

Poskyris	Ligų grupės	Diagnozė	ORPHA kodas	TLK kodas
Vaikų onkologijos ir hematologijos sektorius (LSMUL KK Vaikų onkologijos ir hematologijos centras) Centro vadovė gyd. Giedrė Rutkauskienė	Vaikų solidiniai navikai – centrinės nervų sistemos navikai, embrioniniai, endokrininiai, minkštųjų audinių ir kauliniai navikai. Šių navikų diagnostika, operacinis gydymas (biopsija, naviko pašalinimas) chemoterapija ir radioterapija. Navikų registras ir atokieji efektai.	Solidiniai navikai		
		Astrocitoma	ORPHA 94	C71 – C72
		Glioblastoma	ORPHA 360	C71 – C72
		Oligodendroglioma	ORPHA251627	C71 – C72
		Ependimoma	ORPHA251636	C71 – C72
		Kraujagyslinio rezginio karcinoma	ORPHA251899	C71 – C72
		Ganglioglioma	ORPHA251949	C71 – C72
		Pineoblastoma	ORPHA251909	C71 – C72
		Meduloblastoma	ORPHA 616	C71 – C72
		CNS primityvus neuroektoderminis tumoras	ORPHA251870	C71 – C72
		Atipinis teratoidinis rabdoidinis navikas	ORPHA 99966	C00 – C79
		Hemangioblastoma	ORPHA252054	C00-C79
		Germinoma	ORPHA 3399	C00-C79
		Teratoma	ORPHA 883	C00-C79
		Osteosarkoma	ORPHA 668	C40–C41
		Chondrosarkoma	ORPHA 55880	C40–C41
		Ewing sarkoma	ORPHA 319	C40–C41
		Rabdomiosarkoma	ORPHA 780	C49
		Liposarkoma	ORPHA 69078	C49
		Fibrosarkoma	ORPHA2030	C49
		Nediferencijuota pleomorfinė sarkoma	ORPHA 2023	C49
		Nefroblastoma	ORPHA 654	C64
		Inkstų karcinoma	ORPHA319276	C64
		Hepatoceliulinė karcinoma	ORPHA 33402	C22.0
		Hepatoblastoma	ORPHA 449	C22.2
		Neuroblastoma	ORPHA 635	C47-C48
		Retinoblastoma	ORPHA 790	C69.2
		Skydliaukės karcinoma	ORPHA100088	C73
		Antinksčių karcinoma	ORPHA 1501	C74
	Karcinoidas	ORPHA 877	C00-C79	
	Hodžkino limfoma	ORPHA98293	C81	
	Langerhanso histiocitozė	ORPHA389	D76.0	
	Kompleksinis vaikų, kuriems diagnozuotas paveldimo vėžio sindromas,	Paveldimo vėžio sindromai		
MEN 1		ORPHA 652		
MEN 2		ORPHA 653		
Li-Fraumeni sindromas		ORPHA 524		

ištyrimas, gydymas, stebėjimas	Von-Hippel-Lindau	ORPHA 892	Q85.83
	Šeiminė retinoblastoma	ORPHA357027	C69
	Denys-Drash sindromas	ORPHA 220	C64
	WAGR sindromas	ORPHA 893	Q87.8
	Cowden sindromas	ORPHA 201	Q85.8
	Bloom sindromas	ORPHA 125	Q87.1
	Gardner sindromas		Q85.84
	Beckwitt-Wiedermann		Q87.31
	Neurofibromatozė		Q85.0
Vaikų, sergančių įgimtais ir įgytais krešėjimo sutrikimais, trombofilija, konsultavimas, diagnostika, gydymas, rehabilitacija.	Koaguliopatijos		
	Hemofilija A	ORPHA98878	D66
	Hemofilija B	ORPHA98879	D67
	Hemofilija c	ORPHA 329	D68.1
	VII faktoriaus stoka	ORPHA 327	D68.2
	Willebrando liga	ORPHA 903	D68.0
	Glanzmann trombastenija	ORPHA 849	D69.1
	Trombofilijos	ORPHA217454	D68.5
	Antitrombino III deficitas	ORPHA82	D68.5
	Proteino C deficitas	ORPHA745	D68.5
	Proteino S deficitas	ORPHA743	D68.5
	Įgytas kraujo krešėjimo defektas		D68.4
	Retomis ligomis sergančiųjų konsultavimas, diagnostika, gydymas, stebėjimas.	Kitos kraujo ligos	
Nuo tiamino priklausoma megaloblastinė anemija		ORPHA49827	D53.1
Autoimuninė hemolizinė anemija		ORPHA98375	D59.0- D 59.1
Megaloblastinė anemija (B12 metabolizmas)		ORPHA98396	D51
Megaloblastinė anemija (folatų metabolizmas)		ORPHA98408	D52
Idiopatinė aplastinė anemija		ORPHA88	D61.3
Imuninė trombocitopeninė purpura		ORPHA3002	D69.3
Įgyta neutropenija		ORPHA178996	D70
Tranzitorinė eritroblastopenija		ORPHA98871	D60.1
Anemijos dėl fermentų veiklos sutrikimų		ORPHA98374	D55
Paveldėtoji sferocitozė		ORPHA822	D58.0
Kitos hemoglobonopatijos		ORPHA68364	D58.2
Kitos retos hemolizinės anemijos		ORPHA182047	D59.2 – D59.9
Sideroblastinė anemija		ORPHA1047	D64
Šeiminė eritrocitozė		ORPHA90042	D75.0
Esencialinė trombocitemija		ORPHA3318	D75.2
Hemofagocitinė histiocitozė		ORPHA540	D76.1