

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
1	2-hydroxyglutaric aciduria	هیدرو گلوتاریک اسیدوری نوع ۲	E72.80
2	Achondroplasia	آکندروپلازیا	Q77.4
3	Acromegaly	آکرومگالی	E22.0
4	Acute disseminated encephalomyelitis	انسفالومیلیت حاد منتشر	G04.0
5	Acute hemorrhagic edema infancy	سندروم فینکل اشتاین	P83.3
6	Addison	آدیسون	E27.1
7	Adrenoleukodystrophy	آدرنولوکودیستروفی	E71.30
8	Agammaglobulinemia	آگامالوبولینمیا	D80.1
9	Albinisme	آلبینیسم	E70.30
10	Alkaptonuria	بیماری ادرار سیاه	E70.20
11	Alopecia (universal or totalis)	آلوپسی (بیونیورسال یا توتال)	L63.0
12	Aminoaciduria	آمینواسیدوریا	E72.00
13	Amyloidosis	آمیلوبئیدوز	E85.9
14	Amyotrophic Lateral Sclerosis(ALS)	اسکلروز لترال اولیه	G12.20
15	Apert syndrome(Acrocephalosyndactyly type 1)	سندروم آپرت	Q87.00
16	Arteriovenous malformation	آرتریوونوس مالفورمیشن	Q27.3
17	Arthrogryposis	آرتروگریپوزیس	Q68.8
18	Asherman syndrome	سندرم آشمن	N85.6
19	Ataxia-telangiectasia(Louis-Bar syndrome)	آناتکسی تلانژکتازی	G11.3
20	Atelosteogenesis type III	آتلواستئوجنوزیز	Q78.80
21	Bardet-Biedl syndrome	باردت بیدل سندروم	Q87.82
22	Barth syndrome	سندرم بارت	E71.11
23	bartter s syndrome	سندرم بارتتر	E26.8
24	basal ganglia disease	بیماری عقده های قاعده ای	G23.9
25	Benign schwannoma	شوانومای خوش خیم	D36.1

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
26	Beta-ketothiolase deficiency	نقص بتا کتوتیولاز	E71.12
27	Bilateral atresia microtia	عدم تشکیل لاله گوش و مشکلات جانبی	Q17.2
28	Bladder exstrophy	اکستروفی مثانه	Q64.1
29	Bloom syndrome	سندروم بلوم	Q82.2
30	Carnitine Deficiency	کمبود کارنیتین	E71.33
31	Centronuclear myopathy	میوپاتی سنترونوکلئار	G71.22
32	Cerebellum atrophy	اتروفی مخجه	G31.9
33	Cerebral dysgenesis	دیس ژنزی مغزی	Q04.8
34	Cerebrotendinous xanthomatosis	زانوتوماتوز سربروتندینوس	E75.5
35	Charcot marie tooth disease paralytic or syndrome	شارکو ماری توٹ(CMT)	G60.00
36	Chediak – Higashi Syndrome	چدیاک هیگاشی	E70.31
37	Chronic granulomatous disease	بیماری گرانولوماتوز مزمن	D71
38	Chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy	پلی نوروپاتی دمیلینیزاسیون التهابی مزمن(CIDP)	G61.8
39	Churg-Strauss syndrome(Eosinophilic granulomatosis with polyangiitis)	سندرم چرگ اشترواس	M30.1
40	Common variable immunodeficiency	بیماری نقص ایمنی اولیه	D83.9
41	Cone rod dystrophy	کونراد دیستروفی	H35.53
42	Congenital adrenal hyperplasia(CAH)	هیبر پلازی مادرزادی ادرنال	E25.0
43	Congenital dyserythropoietic anemia	آنمی مادر زادی دیس اریترو پویتیک	D64.4
44	Congenital heart block	بلوک مادرزادی قلبی	Q24.6
45	Congenital muscular dystrophy	دیستروفی عضلانی مادرزادی	G71.20
46	Congenital myasthenic syndrome	سندروم میاستنیک مادرزادی	G70.2
47	Congenital myopathy	میوپاتی مادرزادی	G71.23
48	Congenital neutropenia	نوتروپنی مادرزادی	D70
49	Corpus callosum agenesis-neuronopathy syndrome(Andermann syndrome)	سندروم آندرمن	G60.01
50	Creutzfeldt- jakob disease or syndrome	جنون گاوی(CJD)	A81.0

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
51	Cri-du-chat syndrome(Monosomy 5p)	سندرم فریاد گربه	Q93.4
52	Crigler-Najjar syndrome	سندرم کریگلر-نجار	E80.5
53	Cryoglobulinemia	کرایوگلبولینمی	D89.1
54	Cutis laxa	سندروم کوتیس لاکسا	Q82.80
55	Cystinosis	سیستینوزیس	E72.01
56	Darier disease	بیماری داریر	Q82.85
57	Dejerine-Sottas syndrome(Charcot-Marie-Tooth disease type 3)	سندرم دزرن-سوتاں	G60.03
58	Deletion chromosome 11	اختلال کروموزوم ۱۱	Q93.5
59	Denny-Brown's syndrome	سندروم دنی براون	G13.0
60	Dentinogenesis Imperfecta	دنتینوجنزیز ایمپرفکتا	K00.5
61	Dermatitis herpetiformis	درماتیت هرپتی فرم	L13.0
62	Dermatomyositis	درماتومیوزیت	M33.1
63	Desmoid type fibromatosis(Desmoid tumor)	تومور دسموئید	D48.1
64	Dextrocardia	دکستروکاردیا	Q24.0
65	Diamond-Blackfan Anemia	کم خونی دیاموند	D61.00
66	Diastrophic dwarfism	دیستروفی کوتوله ها	Q77.5
67	DiGeorge syndrome(22q11.2 deletion syndrome)	سندروم دی جورج	D82.1
68	Dilated cardiomyopathy	کاردیومیوپاتی دیلاته	I42.0
69	Duchenne Muscular Dystrophy	دیستروفی عضلانی دوشن	G71.00
70	Dyskeratosis congenital	دیسکراتوز مادرزادی	Q82.81
71	Ectodermal dysplasia	اکتودرمال دیسپلازیا	Q82.4
72	Edwards syndrome	سندروم ادوارد (اختلال کروموزوم ۱۸)	Q91.3
73	Ehlers-Danlos syndrome	اهلرزدانلوس	Q79.6
74	Elephantiasis	الفانتیازیس	I89.02
75	Eosinophilic granuloma	ائوزینوفیلیک گرانولوما	C96.6

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
76	Epidermolysis bullosa	بیماری بروانه ای	Q81.9
77	Fabry (Anderson) disease	بیماری آندرسون	E75.20
78	Familial isolated hypoparathyroidism due to agenesis of parathyroid gland	آترزی غده پاراتیروئید	E20.8
79	Fanconi anemia	آنمی فانکونی	D61.01
80	Farber disease (Farber lipogranulomatosis)	لیپوگرانولوماتوز بس یا بیماری فاربر	E75.23
81	Feil Kipple syndrome	سندروم فیل کیبل	Q76.1
82	Fibrodysplasia ossificans progressiva	مرد سنگی	M61.1
83	Fraser syndrome	سندروم فریزر	Q87.02
84	Friedreich ataxia	آناکسی فردریش	G11.1
85	frontonasal dysplasia	دیسپلازی پیشانی - بینی	Q75.8
86	Fuchs' dystrophy(Fuchs endothelial corneal dystrophy)	دیستروفی های سطحی قرنیه	H18.50
87	Galactosemia	گالاکتوزمیا	E74.2
88	Gaucher disease or splenomegaly	بیماری گوشه	E75.21
89	Gelatinous drop-like corneal dystrophy(GDCD)	دیستروفی های خلفی قرنیه	H18.51
90	generalized lipodystrophy	لیپودیستروفی	E88.1
91	Glutaric aciduria	گلوتاریک اسیدوری	E72.3
92	Glycogen storage disease(Glycogenesis)	بیماری ذخیره گلیکوزن	E74.00
93	Gorham-Stout disease(disorder bone)	بیماری گورهای استوت (اختلال در استخوان)	M89.50
94	Gorlin syndrome	سندروم گورلین	Q87.83
95	Guillain-Barré syndrome	سندروم گلین باره	G61.0
96	Hailey-Hailey disease	بیماری هلی هلی	Q82.82
97	Hajdu-Cheney syndrome	سندروم هاجدو چنی	M89.51
98	Hallervorden-spatz disease (Pantothenate kinase-associated neurodegeneration)	بیماری هالرفوردن اسپاتز	G23.00
99	HAM/TSP (Tropical spastic paraparesis)(Human T-lymphotropic virus)	شبه ایدز	G04.1
100	Hennekam syndrome	سندروم هنکم	Q87.85

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
101	Henoch (schonlein purpura)disease or syndrome	پورپورای هنوخ شون لاینی	D69.0
102	Hepatitis Delta Virus	هپاتیت D	B17.0
103	Hereditary motor and sensory neuropathy	نوروپاتی حسی حرکتی ارثی	G60.02
104	Hereditary sensory and autonomic neuropathy	نوروپاتی حسی و اتونوم ارثی	G60.8
105	Hereditary spastic paraplegia	پاراپلزی اسپاستیک فامیلی	G11.4
106	Hereditary spherocytosis	اسفروسیتوز ارثی	D58.0
107	Hidradenitis suppurativa	هیدرآدنیت چركی	L73.2
108	Histiocytosis X(Langerhans cell granulomatosis)	هیوستیتوز X (گرانولوماتوز سلول لانگرهانس)	C96.0
109	Holzgreve syndrome(Multiple congenital malformations)	سندرم هولز روره (ناهنجاری های متعدد مادرزادی)	Q87.80
110	Homocystinuria(Homocystinuria without methylmalonic aciduria)	هموسيستينوری	E72.10
111	Hunter syndrom(Mucopolysaccharidosis type 2)	هانتر	E76.1
112	Huntington disease or chorea	کوریا هانتینگتون	G10
113	Hurler disease (Mucopolysaccharidosis type 1H)	هورلر	E76.0
114	Hutchinson-Gilford progeria syndrome	پیری زودرس یا پروگریا	E34.81
115	Hydatid Cyst	کیست هیداتید	B67.9
116	Hyper immunoglobulin E syndrome	هایپر ایمونو گلوبینمی	D82.4
117	Hyper-IgM syndrome	IgM سندروم هایپر	D82.8
118	Hyperornithinemia-hyperammonemia-homocitrullinuria syndrome	سندرم هیپر آمونی، هیپر اورنیتینمی و هموسیترولینوری	E72.4
119	Ichthyosis	ایکتیوز	Q82.83
120	Idiopathic juvenile osteoporosis	استئوپروز ایدیوپاتیک جوانان	M81.5
121	Idiopathic pulmonary fibrosis	فیبروز ریوی ایدیوپاتیک	J84.1
122	Idiopathic torsion dystonia(Early-onset generalized limb-onset dystonia)	دیستونی گردشی ایدیوپاتیک	G24.1
123	Infantile dystonia-parkinsonism	پارکینسون اطفال	G20
124	inflammatory myofibroblastic tumor	تومور میوفیبرو بلاستیک التهابی	C49.9
125	Intestinal lymphangiectasia	لنفانز کتازی اولیه روده ای	I89.00

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
126	Isolated growth hormone deficiency	کمبود هورمون رشد	E23.0
127	Isovaleric acidemia	ایزو والریک اسیدوری	E71.13
128	Isovaleric acidemia	ایزو والریک اسیدوری	E71.15
129	Joubert syndrome	سندروم ژوبرت	Q04.31
130	Kartagener syndrom(Primary ciliary dyskinesia)	سندروم کارتاجنر	J98.0
131	kikuchi-fujimoto(Histiocytic necrotizing lymphadenitis)	کیکوچی فوجیموتو(لوفادنیت کبدی غیرقانونی)	I88.1
132	Kindler syndrome	سندروم کیندلر	Q81.8
133	Kleine-Levin syndrome	سندرم کلاین-لوین	G47.8
134	Klinefelter syndrome	سندرم کلاین فلتر	Q98.4
135	Krabbes disease(Galactocerebrosidase deficiency)	بیماری کرابز	E75.22
136	Leber congenital amaurosis	لبر آموروزیس مادرزادی	H35.52
137	Leighs disease(Infantile subacute necrotizing encephalopathy)	آسفلالویاتی ساب اکیوت نکروتیک اطفال	G31.8
138	Lennox-Gastaut syndrome	سندرم لنوكس - گاستات	G40.40
139	Leprechaunism(Donohue syndrome)	لپرچانیسم	E34.80
140	Leukodystrophy	لکودیستروفی	E75.25
141	Limb-girdle muscular dystrophy	دیستروفی عضلانی لیمپ گیردل	G71.01
142	Lipoid proteinosis (Urbach-Wiethe disease)	لیپوید پروتئینوز	E78.8
143	Lysinuric protein intolerance	عدم تحمل پروتئین لیزینوریک	E72.02
144	Mal de meleda(Keratosis palmoplantar transgrediens of Siemens)	بیماری مال د ملدا	Q82.84
145	Maple syrup urine disease	بیماری ادرار شربت افرا	E71.0
146	Marchiafava-micheli syndrome(Paroxysmal nocturnal Hemoglobinuria)	سندروم مارشیفاماچیلی (هموگلوبینوری حمله ای شبانه)	D59.5
147	Marfan syndrome	سندروم مارفان	Q87.4
148	Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser Syndrome(Rokitansky syndrome)	سندروم راکی تانسکی	Q51.8
149	Medium chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency	کمبود متوسط آنزیم استیبل کولین	E71.31
150	Meningococcal meningitis (Neisseri meningitidis)	مننژیت مننگوکوک	G01

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
151	Menkes(Kinky hair disease)	بیماری منکس	E83.00
152	Metachromatic leukodystrophy	لکودیستروفی متاکرومایک	E75.26
153	Methylmalonic acidemia	متیل مالونیک اسیدمیا	E71.10
154	Microcornea - aniridia	میکروکورنیا - آنیریدیا	Q13.1
155	Miller-Dieker syndrome	سندروم میلر دیگر	Q04.30
156	Mitochondrial myopathy(MELAS)	میوپاتی میتو کندریا	G71.3
157	Mixed connective tissue disease	بیماری بافت همبند مختلط	M35.1
158	Moyamoya disease	سندروم موبیا موبیا	I67.5
159	Mucolipidosis type IV	موکولیپیدوز نوع چهار	E75.1
160	Mucopolysaccharidosis(MPS)	موکوپلیساكاريديوز	E76.3
161	Myasthenia gravis	میاستنی گراوس	G70.0
162	Myelodysplastic syndrome	سندرم میلودیسپلاستیک	D46.9
163	Myelofibrosis	میلوفیبروزیس	D47.4
164	Myelomeningocele	میلومننگوسل	Q05.9
165	Myotonia congenita	میوتونی مادرزادی	G71.1
166	Nemaline myopathy	میوپاتی نمالین	G71.21
167	Neuro-Behçet's	نورو بهجت	M35.2
168	Neurodegeneration with brain iron accumulation	رسوب آهن در مغز	G23.01
169	Neurofibromatosis	نورو فیبرو ماتوزیس	Q85.0
170	Neuromyelitis optica(Devic disease)	نورومیلیت اپتیک	G36.0
171	neuronal ceroid lipofuscinosis	لیپوفوشینوز سروئید نورونی	E75.4
172	Niemann-pick disease	بیماری نیمن پیک	E75.24
173	Opsoclonus-myoclonus syndrome	سندروم آپسوکلونوس - میوکلونوس	G25.3
174	Oromandibular dystonia	دیستونی اورومندیبولار	G24.4
175	Osteogenesis Imperfecta	استئوپنسوزی ایمپرفکتا	Q78.0

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
176	Osteopetrosis	استئو پتروزیس	Q78.2
177	Paget's disease	بیماری پاژه	M88.8
178	Papillon-Lefèvre syndrome	سندرم پاپیلون لفور	Q82.8
179	Patau syndrom(Trisomy 13)	سندروم پاتو (اختلال کروموزوم ۱۳)	Q91.7
180	Periventricular leukomalacia	لوکومالاسی پیرامون بطنی	P91.2
181	Persistent hyperplastic primary vitreous	زجاجیه اولیه هیپرپلاستیک پایدار	Q14.0
182	Peutz-Jeghers syndrome	سندرم پوتز جگرز	Q85.81
183	Phenylketonuria(PKU)	فنیل کتونوری	E70.1
184	Pheochromocytoma unspecified	فدوکروموسیتوما	D35.0
185	Pierre robin deformity or syndrome	سندروم پیر رابین	Q87.01
186	Polymyalgia rheumatica(Rhizomelic pseudopolyarthritis)	روماتیکا پلی میالژیا	M35.3
187	Polymyositis	پلی میوزیت	M33.2
188	Pompe disease(Glycogen storage disease due to acid maltase deficiency)	بیماری پمپ	E74.01
189	porencephaly congenital	پورنسفالی مادرزادی	Q04.60
190	Porphyria	پور فیریا	E80.2
191	Primary lateral sclerosis(Adult-onset primary lateral sclerosis)	اسکلروز لترال اولیه	G12.21
192	Primary lymphedema	لتف ادم اولیه	I89.01
193	Primary sclerosing cholangitis	کلانژیت اسکلروزان اولیه	K83.0
194	Prion Infection	عفونت پرايون	A81.9
195	Progressive supranuclear palsy	فلج فوق هسته ای پیشرونده	G23.1
196	Propionic acidemia	پروپیونیک اسیدمی	E71.14
197	Proteus syndrome	سندرم پروتوس	Q87.3
198	Pseudomyxoma peritonei(Gelatinous ascites)	پسودومیکسوما پریتونتی	C78.6
199	Pulmonary alveolar microlithiasis	میکرولیتیاز آلوئولی ریه	J84.0
200	Pulmonary hypertensin primary	هیپرتنشن اولیه ریه	I27.0

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
201	Pyknodysostosis	پیکنودیسوستوسمیس	Q78.81
202	Pyrroline-5-carboxylate reductase 1 deficiency	کمبود آلفا پیرولین-۵-کربوکسیلات دی هیدروژناز ۱	Q87.84
203	Retinitis pigmentosa	رئینیتیس پیگمنتوزا	H35.50
204	Rett syndrome	سندروم رت	F84.2
205	Schizencephaly	شیزنسفالی	Q04.61
206	Scleroderma	اسکلرودرمی	M34.9
207	Seckel syndrome	سکل سندروم	Q87.1
208	Severe combined immunodeficiency	نقص ایمنی مختلط شدید	D81.0
209	Sickle cell disease OR anemia	بیماری سیکل سل	D57.1
210	Siderosis	سیدروز	J63.4
211	Single Ventricle Defects	بیماری نقص قلب تک بطنی	Q20.4
212	Sjögren syndrome	سندرم شوگرن	M35.0
213	Spastica dysphonia	اسپاستیک دیفسونیا	J38.3
214	Spinal muscular atrophy	آتروفی عضلانی اسپاینال	G12.9
215	spinocerebellar ataxia	آتاکسی اسپینوسربالر	G11.8
216	StargardtS disease(Fundus flavimaculatus)	بیماری استارگات	H35.51
217	Stevens–Johnson Syndrom	سندرم استیوونز-جانسون	L51.1
218	Sturge-Weber Syndrome	سندروم استورج وبر	Q85.82
219	Succinic semialdehyde dehydrogenase deficiency(4-Hydroxybutyric Aciduria)	هیدروکسی بوتیریک اسیدوری نوع ۴	E72.81
220	Sulfite oxidase deficiency due to molybdenum cofactor	کمبود سولفات اکسیداز به علت کمبود مولیبدن کافاکور	E72.11
221	syndactyly	سین داکتیلی	Q70.9
222	Synovial chondromatosis	سینوویال کندروماتوزیس	M67.88
223	Takayasu arteritis	آرتربیت تاکایاسو	M31.4
224	Tay-sachs amaurotic familial disease(TSD)	بیماری تای ساکس	E75.0
225	Tetralogy of fallot	تترالوژی فالوت	Q21.3

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
226	Thrombotic thrombocytopenic purpura(Moschcowitz disease)	پور پورای ترمبوتیک ترمبیوستیتوپنیا	M31.1
227	Tricuspid atresia	آترزی دریچه سه لختی قلب	Q22.4
228	Trigeminal neuralgia	نورالژی عصب سه قلو	G50.0
229	Tuberous sclerosis(Bourneville syndrome)	توبروس اسکلروزیس	Q85.1
230	Turner syndrome	سندرم ترنس	Q96.8
231	Tyrosinemia type (I-II-III)	تیروزینمی	E70.21
232	Urea cycle disorder metabolism(Disorder of urea cycle metabolism and ammonia detoxification)	اختلالات چرخه اوره و متابولیسم آمونیاک	E72.2
233	Very long chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency(VLCAD deficiency)	کمبود شدید آنزیم استیبل کولین	E71.32
234	Vogt-Koyanagi-Harada disease	سندرم وگت- هارادا	H20.8
235	Von Hippel-Lindau disease(Familial cerebelloretinal angiomas)	ون هیپل لیندو	Q85.80
236	Waldenström macroglobulinemia	ماکروگلوبولینمی والدن اشتروم	C88.0
237	Wegener's granulomatosis(Granulomatosis with polyangiitis)	وگنر	M31.3
238	Wells disease(Eosinophilic cellulitis)	بیماری ولز	I98.3
239	West syndrome(Infantile spasms)	سندروم وست	G40.41
240	Williams syndrome(Deletions chromos 7q11.23)	سندرم ویلیامز (حذف کروموز ۷q11.۲۳)	Q87.81
241	Wilson S disease or syndrome	بیماری ویلسون	E83.01
242	Wilson-mikity syndrome	سندروم ویلسون میکیتی	P27.0
243	Wiskott-Aldrich syndrome	سندرم ویسکوت- الدریج	D82.0
244	Wolf - Hirschorn syndrome	سندروم ولف هیرشون	Q93.3
245	Wolfram syndrome(Diabetes insipidus-diabetes mellitus-optic atrophy-deafness syndrome)	سندروم ولفرام	E13.8
246	Xeroderma pigmentosum	گزرودرما پیگمنتوزوم	Q82.1
247	X-linked agammaglobulinemia	اکاماگلوبولینمی ایکس لینک	D80.0
248	X-linked hypophosphatemia	هیپوفسفاتمی ایکس لینک	E83.3