

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	آگاممالوبولینمیا	D80.1
7	Albinisme	آلبینیسم	E70.30
8	Alkaptonuria	بیماری ادرار سیاه	E70.20
9	Alopecia (universal or totalis)	آلوپسی (بیونیرسال یا توتال)	I63.0
10	Aminoaciduria	آمینواسیداوریا	E72.00
11	Amyloidosis	آمیلوفیدوز	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)	G60.00
18	Common variable immunodeficiency	بیماری نقص ایمنی اولیه	D83.9
19	Congenital dyserythropoietic anemia	آنمی مادر زادی دیس اریترو پویتیک	D64.4
20	Creutzfeldt- jakob disease or syndrome	جنون گاوی (CJD)	A81.0
21	Cryoglobulinemia	کرایوگلبولینمی	D89.1
22	Cutis laxa	سندروم کوتیس لاکسا	Q82.80
23	Cystinosis	سیستینوزیس	E72.01
24	Deletion chromosome 11	اختلال کروموزوم ۱۱	Q93.5
25	Dermatomyositis	درماتومیوزیت	M33.1

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
26	Diamond-Blackfan Anemia	کم خونی دیاموند	D61.00
27	Duchenne Muscular Dystrophy	دیستروفی عضلانی دوشن	G71.00
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 ۱۸)	Q91.3
32	Ehlers-Danlos syndrome	اهلرزدانلوس	Q79.6
33	Eosinophilic granuloma	ائوزینوفیلیک گرانولوما	C96.6
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	گالاكتوزمیا	E74.2
39	Gaucher disease or splenomegaly	بیماری گوشه	E75.21
40	Glycogen storage disease(Glycogenosis)	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)	M89.50
43	Hailey-Hailey disease	بیماری هلی هلی	Q82.82
44	Hallervorden-spatz disease (Pantothenate kinase-associated neurodegeneration)	بیماری هالرفوردن اسپاتز	G23.00
45	HAM/TSP (Tropical spastic paraparesis)(Human T-lymphotropic virus)	شبه ایدز	G04.1
46	Henoch (schonlein purpura)disease or syndrome	پورپورای هنوخ شون لابنی	D69.0
47	Histiocytosis X(Langerhans cell granulomatosis)	هیوستسیتوز X (گرانولوماتوز سلول لانگرهانس)	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

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
51	Hyper immunoglobulin E syndrome	هایپرایمونوگلوبینمی	D82.4
52	X-linked hypophosphatemia	هیپوفسفاتمی 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(لنفادنیت کبدی غیرقانونی)	I88.1
57	Krabbes disease(Galactocerebrosidase deficiency)	بیماری کراز	E75.22
58	Lennox-Gastaut syndrome	سندرم لنوكس - گاستن	G40.40
59	Leighs disease(Infantile subacute necrotizing encephalopathy)	آنسفالوپاتی ساب اکیوت نکروتیک اطفال	G31.8
60	Farber disease (Farber lipogranulomatosis)	لیپوگرانولوماتوز بس 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 palmoplantar 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 nocturnal Hemoglobinuria)	سندروم مارشیفاوامیشلی (هموگلوبینوری حمله ای شبانه)	D59.5
66	Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser Syndrome(Rokitansky syndrome)	سندروم راکی 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 مالوئیک اسیدمیا	E71.10
70	Microcornea - aniridia	میکروکورنیا - آنیریدیا	Q13.1
71	Miller-Dieker syndrome	سندروم میلر دیگر	Q04.30
72	Mitochondrial myopathy(MELAS)	میوپاتی میتو کندریا	G71.3
73	Moyamoya disease	سندروم مoya مoya	I67.5
74	Mucopolysaccharidosis(MPS)	موکوپلیساكاریدوز	E76.3
75	Holzgreve syndrome(Multiple congenital malformations)	سندرم هولز روره (ناهنجاری های متعدد مادرزادی)	Q87.80

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
76	Myasthenia gravis	میاستنی گراوس	G70.0
77	Myelofibrosis	میلوفیبروزیس	D47.4
78	Myotonia congenita	میوتونی مادرزادی	G71.1
79	Meningococcal meningitis (Neisseri meningitidis)	مننژیت مننگوکوک	G01
80	Neurofibromatosis	نورو فیبرو ماتوزیس	Q85.0
81	Neuromyelitis optica(Devic disease)	نورومیلیت اپتیک	G36.0
82	Niemann-pick disease	بیماری نیمن پیک	E75.24
83	Osteogenesis Imperfecta	استئوپنسوزی ایمپرفکتا	Q78.0
84	Osteopetrosis	استئو پتروزیس	Q78.2
85	Patau syndrom(Trisomy 13)	سندروم پاتو (اختلال کروموزوم ۱۳)	Q91.7
86	Phenylketonuria(PKU)	فنیل کتونوری	E70.1
87	Pheochromocytoma unspecified	فدوکرومومسیتوما	D35.0
88	Pierre robin deformity or syndrome	سندروم پیر رابین	Q87.01
89	Polymyalgia rheumatica(Rhizomelic pseudopolyarthritis)	روماتیکا پلی میالزیا	M35.3
90	Polymyositis	پلی میوزیت	M33.2
91	Pompe disease(Glycogen storage disease due to acid maltase deficiency)	بیماری پمپ	E74.01
92	porencephaly congenital	پورنسفالی مادرزادی	Q04.60
93	Porphyria	پور فیریا	E80.2
94	Primary lateral sclerosis(Adult-onset primary lateral sclerosis)	اسکلروز لترال اولیه	G12.21
95	Pseudomyxoma peritonei(Gelatinous ascites)	پسودومیکسوما پرینتونتی	C78.6
96	Pulmonary alveolar microlithiasis	میکرولیتیاز آلوئولی ریه	J84.0
97	Pulmonary hypertensin primary	هیپر تنسن اولیه ریه	I27.0
98	Retinitis pigmentosa	رتینیتیس پیگمنتوزا	H35.50
99	Scleroderma	اسکلرودرمی	M34.9
100	Sickle cell disease OR anemia	بیماری سیکل سل	D57.1

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
101	Siderosis	سیدروز	J63.4
102	Sjögren syndrome	سندرم شوگرن	M35.0
103	Spastic dysphonia	اسپاستیک دیسفوونیا	J38.3
104	Spinal muscular atrophy	آتروفی عضلانی اسپاینال	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	ترالوژی فالوت	Q21.3
109	Thrombotic thrombocytopenic purpura(Moschcowitz disease)	پور پورای ترمبوتیک ترمبیوستیتوپنیا	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 متабولیسم 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 angiomatosis)	ون هیپل لیندو	Q85.80
115	Wegener's granulomatosis(Granulomatosis with polyangiitis)	وگر	M31.3
116	Wells disease(Eosinophilic cellulitis)	بیماری ولز	L98.3
117	Williams syndrome(Deletions chromos 7q11.23)	سندرم ویلیامز (حذف کروموز ۷q11.۲۳)	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	اگاماماگلوبولینمی ایکس لینک	D80.0
123	Arteriovenous malformation	آرتربیونوس مالفورمیشن	Q27.3
124	Bardet-Biedl syndrome	باردت بیدل سندروم	Q87.82
125	Crigler-Najjar syndrome	سندرم کریگلر-نجار	E80.5

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
126	Leprechaunism(Donohue syndrome)	لپرچانیسم	E34.80
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
130	Chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy	پلی نوروپاتی دمیلینیزاسیون التهابی مزمن(CIDP)	G61.8
131	Friedreich ataxia	آناکسی فردراش	G11.1
132	Fuchs' dystrophy(Fuchs endothelial corneal dystrophy)	دیستروفی های سطحی قرنیه	H18.50
133	Vogt-Koyanagi-Harada disease	سندرم وگت-هارادا	H20.8
134	Leber congenital amaurosis	لبر آموروزیس مادرزادی	H35.52
135	Intestinal lymphangiectasia	لنفانز-کتازی اولیه روده ای	I89.00
136	frontonasal dysplasia	دیسپلازی پیشانی-بینی	Q75.8
137	generalized lipodystrophy	لیپوڈیستروفی	E88.1
138	Acute disseminated encephalomyelitis	انسفالومیلتی حاد منتشر	G04.0
139	Corpus callosum agenesis-neuronopathy syndrome(Andermann syndrome)	سندروم آندرمن	G60.01
140	Asherman syndrome	سندرم آشermen	N85.6
141	Ataxia-telangiectasia(Louis-Bar syndrome)	آناکسی تلانز-کتازی	G11.3
142	Atelosteogenesis type III	آنلواستئوجنوزیز	Q78.80
143	Barth syndrome	سندرم بارت	E71.11
144	basal ganglia disease	بیماری عقده های قاعده ای	G23.9
145	Beta-ketothiolase deficiency	نقص بنا کتوتیولاز	E71.12
146	Bloom syndrome	سندروم بلوم	Q82.2
147	Carnitine Deficiency	کمبود کارنی تین	E71.33
148	Cerebellum atrophy	اتروفی مخچه	G31.9
149	Cerebrotendinous xanthomatosis	زانوتوماتوز سربرو-تندینوس	E75.5
150	Chediak – Higashi Syndrome	چدیاک هیگاشی	E70.31

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
151	Chronic granulomatous disease	بیماری گرانولوماتوز مزمن	D71
152	Cone rod dystrophy	کونراد دیستروفی	H35.53
153	Congenital heart block	بلوک مادرزادی قلبی	Q24.6
154	Congenital muscular dystrophy	دیستروفی عضلانی مادرزادی	G71.20
155	Congenital myasthenic syndrome	سندروم میاستنیک مادرزادی	G70.2
156	Congenital neutropenia	نوتروپنی مادرزادی	D70
157	Cri-du-chat syndrome(Monosomy 5p)	سندروم فریاد گربه	Q93.4
158	Darier disease	بیماری داریر	Q82.85
159	Dextrocardia	دکستروکاردیا	Q24.0
160	DiGeorge syndrome(22q11.2 deletion syndrome)	سندروم دی جورج	D82.1
161	Dilated cardiomyopathy	کاردیومیوپاتی دیلاته	I42.0
162	Fraser syndrome	سندروم فریزر	Q87.02
163	Fanconi anemia	آنمی فانکونی	D61.01
164	Gorlin syndrome	سندروم گورلین	Q87.83
165	Guillain-Barré syndrome	سندروم گلین باره	G61.0
166	Hepatitis Delta Virus	هپاتیت D	B17.0
167	Hereditary motor and sensory neuropathy	نوروپاتی حسی حرکتی ارثی	G60.02
168	Hereditary sensory and autonomic neuropathy	نوروپاتی حسی و اتونوم ارثی	G60.8
169	Hereditary spastic paraparesis	پاراپلزی اسپاستیک فامیلی	G11.4
170	Hereditary spherocytosis	اسفروسیتوز ارثی	D58.0
171	Homocystinuria(Homocystinuria without methylmalonic aciduria)	هموسيستینوری	E72.10
172	Hutchinson-Gilford progeria syndrome	پیری زودرس یا پروگریا	E34.81
173	Hydatid Cyst	کیست هیداتید	B67.9
174	Hyper-IgM syndrome	سندروم هایپر IgM	D82.8
175	Hyperornithinemia-hyperammonemia-homocitrullinuria syndrome	سندروم هیپر آمونی، هیپر اورنیتینی و هموسیترولینوری	E72.4

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
176	Hajdu-Cheney syndrome	سندروم هاجدو چنی	M89.51
177	Hidradenitis suppurativa	هیدرآدنیت چرگی	I73.2
178	Idiopathic pulmonary fibrosis	فیبروز ریوی ایدیوپاتیک	J84.1
179	Idiopathic torsion dystonia(Early-onset generalized limb-onset dystonia)	دیستونی گردشی ایدیوپاتیک	G24.1
180	Isovaleric acidemia	ایزو والریک اسیدوری	E71.13
181	inflammatory myofibroblastic tumor	تومور میوفیبرو بلاستیک التهابی	C49.9
182	Joubert syndrome	سندروم ژوبرت	Q04.31
183	Kleine-Levin syndrome	سندرم کلین-لوین	G47.8
184	Klinefelter syndrome	سندرم کلین فلتر	Q98.4
185	Leukodystrophy	لکودیستروفی	E75.25
186	Limb-girdle muscular dystrophy	دیستروفی عضلانی لیمب گیردل	G71.01
187	Lysinuric protein intolerance	عدم تحمل پروتئین لیزینوریک	E72.02
188	Marfan syndrome	سندرم مارفان	Q87.4
189	Metachromatic leukodystrophy	لکودیستروفی متاکروماتیک	E75.26
190	Mixed connective tissue disease	بیماری بافت همبند مختلط	M35.1
191	Myelodysplastic syndrome	سندرم میلودیسپلاستیک	D46.9
192	Nemaline myopathy	میوپاتی نمالین	G71.21
193	Neurodegeneration with brain iron accumulation	رسوب آهن در مغز	G23.01
194	neuronal ceroid lipofuscinosis	لیپوفوشینوز سروئید نورونی	E75.4
195	Opsoclonus-myoclonus syndrome	سندروم آپسوکلونوس - میوکلونوس	G25.3
196	Paget's disease	بیماری پاژه	M88.8
197	Periventricular leukomalacia	لوکومالاسی پیرامون بطنی	P91.2
198	Persistent hyperplastic primary vitreous	زجاجیه اولیه هیپرپلاستیک پایدار	Q14.0
199	Peutz-Jeghers syndrome	سندرم بوتز جگرز	Q85.81
200	Primary lymphedema	لنف ادم اولیه	I89.01

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
201	Progressive supranuclear palsy	فلج فوق هسته ای پیشرونده	G23.1
202	Propionic acidemia	پروپیونیک اسیدمی	E71.14
203	Proteus syndrome	سندرم پروتئوس	Q87.3
204	Pyknodysostosis	پیکنودیسوستوسمیس	Q78.81
205	Pyrroline-5-carboxylate reductase 1 deficiency	كمبود آلفا پیرولین-5-کربوکسیلات دی هیدروژناز ۱	Q87.84
206	Schizencephaly	شیزنسفالی	Q04.61
207	Severe combined immunodeficiency	نقص ایمنی مختلط شدید	D81.0
208	spinocerebellar ataxia	آناکسی اسپینوسربلار	G11.8
209	Stevens-Johnson Syndrom	سندرم استیونز-جانسون	I51.1
210	Sturge-Weber Syndrome	سندروم استورج وبر	Q85.82
211	Sulfite oxidase deficiency due to molybdenum cofactor	كمبود سولفات اکسیداز به علت کمبود مولیبدن کافاکور	E72.11
212	Synovial chondromatosis	سینووال کندروماتوزیس	M67.88
213	Takayasu arteritis	آرتریت تاکایاسو	M31.4
214	Trigeminal neuralgia	نورالژی عصب سه‌قلو	G50.0
215	Turner syndrome	سندرم ترنر	Q96.8
216	West syndrome(Infantile spasms)	سندروم وست	G40.41
217	Wiskott-Aldrich syndrome	سندرم ویسکوت-الدراچ	D82.0
218	Xeroderma pigmentosum	گزرودرما پیگمنتوزوم	Q82.1
219	Benign schwannoma	شوانومای خوش خیم	D36.1
220	Denny-Brown's syndrome	سندروم دنی براون	G13.0
221	Dentinogenesis Imperfecta	دنتینوجنزیز ایمپرفکتا	K00.5
222	Dermatitis herpetiformis	درماتیت هرپتی فرم	L13.0
223	Desmoid type fibromatosis(Desmoid tumor)	تومور دسموئید	D48.1
224	Elephantiasis	الفانتیازیس	I89.02
225	Mucolipidosis type IV	موکولیپیدوز نوع چهار	E75.1

ردیف	نام بیماری لاتین	نام بیماری فارسی	کد
226	Myelomeningocele	میلومننگوسل	Q05.9
227	Neuro-Behçet's	نوروبهچت	M35.2
228	Centronuclear myopathy	میوپاتی سنترونوكلئار	G71.22
229	Primary sclerosing cholangitis	کلانزیت اسکلروزان اولیه	K83.0
230	2-hydroxyglutaric aciduria	هیدرو گلوتاریک اسیدوری نوع ۲	E72.80
231	Cerebral dysgenesis	دیس ژنزی مغزی	Q04.8
232	Churg-Strauss syndrome(Eosinophilic granulomatosis with polyangiitis)	سندرم چرگ اشترواس	M30.1
233	Congenital myopathy	میوپاتی مادرزادی	G71.23
234	Dejerine-Sottas syndrome(Charcot-Marie-Tooth disease type 3)	سندرم دزربن-سوتابس	G60.03
235	Gelatinous drop-like corneal dystrophy(GDCD)	دیستروفی های خلفی قرنیه	H18.51
236	Glutaric aciduria	گلوتاریک اسیدوری	E72.3
237	Hennekam syndrome	سندروم هنکم	Q87.85
238	Idiopathic juvenile osteoporosis	استئوپروز ایدیوپاتیک جوانان	M81.5
239	Isolated growth hormone deficiency	کمبود هورمون رشد	E23.0
240	Isovaleric acidemia	ایزو والریک اسیدوری	E71.15
241	Oromandibular dystonia	دیستونی اورومندیبولار	G24.4
242	Papillon-Lefèvre syndrome	سندرم پاپیلون لفور	Q82.8
243	Familial isolated hypoparathyroidism due to agenesis of parathyroid gland	آترزی غده پاراتیروئید	E20.8
244	Prion Infection	عفونت پرايون	A81.9
245	Seckel syndrome	سکل سندروم	Q87.1
246	Single Ventricle Defects	بیماری نقص قلب تک بطی	Q20.4
247	Succinic semialdehyde dehydrogenase deficiency(4-Hydroxybutyric Aciduria)	هیدرو کسی بوتیریک اسیدوری نوع ۴	E72.81
248	Tricuspid atresia	آترزی دریچه سه لختی قلب	Q22.4