Размещено на сайте Министерства юстиции Приднестровской Молдавской Республики в разделе «Официальное опубликование»

## ПРИКА3

## МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ПРИДНЕСТРОВСКОЙ МОЛДАВСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

Об утверждении Перечня наследственных заболеваний, передающихся ребенку определенного пола

В соответствии со статьей 14 Закона Приднестровской Молдавской Республики от 16 мая 2012 года № 71-3-V «Об охране репродуктивного здоровья граждан и о планировании семьи» (САЗ 12-21), Постановлением Правительства Приднестровской Молдавской Республики от 6 апреля 2017 года № 60 «Об утверждении Положения, структуры и предельной штатной численности Министерства здравоохранения Приднестровской Молдавской Республики» (САЗ 17-15) с изменениями и дополнениями, внесенными постановлениями Правительства Приднестровской Молдавской Республики от 14 июня 2017 года № 148 (САЗ 17-25), от 7 декабря 2017 года № 334 (САЗ 17-50), от 17 октября 2018 года № 352 (САЗ 18-42), от 14 декабря 2018 года № 448 (САЗ 18-51), от 26 апреля 2019 года № 143 (САЗ 19-17), от 8 августа 2019 года № 291 (САЗ 19-30), от 15 ноября 2019 года № 400 (САЗ 19-44), от 29 сентября 2020 года № 330 (САЗ 20-40), от 22 октября 2020 года № 364 (САЗ 20-43), от 8 декабря 2020 года № 433 (САЗ 20-50), от 25 января 2021 года № 19 (САЗ 21-4), приказываю:

- 1. Утвердить Перечень наследственных заболеваний, передающихся ребенку определенного пола, согласно Приложению к настоящему Приказу.
- 2. Направить настоящий Приказ на официальное опубликование в Министерство юстиции Приднестровской Молдавской Республики.
- 3. Настоящий Приказ вступает в силу со дня, следующего за днем официального опубликования.

Министр К. АЛБУЛ

г. Тирасполь 16 апреля 2021 г. № 318

Приложение к Приказу Министерства здравоохранения Приднестровской Молдавской Республики от 16 апреля 2021 года № 318

Перечень наследственных заболеваний, передающихся ребенку определенного пола

- а) перечень наследственных заболеваний, передающихся ребенку женского и мужского пола:
  - 1) аллергия;
  - 2) амилоидоз финского типа;
  - 3) аниридия;
  - 4) арахнодактилия;
  - 5) ахондроплазия;
  - 6) близорукость;
  - 7) болезнь Альцгеймера;
- 8) гемофилия (симптомы этой болезни могут наблюдаться только у мальчиков, а женщины являются лишь носителями гена и могут передавать его потомству);

- 9) гипертония (чаще всего передается по материнской линии, но может наследоваться человеком и по линии обоих родителей);
  - 10) сахарный диабет;
  - 11) дистрофия боуменовой мембраны ІІ типа;
  - 12) ихтиоз;
  - 13) кератинопатии;
  - 14) клинодактилия;
  - 15) ключично-черепной дизостоз;
  - 16) синдром Марфана;
  - 17) метгемоглобинемия;
  - 18) наследственные болезни обмена веществ;
  - 19) наследственный фиброматоз дёсен;
  - 20) наследственный ангионевротический отёк;
  - 21) нейрофиброматоз;
  - 22) нейрофиброматоз І типа;
  - 23) нейрофиброматоз II типа;
  - 24) неонатальный сахарный диабет;
  - 25) несовершенный остеогенез;
  - 26) остеопойкилия;
  - 27) острый рассеянный энцефаломиелит;
  - 28) пентозурия;
  - 29) первичная цилиарная дискинезия;
  - 30) полигенные болезни;
  - 31) поликистоз почек;
  - 32) расстройства аутистического спектра;
  - 33) талассемия;
  - 34) терапия наследственных заболеваний;
  - 35) туберозный склероз;
  - 36) умственная отсталость;
  - 37) факоматозы;
  - 38) фатальная семейная бессонница;
  - 39) фациокардиоренальный синдром;
  - 40) фенилкетонурия;
  - 41) хорея Гентингтона;
  - 42) Х-связанная эндотелиальная дистрофия роговицы;
  - 43) хроническая цереброспинальная венозная недостаточность;
  - 44) целиакия (глютеновая энтеропатия, болезнь Джи-Гертера-Гейбнера);
  - 45) шизофрения;
  - 46) энцефалотригеминальный ангиоматоз;
  - б) перечень наследственных заболеваний, передающихся ребенку женского пола:
  - 1) адреногенитальный синдром;
  - 2) болезнь Брутона;
  - 3) болезнь Виллебранда;
  - 4) болезнь Гиппеля–Линдау;
  - 5) болезнь Рандю-Ослера;
  - 6) болезнь Урбаха-Вите;
  - 7) болезнь Шамберга;
  - 8) болезнь Шарко-Мари-Тута;
  - 9) врожденная атрофия микроворсин;
  - 10) галактоземия;
  - 11) гемофилия С;
  - 12) генные болезни;
  - 13) гипераммонемия;
  - 14) гиперэластичность кожи;

- 15) глаукома;
- 16) мигрень;
- 17) остеопороз;
- 18) рак молочной железы и яичников;
- 19) ревматоидный артрит;
- 20) сердечно-сосудистые заболевания;
- 21) миопатия;
- 22) митохондриальный сахарный диабет;
- 23) монохромазия;
- 24) мраморная болезнь;
- 25) мутация Н63D гена НFE;
- 26) муковисцидоз;
- 27) серповидноклеточная анемия;
- 28) симфалангизм;
- 29) синдактилия;
- 30) синдром Алажилля;
- 31) синдром Альстрёма;
- 32) синдром альфа-талассемии и умственной отсталости;
- 33) синдром Ангельмана;
- 34) синдром Аперта;
- 35) синдром Барде-Бидля;
- 36) синдром Барттера;
- 37) синдром Ваарденбурга;
- 38) синдром Вермера;
- 39) синдром Вольфа-Хиршхорна;
- 40) синдром Дауна;
- 41) синдром де Тони-Дебре-Фанкони;
- 42) синдром Жильбера;
- 43) синдром Карнея;
- 44) синдром Кароли;
- 45) синдром Картагенера;
- 46) синдром Клайнфельтера;
- 47) синдром Корнелии де Ланге;
- 48) синдром коротких рёбер полидактилии;
- 49) синдром кошачьего крика;
- 50) синдром Ларона;
- 51) синдром Лиддла;
- 52) синдром лиссэнцефалии Миллера-Дикера;
- 53) синдром Лорена;
- 54) синдром Лоуренса-Муна;
- 55) синдром Люси-Дрисколл;
- 56) синдром Макла-Уэльса;
- 57) синдром Нунан;
- 58) синдром Пендреда;
- 59) синдром Прадера-Вилли;
- 60) синдром Рассела-Сильвера;
- 61) синдром Рефсума;
- 62) синдром Робинова;
- 63) синдром Ротора;
- 64) синдром Рубинштейна-Тейби;
- 65) синдром Свайера;
- 66) синдром Смита-Лемли-Опица;
- 67) синдром Стиклера;
- 68) синдром Тернера;
- 69) синдром Торга-Винчестера;

- 70) синдром Холта-Орама;
- 71) синдром Элерса-Данлоса;
- 72) складчатый язык;
- 73) спинальная мышечная атрофия;
- в) перечень наследственных заболеваний, передающихся ребенку мужского пола:
- 1) болезнь Вильсона-Коновалова;
- 2) дальтонизм (мальчики являются носителями двух различных видов половых хромосом, поэтому заболевание у них проявляется в полной мере);
  - 3) недостаток витамина В5 (пантотеновой кислоты).