Załącznik nr 15a do zarządzenia nr 101/2025/DSOZ  
Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia  
z dnia 23 grudnia 2025 r.

**Wykaz rozpoznań wg ICD-10**

|  |  |
| --- | --- |
| **Kod** | **Nazwa** |
| Q00 | Bezmózgowie i podobne wady rozwojowe |
| Q00.0 | Bezmózgowie |
| Q00.1 | Rozszczep czaszki i kręgosłupa |
| Q00.2 | Rozszczep potylicy |
| Q01 | Przepuklina mózgowa |
| Q01.0 | Przepuklina mózgowa czołowa |
| Q01.1 | Przepuklina mózgowa nosowo-czołowa |
| Q01.2 | Przepuklina mózgowa potyliczna |
| Q01.8 | Przepuklina mózgowa w innej lokalizacji |
| Q01.9 | Przepuklina mózgowa, nie określona |
| Q02 | Małogłowie |
| Q04.0 | Wrodzone wady rozwojowe spoidła wielkiego |
| Q04.1 | Brak węchomózgowia (zespół arinencephalii) |
| Q04.2 | Przodomózgowie jednokomorowe (holoprosencephalia) |
| Q04.3 | Inne wady mózgu z ubytkiem tkanek |
| Q04.4 | Septo-optic dysplasia |
| Q04.5 | Mózg olbrzymi |
| Q04.6 | Wrodzone torbiele mózgu |
| Q04.8 | Inne określone wady rozwojowe mózgu |
| Q04.9 | Wrodzone wady rozwojowe mózgu, nie określone |
| Q06.0 | Brak rdzenia |
| Q06.1 | Niedorozwój i dysplazja rdzenia kręgowego |
| Q06.2 | Rozdwojenie rdzenia |
| Q06.3 | Inne wrodzone wady rozwojowe ogona końskiego |
| Q10.7 | Wrodzona wada rozwojowa oczodołu |
| Q11 | Bezocze, małoocze i wielkoocze |
| Q11.0 | Torbielowata gałka oczna |
| Q11.1 | Inne bezocze |
| Q11.2 | Małoocze |
| Q11.3 | Wielkoocze |
| Q22.6 | Zespół niedorozwoju prawej części serca |
| Q23.4 | Zespół niedorozwoju lewej części serca |
| Q25.2 | Zarośnięcie aorty |
| Q25.3 | Zwężenie aorty |
| Q25.4 | Inne wrodzone wady rozwojowe aorty |
| Q25.5 | Zarośnięcie pnia płucnego |
| Q25.6 | Zwężenie pnia płucnego |
| Q25.7 | Inne wrodzone wady rozwojowe pnia płucnego |
| Q26.2 | Całkowicie nieprawidłowe ujście żył płucnych |
| Q26.3 | Częściowo nieprawidłowe ujście żył płucnych |
| Q26.4 | Nieprawidłowe ujście żył płucnych, nie określone |
| Q26.5 | Nieprawidłowe ujście żyły wrotnej |
| Q26.6 | Przetoka pomiędzy żyłą wrotną a tętnicą wątrobową właściwą |
| Q27.0 | Wrodzony brak i niedorozwój tętnicy pępkowej |
| Q32.0 | Wrodzone rozmiękanie tchawicy |
| Q32.1 | Inne wrodzone wady rozwojowe tchawicy |
| Q32.2 | Wrodzone rozmiękanie oskrzeli |
| Q33 | Wrodzone wady rozwojowe płuc |
| Q33.0 | Wrodzona torbielowatość płuc |
| Q33.3 | Niewytworzenie płuca |
| Q33.6 | Niedorozwój lub dysplazja płuca |
| Q41 | Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie jelita cienkiego |
| Q41.0 | Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie dwunastnicy |
| Q41.1 | Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie jelita cienkiego |
| Q41.2 | Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie jelita krętego |
| Q41.8 | Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie innej określonej części jelita cienkiego |
| Q41.9 | Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie nie określonej |
| Q42 | Wrodzony brak, zarośnięcie lub zwężenie jelita grubego |
| Q44.2 | Zarośnięcie przewodów żółciowych |
| Q44.6 | Torbielowatość wątroby |
| Q44.7 | Inne wrodzone wady rozwojowe wątroby |
| Q45.0 | Niewytworzenie, zanik lub niedorozwój trzustki |
| Q60.1 | Agenezja nerki, obustronna |
| Q60.4 | Niedorozwój nerki, obustronny |
| Q60.6 | Zespół Pottera |
| Q61 | Wielotorbielowatość nerek |
| Q77.0 | Brak tkanki chrzęstnej (achondrogenezja) |
| Q77.1 | Karłowatość, postać śmiertelna (thanatophoric short stature) |
| Q79.3 | Wytrzewienie (gastroschisis) |
| Q79.4 | Zespół suszonej śliwki (zespół wiotkiego brzucha) |
| Q80.4 | Płód arlekin |
| Q81.1 | Pęcherzowe oddzielanie naskórka, postać śmiertelna |
| Q89.4 | Bliźnięta zrośnięte (zroślaki) |
| Q89.7 | Mnogie wrodzone wady rozwojowe niesklasyfikowane gdzie indziej |
| Q90 | Zespół Downa |
| Q90.0 | Trisomia 21, mejotyczna nierozdzielność |
| Q90.1 | Trisomia 21, mozaika (mitotyczna nierozdzielność) |
| Q90.2 | Trisomia 21, translokacja |
| Q90.9 | Zespół Downa, nie określony |
| Q91 | Zespół Edwardsa i zespół Pataua |
| Q91.0 | Trisomia 18, mejotyczna nierozdzielność |
| Q91.1 | Trisomia 18, mozaika (mitotyczna nierozdzielność) |
| Q91.2 | Trisomia 18, translokacja |
| Q91.3 | Zespół Edwardsa, nie określony |
| Q91.4 | Trisomia 13, mejotyczna nierozdzielność |
| Q91.5 | Trisomia 13, mozaika (mitotyczna nierozdzielność) |
| Q91.6 | Trisomia 13, translokacja |
| Q91.7 | Zespół Pataua, nie określony |
| Q92 | Inne trisomie i częściowe trisomie autosomów, niesklasyfikowane gdzie indziej |
| Q92.0 | Trisomia całego chromosomu, mejotyczna nierozdzielność |
| Q92.1 | Trisomia całego chromosomu, mozaika (mitotyczna nierozdzielność) |
| Q92.2 | Trisomia duża |
| Q92.3 | Trisomia mała |
| Q92.4 | Mikroduplikacje (duplikacje widzialne tylko podczas prometafazy) |
| Q92.5 | Duplikacje współistniejące z innymi złożonymi przemieszczeniami |
| Q92.6 | Extra marker chromosomes |
| Q92.7 | Triploidia i poliploidia |
| Q92.8 | Inne określone całkowite i częściowe trisomie autosomów |
| Q92.9 | Trisomia całkowita lub częściowa autosomów, nie określona |
| Q93 | Monosomie i delecje autosomów niesklasyfikowane gdzie indziej |
| Q93.0 | Monosomia całego chromosomu, mejotyczna nierozdzielność |
| Q93.1 | Monosomia całego chromosomu, mozaika (mitotyczna nierozdzielność) |
| Q93.2 | Chromosom przemieszczony z ringiem lub dicentryczny |
| Q93.3 | Delecja krótkiego ramienia chromosomu 4 |
| Q93.4 | Delecja krótkiego ramienia chromosomu 5 |
| Q93.5 | Inne delecje części chromosomów |
| Q93.6 | Mikrodelecje (delecje widzialne tylko podczas prometafazy) |
| Q93.7 | Delecje współistniejące z innymi złożonymi przekształceniami |
| Q93.8 | Inne delecje autosomów |
| Q93.9 | Delecja autosomów, nie określona |
| Q95.2 | Zrównoważone przemieszczenie autosomalne u nieprawidłowego osobnika |
| Q95.3 | Zrównoważone przemieszczenie chromosomów płciowych/autosomów u nieprawidłowego osobnika |
| Q95.5 | Osobnicze autosomalne miejsce łamliwe |
| Q96.0 | Kariotyp 45, X |