

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
1	Achondroplasia	آکندروپلازیا	Q77.4
2	Acromegaly	آکرومگالی	E22.0
3	Acute hemorrhagic edema infancy	سندروم فینکل اشتاین	P83.3
4	Addison	آدیسون	E27.1
5	Adrenoleukodystrophy	آدرنولوکودیستروفی	E71.30
6	Agammaglobulinemia	آگاماگلوبولینمیا	D80.1
7	Albinisme	آلبینیسم	E70.3
8	Alkaptonuria	بیماری ادرار سیاه	E70.20
9	Alopecia (universal or totalis )	آلوپسی (یونیورسال یا توتال)	L63.0
10	Aminoaciduria	آمینواسیداوریا	E72.00
11	Amyloidosis	آمیلوئیدوز	E85.9
12	Amyotrophic Lateral Sclerosis(ALS)	اسکلروز لترال اولیه	G12.20
13	Apert syndrome(Acrocephalosyndactyly type 1)	سندروم آپرت	Q87.00
14	Arthrogryposis	آرتروگریپوزیس	Q68.8
15	bartter s syndrome	سندرم بارتتر	E26.8
16	Bladder exstrophy	اکستروفی مثانه	Q64.1
17	Charcot marie tooth disease paralytic or syndrome	شارکو ماری توت(CMT)	G60.0
18	Common variable immunodeficiency	بیماری نقص ایمنی اولیه	D83.9
19	Congenital dyserythropoietic anemia	آنمی مادرزادی دیس اریترو پوئیتیک	D64.4
20	Creutzfeldt- jakob disease or syndrome	جنون گاوی(CJD )	A81.0
21	Cryoglobulinemia	کرایوگلوبولینمی	D89.1
22	Cutis laxa	سندروم کوتیس لاکسا	Q82.80
23	Cystinosis	سیستینوزیس	E72.01
24	Deletion chromosome 11	اختلال کروموزوم 11	Q93.5
25	Dermatomyositis	درماتومیوزیت	M33.1
26	Diamond-Blackfan Anemia	کم خونی دیاموند	D61.0
27	Duchenne Muscular Dystrophy	دیستروفی عضلانی دوشن	G71.0
28	Dyskeratosis congenital	دیسکراتوز مادرزادی	Q82.81
29	Ectodermal dysplasia	اکتودرمال دیسپلازیا	Q82.4
30	Diastrophic dwarfism	دیستروفی کوتوله ها	Q77.5
31	Edwards syndrome	سندروم ادوارد (اختلال کروموزوم 18 )	Q91.3
32	Ehlers-Danlos syndrome	اهلرز دانلوس	Q79.6
33	Eosinophilic granuloma	انوزینوفیلیک گرانولوما	C96.6

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
34	Epidermolysis bullosa	بیماری پروانه ای	Q81.9
35	Fabry (Anderson) disease	بیماری آندرسون	E75.20
36	Feil Kipple syndrome	سندروم فیل کیپل	Q76.1
37	Fibrodysplasia ossificans progressiva	مرد سنگی	M61.1
38	Galactosemia	گالاکتوزمیا	E74.2
39	Gaucher disease or splenomegaly	بیماری گوشه	E75.21
40	Glycogen storage disease(Glycogenesis)	بیماری ذخیره گلیکوژن	E74.00
41	Congenital adrenal hyperplasia(CAH)	هیپر پلازی مادرزادی ادرنال	E25.0
42	Gorham-Stout disease(disorder bone)	بیماری گورهام استوت (اختلال در استخوان)	M89.5
43	Hailey-Hailey disease	بیماری هلی هلی	Q82.82
44	Hallervorden-spatz disease (Pantothenate kinase-associated neurodegeneration )	بیماری هالر فوردن اسپاتز	G23.0
45	HAM/TSP (Tropical spastic paraparesis)(Human T-lymphotropic virus)	شبه ایدز	G04.1
46	Henoch (schonlein purpura)disease or syndrome	پورپورای هنوخ شون لاینی	D69.0
47	Histiocytosis X(Langerhans cell granulomatosis)	هیوستسیتوز X (گرانولوماتوز سلول لانگر هانس)	C96.0
48	Hunter syndrom(Mucopolysaccharidosis type 2)	هانتر	E76.1
49	Huntington disease or chorea	کوریا هانتینگتون	G10
50	Hurler disease (Mucopolysaccharidosis type 1H)	هورلر	E76.0
51	Hyper immunoglobulin E syndrome	هایپر ایمونوگلوبولینمی	D82.4
52	X-linked hypophosphatemia	هیپوفسفاتیسمی ایکس لینک	E83.3
53	Ichthyosis	ایکتیوز	Q82.83
54	Infantile dystonia-parkinsonism	پارکینسون اطفال	G20
55	Kartagener syndrom(Primary ciliary dyskinesia)	سندروم کارتاجنر	J98.0
56	kikuchi-fujimoto(Histiocytic necrotizing lymphadenitis)	کیکوجی فوجیموتو (نفادانیت کبدی غیرقانونی)	I88.1
57	Krabbes disease(Galactocerebrosidase deficiency)	بیماری کرابز	E75.22
58	Lennox-Gastaut syndrome	سندرم لنوکس - گاستات	G40.4
59	Leighs disease(Infantile subacute necrotizing encephalopathy)	آنسفالوپاتی ساب اکیوت نکروتیک اطفال	G31.8
60	Farber disease (Farber lipogranulomatosis)	لیپوگرانولوماتوزیس یا بیماری فاربر	E75.23
61	Lipoid proteinosis (Urbach-Wiethe disease)	لیپوید پروتئینوز	E78.8
62	Waldenström macroglobulinemia	ماکروگلوبولینمی والدن اشتروم	C88.0
63	Mal de meleda(Keratosis palmoplantaris transgrediens of Siemens)	بیماری مال د ملدا	Q82.84
64	Maple syrup urine disease	بیماری ادرار شربت افرا	E71.0
65	Marchiafava-micheli syndrome(Paroxysmal noturnal Hemoglobinuria)	سندروم مارشیاوا میشلی (هموگلوبینوری حمله ای شبانه )	D59.5

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
66	Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser Syndrome(Rokitansky syndrome)	سندروم راکي تانسکی	Q51.8
67	Medium chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency	کمبود متوسط آنزیم استیل کولین	E71.31
68	Menkes(Kinky hair disease)	بیماری منکس	E83.00
69	Methylmalonic acidemia	متیل مالونیک اسیدمیا	E71.1
70	Microcornea - aniridia	میکروکورنیا - آنیریڈیا	Q13.1
71	Miller-Dieker syndrome	سندروم میلر دیگر	Q04.3
72	Mitochondrial myopathy(MELAS)	میوپاتی میتو کندریا	G71.3
73	Moyamoya disease	سندروم مویا مویا	I67.5
74	Mucopolysaccharidosis(MPS)	موکوپلیساکاریدوز	E76.3
75	Holzgrevé syndrome( Multiple congenital malformations)	سندرم هولز روره (ناهنجاری های متعدد مادرزادی)	Q87.80
76	Myasthenia gravis	میاستنی گراوس	G70.0
77	Myelofibrosis	میلو فیبروزیس	D47.4
78	Myotonia congenita	میوتونی مادرزادی	G71.1
79	Meningococcal meningitis ( Neisseri meningitidis)	مننژیت مننگوکوک	G01
80	Neurofibromatosis	نوروفیبروماتوزیس	Q85.0
81	Neuromyelitis optica(Devic disease)	نورومیلیت اپتیک	G36.0
82	Niemann-pick disease	بیماری نیمن پیک	E75.24
83	Osteogenesis Imperfecta	استنوپنسوزی ایمپرفکتا	Q78.0
84	Osteopetrosis	استنوپتروزیس	Q78.2
85	Patau syndrom(Trisomy 13)	سندروم پاتو ( اختلال کروموزوم 13)	Q91.7
86	Phenylketonuria(PKU)	فنیل کتونوری	E70.1
87	Pheochromocytoma unspecified	فدوکروموسیتوما	D35.0
88	Pierre robin deformity or syndrome	سندروم پیررابین	Q87.01
89	Polymyalgia rheumatica(Rhizomelic pseudopolyarthritis)	روماتیکا پلی میالژیا	M35.3
90	Polymyositis	پلی میوزیت	M33.2
91	Pompe disease(Glycogen storage disease due to acid maltase deficiency)	بیماری پمپ ا	E74.01
92	porencephaly congenital	پورنسفالای مادرزادی	Q04.6
93	Porphyria	پورفیریا	E80.2
94	Primary lateral sclerosis(Adult-onset primary lateral sclerosis)	اسکلروز لترال اولیه	G12.21
95	Pseudomyxoma peritonei(Gelatinous ascites)	پسودومیگسوما پریتونتی	C78.6
96	Pulmonary alveolar microlithiasis	میکرولیتیاژ آلوئولی ریه	J84.0
97	Pulmonary hypertensin primary	هیپر تیشن اولیه ریه	I27.0
98	Retinitis pigmentosa	رتینیتیس پیگمنتوزا	H35.50

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
99	Scleroderma	اسکلرودرمی	M34.9
100	Sickle cell disease OR anemia	بیماری سیکل سل	D57.1
101	Siderosis	سیدروز	J63.4
102	Sjögren syndrome	سندرم شوگرن	M35.0
103	Spastica dysphonia	اسپاستیک دیسفونیا	J38.3
104	Spinal muscular atrophy	آتروفی عضلانی اسپینال	G12.9
105	StargardtS disease(Fundus flavimaculatus)	بیماری استارگات	H35.51
106	syndactyly	سین داکتیلی	Q70.9
107	Tay-sachs amaurotic familial disease(TSD)	بیماری تای ساکس	E75.0
108	Tetralogy of fallot	تترالوژی فالوت	Q21.3
109	Thrombotic thrombocytopenic purpura(Moschcowitz disease)	پور پورای ترمبوتیک ترمبوسیتوپنیا	M31.1
110	Tuberous sclerosis(Bourneville syndrome)	توبروس اسکلروزیس	Q85.1
111	Tyrosinemia type (I-II-III)	تیروزینمی	E70.21
112	Urea cycle disorder metabolism(Disorder of urea cycle metabolism and ammonia detoxification)	اختلالات چرخه اوره و متابولیسم آمونیاک	E72.2
113	Very long chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency(VLCAD deficiency)	کمبود شدید آنزیم استیل کولین	E71.32
114	Von Hippel-Lindau disease(Familial cerebelloretinal angiomas)	ون هیپل لیندو	Q85.8
115	Wegener's granulomatosis(Granulomatosis with polyangiitis)	وگنر	M31.3
116	Wells disease(Eosinophilic cellulitis)	بیماری ولز	L98.3
117	Williams syndrome(Deletions chromos 7q11.23)	سندرم ویلیامز (حذف کروموز 7q11.23)	Q87.81
118	Wilson S disease or syndrome	بیماری ویلسون	E83.01
119	Wilson-mikity syndrome	سندروم ویلسون میکیتی	P27.0
120	Wolf - Hirschorn syndrome	سندروم ولف هیرشون	Q93.3
121	Wolfram syndrome(Diabetes insipidus-diabetes mellitus-optic atrophy-deafness syndrome)	سندروم ولفرام	E13.8
122	X-linked agammaglobulinemia	اگاماگلوبولینمی ایکس لینک	D80.0
123	Arteriovenous malformation	آرتریوونوس مالفورمیشن	Q27.3
124	Bardet-Biedl syndrome	باردت بیدل سندروم	Q87.82
125	Crigler-Najjar syndrome	سندرم کریگلر-نچار	E80.5
126	Leprechaunism(Donohue syndrome)	لپرچانیسم	E34.8
127	Kindler syndrome	سندروم کیندلر	Q81.8
128	Rett syndrome	سندروم رت	F84.2
129	Bilateral atresia microtia	عدم تشکیل لاله گوش و مشکلات جانبی	Q17.2

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
130	Chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy	پلی‌نوروپاتی دمی‌لینزاسیون التهابی مزمن (CIDP)	G61.8
131	Friedreich ataxia	آتاکسی فردریش	G11.1
132	Fuchs' dystrophy(Fuchs endothelial corneal dystrophy)	دیستروفی قرنیه	H18.5
133	Vogt-Koyanagi-Harada disease	سندرم وگت-هارادا	H20.8
134	Leber congenital amaurosis	لبر آموروزیس مادرزادی	H35.52
135	Intestinal lymphangiectasia	لنفانژکتازی اولیه روده ای	I89.0
136	frontonasal dysplasia	دیسپلازی پیشانی-بینی	Q75.8
137	generalized lipodystrophy	لیپودیستروفی	E88.1