

| ΠΙΝΑΚΑΣ ΧΡΟΝΙΩΝ ΣΩΜΑΤΙΚΩΝ Ή ΠΝΕΥΜΑΤΙΚΩΝ Ή ΨΥΧΙΚΩΝ ΠΑΘΗΣΕΩΝ Ή ΒΛΑΒΩΝ ΠΟΥ ΤΑΥΤΟΧΡΟΝΑ ΕΠΙΦΕΡΟΥΝ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΕΣ ΔΥΝΑΤΟΤΗΤΕΣ ΓΙΑ ΕΠΑΓΓΕΛΜΑΤΙΚΗ ΑΠΑΣΧΟΛΗΣΗ, ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΤΙΣ ΑΝΑΓΚΕΣ ΤΟΥ ν.2643/1998 | |
|---|----------------|
| ΠΑΘΗΣΗ | ΚΕΦΑΛΑΙΟ ΕΠΠΠΑ |
| ΑΙΜΑΤΟΛΟΓΙΚΕΣ ΠΑΘΗΣΕΙΣ | |
| Θαλασσαιμία ενδιάμεση και μείζων | 1.1 |
| Αιμοσφαιρινοπάθεια Η, C, E, O και συνδυασμοί | 1.1 |
| Δρεπανοκυτταρική ομόζυγος μορφή | 1.2 |
| Μικροδρεπανοκυτταρική αναιμία | 1.2 |
| Αιμορροφιλία Α και Β μέτριας και σοβαρής μορφής | 1.24 |
| ΠΑΘΗΣΕΙΣ ΑΝΑΠΝΕΥΣΤΙΚΟΥ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ | |
| Σοβαρό περιοριστικό σύνδρομο | 5.1 |
| Μετρίου βαθμού ΧΑΠ 2ου και 3ου επιπέδου | 5.3 |
| Σαρκοείδωση 2ου επιπέδου | 5.4 |
| Βρογχικό άσθμα 2ου και 3ου επιπέδου | 5.9 |
| Ολική πνευμονεκτομή | 5.12 |
| Κυστική ίνωση | 5.16 |
| Μεταμόσχευση πνεύμονα | 6.7 |
| ΠΑΘΗΣΕΙΣ ΠΕΠΤΙΚΟΥ | |
| Μεταμόσχευση ήπατος | 7.24 |
| Νόσος Crohn ή ελκώδης κολίτιδα με Π.Α. 50%-67% | 7.12-7.13 |
| ΜΕΤΑΒΟΛΙΚΕΣ ΠΑΘΗΣΕΙΣ | |
| Σακχαρώδης Διαβήτης τύπου 1 (ινσουλινοεξαρτώμενος) με Π.Α. 50% | 9.2 |
| N. Gaucher, με Π.Α. 50%-67% | 9.4 |
| Ομόζυγος κληρονομική υπερχοληστερολαιμία | 9.3 |
| ΠΡΩΤΟΠΑΘΕΙΣ ΑΝΟΣΟΑΝΕΠΑΡΚΕΙΕΣ ΧΩΡΙΣ ΜΑΚ | |
| Πρωτοπαθείς ανοσοανεπάρκειες χωρίς ΜΑΚ με Π.Α. 50%-67% | 2 |
| ΕΝΔΟΚΡΙΝΟΛΟΓΙΚΕΣ ΠΑΘΗΣΕΙΣ | |
| Συγγενής υπερπλασία των επινεφριδίων (Σ.Υ.Ε.) 2ου -3ου επιπέδου, με Π.Α. 50%-67% | 4 |
| ΔΕΡΜΑΤΟΛΟΓΙΚΕΣ ΠΑΘΗΣΕΙΣ | |
| Μελαγχρωματική ξηροδερμία | 10.5 |
| Σύνδρομο Βασικοκυτταρικού σπίλου (ή Σύνδρομο Gorlin-goltz) | 10.7 |
| Κληρονομικό Αγγειοοίδημα | 2.8 |
| Συγγενείς Πομφολυγώδεις Επιδερμολύσεις δυστροφικού τύπου | 10.5 |
| Ιχθύαση (οι σοβαρές κλινικές μορφές που δεν ανταποκρίνονται στην τοπική κερατολυτική αγωγή και χρήζουν συστηματικής αγωγής με ρετινοειδή): - Χ-φυλοσύνδετη Ιχθύαση - Πεταλιώδεις (Lamellar) Ιχθυάσεις - Πομφολυγώδης ιχθύαση του Siemens - Ιχθύαση Υστριξ - Νεογνό Αρλεκίνος | 10.5 |
| ΝΕΥΡΟΛΟΓΙΚΑ ΝΟΣΗΜΑΤΑ | |
| Υπολειμματική ημιπάρεση-ημιπληγία (ανεξαρτήτως αιτιολογίας) | 12.11 |
| Υπολειμματική παραπάρεση-παραπληγία (ανεξαρτήτως αιτιολογίας) | 12.11 |

| | |
|--|-------|
| Υπολειμματική τετραπάρεση (ανεξαρτήτως αιτιολογίας) | 12.11 |
| Δισχιδής ράχη και μηνιγγομυελοκήλη | 12.4 |
| Σύνδρομο Arnold-Chiari | 12.4 |
| Συγγενείς εγκεφαλικές δυσπλασίες (δυσγενεσία μεσολοβίου, φλοιώδεις ετεροτοπίες) | 12.4 |
| Σύνδρομο Dandy-Walker | 12.4 |
| Εγκεφαλική παράλυση (όλες οι κλινικές μορφές) | 12.4 |
| Επιληψία και Χρόνια Επιληπτικά Σύνδρομα (εξαιρούνται οι «καλοήθεις»- αυτοπεριοριζόμενες από τη φύση τους επιληψίες) | 12.6 |
| Συγγενείς μυοτονίες Thomsen και Becker (σημαντικής κλινικής βαρύτητας) | 12.10 |
| Υδροκέφαλος (συγγενής/επίκτητος) | 12.4 |
| Συριγγομυελία, συριγγοπρομηκία | 12.4 |
| Κληρονομικεκφυλιστικά νοσήματα του περιφερικού κινητικού νευρώνα (Νωτιαία Μυϊκή Ατροφία/ Προϊούσα Προμηκική Παράλυση/ Προμηκο- νωτιαία Μυϊκή Ατροφία/ Προσωπο-ωμοβραχιόνιος Μυϊκή Ατροφία/ Ωμοπερονιαία Μυϊκή Ατροφία) | 12.2 |
| Κληρονομική κινητική και αισθητική πολυνευροπάθεια (ή περονιαία μυϊκή ατροφία ή νόσος των Charcot-Marie-Tooth) | 12.2 |
| Κληρονομική αισθητική νευροπάθεια (νόσος Denny-Brown) | 12.2 |
| Οικογενής δυσαυτονομία | 12.2 |
| Άλλες κληρονομικές νευροπάθειες (νόσος Krabbe, νόσος Refsum, νόσος Fabry, νόσος Tangier, α-βήτα λιποπρωτεΐναιμία) | 12.2 |
| Οικογενής σπαστική παραπληγία (νόσος Stumpell-Lorrain) | 12.2 |
| Νεανική μορφή πλαγίας μυατροφικής σκλήρυνσης | 12.2 |
| Νωτιαίο-παρεγκεφαλιδικές αταξίες (Friedreich, SCA, κ.λπ. βλέπε νευρολογικές παθήσεις) | 12.2 |
| Νεανικός παρκινσονισμός (νεανικός/εφηβικός) | 12.2 |
| Χορεία Huntington | 12.2 |
| Σύνδρομα πρωτοπαθών δυστονιών και «δυστονιών-plus» (DYT1, DYT6, DYT23, DYT5, DYT11, κ.λπ.) | 12.2 |
| Ηπατοφακοειδική εκφύλιση (νόσος Wilson) | 12.2 |
| Νευροϊνμάτωση (νόσος Von Recklinhausen) | 12.3 |
| Οζώδης σκλήρυνση (νόσος Bourneville) | 12.3 |
| Μηνιγγοπροσωπική αγγειωμάτωση (νόσος Sturge-Weber-Krabbe) | 12.3 |
| Σύνδρομο Von Hippel-Lindau | 12.3 |
| Αταξία-τηλαγγειεκτασία (σύνδρομο Louis-Bar) | 12.3 |
| Κληρονομική αιμορραγική τηλαγγειεκτασία (σύνδρομο Osler-Weber-Rendu) | 12.3 |
| Υπομελάνωση του Ito | 12.3 |
| Μυϊκές δυστροφίες (Duchenne και Becker, ζωνιαίες, προσωποωμοβραχιόνιος κ.λπ.) | 12.10 |
| Μυοτονικές δυστροφίες | 12.10 |
| Κληρονομικές μεταβολικές μυοπάθειες (νόσος Pompe, νόσος Mc Ardle, νόσος Taruil, ανεπάρκεια καρνιτίνης, ανεπάρκεια καρνιτίνης-παλμιτικής τρανσφεράσης κ.λπ.) | 12.10 |
| Συγγενείς μυοπάθειες (μυοπάθεια με κεντρικό μόρφωμα, μυοπάθεια με ραβδία νημαλίνης, κεντροπυρηνική μυοπάθεια κ.λπ.) | 12.10 |
| Μιτοχονδριακές μυοπάθειες (Προϊούσα εξωτερική οφθαλμοπληγία, | 12.10 |

| | |
|--|-------|
| σύνδρομο kearns-Sayre, MELAS, MERRF κ.λπ.) | |
| Μυασθένεια Gravis | 12.10 |
| Σκλήρυνση κατά πλάκας (και οπτική νευρομυελίτιδα) | 12.5 |
| Λευκοδυστροφίες | 12.5 |
| Κρανιοεγκεφαλικές κακώσεις (με υπολειμματική νευρολογική σημειολογία) | 12.8 |
| Κακώσεις νωτιαίου μυελού (με υπολειμματική νευρολογική σημειολογία) | 12.8 |
| Αγγειακές εγκεφαλικές παθήσεις (ισχαιμικές, αιμορραγικές, ανεξαρτήτως υποκείμενης αιτιοπαθγένειας, με υπολειμματική νευρολογική σημειολογία) | 12.9 |
| Αγγειακές παθήσεις νωτιαίου μυελού (ισχαιμικές, αιμορραγικές, ανεξαρτήτως υποκείμενης αιτιοπαθγένειας, με υπολειμματική νευρολογική σημειολογία) | 12.9 |
| Όγκοι Κ.Ν.Σ. (με υπολειμματική νόσο ή υπολειμματική νευρολογική σημειολογία) | 12.8 |
| Νευροακανθοκύττωση | 12.2 |
| Καλοήθης Οικογενής Χορεία | 12.2 |
| Σύνδρομο ναρκοληψίας-καταπληξίας | 12.6 |
| Χρονία φλεγμονώδης απομυελινωτική πολυρριζονευροπάθεια (CIDP) | 12.7 |
| Πολυεστιακή κινητική νευροπάθεια (MMN) | 12.7 |
| Πολυνευροπάθεια/Νευρομυοπάθεια της ΜΕΘ (ή της κρίσιμου νόσου) | 12.7 |
| Άλλες, μη αναστρέψιμες πολυνευροπάθειες (διαβητική, αλκοολική, τοξική από βαρέα μέταλλα και βιομηχανικές τοξίνες, από αγγειίτιδα κ.λπ.) | 12.7 |
| Πολυμυοσίτιδα | 12.10 |
| Οικογενείς περιοδικές παραλύσεις | 12.10 |
| Νόσος Niemann-Pick τύπου C | 21 |
| ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΕΣ ΠΑΘΗΣΕΙΣ | |
| Ατρησία οργάνων | 15 |
| Αγενεσία ζωτικού οργάνου | 15 |
| Ολική αφαίρεση οργάνων | 15 |
| ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΕΣ ΠΑΘΗΣΕΙΣ ΟΥΡΟΠΟΙΟΓΕΝΝΗΤΙΚΟΥ | |
| Μόνιμες κυστικές διαταραχές με Π.Α. 50% και άνω | 16 |
| Μόνιμη νεφροστομία, ουρητηροστομία ή ουρηθροστομία οποιασδήποτε αιτιολογίας | 16 |
| Νεοκύστη | 16 |
| ΨΥΧΙΑΤΡΙΚΕΣ ΠΑΘΗΣΕΙΣ | |
| Ψυχικές διαταραχές σε χρήση ψυχοδραστικών ουσιών (όταν υπάρχει συνοδός ψυχοπαθολογία, ανάλογα με τα αντίστοιχα κεφάλαια) | 11.2 |
| Σχιζοφρένεια και άλλες παραλητικές διαταραχές: I. Σχιζοφρένεια με Π.Α. μικρότερο του 80% II. Σχιζότυπη διαταραχή III. Παραληρηματική διαταραχή, παραφρένεια, υποστροφική παρανοειδής IV. Σχιζοσυναισθηματική διαταραχή (τα II, III και IV όταν έχουν κριθεί για 10 συνεχή έτη με Π.Α. ≥50%) | 11.3 |
| Συναισθηματικές διαταραχές: Διπολική συναισθηματική διαταραχή Υποτροπιάζουσα καταθλιπτική διαταραχή Επίμονες διαταραχές της διάθεσης (δυσθυμία, κυκλοθυμία, «νευρωσική» κατάθλιψη) | 11.4 |

| | |
|--|------|
| IV. Συναισθηματική διαταραχή με ψυχωσιόμορφα στοιχεία (όταν έχουν κριθεί για 10 συνεχή έτη με Π.Α. $\geq 50\%$) | |
| Νευρωσικές, συνδεδεμένες με το στρες και σωματόμορφες διαταραχές: V. Ιδιοψυχαναγκαστική διαταραχή: όταν έχουν κριθεί για 10 συνεχή έτη με Π.Α. $\geq 50\%$ VI. Επιμένουσα μεταβολή της προσωπικότητας μετά από καταστροφική εμπειρία: όταν έχουν κριθεί για 10 συνεχή έτη με Π.Α. $\geq 50\%$ | 11.5 |
| Διαταραχές προσωπικότητας και συμπεριφοράς του ενήλικα (Παρανοειδής, Σχιζοειδής, Δυσκοινωνική και Συναισθηματικής Αστάθειας όταν έχουν κριθεί για 10 συνεχή έτη με Π.Α. $\geq 50\%$) | 11.7 |
| Νοητική υστέρηση (μετά τα 17 έτη ηλικίας, με τουλάχιστον δύο κρίσεις. Εξαιρούνται όσοι διαγνωστούν με δείκτη νοημοσύνης < 35 και Π.Α. $\geq 80\%$) | 11.8 |
| Διαταραχές αυτιστικού φάσματος (μετά τα 17 έτη ηλικίας, με τουλάχιστον δύο κρίσεις. Εξαιρούνται όσοι διαγνωστούν με δείκτη νοημοσύνης < 35 και $\geq 80\%$) | 11.9 |
| ΠΑΘΗΣΕΙΣ ΩΤΩΝ – ΡΙΝΟΣ - ΛΑΡΥΓΓΑ | |
| Αμφοτερόπλευρη κώφωση | 14 |
| Υπολειμματική ακοή άμφω | 14 |
| Υπολειμματική ακοή μονόπλευρα με ετερόπλευρη κώφωση | 14 |
| Γλωσσεκτομή | 14 |
| Δυσκινησία γλώσσας αμφοτερόπλευρα (μόνιμη βλάβη Υπογλωσσίου νεύρου) | 14 |
| Παράλυση γλωσσοφαρυγγικού νεύρου άμφω | 14 |
| Ολική λαρυγγεκτομή, μόνιμη τραχειοστομία | 14 |
| Υποπλασία προσώπου με απώλεια υπερώας, ζυγωματικού οστού, με ευρεία επικοινωνία με τη ρινική κοιλότητα | 14 |
| Καθήλωση φωνητικών χορδών άμφω μετά από χειρουργική επέμβαση | 14 |
| ΠΑΘΗΣΕΙΣ ΟΦΘΑΛΜΩΝ | |
| Μείωση της οπτικής οξύτητας ή διαταραχές των οπτικών πεδίων που δεν επιδέχονται θεραπευτική αντιμετώπιση | 17 |
| Γλαύκωμα τελικού σταδίου | 17 |
| Ωχροπάθεια τελικού σταδίου | 17 |
| Μελαγχρωστική Αμφιβληστροειδοπάθεια τελικού σταδίου | 17 |
| Οπτικοπάθεια τελικού σταδίου | 17 |
| Δυστροφίες κερατοειδούς μη αναστρέψιμες | 17 |
| ΝΕΦΡΟΛΟΓΙΚΕΣ ΠΑΘΗΣΕΙΣ | |
| Μεταμόσχευση νεφρού | 19.7 |
| ΟΡΘΟΠΑΙΔΙΚΕΣ ΠΑΘΗΣΕΙΣ | |
| Μόνιμες παραμορφώσεις μεγάλου μέρους της Σ.Σ. και κατάργηση της κινητικότητάς της (π.χ. συγγενείς ανωμαλίες) που δεν επιδέχονται περαιτέρω διόρθωσης ή βελτίωσης. | 13 |
| Ακρωτηριασμοί και φωκομέλιες άνω ή/και κάτω άκρων. | 13 |
| Εγκατεστημένες παραλύσεις/ διατομές νεύρων άνω ή/και κάτω άκρων μετά την ολοκλήρωση των προσπαθειών αποκατάστασης (συρραφές, τενοντομεταθέσεις, απεγκλωβισμοί και λοιπές επεμβάσεις). [Περιλαμβάνονται η περιγεννητική βλάβη βραχιονίου πλέγματος, η εγκεφαλική παράλυση, η υπολειμματική μεταπολιομυελιτιδική συνδρομή, καταστάσεις μετά από τραυματισμούς κ.ά.] | 13 |
| Μόνιμες, μη διορθούμενες παραμορφώσεις άκρων χειρών, που επηρεάζουν τη συλληπτική ικανότητα (π.χ. εγκαύματα) | 13 |

| | |
|--|------|
| Αρθρόθεση δύο ή περισσότερων αρθρώσεων ή συνδυασμός αρθρόδεσης με άλλο μόνιμο κινητικό έλλειμμα | 13 |
| Συγγενείς ή αναπτυξιακές ανωμαλίες, ατροφία ή απλασία δομών του μυοσκελετικού, που δεν επιδέχονται διόρθωση, χειρουργική ή άλλη (π.χ. αρθρογύπωση, οστεοποιός ινοδυσπλασία κ.ά.) | 13 |
| ΡΕΥΜΑΤΙΚΕΣ ΠΑΘΗΣΕΙΣ | |
| Συστηματικός ερυθρεμάτωδης Λύκος Άτομα πάσχοντα από νόσο που εμπίπτει στο 3ου και 4ου επίπεδο βαρύτητας της νόσου βάσει της κατάταξης του Ε.Π.Π.Α., με εγκατεστημένες βλάβες μείζονος οργάνου, π.χ. προσβολή νεφρών, Κεντρικού Νευρικού Συστήματος, πνευμόνων καρδιάς και αγγείων, αντιρροπούμενες ή ελεγχόμενες από την θεραπευτική αγωγή. | 18.1 |
| Συστηματική Σκληροδερμία περιορισμένου και διάχυτου τύπου Διαγνωσμένη νόσος με τουλάχιστον ένα από τα κατωτέρω: - Εκτεταμένη δερματική προσβολή - Μικροαγγειοπάθεια με ισχαιμικά έλκη ή γάγγραινα - Προσβολή μυοσκελετικού συστήματος - Σπλαχνική προσβολή, όπως προσβολή πεπτικού συστήματος, πνευμόνων, - καρδιάς, νεφρών, αντιρροπούμενη ή ελεγχόμενη από την θεραπευτική αγωγή. | 18.2 |
| Δερματομυοσίτιδα – Πολυμυοσίτιδα Διαγνωσμένη νόσος με τουλάχιστον ένα από τα κατωτέρω: - Νόσος σε ύφεση αλλά με υπολειμματική βλάβη από το μυϊκό σύστημα - Νόσος εγκατεστημένη, μη βελτιούμενη (ανθεκτική στη θεραπευτική αγωγή) με βαριά δερματική ή και προσβολή μυοσκελετικού (π.χ. βαριά μικροαγγειοπάθεια, παρουσία εκτεταμένων ασβεστώσεων ή και συγκάμψεων) - Νόσος εγκατεστημένη με μη αναστρέψιμη προσβολή μείζονος οργάνου, αλλά αντιρροπούμενη ή ελεγχόμενη από την θεραπευτική αγωγή . | 18.3 |
| Χρόνιες Φλεγμονώδεις Αρθρίτιδες Ρευματοειδής αρθρίτιδα, Ψωριασική Αρθρίτιδα, Αγκυλοποιητική Σπονδυλαρθρίτιδα και λοιπές οροαρνητικές σπονδυλαρθρίτιδες (Εντεροπαθητική Αρθρίτιδα, Σύνδρομο Reiter,μη Ακτινολογική Αξονική Σπονδυλαρθρίτιδα) Διαγνωσμένη νόσος με τουλάχιστον ένα από τα κατωτέρω: - Νόσος με μερική ενεργότητα παρά την θεραπεία - Νόσος με εγκατεστημένες παραμορφώσεις περιφερικών αρθρώσεων και δυσλειτουργίες. - Νόσος με νευρολογικές διαταραχές, π.χ. υπεξαρθρήματα αυχενικών σπονδύλων. - Νόσος με εξωαρθρική προσβολή αντιρροπούμενη ή ελεγχόμενη από την θεραπευτική αγωγή - Επί αξονικής σπονδυλαρθρίτιδας, νόσος με προσβολή της σπονδυλικής στήλης και σοβαρό περιορισμό κινητικότητας αυτής, ή και επισήμου περιοριστικού αναπνευστικού συνδρόμου, ή και καρδιαγγειακές επιπλοκές, καταστάσεις που αντιρροπούνται ή ελέγχονται από την θεραπευτική αγωγή. | 18.4 |

| | |
|--|-------|
| <p>Πρωτοπαθείς Συστηματικές Αγγειίτιδες [Γιγαντοκυτταρική-κροταφική αρτηρίτιδα, αρτηρίτιδα Takayasu, οζώδης πολυαρθρίτιδα, Νόσος Kawasaki, μικροσκοπική πολυαγγειίτιδα, Κοκκιωμάτωση με πολυαγγειίτιδα (Wegener), Ηωσινοφιλική κοκκιωμάτωση με πολυαγγειίτιδα (Churg-Strauss), IgA αγγειίτιδα (Πορφύρα Henoch-Schönlein), Νόσος Αδαμαντιάδη Behcet's, σύνδρομο Cogan]</p> <p>Διαγνωσμένη νόσος με προσβολή μεγάλου, μέσου ή μικρού μεγέθους αρτηριών (η νόσος Αδαμαντιάδη-Behcet's προσβάλλει και φλέβες), ανθεκτική στην θεραπευτική αγωγή ή και βαρεία προσβολή δέρματος ή μυοσκελετικού συστήματος ή και εγκατεστημένη προσβολή εσωτερικού οργάνου (π.χ. τύφλωση επί κροταφικής αρτηρίτιδος ή νόσου Αδαμαντιάδη-Behcet's, χρόνια νεφρική προσβολή ή προσβολή αναπνευστικού επί αγγειίτιδων μικρού και μέσου μεγέθους αγγείων, προσβολή Κ.Ν.Σ. επί νόσου Αδαμαντιάδη-Behcet's κ.λπ.), αντιρροπούμενη ή ελεγχόμενη από την θεραπευτική αγωγή.</p> | 18.5 |
| <p>Σύνδρομο Sjögren</p> <p>Διαγνωσμένη νόσος με βαρεία οφθαλμική προσβολή (π.χ. βαρεία ξηροφθαλμία, έλκη κερατοειδούς, οπτική νευροπάθεια) ή και νόσο με σοβαρές εκδηλώσεις από το μυοσκελετικό σύστημα, ή και προσβολή εσωτερικού οργάνου, αντιρροπούμενη ή ελεγχόμενη από την θεραπευτική αγωγή.</p> | 18.6 |
| <p>Υποτροπιάζουσα Πολυχονδρίτιδα, Αντιφωσφολιπιδικό Σύνδρομο, Σαρκοείδωση, Παθήσεις Εναποθήκευσης και Εναπόθεσης, Αμυλοείδωση, Νεοπλάσματα Αρθρώσεων, Νόσος Paget</p> <ul style="list-style-type: none"> • Σε ασθενείς με φλεγμονώδη αρθρίτιδα, βλ. το αντίστοιχο εδάφιο «Χρόνιες Φλεγμονώδεις Αρθρίτιδες» του παρόντος κεφαλαίου. • Σε ασθενείς με σοβαρή νοσηρότητα από άλλα όργανα (π.χ. κώφωση στα πλαίσια νόσου Paget), ή/και συστηματική προσβολή, αντιρροπούμενη ή ελεγχόμενη από την θεραπευτική αγωγή | 18.7 |
| <p>Οστεοπόρωση και άλλα Μεταβολικά Νοσήματα των Οστών [οστεομαλακία, ραχίτιδα, υπερ-υποπαραθυρεοειδισμός, νεφρική οστεοδυστροφία ατελής οστεογένεση, ινώδης δυσπλασία, υποφωσφατασία και άλλες σπάνιες οστικές παθήσεις]</p> <ul style="list-style-type: none"> • Νόσος με παθολογικά κατάγματα σπονδυλικών σωμάτων και νευρολογικές διαταραχές • Νόσος με παθολογικά κατάγματα του αυχένα του μηριαίου οστού που ο ασθενής δεν δύναται να υποστεί χειρουργική επέμβαση με αποτέλεσμα μόνιμη απώλεια κινητικότητας • Νόσος με βαριές οστικές παραμορφώσεις | 18.10 |
| <p>Νεανική Ιδιοπαθής Αρθρίτιδα (ΝΑΙ) Διαγνωσμένη νόσος 2ου ή 3ου επιπέδου</p> | 18.12 |
| <p>ΠΑΘΗΣΕΙΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΚΟΥ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ</p> | |
| <p>Στεφανιαία Νόσος Η κρίση θα αξιολογείται 1 χρόνο μετά από τη διάγνωση, θεραπεία ή</p> | 6.2 |

| | |
|---|-----|
| επεμβατική αντιμετώπιση με την προϋπόθεση ότι οι ανατομοπαθοφυσιολογικές βλάβες είναι μη αναστρέψιμες ή θεραπεύσιμες με ΠΑ $\geq 50\%$ λόγω χαμηλού κλάσματος εξώθησης με περιορισμένη ή μέτριας εκτάσεως ισχαιμία | |
| Βαλβιδοπάθειες Η κρίση θα αξιολογείται σε άτομα με ΠΑ $\geq 50\%$ μετά από 1 χρόνο από την επεμβατική ή χειρουργική αντιμετώπιση ή ασθενείς που οι βλάβες είναι μη θεραπεύσιμες με ΠΑ $\geq 50\%$ σύμφωνα με τον ΕΠΠΠΑ | 6.3 |
| Πνευμονική υπέρταση Με ποσοστό αναπηρίας πάνω από 50% | 6.3 |
| Μυοκαρδιοπάθειες Διατακτική, Υπερτροφική, Περιοριστική Μυοκαρδιοπάθεια, Αρρυθμογόνος Μυοκαρδιοπάθεια/ Δυσπλασία της δεξιάς κοιλίας Με ποσοστό αναπηρίας $\geq 50\%$ μετά τη δεύτερη κρίση | 6.4 |
| Παθήσεις περικαρδίου Υποτροπιάζουσα Περικαρδίτιδα – Χρόνια περικαρδιακή συλλογή, Συμπίεστική Περικαρδίτιδα με ΠΑ $\geq 50\%$ | 6.5 |
| Διαχωρισμός αορτής τύπου Α: εάν παραμένει εκτεταμένος διαχωρισμός μετά την επέμβαση... τύπου Β: Χωρίς επέμβαση..... Π.Α. 50% - 67% αν παραμένει εκτεταμένος διαχωρισμός στην αορτή | 6.6 |
| Συγγενείς καρδιοπάθειες Όλες οι συγγενείς καρδιοπάθειες με ΠΑ $\geq 50\%$ ένα χρόνο μετά την διορθωτική επέμβαση ή αυτές με ΠΑ $\geq 50\%$ που δεν επιδέχονται διόρθωση Κακοήθεις όγκοι της καρδιάς με Π.Α. 80% | 6.7 |
| Τραύματα της καρδιάς Με ΠΑ $\geq 50\%$ ένα χρόνο μετά τη διόρθωση ή που δεν επιδέχεται διόρθωση | 6.7 |
| Καρδιακή ανεπάρκεια Όταν το ποσοστό είναι $\geq 50\%$ και έχει εκτιμηθεί επανειλημμένα μετά τη θεραπεία ή την παρέμβαση χωρίς βελτίωση | 6.7 |
| Μεταμόσχευση καρδιάς ή καρδιάς/πνευμόνων | 6.7 |

Η ισχύς της παρούσας απόφασης αρχίζει από τη δημοσίευσή.
Η απόφαση αυτή να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Αθήνα, 2 Αυγούστου 2018

Ο Υφυπουργός

ΑΝΑΣΤΑΣΙΟΣ ΠΕΤΡΟΠΟΥΛΟΣ