

**ПРИКАЗ**  
**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 боуеновой мембраны II 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 I 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) хорей Гентингтона;
- 42) X-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 H63D гена HFE;
- 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 Пендредда;
- 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).