



РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
Министерство на здравеопазването
Министър на здравеопазването

НАЦИОНАЛЕН ЦЕНТЪР ПО ОБЩЕСТВЕНО ЗДРАВЕ И АНАЛИЗИ	
РЕЗОЛЮЦИЯ	
за <i>доц. И. Димитрова, гл. секретар</i>	
1. За отговор	6. На Вашето внимание
2. За изпълнение	7. За архив
3. За доклад	8. За заповед
4. За становище	9. За предложение
5. За сключване на договор	10. Съгласен съм
Директор: <i>[Signature]</i>	
Дата <i>15.01.2025</i>	

НАЦИОНАЛЕН ЦЕНТЪР ПО ОБЩЕСТВЕНО ЗДРАВЕ И АНАЛИЗИ	
Изм. №	20
Вх. №	249/15.01.2025

ЗАПОВЕД

Recoverable Signature

X РД-01-21/15.01.2025 г.

ДОКУМЕНТ,
регистриран от:
Signed by: IVO TSVETANOV MANCHEV

за допълване на списъка на редките заболявания, установени в Република България, утвърден със Заповед № РД-01-277/27.11.2015 г. и допълнен със Заповед № РД-01-92/30.03.2016 г., Заповед РД-01-105/04.04.2017 г., Заповед № РД-01-2/10.01.2019 г., Заповед № РД-01-102/27.02.2020 г., Заповед № РД-01-566/04.11.2022 г., Заповед № РД-01-293/30.05.2023 г., Заповед № РД-01-57/07.02.2024 г., Заповед № РД-01-342/22.05.2024 г. и Заповед № РД-01-625/03.09.2024 г.

На основание чл. 14, ал. 1 от Наредба № 16 от 2014 г. за условията и реда за регистриране на редките заболявания и за експертните центрове и референтните мрежи за редки заболявания

НАРЕЖДАМ:

1. Допълвам списъка на редките заболявания, установени в Република България,, като в приложението към т. 1 от Заповед № РД-01-277/27.11.2015 г., допълнено със Заповед № РД-01-92/30.03.2016 г., Заповед № РД-01-105/04.04.2017 г., Заповед № РД-01-2/10.01.2019 г., Заповед № РД-01-102/27.02.2020 г., Заповед № РД-01-566/04.11.2022 г.,

Заповед № РД-01-293/30.05.2023 г., Заповед № РД-01-57/07.02.2024 г., Заповед № РД-01-342/22.05.2024 г. и Заповед № РД-01-625/03.09.2024 г. накрая се добавя:

”

Адреногенитални разстройства	Е 25.0 Код съгласно Базата данни „Орфанет“ ORPHA 315311	Вродена надбъбречна хиперплазия по типа на 21 хидроксилазна недостатъчност – проста вирилизираща форма
	Е 25.0 Код съгласно Базата данни „Орфанет“ ORPHA 315306	Вродена надбъбречна хиперплазия по типа на 21 хидроксилазна недостатъчност – сол губеща форма
Възлест полиартериит и наследствени състояния	М 30.1 Код съгласно Базата данни „Орфанет“ ORPHA 183	Еозинофилен грануломатозен полиангиит

“

2. Заповедта да се публикува на интернет страницата на Националния център по обществено здраве и анализи.

3. Заповедта да се съобщи на директора на Националния център по обществено здраве и анализи за сведение и изпълнение.

 Recoverable Signature

X Kondeva

Signed by: Galya Georgieva Kondeva-Mankova

Д-Р ГАЛЯ КОНДЕВА

Министър на здравеопазването