, illetve fogyatékosága miatt állandó vagy fokozott felügyeletre, gondozásra szorul.
- az a tizennyolc évesnél idősebb személy, aki a tizennyolcadik életévének a betöltése előtt munkaképességét legalább 67%-ban elvesztette, legalább 50%-os mértékű egészségkárosodást szenvedett, vagy akinek egészségi állapota a rehabilitációs hatóság minősítése alapján a tizennyolcadik életévének a betöltése előtt sem haladja meg az 50%-os mértéket, és ez az állapot legalább egy éve tart, vagy előreláthatólag legalább egy évig fennáll.

Hol kell benyújtani a magasabb összegű családi pótlék megállapítása iránti igényt?

Az igénylő lakóhelye vagy tartózkodási helye szerint illetékes Kincstárnál.

A kérelemhez csatolni kell az „Igazolás tartósan beteg, illetőleg súlyosan fogyatékos gyermekről” elnevezésű nyomtatványt, melyet a gyermekklinika, gyermekkórház, kórházi gyermekosztály, szakambulancia, szakrendelő vagy szakgondozó intézmény szakorvosa ad ki.

Az igazolás kiállítására jogosult szakorvosokat foglalkoztató szolgáltatók listáját az Állami Népegészségügyi és Tisztiorvosi Szolgálat Országos Tisztifőorvosi Hivatala (OTH) a honlapján (www.antsz.hu) tájékoztatás céljából közzéteszi.

Amennyiben a szakvélemény szerint a gyermek nem jogosult a magasabb összegű ellátásra, a szülő az igazolás kiállítását követő 15 napon belül kezdeményezheti a szakvélemény felülvizsgálatát az OTH-nál (1097 Budapest, Albert Flórián út 2-6.)

Az OTH a kezdeményezéstől számított 8 napon belül felkéri a szakmailag illetékes szakfelügyelő főorvost a szakvélemény felülvizsgálatára. A feladat elvégzésével megbízott szakfelügyelő főorvos a felülvizsgálati eljárása során új igazolást állít ki.

A nagykorú személynek orvosi igazolást kell-e benyújtani az igénybejelentéskor?

Nem. Esetében a Kincstár hivatalból – illetőleg az igénylő kérelmére – szakvéleményt kér az Orvosszakértői Intézetétől, arra vonatkozóan, hogy az igénylő a munkaképességét legalább 67%-ban elvesztette-e, illetve legalább 50%-os mértékű egészségkárosodást szenvedett-e, **illetőleg az egészségi állapota nem haladja-e**

meg az 50%-or mértéket. Az orvosi bizottság szakvéleménye alapján fogják az igényt elbírálni.

Változik-e a családi pótlék összege, ha javul a gyermek állapota?

Ha állapotjavulás miatt a magasabb összegű családi pótlék már nem jár, a jogosultság megszűnését követő hónaptól a családi pótlékot új összeggel (pl. egy gyermek esetén 12.200,- Ft) folyósítják, feltéve, ha a szülő egyébként jogosult a családi pótlékra.

Milyen összegű a magasabb összegű családi pótlék?

Tartósan beteg, illetve súlyosan fogyatékos gyermeket nevelő család esetén 23.300,- Ft.

Tartósan beteg, illetve súlyosan fogyatékos gyermeket nevelő egyedülálló esetén 25.900,- Ft.

A 18. életévét betöltött tartósan beteg vagy súlyosan fogyatékos személy esetén 20.300,- Ft.

A 18. életévét betöltött személy a magasabb összegű családi pótlék folyósítása alatt rendelkezhet-e rendszeres jövedelemmel?

Annak a személynek, akinek rendszeres jövedelme (legalább három egymást követő hónapban keletkezett jövedelem, mely meghaladja a minimálbér összegét) van, a részére megállapított családi pótlék folyósítását a negyedik hónaptól mindaddig szüneteltetni kell, amíg rendszeres jövedelemmel rendelkezik.

A tartósan beteg, illetve súlyosan fogyatékos gyermekre tekintettel megállapítható egyéb ellátások

- közgyógyellátás
- ingyenes tankönyvellátás

- gyermekékeztetés esetén 50%-os mértékű térítési díj-kedvezmény
- gyermekgondozási segély 10 éves korig
- ápolási díj, ha önmaga ellátására képtelen, s állandó felügyeletre, gondozásra szorul
- utazási kedvezmény, utazási költségtérítés

UTAZÁSI KEDVEZMÉNY

Utazási kedvezmény igénybevételére jogosult korlátlan számban megváltható kedvezményes menetjeggyel, vagy bármely viszonylatban megváltható, viszonylathoz kötött kedvezményes bérlettel az a személy, aki, vagy aki után szülője vagy eltartója magasabb összegű családi pótlékban részesül, valamint a vele együtt utazó személy a Magyar Államkincstár által kiállított hatósági bizonyítvány alapján.

Vasúti személyszállítás, HÉV, vagy helyközi autóbusz igénybevétele esetén a jegy- és bérletkedvezmény mértéke 90%-90%. A kísérőt a 90%-os mértékű bérletkedvezmény nem illeti meg.

Helyi közúti és kötőpályás közlekedés esetén a bérletkedvezmény mértéke 100%, mely a kísérőt is megilleti.

A magasabb összegű családi pótlék megállapítása esetén a Magyar Államkincstár igazgatósága a közforgalmú személyszállítási utazási kedvezmény igénybevétele céljából a magasabb összegű családi pótlékot megállapító határozattal egyidejűleg hatósági igazolványt ad ki.

Utazási költségtérítés

A kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló törvény szerint a fogyatékos gyermek korai fejlesztését és gondozását, fejlesztő felkészítését

nyújtó intézmény igénybevételével kapcsolatban felmerült utazási költségekhez támogatás jár.

Az utazási költségtérítés mértéke megegyezik az adott távon menetrend szerint közlekedő közforgalmú közlekedési eszközök igénybevételére megszabott, a kedvezmény összegével csökkentett legolcsóbb díjtételű menetjegy árával. A hely- és pótjegyek árához nem jár utazási költségtérítés.

Azt a biztosítottat, aki betegsége, egészségi állapota miatt tömegközlekedési eszközön utazni nem képes, utazási költségtérítésként kilométerenként 21 forint illeti meg. Amennyiben a biztosított egészségi állapota miatt kísérő szükséges, a fenti összeg együttesen illeti meg a biztosítottat és kísérőjét.

Az utazási utalvány kiállítására a Szakértői és Rehabilitációs Bizottság vezetője jogosult. Az említett szolgáltatások igénybevételét a szolgáltatást nyújtó intézmény vezetője az erre a célra rendszeresített nyomtatványon igazolja. A szolgáltatást nyújtó intézmény az „Utazási Utalvány betétlapja” elnevezésű, UTIK 10/a. számú nyomtatványt a Regionális Egészségbiztosítási Pénztáraknál (Budapesten a Közép-magyarországi Regionális Egészségbiztosítási Pénztárnál, XIII. kerület Teve u. 1.) szerezheti be.

2014. január

Emberi Erőforrások Minisztériuma
Központi Ügyfélszolgálati Iroda
Budapest, V. Szalay u. 10-14.. Telefon: (06-1) 795-3168
www.emmiugyfelszolgalat.gov.hu
www.csaladitudakozo.kormany.hu

Emberi Erőforrások Minisztériuma

Magasabb összegű családi pótlék



*a családok támogatásáról szóló 1998.
évi LXXXIV. törvény*

A magasabb összegű családi pótlékra jogosító betegségek és fogyatékoságok

I. Rész

A	B	C	D	E	F	
1.	Betegségcsoport megnevezése	Betűje 1	Számjel	Betegség BNO kódja	Betegség megnevezése	Súlyosság foka
2.	Hallási fogyatékos	K	2	H90	Vezetékes típusú és idegi eredetű hallásvesztés	A hallásküszöbérték a beszédfrekvenciákon mindkét fülön 40 dB felett van.
H90.0				Kétoldali vezetékes hallásvesztés		
H90.2				Vezetékes 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,
H54.0				Vakság mindkét szemén	a) akinek látóélessége megfelelő korrekcióval	
H54.1				Egyik szem vaksága, csökkentlátás a másik szemén	aa) mindkét szemén legfeljebb 5/70,	
H54.2				Csökkentlátás mindkét szemén	ab) az egyik szemén legfeljebb 5/50, a másik szemén három méterről olvas ujjakat, vagy	
H54.3				Nem osztályozott látásvesztés mindkét szemén	ac) az egyik szemén legfeljebb 5/40, a másik szemén fényérzékelés nincs, vagy a másik szeme hiányzik,	
					b) akinek közeli látóélessége rövidlátás esetén Csapody V., vagy annál rosszabb, vagy	
					c) akinek látótere mindkét oldalon körkörösén húsz foknál szűkebb.	
					A szürkehályog műtéttel való gyógyíthatósága kérdésében a megyei, 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.	
5.	Mozgásszervi fogyatékos	L				
	A végtag (végtagok) hiánya, csonkoltsága, művégtag használatával is, egy vagy több végtag nagyívületi merevséggel járó elváltozásai. A csont-izomrendszer veleszületett rendellenességei és deformitásai			Z89.1-Z89.9	Végtag szerzett hiánya	Aki a mozgásszervi fogyatékosága következtében
Q65.0-Q65.9				A csípő veleszületett deformitásai	korának megfelelő önálló életvitelre képtelen, szükséges	
Q66.0-Q66.9				A lábak veleszületett rendellenességei	helyzetváltoztatásaihoz segítségre van szüksége,	
Q68.2				A térd veleszületett deformítása	állandó terápiára és orvosi gondozásra szorul,	
Q68.5				A láb hosszú csontjainak veleszületett, k.m.n. görbülete	ellátása a szülő részéről fokozott gondozást igényel.	
Q71.0				A felső végtag(-ok) veleszületett teljes hiánya	Az 5. pont alkalmazásában:	
Q71.1				A felkar és alkar veleszületett hiánya, a kéz meglétével	a) <i>végtaghiány</i> : a kézfej, illetve a lábfej vagy a feletti	
Q71.2				Mindkét alkar és kéz veleszületett hiánya	részek elvesztése, valamint betegség, fejlődési	
Q71.3				Kéz és ujj(-ak) veleszületett hiánya	rendellenesség következtében fennálló hiánya;	
Q72.0				Az alsó végtag(-ok) veleszületett teljes hiánya	b) <i>végtag részleges vagy teljes bémulása</i> : az izomfunkciók	
Q72.1	A comb és lábszár veleszületett hiánya, a lábfej meglétével	olyan mértékű csökkenése, amely legalább 50%-os				

		Q72.2	Mindkét lábszár és láb veleszületett hiánya	mértékű tartós funkciókiesést, használati zavart okoz; c) <i>végtag deformitása, mozgásfunkciók beszűkülése</i> : olyan mértékű deformitások, merevségek, ízületi elváltozások, amelyek az adott végtag-használatát legalább 50%-os mértékben korlátozzák;
		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-porc képződési zavar (osteochondrodysplasia) a csöves csontok és gerinc csontok növekedési defektusával	
		Q78.0- 78.9	Egyéb osteo-chondrodysplasiák	d) <i>a gerincoszlop és a mellkas deformitása</i> : amely erősen károsítja a támasztó és mozgató funkciókat vagy légzési, illetve keringési zavart okoz, amely miatt a betegség
A csont-izomrendszer és kötőszövet betegsége	A járást súlyosan korlátozó deformitással és merevséggel járó M. Bechterew, combcsontfej - elhalás, állízület Krónikus polyarthritisa a végtagizületekben nagyfokú deformitással, következményes merevséggel, izomatrófiával	M06.0- M13.9	Gyulladásos polyarthropathiák	különleges gyógykezelést igényel, ha műtét
		M20.0	Kézujj(ak) deformitása	(műtét után 1 évig) vagy éjjel-nappal fűző viselése
		M21.0- M25.9	Egyéb ízületi betegségek	szükséges (a viselés ideje alatt);
		M41.0- M41.9	Scoliosis	e) <i>vázizomzat elváltozásai</i> : olyan mértékű elváltozások, amelyeknek a járást, a helyzetváltoztatási képességet legalább 50%-os mértékben korlátozó hatásuk van;
		M42.0	A gerinc juvenilis osteochondrosisa	
		M42.9	A gerinc osteochondrosisa, k.m.n.	f) <i>a központi idegrendszer károsodásai</i> : olyan károsodások, amelyek legalább 50%-os mértékű mozgásfunkció-kiesést okoznak valamely végtagon.
		M45	Spondylitis ankylopoetica	
		M46.0- M46.9	Egyéb gyulladásos gerincbetegségek	
		M51.4	Egyéb intervertebrális porckorong rendellenességek	
		M51.8		
		M51.9		
		M53.0- M53.9	Dorsopathiák	
		M54.0- M54.9	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 [állízület]	
		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 proximális epiphysisének 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	Állízület 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 nervus peroneus sérülése a lábszár szintjében	
Elzáródást		I74.0-	Artériás embólia és thrombosis	

okozó (obliteráló) érbetegségek		174.9	
		I83.0	Az alsó végtagok visszértágulatai fekélyel
Többszörös torpid ulcus crurisszal járó post- thromboticus syndroma		I83.2	Az alsó végtagok visszértágulata, fekélyel és gyulladással
		I87.0	Visszérgyulladás utáni tünetegyüttes
Hemofília, a járást súlyosan korlátozó nagy ízületi merevséggel		M36.2	Haemophiliás arthropathia
Az idegrend- szer betegségei. A központi vagy perifériás idegrendszer sérülése, megbetegé- dése követ- keztében 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 rendszer- betegségek Kötőszöveti rendszer- betegségek		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	Betűjel	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 szindróma, 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

				Schizoaffectív 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-F48.9 F90.0-F98.9	Hangulatzavarok, affektív rendellenességek, neurotikus, stresszhez társuló és szomatiform rendellenességek A viselkedés és érzelmi-hangulati élet rendszerint gyermekkorban vagy serdülőkorban jelentkező zavarai
4.	Vér és a vérképző szervek betegségei	E		
	Haemolyticus anaemiák közül		D55.0- D58.9	Enzim rendellenességek okozta anaemia, Thalassaemia, Sarlósejtes rendellenességek, Egyéb örökletes haemolyticus anaemiák
	Aplasticus és egyéb anaemiák közül		D61.0-61.9 D64.0	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	Vérlemezkek 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 lágyyszövetek 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	Polyarteritis nodosa 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
	szerezett immunhiányos szindróma		B24	HIV betegség k.m.n.
	primer immunhiányos betegségek		D8000	Örökletes hypogammaglobulinaemia
			D8010	Nem familiaris hypogammaglobulinaemia
			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
			K50.0-K50.9	Crohn-betegség
			K51.0-K51.9	Colitis ulcerosa
			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.
			K52.2	Allergiás és nutritionális gastroenteritis és colitis
			Z94.0	Májátültetésen átesett gyermek
			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 közepsúlyos	a betegség jellegének megfelelő betűkód		
9.	Az endokrin, táplálkozási és anyagcsere betegségek közül:			
	Pajzsmirigy rendellenességei közül 6 éves korig	A	E03.0	Veleszületett hypothyreosis diffúz golyvával
	Diabetes mellitus esetén		E03.1	Veleszületett hypothyreosis golyva nélkül
			E10.2-E10.9	Inzulin-dependens cukorbetegség vese-, szem-, idegrendszeri-perifériás keringési-, egyéb megnevezett, többszörös, nem meghatározott szövödményekkel, Inzulin-dependens cukorbetegség szövödmények nélkül
			E11.2-E11.7	Nem inzulin-dependens cukorbetegség vese-, szem-, idegrendszeri-, perifériás keringési-, egyéb megnevezett, többszörös szövödményekkel
	Zollinger-Ellison szindróma		D13.7	Endokrin pancreas
	Egyéb endokrin mirigyek rendellenességei közül:		E16.8	A hasnyálmirigy hormontermelésének egyéb megjelölt zavarai
			E20.0-27.9	Hypoparathyreosis mellékpajzsmirigy túlműködése és egyéb betegségei Az agyalapi mirigy túlműködése Az agyalapi mirigy csökkent működése és egyéb rendellenességei Cushing szindróma Adrenogenitális szindrómák Hyperaldosteronismus A mellékvese egyéb betegségei
	Több endokrin szerv káros működése		E31.0-E31.9	Autoimmun polyglanduláris elégtelenség Polyglanduláris túlműködés Egyéb polyglanduláris hormonzavar Polyglanduláris hormonzavar, k.m.n.
	Anyagcsere rendellenességek közül:		E70.0-E70.9	Az aromás aminosavak anyagcserejének zavarai
			E71.0-E71.3	Az oldalláncos aminosavak és zsírsavak anyagcserejének

					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
				E84.0- E84.9	Fibrosis cystica
10.	Súlyos vesebetegségek	G C			
	Hemodialízis, vagy peritoneális dialíziskezelésre 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 FEV ₁ 5 éves kor alatt, vagy ha nem képes a spirometria vizsgálatban történő együttműködésre, úgy az alábbi klinikai tünetekben megnyilvánuló légzéscsökkentés: krónikus tachypnoe, krónikus csökkent terhelhetőség, visszatérő apnoeák, oxigén és/vagy szisztémás szteroid adását igénylő exacerbációk	G			
	Krónikus légzési elégtelenségben szenvedő			J96.1	Idült légzési elégtelenség
	Súlyos egyéb idült alsólégúti betegségek			J96.9	Légzési elégtelenség, k.m.n
				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 intersticiális tüdőbetegségek fibrosissal*
				J94.8	Egyéb meghatározott intersticiális tüdőbetegségek*
				J84.9	Intersticiális tüdőbetegség, k.m.n.*
				J95.0	Tracheostomia malfunctio
				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*
				J45.0-J45.9	Asthma
				Z94.2	Tüdő átültetésen átesett gyermek 18 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 összeköttetései veleszületett rendellenességei
				Q21.0-Q21.9	A szívsvövények 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
				Z94.1	Szívátültetésen átesett gyermek 18 éves korig
				I10-I15	Magas vérnyomás, hypertensiv betegségek súlyos esetei
	Transzplantáció				
	Kombinált gyógyszeres kezelést igénylő súlyos hypertonia, amennyiben a kombinált gyógyszeres kezelés legalább két készítményből áll, és azokat napi rendszerességgel kell a gyermeknek szednie				
13.	Egyéb fejlődési rendellenességgel születettek	J			
	Egyéb fejlődési rendellenességek közül: a végleges (esetleg műtéti) megoldásig, amelyek gyógyulása egy éven belül nem várható, illetve 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 FEV ₁ 5 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				
				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-szindróma k.m.n.
				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 sequestrációja*
				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 demyelinisációs 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 attackok (TIA) és rokon szindrómák
	Polyneuropathiák és a perifériás idegrendszer egyéb rendellenességei közül: akinek pszichomotoros fejlettsége nem éri el az életkori átlagát és ez komplex vizsgálattal igazolt			G46.0-G46.8	Agyi érszindrómák cerebrovasculáris betegségekben
	Az 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 agy- és arckoponya csontjainak egyéb			G91.0-G91.9	Vízfejűség (hydrocephalus)
				Q75.0-75.9	Műtétet igénylő craniostenosisok

	veleszületett rendellenességei				
	Fejlődésneurológiai kórképek esetén a **-gal jelölt esetekben a diagnózis felállításától számított 1 évig			U9930	Infantiliss 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.	Neonatólogiai 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 tüdőbetegségek			P27.0	Wilson-Mikity szindróma*
	A *-gal jelölt esetekben az alábbi feltételek fennállása esetén állapítható meg:			P27.1	Újszülöttkori bronchopulmonális dysplasia*
	Ha a beteg 5 éves elmúlt és képes spirometriát végezni, akkor tartósan 80% alatti FVC és/vagy FEV1 5 éves kor alatt vagy ha nem képes a spirometria vizsgálatban történő együttműködésre, akkor az alábbi klinikai tünetekben megnyilvánuló légzészavar:			P27.8	Congenitális tüdőfibrosis, újszülöttek respirátor-tüdeje*
	krónikus tachypnoe, krónikus csökkent terhelhetőség, visszatérő apnoe, oxigén és/vagy szisztémás szteroid adását igénylő exacerbáció			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 húgyrendszerei 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			D04.0-D04.9	A bőr in situ rákja
				D18.0-D18.1	Súlyos haemangiómák, Erfejlődési rendellenességek: Sturge-Weber-szindróma, Klippel-Trenaunay-Parkes-szindróma, van Lohuisen-szindróma
	csak remisszióba hozhatók és a betegek naponta többszöri kenőcsös kezelést, kötözést igényelnek			D22.9	Festéksejtes naevus: Tierfell naevus (testfelület 30%-át, vagy nagyobb részt érintő)
				E80.2	Egyéb porphyria súlyos esetei
				L10.9	Pemphigus súlyos 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 pigmentosum súlyos formái
				Q80.0-Q80.9	Ichthyosis congenita
				Q82.2	Mastocytosis (Diffúz súlyos eset)