ORDIN nr. 762 din 31 august 2007 pentru aprobarea criteriilor medico-psihosociale pe baza cărora se stabilește încadrarea în grad de handicap

În temeiul art. 84 alin. (5) din Legea nr. **448/2006** privind protecția și promovarea drepturilor persoanelor cu handicap, cu modificările și completările ulterioare,

având în vedere prevederile:

- art. 14 din Hotărârea Guvernului nr. **381/2007** privind organizarea și funcționarea Ministerului Muncii, Familiei și Egalității de Şanse;
- art. 7 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. **862/2006** privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății Publice, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul muncii, familiei și egalității de șanse și ministrul sănătății publice emit următorul ordin:

Art. 1

Se aprobă Criteriile medico-psihosociale de încadrare în grad de handicap, prevăzute în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2

Autoritatea Naţională pentru Persoanele cu Handicap, comisiile de evaluare a persoanelor adulte cu handicap şi direcţiile generale de asistenţă socială şi protecţia copilului judeţene, respectiv ale sectoarelor municipiului Bucureşti, vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 3

Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul muncii, familiei și egalității de șanse,

Paul Păcuraru

Ministrul sănătății publice,

Gheorghe Eugen Nicolăescu

ANEXĂ:

CRITERII MEDICO-PSIHOSOCIALE DE ÎNCADRARE ÎN GRAD DE HANDICAP

Publicat în Monitorul Oficial cu numărul 885 din data de 27 decembrie 2007

Forma actualizată la data 23-apr-2019.

CRITERII MEDICO-PSIHOSOCIALE DE ÎNCADRARE ÎN GRAD DE HANDICAP din 31 august 2007

CAPITOLUL 1: FUNCŢIILE MENTALE

I.1.EVALUAREA PERSOANELOR CU DEZVOLTARE INCOMPLETĂ A FUNCŢIILOR MENTALE, ÎN VEDEREA ÎNCADRĂRII ÎN GRAD DE HANDICAP*

PARAMETRI FUNCTION	NALI	1. Evaluarea comportamentului adaptativ, respectiv:
		a) capacitatea de învăţare (QI, memorie, atenţie);
		b) nivelul de dezvoltare bio-psiho-comportamentală (vârsta mentală, nivelul dezvoltării limbajului);
		c) nivelul de autonomie socială.
		2. Instrumente de lucru:
		a) examen psihiatric;
		b) teste psihologice;
		c) scala GAFS (Global Assesment of Functioning Scale).
DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	HANDICAP UŞOR	a) întârzierea mintală ușoară (nivel QI 50-55 până la 70);
		b) scor GAFS 61-80;
		c) prezintă capacitate de comunicare orală și scrisă, dar manifestă o întârziere de 2-3 ani în evoluția școlară, fără ca aceasta să fie determinată de carențe educative, dificultăți de învățare și gândire deficitară. Carențele se manifestă numai în cazul solicitării intelectuale;
		d) se pot antrena în activități simple;
		e) pot desfășura activități lucrative dacă beneficiază de servicii de sprijin.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU**	a) întârzierea mintală ușoară, asociată cu o altă deficiență fizică, senzorială, epilepsie și/sau tulburări comportamentale (care necesită tratament și monitorizare de specialitate);
		b) întârzierea mintală moderată (nivel QI 35-40 până la 50-55);
		c) scor GAFS 51-60;
		d) îşi însuşesc cu dificultate operaţiile elementare, însă pot învăţa să scrie şi să citească cuvinte scurte; au deprinderi elementare de autoservire şi se adaptează la activităţi simple de rutină; au capacităţi de autoprotecţie suficiente, putând fi integraţi în comunitate şi să desfăşoare activităţi lucrative în condiţii protejate.
DEFICIENȚĂ	HANDICAP	a) întârzierea mintală accentuată (nivel QI 20-25 până la 35-40);
ACCENTUATA	ACCENTUAT***	b) scor GAFS 31-50;
		c) adaptarea la situații noi nu se realizează conform vârstei cronologice;
		d) persoana are un ritm de dezvoltare lent, curba de perfecţionare este plafonată, având loc blocaje psihice;
<u> </u>	I.	I

		e) sunt capabili să efectueze sarcini simple sub supraveghere, au nevoie de servicii de sprijin și se pot adapta la viața de familie, comunitate.
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	a) întârzierea mintală profundă (nivel QI sub 20-25);
		b) scor GAFS 21-30 grav, fără asistent personal;
		c) scor GAFS 1-20 grav, cu asistent personal.
		Minimă dezvoltare senzitivo-motorie, reacționează la comenzi simple îndelung executate, au nevoie de asistență permanentă fiind incapabili de autoconducție și autocontrol.

^{*} Se referă la retardul mintal/întârzierea mentală.

Criterii de diagnostic - ICD 10 pentru retardarea/întârzierea mentală:

A.funcţionarea intelectuală generală semnificativ submedie;

B.dificultăți semnificative în funcționarea adaptativă în cel puțin două din următoarele domenii: comunicare, autoîngrijire, familie, aptitudini sociale/relații interpersonale, uz de resursele comunității, autoconducere, aptitudini școlare, ocupație, timp liber, sănătate, securitate;

C.debut înainte de vârsta de 18 ani.

** În funcție de severitatea deficienței asociate se va trece la handicap accentuat sau grav.

*** În funcție de severitatea deficienței asociate se va trece la handicap grav.

	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP UŞOR	a) dezvoltă, de regulă, aptitudini sociale şi de comunicare în timpul anilor preșcolari, au o deteriorare minimă în ariile senzitivo-motorii; b) pot achiziționa cunoștințe școlare corespunzătoare nivelului clasei a VI-a, capătă aptitudini sociale și profesionale adecvate pentru autoîntreținere, pot trăi satisfăcător în societate, dacă nu există o tulburare asociată; c) uneori asociază tulburări de comportament care pot atinge intensitatea unor acte antisociale, adicții de substanțe psihoactive.	a) au nevoie de sprijin pentru inserție socială pe piața muncii pentru a dobândi abilități de trai independent, prin serviciile de consiliere și orientare vocațională/profesională; b) monitorizare de specialitate și măsuri educative în cazul celor cu comportament deviant.
HANDICAP MEDIU	a) pot beneficia de pregătire profesională și, cu supraveghere moderată, pot avea grijă de ei înșiși; b) pot efectua activități lucrative; c) au nevoie de servicii de sprijin.	a) au nevoie de sprijin pentru însuşirea unei meserii, în funcție de abilități/aptitudini; b) implicarea agenției de formare profesională este necesară pentru inserția socială pe piața muncii; c) suport psihoterapeutic pentru cei cu tulburări de comportament, care necesită monitorizare de specialitate.

HANDICAP ACCENTUAT	a) au o dezvoltare psihomotorie redusă;b) pot dobândi deprinderi igienice elementare;c) pot efectua sarcini simple.	a) pot desfășura activități simple; b) au nevoie de sprijin pentru a efectua activitățile pentru care au fost pregătiți.
HANDICAP GRAV	- dependență parțială sau totală de ajutorul altei persoane	- în funcție de rezultatul evaluării complexe și de stabilirea gradului de autonomie personală, pot beneficia de asistent personal.

I.2.EVALUAREA PERSOANELOR CU VÂRSTA CRONOLOGICĂ DE PESTE 18 ANI CU TULBURARE DE SPECTRU AUTIST, ÎN VEDEREA ÎNCADRĂRII ÎN GRAD DE HANDICAP

Tulburarea autistă este o tulburare pervazivă de dezvoltare caracterizată prin: deteriorarea calitativă în interacţiunea socială, deteriorări calitative în comunicare, precum şi patternuri stereotipe şi restrânse de comportament, preocupări şi activităţi. Este de asemenea caracterizată de întârzieri, cu debut înaintea vârstei de 3 ani, în cel putin unul din următoarele domenii:

- interacţiune socială;
- limbaj, așa cum este utilizat în comunicarea socială;
- joc imaginativ sau simbolic.

Relaţiile interpersonale generează anxietate mai ales când interacţionează cu persoane necunoscute. Anxietatea este generată şi de schimbările ambientale. Aceste persoane au abilităţi afective şi cognitive în limite variabile, dar nu au capacitatea de integrare constructivă a funcţiilor mentale, cu rol determinant în formarea de deprinderi interpersonale, necesare stabilirii de interacţiuni sociale.

PARAMETRI FUNCŢIONALI		1. Evaluarea se va centra pe surprinderea gradului de dezvoltare a:
		a) abilităților socioafective;
		b) abilităților cognitive și abilităților dependente de funcțiile executive centrale;
		c) abilităților somatice și motorii.
		2. Instrumente de lucru:
		a) examen psihiatric;
		b) teste psihologice specifice.
DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	HANDICAP UŞOR	a) socializare: afectarea calitativă ușoară a interacțiunii sociale;
		b) limbaj: afectarea calitativă a limbajului expresiv;
		c) autoîntreţinere: afectarea calitativă a abilităţilor de autoîntreţinere;
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	a) socializare: afectarea calitativă moderată a interacţiunii sociale;
		b) limbaj: afectarea calitativă și cantitativă a limbajului expresiv;

		c) autoîntreţinere: afectarea autoîntreţinere.	calitativă și cantitativă a abilitaților de
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ			ativă și cantitativă accentuată interacțiunii ă posibilă într-un mediu controlat;
		b) limbaj: afectarea calitativă receptiv;	și cantitativă a limbajului expresiv și
		c) autoîntreţinere: afectarea autoîntreţinere, cu nevoia de	calitativă și cantitativă a abilităților de ajutor din partea adultului.
DEFICIENŢĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV		ativă și cantitativă severă a interacțiunii mitată la familie, interacțiunea cu mediul ediată de adult;
		b) limbaj: absenţa dezvoltării dezvoltarea limbajului cu afec	limbajului (expresiv şi receptiv) sau ctarea rolului de comunicare;
			pilităților de autoconducere și rea sub supravegherea adultului a autoservire.
	ACTIVIT	ҐĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP UŞOR	a) dezvoltă aptitudini sociale și de comunicare, cu limitare ușoară b) capătă aptitudini profesionale adecvate pentru autoîntreținere		- au nevoie de sprijin pentru inserţie socială pe piaţa muncii pentru a dobândi abilităţi de trai independent prin serviciile de orientare şi consiliere vocaţională/profesională
HANDICAP MEDIU	a) dezvoltă aptitudini sociale și de comunicare, cu limitare moderată		a) au nevoie de sprijin pentru însuşirea unei meserii, în funcție de abilități/aptitudini
	b) capătă aptitudini profesionale limitate și, cu supraveghere moderată, pot avea grijă de ei înșiși c) pot efectua activități lucrative		b) consiliere și orientare profesională pentru inserția pe piața muncii
	d) au nevoie de servic		
HANDICAP ACCENTUAT	a) dezvoltă aptitudini sociale și de comunicare limitate, cu interacțiune socială posibilă într-u mediu controlat		a) pot desfășura activități simple, stereotipe
	b) pot asocia tulburări conduită	afective, emoționale și de	b) au nevoie de sprijin și supraveghere pentru a efectua activități de terapie ocupațională
			c) monitorizare și măsuri educative și terapeutice în cazul celor cu comportament deviant
HANDICAP GRAV	a) integrare socială perturbată, limitată la un grup restrâns de persoane din mediul familial și extrafamilial		- în funcție de rezultatul evaluării complexe și de stabilirea gradului de autonomie personală, pot beneficia de asistent
	b) limbaj cu rol de comunicare restrânsă		personal
	c) pot dobândi deprinderi de autoservire, în condiții de sprijin		
	d) pot efectua sarcini simple		

II.EVALUAREA PERSOANELOR CU REGRESIE (DETERIORARE) A FUNCȚIILOR INTELECTUALE ÎN VEDEREA ÎNCADRĂRII ÎN GRAD DE HANDICAP*

PARAMETRI FUNCŢIONALI		- examen psihiatric;
		- teste psihologice (MMSE, Reisberg);
		- scala GAFS;
		- CT; RMN.
DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	HANDICAP UŞOR	- scor MMSE 21-25;
		- scor GAFS 61-80;
		- deteriorare cognitivă;
		- uită evenimentele recente;
		- ezitare în a răspunde la întrebări.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	- scor MMSE 15-20;
		- scor GAFS 51-60;
		- tulburări de memorie și tulburări psihice de intensitate medie;
		- orientarea se realizează cu dificultate, informațiile slab fixate;
		- deteriorare socială moderată cu dificultăți în activitatea profesională.
DEFICIENȚĂ	HANDICAP	- scor MMSE 10-14;
ACCENTUATĂ ACCENTUA	ACCENTUAT	- scor GAFS 31-50;
		- deteriorare severă în funcționarea socială, profesionala și familială;
		- uitarea conversației recente, a evenimentelor curente;
		- pot să existe modificări marcate ale personalității, afectului și comportamentului;
		- se însoţesc frecvent de halucinaţii, delir, depresie şi anxietate.
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	- scor MMSE <= 9;
		- scor GAFS 21-30 grav fără asistent personal;
		- scor GAFS 1-20 grav cu asistent personal;
		- uitarea numelor celor apropiați și a datelor personale;
		- incapacitate de memorare;
		- deteriorarea judecății, a controlului pulsional;
		- lipsa capacității de autodeterminare și autoservire.

^{*} Se referă la demențe atrofico-degenerative și la cele organice, caracterizate prin alterarea persistentă și progresivă atât a funcțiilor cognitive (memorie, intelect, limbaj, judecată), cât și a celor noncognitive (afectivitate, percepție, comportament). Sindromul demențial apare în boala Alzheimer și în boala cerebrovasculară (demența corticală postinfarcte cerebrale multiple, encefalopatia aterosclerotică subcorticală -

boala Binswanger, forma mixtă), dar şi în alte condiţii medicale care afectează primar sau secundar creierul: boala Pick, boala Creutzfeldt-Jacob, boala Huntington, boala Parkinson, maladia HIV, hidrocefalie, traumatismele cerebrale, tumorile cerebrale. Explorările imagistice confirmă diagnosticul etiologic al afecţiunii, dar există ca numitor comun reducerea populaţiei neuronale, evidenţiată prin atrofia corticală şi/sau subcorticală.

Criterii ICD 10:

- A.Dezvoltarea mai multor deficite cognitive, dintre care obligatoriu:
- a)afectarea memoriei (afectarea capacității de învățare a informațiilor noi sau de evocare a informațiilor învățate anterior);
- b)una (sau mai multe) dintre următoarele tulburări cognitive:
- 1.afazie (tulburare a limbajului);
- 2.apraxie (afectarea abilității de a efectua activități motorii, cu toate că funcția senzorială este indemnă);
- 3.agnozie (incapacitatea de a recunoaște sau de a identifica obiecte, cu toate că funcția senzorială este indemnă);
- 4. perturbarea funcționării executive (planificare, organizare, secvențializare, abstractizare).
- B.Deficitele cognitive menţionate cauzează, fiecare, afectarea semnificativă a funcţionării sociale sau ocupaţionale şi constituie un declin semnificativ faţă de un nivel anterior de funcţionare.
- C.Afectarea memoriei trebuie să fie prezentă, însă, uneori, poate să nu fie simptomul predominant.
- D. Evoluția se caracterizează prin debut gradat și declin cognitiv continuu.
- În procesul evaluării complexe este necesar să fie identificate elemente precum: factorii motivaţionali sau emoţionali (ideaţia delirantă, halucinaţiile, depresia, tulburările de comportament), factori care pot influenţa nivelul general de funcţionare cognitivă, capacitatea adaptativă şi gradul de autonomie personală şi socială a persoanei evaluate. Afazia, cu dificultatea înţelegerii comenzilor sau a exprimării răspunsului corect la o întrebare, poate influenţa interpretarea unei examinări.

Cerința de bază pentru demență este dovada declinului memoriei și a gândirii, declin care să aibă un grad suficient pentru a afecta autonomia personală și socială (capacitatea de autoîngrijire - inclusiv controlul sfincterian - și capacitatea de autoservire, autogospodărire, mobilizare, comunicare).

Evaluarea statusului funcțional și psihoafectiv se realizează avându-se în vedere condiția obligatorie de integritate psihică și mentală a persoanei pentru a fi aptă să

efectueze activitățile de bază și instrumentale ale vieții de zi cu zi, astfel încât este necesar să se identifice următoarele elemente:

a)gradul deteriorării cognitive prin examenul MMSE, raportat la nivelul de studii al persoanei evaluate;

b)gradul funcționalității adaptative sociale prin scala de evaluare clinică și funcțională GAFS;

c)alte elemente care furnizează informații despre contextul sociofamilial în care persoana trăiește.

	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP UŞOR	- Pot desfășura activități suprasolicitări fizice/psihice, în condiții de confort psihic și fizic, în mediu colectiv.	- Sprijin pentru a fi menţinuţi în activitate sau pentru desfăşurarea acesteia la domiciliu ori în colaborare.
HANDICAP MEDIU	- Pot desfășura activități specializate, având nevoie de îndrumare periodică.	- Sprijin pentru a fi menţinuţi în activitate sau pentru desfăşurarea acesteia la domiciliu ori în colaborare.
HANDICAP ACCENTUAT	- Sprijin pentru autoservire, îngrijire, viață socială, autodeterminare.	- Sprijin în desfăşurarea activităților cotidiene și implicare în viața socială prin asigurarea participării la anumite acțiuni preferate.
HANDICAP GRAV	- Dependență parțială sau totală de ajutorul altei persoane.	- În funcție de rezultatul evaluării complexe și de stabilirea gradului de autonomie personală, pot beneficia de asistent personal.

III.EVALUAREA PERSOANELOR CU TULBURĂRI DE PERSONALITATE ÎN VEDEREA ÎNCADRĂRII ÎN GRAD DE HANDICAP*

PARAMETRI FUNCŢIONALI		a) examen psihiatric
		b) examen psihologic: testarea funcțiilor cognitive, afective, a comportamentului și a personalității (prin teste psihometrice și probe proiective)
DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	HANDICAP UŞOR	decompensări de scurtă durată cu frecvență rară (1-2/an), de intensitate nevrotică, cu remisiuni bune, spontan sau sub tratament
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	a) decompensări mai dese (2-3/an), de durată mai lungă, nevrotice, cu exacerbări comportamentale, eventual cu asocierea consumului de substanţe toxice b) tulburările pot fi compensate parţial prin tratament
		b) taiburariie pot ii compensate pargiai priii tratament
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	a) decompensări frecvente (peste 3/an) de intensitate psihotică, eventuale elemente deteriorative, eficiență terapeutică slabă, asociere cu consumul de substanțe toxice
		b) dificultate majoră de relaționare socio-profesională și familială, conflictualitate marcată

Conform ICD 10, personalitatea poate fi descrisă drept configurația pattern-urilor răspunsurilor comportamentale, vizibile în viața de zi cu zi, caracteristică unei persoane, o totalitate care este de obicei stabilă și predictibilă.

- * Se referă la tipurile de tulburări de personalitate (boli structurale-psihopatii):
- a)tulburare de personalitate paranoidă;
- b)tulburare de personalitate schizoidă;
- c)tulburare de personalitate antisocială;
- d)tulburare de personalitate instabil-emoţională
- de tip impulsiv şi
- de tip borderline.

Sunt caracterizate prin:

- 1.controlul incomplet al sferelor afectiv-voliționale și instinctive;
- 2.nerecunoașterea deficitului structural;
- 3.incapacitatea de integrare armonioasă și constantă în mediul social;
- 4.debutul poate fi trasat retrospectiv cel puţin până în adolescenţă.

În practică se întâlnesc aspecte clinice polimorfe care asociază două sau mai multe trăsături dizarmonice realizând tablouri simptomatologice complexe - tulburări de personalitate mixte (polimorfe).

- N.B. În stabilirea deficienței funcționale se vor avea în vedere:
- a)tipul tulburării de personalitate;
- b)frecvența și intensitatea decompensărilor (de tip psihotic);
- c)durata decompensărilor,
- d)răspunsul terapeutic și calitatea remisiunilor;
- e)integrarea socio-comunitară și profesională;
- f)toxicofilia asociată.

	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP UŞOR	- Pot presta orice activitate profesională în funcție de calificare, cu evitarea celor care impun responsabilitate și contact cu publicul.	 Participare fără restricții - activitatea profesională într-un loc de muncă accesibil, având un rol psihoterapeutic important. Monitorizare medico-psihosocială pentru prevenirea decompensărilor de tip psihotic.

HANDICAP MEDIU	 Pot efectua numeroase activități profesionale în funcție de calificare, fără suprasolicitare psihică, într-o ambianță relațională adecvată. Transferul activităților de vârf, de responsabilitate și mai ales decizionale, altor membri ai echipei. 	- Participare cu condiția realizării unui climat profesional tolerant din partea conducerii și a colectivului de muncă, fără tensiuni psihice în scopul inserției profesionale sau menținerii în activități organizate; - Monitorizare medico-psihosocială.
HANDICAP ACCENTUAT	- Pot executa nenumărate activități profesionale în funcție de calificarea însușită sau în curs de formare, fără solicitare psihică accentuată, responsabilități sau contact cu publicul.	- Facilitarea relaţiilor interpersonale în colectivul de lucru, în vederea inserţiei sociale.

IV.EVALUAREA PERSOANELOR CU PSIHOZE MAJORE ÎN VEDEREA ÎNCADRĂRII ÎN GRAD DE HANDICAP*

PARAMETRI FUNCŢIONALI		 examen psihiatric (aprecierea clinică a intensității tulburării psihice şi a prognosticului apropiat al afecțiunii); examen psihologic: testarea funcțiilor cognitive, afective, a comportamentului şi a personalității (prin teste psihometrice şi probe proiective); scala GAFS;
DEFICIENȚĂ UŞOARĂ	HANDICAP UŞOR	- scor GAFS 61-80; În forme clinice reziduale.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	- scor GAFS 51-60; În remisiuni cu dispariția fenomenelor delirante și halucinatorii permițând reluarea activității la un nivel inferior.
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	- scor GAFS 31-50. În formele catatonice, dezorganizate (hebefrenice), paranoide, nediferențiate, necontrolate terapeutic.
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	- Scor GAFS 21-30, grav fără asistent personal. - Scor GAFS 1-20 grav, cu asistent personal. În formele cu evoluție progredientă severă a personalității și a comportamentului, cu potențial antisocial

^{*} Se referă la psihoze majore, care se manifestă prin pierderea capacității de testare a realității, de obicei cu halucinații, deliruri sau tulburări de gândire și pierderea limitelor egoului:

- a)schizofrenie (debut până la împlinirea vârstei de 35 de ani, cu persistența simptomelor timp de cel puţin 6 luni, conform ICD 10);
- b)alte psihoze majore cu debut precoce (copilărie-adolescență): tulburarea schizoafectivă de tip depresiv sau de tip bipolar, psihoze afective (depresia majoră cronică, tulburarea afectivă bipolară);

- c)psihoze grefate pe o întârziere mentală, indiferent de gradul acesteia și de vârsta solicitantului;
- d)psihoze la care se asociază o tulburare de personalitate (structurală);
- e)psihoze majore, indiferent de vârstă, la persoane fără venituri.
- N.B: La evaluarea gradului de handicap în schizofrenie se vor avea în vedere:
- a)forma clinică: catatonică, hebefrenică, paranoidă, nediferenţiată, reziduală, simplă; b)tipul de evoluţie:
- cronică, cu sau fără episoade de acutizare;
- în remisiune (când o persoană cu schizofrenie nu mai prezintă niciun semn de tulburare);
- c)cooperarea la monitorizarea medicală și eficiența acțiunilor psihoterapeutice;
- d)climatul familial și socioprofesional;
- e)spitalizări frecvente, instituţionalizare.

	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP UŞOR	 Pot presta activități în condiții de confort psihic şi fizic din punct de vedere al ambianței relaționale şi materiale. Sunt contraindicate activitățile care implică suprasolicitare psihică, stresante şi cu responsabilitate ridicată. 	 Sprijin pentru menţinerea în activitate, activităţi organizate, accesibile. Monitorizarea medico-psihosocială la serviciul teritorial de psihiatrie.
HANDICAP MEDIU	 Pot desfăşura activităţi, cu program integral sau parţial, în acelaşi loc de muncă. Schimbarea locului de muncă se va face numai dacă acesta este corespunzător din punctele de vedere ale solicitării psihice şi al relaţiilor interpersonale. Evitarea profesiunilor cu risc de acutizare a tulburării. 	 Sprijin pentru menţinere în acelaşi loc de muncă sau pentru eventuala schimbare a locului de muncă. Facilitarea relaţionării interpersonale în colectivul de lucru. Sprijin pentru monitorizarea medicopsihosocială.
HANDICAP ACCENTUAT	 Nu pot desfăşura activități profesionale organizate, indiferent de natura şi nivelul de solicitare. Eventual activități în secții de ergoterapie-terapie ocupațională, cu rol psihoterapeutic. Au afectată parțial capacitatea de autodeterminare şi autoservire. Nu necesită supraveghere permanentă din partea altei persoane. 	 Sprijin familial pentru respectarea tratamentului de specialitate, cooperare la activitățile de psihoterapie sau/şi terapie ocupațională. Asigurarea unui climat comunitar şi familial de înțelegere, sprijin, fără factori stresanți psihoafectivi.

HANDICAP GRAV	- Dependență parțială sau totală de ajutorul altei persoane.	- În funcție de rezultatul evaluării complexe și de stabilirea gradului de autonomie personală, poate beneficia de asistent personal.

CAPITOLUL 2: Funcțiile senzoriale

SECŢIUNEA 1: I. Evaluarea persoanelor cu afectarea funcţiilor vizuale în vederea încadrării în grad de handicap*

PARAMETRI FUNCTIONALI	DEFICIENȚA MEDIE	DEFICIENȚA ACCENTUATĂ	DEFICIENȚA GRAVĂ
	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
vederii) mono-binoculară (cu	optimă la ochiul cel mai bun	(2 m) la ochiul cel mai bun	VAO < 1/25 sub (0,04) (2 m) cecitate relativă VAO = pmm, pl, fpl = cecitate absolută VAO < 1/25 până la 1/50 - grav fără asistent personal VAO <= 1/50 (0,02) (n.d. la 1 m) - grav cu asistent personal

ጥ

1.În afecţiunile cronice primar şi secundar oculare, inflamatorii, heredodegenerative, degenerative, traumatice, tumorale, vasculare cu evoluţie cronică-progresivă sub tratament specific sau cu sechele morfofuncţionale; vicii de refracţie (miopie forte; fortisima: 14-15D; hipermetropie medie +3D -+6D; forte >+6D), de acomodare, nistagmusul.

Nu se încadrează în grad de handicap persoane cu vicii de refracție dacă acuitatea vizuală cu corecție optică este bună și câmpul vizual în limite normale.

- **2.**Nu se încadrează în grad de handicap persoane cu afecțiuni reversibile prin tratament medical sau chirurgical, ca de exemplu, cataracta neoperată, cu şanse de recuperare a vederii prin intervenție chirurgicală. Evaluarea se va face numai după intervenția chirurgicală, dacă este cazul. Cazurile speciale, în care intervenția pentru cataractă este inutilă, de exemplu pacienții cu cataractă, dar fără simţ luminos etc., vor fi certificate de minimum 2 oftalmologi.
- **3.**Ochiul unic, chiar cu vedere normală, se poate încadra în grad de handicap accentuat, timp de 12 luni de la pierderea ochiului vederii congener. Ulterior încadrarea se realizează în raport cu deficiența vizuală, conform tabelului.
- **4.**Acuitatea vizuală și câmpul vizual sunt singurele criterii de încadrare într-un grad de handicap, din punct de vedere oftalmologic (pentru creșterea acurateței sunt necesare două referate de specialitate).

PARAMETRI FUNCŢIONALI	DEFICIENȚA MEDIE	DEFICIENȚA ACCENTUATĂ	DEFICIENȚA GRAVĂ
	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
Câmp vizual (manual) la ochiul cel mai bun Câmp vizual computerizat**	Redus concentric în jurul punctului de fixație la 30-40 grade la ochiul cel mai bun	Redus concentric în jurul punctului de fixație la 10-30 grade	Tubular, în jurul punctului de fixație sub 10 grade
Percepţia luminii la stimuli vizual Potenţiale vizuale evocate (PEV). Electroretinograma (ERG)***	Normal	Potențiale modificate Retina încă funcțională	Lipsă percepție luminoasă Traseu stins Retina nefuncțională

^{**}Câmpul vizual computerizat oferă relaţii privind sensibilitatea retinei cu modificări specifice structurii funcţiilor vizuale afectate efectiv (are programe prestabilite în funcţie de diagnosticul clinic).

***PEV și ERG sunt utilizate în aprecierea stării funcționale a retinei (teste obiective).

	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP MEDIU	Profesiuni care nu comportă periclitate oculară sau suprasolicitare vizuală	Fără restricții
	NU permis de conducere de orice tip, conform legislaţiei din domeniu	
HANDICAP ACCENTUAT	Limitări în orientarea spaţială, în acomodarea la trecerea de la lumină la întuneric și invers Profesiuni care nu comportă periclitate oculară sau suprasolicitare oculară INTERZIS permis de conducere de orice tip conform legislaţiei din domeniu	Optimizarea condițiilor de mediu (luminozitate, contrast) Dispozitive de corecție optică
HANDICAP GRAV	Dificultăți majore de orientare în spațiu Pot desfășura activități lucrative	Adaptarea trecerilor de pietoni de pe străzile şi drumurile publice conform prevederilor legale, inclusiv marcarea prin pavaj tactil
	Dependență parțială sau totală de asistența specializată	Montarea sistemelor de semnalizare sonoră și vizuală la intersecțiile cu trafic intens
	INTERZIS permis de conducere de orice tip, conform legislaţiei din domeniu	Câinele-ghid care însoţeşte persoana cu handicap grav are acces liber şi gratuit în toate locurile publice şi în mijloacele de transport
		Sisteme informatizate adaptate, tehnologie asistivă
		În funcție de rezultatul evaluării complexe, persoana poate fi încadrată în grad de handicap grav cu asistent personal, în situația în care are pierdută total capacitatea de autoservire, autoîngrijire și autogospodărire și necesită sprijin permanent sau grav fără asistent personal, atunci

	când necesită sprijin parțial pentru unele activități cotidiene

SECŢIUNEA 2: II. Evaluarea persoanelor cu afectarea funcţiilor auditive în vederea încadrării în grad de handicap*

PARAMETRI FUNCȚIONALI		Audiometrie subiectivă tonală liminară, audiometrie vocală, potențiale evocate auditive precoce, impedansmetrie și otoemisiuni acustice
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	Pierdere auditivă bilaterală între 41-70 dB, protezabilă
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	Pierderea auditivă peste 70 dB care se protezează greu, asociată cu tulburări psihice și de limbaj
		Surditate congenitală sau dobândită înaintea achiziționării limbajului însoțită de mutitate (surdocecitate cu demutizare slabă/nulă), cu pierdere peste 90 dB (surdități profunde și cofoze).

^{*}În afecțiunile cronice auditive de cauză diversă: inflamatorie, infecțioasă, toxică, vasculară, heredodegenerativă, traumatică, tumorală - congenitale sau dobândite precoce - copilărie/adolescență - însoțite de hipoacuzie - tip transmisie, neurosenzorială, mixtă, protezabile sau neprotezabile ori cu surditate (cofoză), cu sau fără tulburări de comunicare (surdomutitate-surdocecitate).

Evaluarea complexă va fi centrată pe aprecierea capacității de comunicare și relaționare socială și identificarea tulburărilor psihice și de limbaj

	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP MEDIU	Nu sunt recomandate activități ce implică siguranța altor persoane - conducerea unor vehicule de mare tonaj, autobuze, microbuze, avioane, trenuri etc sau activități operative în profesii ce necesită standarde de auz - poliție, armată, aviație etc.	Protezare auditivă
HANDICAP ACCENTUAT	Nu sunt recomandate activități ce implică siguranța altor persoane - conducerea unor vehicule de mare tonaj, autobuze, microbuze, avioane, trenuri etc sau activități operative în profesii ce necesită standarde de auz - poliție, armată, aviație etc., activități de comunicare cu publicul, telecomunicații.	Asigurarea unor sisteme optice de semnalizare înlocuindu-le pe cele sonore Protezare auditivă Asigurare de interpreţi mimicogestuali în instituţiile publice

OBSERVATII:

În cazul deficienței auditive există atât afectare cantitativă, cât și calitativă a sistemului auditiv, de aceea, protezarea auditivă are limitări în unele situații, precum cele legate de localizarea spațială sonoră sau înțelegerea vorbirii în zgomot. De asemenea, o persoană cu handicap auditiv protezată depinde de integritatea și funcționarea unui dispozitiv electronic, a cărui continuitate în funcționare este supusă imprevizibilului.

SECŢIUNEA 3: III. Evaluarea persoanelor cu afectarea funcţiilor vestibulare în vederea încadrării în grad de handicap*

PARAMETRI FUNCŢIONALI		Evaluarea reflexelor:	
		- vestibuloocular prin ENG - electronistagmografie - sau VNG - videonistagmografie;	
		- vestibulospinal - posturografie dinamică computerizată sau craniocorpografie.	
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	Diferența între cele două vestibule la probele provocate depășește 30%.	
		Nistagmus spontan prezent sau deviații nete.	
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	Afectare vestibulară obiectivată prin teste Ortostatismul este posibil dar dificil de menţinut, tulburări funcţionale echivalente cu 60-80%.	
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	Afectare vestibulară obiectivată prin teste	
		Ortostatismul este imposibil în criză, însoțit de tulburări vegetative.	
		Probele spontane și provocate (dacă se pot practica) sunt pozitive.	
		Tulburări funcționale echivalente cu 80-100%	
		Pentru perioade limitate de 6-12 luni, în funcție de durată și reversibilitatea tulburărilor majore de echilibru la acțiunile de recuperare	

^{*}În afecțiunile cronice vestibulare, precum și ale căilor acestora sau în contextul unor afecțiuni neurologice, congenitale ori contractate precoce.

NOTE:

În general tulburările vestibulare periferice au un caracter pasager, tranzitoriu.

Tulburările de echilibru survin când există o diferență funcțională mai mare de 20-30% între cele două vestibule.

	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP MEDIU	Locuri de muncă: nu pot conduce vehicule, avioane, echipamente industriale.	Restricție pentru activitățile care se desfășoară la înălțime sau în mișcare
HANDICAP ACCENTUAT	Permise activități statice	Adaptarea locului de muncă, astfel încât să nu fie suprasolicitată postura ortostatică sau să o faciliteze prin mijloace suplimentare de sprijin etc.
HANDICAP GRAV	Sprijin pentru autoservire, îngrijire și autogospodărire în activitățile de bază ale vieții de zi cu zi pentru perioada în care ortostatismul și mobilizarea nu se pot realiza.	Necesită asistență de specialitate În funcție de rezultatul evaluării complexe, persoana poate fi încadrată în grad de handicap grav cu asistent personal, în situația în care are pierdută total capacitatea de autoservire, autoîngrijire și autogospodărire și necesită sprijin permanent sau grav fără asistent personal, atunci când necesită sprijin parțial pentru unele activități cotidiene.

) La capitolul 2 "Funcțiile senzoriale", la punctul III "Evaluarea persoanelor cu afectarea funcțiilor vestibulare în vederea încadrării în grad de handicap", rândul 4 se modifică și va avea următorul cuprins:

DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	Afectare vestibulară obiectivată prin teste	
		Ortostatismul este imposibil în criză, însoțit de tulburări vegetative.	
		Probele spontane și provocate (dacă se pot practica) sunt pozitive.	
		Tulburări funcționale echivalente cu 80-100%	
		Pentru perioade limitate de 12 luni, în funcție de durată și reversibilitatea tulburărilor majore de echilibru la acțiunile de recuperare	

CAPITOLUL 3: FUNCȚIILE FONATORII ȘI DE COMUNICARE VERBALĂ

EVALUAREA GRADULUI DE HANDICAP ÎN AFECTAREA VOCII*

PARAMETRI	DEFICIENȚA UȘOARĂ	DEFICIENȚA MEDIE	DEFICIENȚA ACCENTUATĂ
FUNCŢIONALI	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT
 Examen ORL Examen laringoscopic Examen histopatologic Probe ventilatori Anchetă 	 Disfonie izolată (răgușeală); Voce bitonală (pareză coardă vocală - recurenţială, unilaterală) 	Diplegie recurenţială în poziţie de abducţie sau aducţie (cu păstrarea vocii dar cu tulburări de respiraţie), în funcţie şi de specificul profesiunii (profesionişti ai vocii)	- Traheostomă permanentă fără laringectomie Traheostomă cu laringectomie, determinată de procese maligne sau zdrobirea laringelui Ablaţia laringelui cu traheostomă permanentă şi lipsa crigmofonatiei, cu tulburări de vorbire, de ventilaţie şi, eventual, de nutriţie, ţinând seama de cauza care a determinat afectarea structurală.

- * Se referă la tulburările fonatorii determinate de afectarea laringelui, cauzate de:
- stenoze post traumatice,
- pareze sau paralizii (corzi vocale n. recurenţiali),
- procese tumorale benigne, maligne,
- procese inflamatorii cronice, trenante sau repetitive.

Funcția fonatorie poate fi tulburată începând cu cavitatea bucală (stomatolalie) și până la organul fonator principal, laringele, sub formă de:

- voce bitonală în paralizie recurențială,
- disfonie prin formaţiuni tumorale,
- afonie consecutivă ablației laringelui.

Cuantificarea tulburărilor fonatorii se face în raport de inteligibilitatea vocii de la ușoară și până la accentuată, când este vorba de afonie.

În stabilirea gradului de handicap se vor avea în vedere și:

- specificul profesiei (profesioniști ai vocii),
- efectul terapiei,
- eventualele recidive (nodului corzi vocale, polipi recidive tumorale benigne sau malignă).

NB Funcțiile mentale ale limbajului, de articulare, tulburările de limbaj vorbit - mutitatea, limbaj slab cu toate încercările de reeducare (labiolectura) sunt prevăzute la capitolele respective.

	ACTIVITĂȚI - LIMITĂRI*	PARTICIPARE - NECESITĂŢI*
HANDICAP UŞOR	Orice activitate profesională fără suprasolicitare fizică mare, în condiții de microclimat adecvat, fără variații termice, mediu prea rece sau prea cald sau uscat, fără curenți de aer, umezeală.	Asigurarea unui loc de muncă cu solicitare redusă, în condiții de microclimat, fără variații termice, curenți de aer, prea umed.
HANDICAP MEDIU	Orice activitate profesională fără suprasolicitare fizică mare, în condiții de microclimat adecvat, fără variații termice, mediu prea rece sau prea cald sau uscat, fără curenți de aer, umezeală. Pentru profesioniști ai vocii (profesori, avocați, soliști, cântăreți vocali s.a.), schimbarea locului de muncă fără solicitarea vocei, în condiții favorabile de microclimat - condiții ambientale la locul de muncă sau profesiei.	Asigurarea unui loc de muncă cu solicitare redusă în condiții de microclimat, fără variații termice, curenți de aer, prea umed. Monitorizare medicală la serviciul de ORL, tratament adecvat.
HANDICAP ACCENTUAT	Au capacitatea de autoservire și autoîngrijire conservate.	Monitorizare medico-psiho-socială la serviciul ORL, de logopedie, și psihologie teritorială. Sprijin familial și eventual comunitar pentru unele activități (de autogospodărire).

^{*} În principiu, afectarea vocii pentru anumite profesii și locuri de muncă poate fi hotărâtoare, în timp ce, în altele, unde nu există mesaj vorbit, munca se poate desfășura normal.

CAPITOLUL 4: FUNCŢIILE SISTEMULUI CARDIOVASCULAR, HEMATOLOGIC, IMUNITAR ȘI RESPIRATOR

SECȚIUNEA 1: A. FUNCȚIILE SISTEMULUI CARDIOVASCULAR

I.EVALUAREA GRADULUI DE HANDICAP ÎN AFECTAREA FUNCȚIILOR INIMII*

PARAMETRI FUNCŢIONALI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENŢĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV

- EKG de repaus;	IC Nyha I	IC Nyha II	IC Nyha III	IC Nyha IV
	- Persoana este asimptomatică în timpul activității uzuale sau/și profesionale; - Tulburări de ritm și conducere minore, influențate de tratamentul specific.	- Persoana este asimptomatică în condiții de repaus, efectuează activități zilnice uzuale, dar nu poate face eforturi fizice prelungite; - Tulburări de ritm sau/și de conducere repetitive care necesită tratament susținut continuu la care toleranța de efort este limitată de apariția tulburărilor funcționale la eforturi de intensitate mare sau medie.	- Persoana prezintă simptome limitatoare de prestare a activității zilnice de întreținere, prezintă semne de ICC corectabile sub tratament; - Cardiostimulare eficientă cu tulburări funcționale la eforturi mici, chiar și în repaus; - Aritmii ES ce nu pot fi controlate prin tratament și induc tulburări hemodinamice manifeste accentuate în efort.	- Persoana este simptomatică în repaus, apar semne de ICC, gradul de afectare cardiacă între 85-100%, ireversibilă la tratament; - Tulburări de ritm şi de conducere grave, neinfluenţate de tratament - Cardiostimulare ineficientă.

- *1.În afectarea primară a funcției contractile a inimii:
- Cardiomiopatiile primare, primitive sau idiopatice:
- CMP dilatativă sau congestive,
- CMP hipertrofică sau obstructive,
- CMP restrictivă sau obliterantă,
- 2.În afectarea secundara a funcției contractile a inimii:
- Angiopatii congenitale cianogene sau necianogene operate sau neoperate cu insuficiență cardiacă cronică clinic manifestată:
- DSA, DSV, Coarctaţie aortă Stenoză de aortă, Stenoză de arteră pulmonară asociată cu DSV,
- Tetralogia Fallot, transpoziții de vase mari,
- Atrezia de tricuspidă, anomalia Ebstein.
- Valvulopatii: de etiologie diversă, complicate sau decompensate neoperate sau operate (protezate), contractate precoce.
- 3.În afectarea ritmului și conducerii cardiace:
- Tulburări de ritm şi de conducere persistente şi severe contractate precoce (purtător de pacemaker).
- 4. Complicații post-transplant cardiac.

	ACTIVITĂȚI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP UŞOR	Orice activitate profesională	Participare fără restricții
HANDICAP MEDIU	Orice activitate profesională care nu necesită efort fizic mare.	Nu se pot adapta la efort fizic de intensitate mare și durată.
HANDICAP ACCENTUAT	Limitarea capacității de adaptare la efort fizic (profesional și casnic)	Măsuri de adaptare a utilajelor pentru reducerea efortului fizic necesar, evitarea poziției forțate în muncă, deplasării posturale pe distanțe mari pe plan înclinat, urcarea de scări.
HANDICAP GRAV	Limitare majoră a capacității de autoîngrijire și autogospodărire, de menținere a stării de sănătate, de comunicare și participare la viața de familie.	Necesită asistent personal.Necesită servicii specializate.

- II. Evaluarea gradului de handicap în afectarea funcţiilor arterelor legate de fluxul sanguin
- a.Construcția și/sau obstrucția arterială (arteriopatii obliterante) trombangiopatii obliterante boală Buerger
- b.Angineuropatii primare (boală Raynaud)*
- **c.**Limfedemul primar** şi secundar***, stadiile 2 şi 3 OMS

PARAMETRI FUI	NCTIONALI	- examen Doppler;		
		- RMN;		
		- angiografia cu substanță de contrast;		
		- pletismografia prin impedanţă.		
		N.B. Pentru arteriopatii;		
		1.evaluare în funcție de gradul de ischemie periferică, modul de apariție a claudicâției intermitente și intensitatea tulburărilor ischemico-necrotice;		
		2.evaluare după clasificarea Leriche-Fontaine;		
		3.evaluare după indicele gleznă/braţ;		
		4.scorADL, IADL.		
DEFICIENȚA UȘOARĂ	HANDICAP UŞOR	Arteriopatie obliterantă stadiul IIa și stadiul IIb cu claudicație intermitentă sau constricția arterială evaluată prin metode de laborator (parametri funcționali)		
OJONIA	OŞOK	Indicele gleznă/braţ 0.6-0,8		
		Arteriopatie obliterantă stadiul III cu claudicație intermitentă în repaus, dureri în decub Indicele gleznă/braț < 0,6		
DEFICIENTA MEDIU Arteriopatie obliterantă stadiul IV cu amputație gambă unilaterală protezată, proteză funcțională. Pentru o perioadă limitată, în vederea adaptării la proteză se stabileşte handicap accentuat. Boala Raynaud cu crize vaso-spastice frecvente, cu dureri, cian degetelor mâinii și parestezii Limfedemul primar/secundar cu deformarea unilaterală globală a membrului superior sau inferior				

		Arteriopatie obliterantă stadiul IV cu:
		- amputație coapsă - bont greu protezabil sau neprotezabil ori cu proteză nefuncțională;
		- amputație de coapsă (bont mai mic de 6 cm) greu/neprotezabilă, dezarticulație coxofemurală;
		- amputație bilaterală a membrului pelvin de la nivelul gambelor protezate, proteze funcționale;
DEFICIENTA ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	- amputație unilaterală de membru pelvin neprotezată ori cu proteză nefuncțională asociată cu reducerea funcționalității membrului pelvin controlateral sau a unui membru toracic prin diferite afecțiuni neurologice, osteoarticulare etc. Se stabilește handicap accentuat sau grav în raport cu gradul afectării autonomiei personale.
		Arteriopatie obliterantă stadiul IV cu amputație de gambă unilateral neprotezată, cu tulburări trofice cutanate la membrul contralateral Angioneuropatiile primare (boală Raynaud) forme avansate
		Limfedemul primar sau secundar bilateral cu deformare globală a membrului superior sau inferior, cu tulburări accentuate de manipulație, gestualitate, statică și mers
		Arteriopatie obliterantă stadiul IV cu:
	HANDICAP GRAV	- amputație a ambelor coapse (imposibilitatea realizării ortostatismului fără cârje);
		- lipsă prin dezarticulație/amputație a unui membru pelvin, asociată cu anchiloza sau plegia membrului pelvin opus;
BETTOTENTA		- lipsă prin dezarticulație sau amputație a unui membru pelvin, asociată cu amputație/dezarticulație sau plegie de membru toracic;
DEFICIENTA GRAVĂ		- amputația membrului toracic unilaterală cu reducerea prehensiunii contralateral de cauze diverse; afectări neurologice, osteoarticulare, limfedem etc.;
		- amputație a ambelor membre toracice (de la diferite niveluri) cu/fără redori strânse ale articulațiilor, cu imposibilitatea realizării gestualității profesionale și uzuale.
		- Limfedemul primar/secundar, stadiul 3 OMS, cu deformare globală bilaterală a membrelor superioare cu tulburări grave de manipulație sau uni/bilaterală a membrului inferior, asociat cu deficit motor datorat unor afectări neurologice, osteoarticulare, obezitate morbidă, care determină tulburări grave de statică/mers/transferuri posturale.
<u>-</u>		•

^{*} Caracterizate prin spasm al arteriolelor de la nivelul degetelor şi, ocazional, al altor extremități, prag scăzut pentru aplicații reci sau orice cauză tare activează simpaticul sau eliberarea de catecolamine.

În formele severe se pot forma tromboze ale articulațiilor mici, care pot favoriza apariția de necroze cu amputații (pierderi tisulare) (a nivelul falangelor degetelor, mai rar la police.

Afectează mai ales sexul feminin.

Patogenia este incertă.

** Caracterizat prin acumularea excesivă de lichid limfatic și tumefierea țesutului cutanat din cauza obstrucției, distrugerii sau hiperplaziei vaselor limfatica. Mai frecventă la femei și de obicei unilateral.

Edem difuz, cu deformarea membrului inferior sau superior în fazele înaintate, fără modificări cutanate sau semne de insuficiență venoasă.

Poate surveni la naștere, în adolescență sau mai târziu, pe parcursul vieții.

*** Elefantiazis primar/secundar, cu afectare gravă a realizării gestualității, manipulației și locomoţiei/transferurilor posturale.

Există mai multe sisteme de stadializare a limfedemului, cel mai utilizat fiind cel al OMS, cu următoarele stadii:

- 1.reversibil spontan;
- 2.ireversibil spontan;
- 3.elefantiazis.

SECŢIUNEA 2: B. FUNCŢIILE SISTEMULUI HEMATOLOGIC

De reţinut:

- În afecțiunile care evoluează în pusee, evaluarea se va face în perioadele de remisiune, luându-se în considerare însă, ca element important, frecvenţa şi durata episoadelor acute (confirmate prin documente medicale).
- Se va ţine seama de posibilitatea tratamentului, durata acestuia, efectele produse şi persistenţa lor în timp.
- Evaluarea funcțională se face la 6 12 luni.
- În situația aplicării tratamentului citostatic, imuno-supresor și radioterapeutic, în evaluare se vor avea în vedere atât efectele nefavorabile ale acestora cât și tulburările funcționale determinate de afecțiunea hematologică propriu-zisă.
- În caz de transplant de măduvă osoasă, evaluarea se va face la 6 luni de la realizarea transplantului.
- ■I.EVALUAREA GRADULUI DE HANDICAP ÎN ANOMALII ALE CELULELOR HEMATOPOETICE (FUNCȚIILOR DE PRODUCERE A SÂNGELUI ȘI ALE MĂDUVEI OSOASE)*
- *1.Leucemii acute
- 2.Leucemia granulocitară cronică
- 3.Leucemia limfoidă cronică
- 4. Policitemia vera (Boala Vaquez)
- 5. Trombocitemia hemoragică
- 6. Mielofibroza cu metaplazie medulară
- 7. Sindromul mielo-displazic

8. Anemiile aplastice

1.Leucemii acute**

**a)Proliferare malignă a celulelor hematopoetice, caracterizată prin oprirea lor în diferențiere și maturație, asociată sau nu cu trecerea celulelor blastice în sângele periferic.

Caracterul esenţial (major) de diagnostic = prezenţa de celule blastice peste 30% din totalul celulelor medulare la puncţie sau biopsie osoasă.

b)Intensitatea deficienței funcționale este determinată de caracterul malign al bolii, de anemia însoțitoare, de hemoragii, de infecții, precum și de alte complicații ca: meningita leucemică, infiltrate craniene, pulmonare sau nefropatia urică.

PARAMETRI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
FUNCŢIONALI	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
- hemoleucograma completă - frotiu de sânge periferic - mielogramă - acid uric - creatinină - computer tomograf - lichid cefalorahidian (LCR) - transaminaze	În remisiunile durabile de 4-5 ani, sub rezerva verificărilor funcționale, anual	În remisiunile durabile sub 4-5 ani	- Afecţiune evolutivă cu complicaţii şi răspuns nesatisfăcător la tratament Recădere după 3-4 ani (recădere rezistentă la tratament).	În formele accentuate care determină imobilizarea și pierderea capacității de autoservire, prin complicații grave, ireversibile

2.Leucemia granulocitară cronică*

- *a)Afecţiune neoplazică hematologică din grupa bolilor mieloproliferative cronice, caracterizată prin creşterea excesivă a granulocitelor;
- b)Are o evoluție medie de 4 ani, dar supraviețuirea poate atinge 15-20 de ani;
- c)Remisiunile în faza cronică produse de tratament, au durate de luni și ani;
- d)Deficiența este determinată de caracterul malign, de complicații (hipersplenism, splină tumorală cu fenomene de compresiune abdominală, infarcte splenice, hemoragii, infecții s.a.)

PARAMETRI DEFICIENȚĂ UȘOARĂ DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
--	--------------------------	------------------

	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
- Clinic:	În formele uşoare cu remisiuni de lungă	În formele cu evoluție lentă, cu remisiuni	În faze accentuate și de metamorfozare	În faza blastică (finală) - ca în leucemiile acute
- splenomegalie;	durată, clinice și	trecătoare dar	blastică cu complicații	- ca in leucenille acute
- hepatomegalie (uşoară);	citologice.	repetate, cu complicații moderate (litiază renală)	severe, leucocitoză care nu răspunde la tratament	
- dureri osoase.				
- Paraclinic:				
- hemoleucogramă: leucocitoză marcată cu deviere la stânga				
- anemie în grad variabil;				
- mielogramă: măduvă hiperplazică, predominând granulocitară;				
- acid uric, creatinină;				
- ecografie renală (abdominală)				
- examen citogenetic.				

3.Leucemia limfatică cronică*

*Este o afecțiune primară a țesutului limfatic în care se produce acumularea și proliferarea unei clone maligne de limfocite blocate în maturație.

PARAMETRI FUNCȚIONALI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ
	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT
- Clinic:	În stadiul 0 sau I, când		În leucemia limfatică
- transpiraţii nocturne,	apar adenopatii, evoluţie staţionară pe timp	hepatomegalia sau/şi splenomegalia cu	cronică stadiul III și IV cu anemie < 11 gr% Hb,
- astenie fizică,	îndelungat, răspuns favorabil la tratament.	remisiuni de minimum 3 ani sub tratament.	hematocrit sub 33%, trombocitopenie (sub
- scădere ponderală,			100.000 mmc), cu răspuns terapeutic slab și
- adenopatii,			prognostic nefavorabil.
- hepato-splenomegalie.			
- Paraclinic:			
- hemoleucogramă: limfocitoză > 30.000 mmc			
- mielogramă: infiltrații limfocitare în măduva osoasă ce depășesc 30% (criteriu major),			

- electroforeza proteine și test Coombs.		

4. Policitemia vera (Boala Vaquez)*

*Este o afecțiune hematologică (din cadrul bolilor mieloproliferative) caracterizată prin proliferarea excesivă a celulelor din seria roșie

Evoluează în trei faze

- faza policitemică în care sunt posibile remisiuni clinice și citologice până la 20 ani,
- faza de metaplazie mieloidă postpolicitemică,
- faza de leucemie acută postpolicitemică.

PARAMETRI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
FUNCŢIONALI	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
- Clinic: - splenomegalie; - hepatomegalie; - HTA - examen neurologic - Paraclinic: - hemogramă completă: - nr. hematii - Hb gr. % - nr. leucocite - nr. trombocite - HT - mielogramă sau/şi - puncţie osoasă - teste de coagulare - ecografie cardiacă - saturaţia cu O2 a Hb din sângele arterial (dacă este cazul) - eritropoietină serică sau urinară	În faza policitemică în remisiune clinica și citologică, cu HT între 40 - 45%, trombocite sub 400.000 mmc	În faza policitemică fără remisiune, cu complicații moderate (HTA, hemoragice sau tromboze reduse), cu HT de 50%, cu splenomegalie moderata, cu saturație de HbO2 normală, cu trombocitoză peste 400.000 mmc și leucocitoză peste 12.000 mmc/	În faza policitemică cu sechele persistente prin complicații trombotice (neurologice, cardiace, hepatice) sau în faza de metaplazie, postpolicitemică, cu splenomegalie tumorală, fibroză medulară extinsă, tablou sangvin cu leucoeritroblasti, masă eritrocitară normală sau scăzută.	În metaplazia mieloidă postpolicitemică și de leucemie acută cu complicații severe neurologice sau cardiace, care împiedica autoservirea.

5. Trombocitemie hemoragică esențială sau primară*

- *a)Este o anomalie hematologică (din bolile mieloproliferative cronice) caracterizată prin proliferare megacariocitelor, ceea ce conduce la creșterea numărului de trombocite în sânge.
- b)Diagnosticul se pune pe:
- trombocite > 600.000/mmc
- masa eritrocitară normală, bazofilie prezentă
- splenomegalie

Se pot obţine, prin tratament, remisiuni pe durate variabile.

PARAMETRI FUNCŢIONALI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ
	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT
 nr. trombocite = crescute mai mult de 600.000/mmc, fără o cauză identificabilă (infecţie, neoplasm sau hematologice); mielograma = hipercelulară cu hiperplazie megacariocitară; masa eritrocitară normală (sub 36 ml/kg corp la B şi sub 32 ml/kg corp la F); absenţa fibrozei extinse a măduvei; splenomegalie, în evoluţie atrofie splenică; agregate trombocitare. 	În faze de remisiune clinică și hematologică cu trombocite de 400.000 mmc.	În formele cu complicații trombotice și/sau hemoragice remise și cu remisiune citologică (trombocite 400.000 mmc) cu splenomegalie moderată.	În formele cu complicații trombotice și/sau hemoragice severe, cu sechele persistente, cu trombocitoză peste 600.000 mmc, rezistente la tratament.

- 6. Mielofibroză cu metaplazie mieloidă*
- *a)Este o afecțiune neoplazică, hematologică din grupa bolilor mieloproliferative cronice, caracterizată prin:
- Hiperproducție de celule hematopoetice;
- Hiperproducție de celule stromale (fibroblaști).
- b)Supraviețuirea este, în medie, de 5-7 ani, cu limite între 1-20 ani.

PARAMETRI FUNCŢIONALI	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ
	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT
- splenomegalie moderată sau gigantă; - hemogramă (Hb scăzută, Ht scăzut, reticulocitoză, nr. leucocite normal sau scăzut, formula leucocitară deviată la stângă și bazofilie) frotiu sânge-hematii «în picătură»;	complicaţii.	În faza de insuficiență medulară cu pancitopenie, cu sindrom anemic, hemoragic și infecțios.

 În fazele avansate = insuficienţa medulară = pancitopenie cu: - Sindrom anemic - Sindrom infecţios - Sindrom hemoragic. - Acid uric; - Creatinină; - Sideremie 		nă (biopsie medulară din creasta iliacă: tablou olastic și mielofibroză);
- Sindrom infecţios- Sindrom hemoragic.- Acid uric;- Creatinină;		-
Sindrom hemoragic Acid uric; - Creatinină;	Sindrom	anemic
- Acid uric; - Creatinină;	Sindrom	infecțios
- Creatinină;	Sindrom	hemoragic.
	- Acid uric;	
- Sideremie	- Creatinină	i;
S.deferme	- Sideremie	

7.Sindromul mielo-displazic*

- *a)Este forma de insuficiență medulară datorată imposibilității maturării celulare din seriile mieloide;
- b)Sunt incluse stări preleucemice cu anemie refractară simplă sau cu sideroblaști inelari sau cu exces de blaști și leucemia cronică mielomonocitară;

c)Durata de viață 1-3 ani.

PARAMETRI FUNCTIONALI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENŢA ACCENTUATĂ/GRAVĂ
	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT/GRAV
 - Anemie cu semne de hipoxie anemică şi cu modificări morfologice cu macrocitoză, poichilocitoză, siderocite în sângele periferic; - Megaloblastoză, sideroblaşti patologici multinucleaţi în măduva osoasă. - Mielograma cu coloraţii speciale. 	clinice și citologice, în anemii simple, refractare.	În remisiuni parţiale, de durată medie, cu rezultate favorabile la tratament, în anemiile refractare, în leucemia mielomonocitară cronică, în faze cronice fără complicaţii.	- În anemie refractară simplă sau cu exces de blaști, cu Hb sub 8 gr/dl, cu tratament ineficient; - În anemii cu exces de blaști în transformare care preced leucemia acută; - În leucemia mielomonocitară cronică în perioada de acutizare a afecțiunii.

8. Anemiile aplastice*

*a)Caracterizate prin citopenie periferică și medulară cu hipo sau acelularitate.

b)Pot avea aspect de:

- Anemie eritroidă pură (eritroblastopenie) cu reticulocite < 1%
- Aplazie granulocitară (agranulocitoză) în care granulocitele sunt < 500/ml
- Aplazie megacariocitară în care trombocitele sunt sub 20. 000/ml

- c)Complicaţii: infecţii, hemoragii, mielodisplazie, leucemie acută în fazele tardive d)Remisiunile sunt rare, dar pot fi parţiale sau totale.
- e)În formele severe mortalitate este > 80%, din care peste 50% mor în primul an de evoluție.

PARAMETRI FUNCTIONALI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ/GRAVĂ
	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT/GRAV
- Hemograma completă	În forme ușoare sau remisiuni totale ale	În formele medii, fără tendințe evolutive,	- În forme cronice care necesită transfuzii repetate, cu
- Hematocrit (HT)	acestora.	fără complicații sau în	hemosideroză, ciroză hepatică și
- Hemoglobina (Hb)		fazele de remisiune parţială.	cu diabet zaharat;
- Număr trombocite			- În formele severe cu complicații grave;
- Mielogramă sau puncție osoasă, biopsie			- În forme ce necesită transfuzii repetate, atât în perioade acute
- Sideremie			cât și 2 ani după obţinerea unei remisiuni.
- Glicemie			
- Probe de insuficientă hepatică			

II.EVALUAREA GRADULUI DE HANDICAP ÎN AFECTAREA CAPACITĂȚII SÂNGELUI DE A TRANSPORTA OXIGEN

	ANEMIE FERIPRIVĂ*	ANEMIE MEGALOBLASTICĂ**	ANEMII HEMOLITICE***
PARAMETRII FUNCTIONALI	- Hb + HT scăzute;	- Hb + HT scăzute;	Clinic:
TONCJIONALI	- CHEM < 30%;	- Trombo-leucopenie;	- Paloare;
	- VEM < 80 microni;	- Scad reticulocitele;	- Subicter conjunctival sau/şi tegumentar;
	- Sideremie < 50 micrograme la	- În frotiu macrocite;	,
	100 ml;	- Mielogramă: modificări de tip	- Splenomegalie cu/fără hepatomegalie.
	- Mielogramă: absența hemosiderinei medulare și a	megaloblastic pe toate seriile.	Paraclinic:
	sideroblaştilor.	Alte semne:	
	- Investigații pentru determinarea	- Glosita Hunter,	- Hb + HT scăzute;
	cauzei	- Manifestări neurologice,	- Reticulocite crescute;
		- Anaclorhidrie histamino-	- Mielograma arată hiperplazie eritroblastică cu inversarea
		rezistentă,	raportului G/E;
		- Gastrită atrofică,	- Bilirubinemie crescută, în special
		- Test Schilling cu valori scăzute	indirectă;
		(normal 8-25%),	- Urobilinogen prezent;
		- Vitamina B12 în sânge < 100 mg %.	- Teste de hemoliză
		- Acid folic - dozare	

- * Este o anemie hipocromă microcitară în care tulburarea de bază o reprezintă scăderea cantității de fier din hematii.
- ** Este o anemie datorata tulburării diviziunii celulare prin scăderea sintezei ADN urmare unui deficit de vitamină B12/de acid folic.
- *** a)Se produc prin liza excesivă a eritrocitelor;
- b)Durata de viață a eritrocitelor scade la 80-90 zile în hemolize ușoare, până la 5-10 zile în hemolize severe;
- c)Forme de anemie hemolitică:
- sferocitoză ereditară,
- eliptocitoză ereditară,
- hemoglobinuria paroxistică nocturnă,
- hemoglobinopatii (talazemia majoră și minoră),
- enzimopatii,
- autoimune,
- methemoglobinopatii.

De reţinut:

- a)Anemiile reprezintă bolile sistemului eritocitar determinate de scăderea hemoglobinei şi/sau a masei eritrocitare totale care, prin scăderea capacității de transport a O_2 de către sânge, determină diferite grade de hipoxie tisulară sau celulară.
- b)Dacă se ia ca parametru valoarea hemoglobinei, se consideră:
- Valori normale = 14 g/dl (± 2) la bărbaţi; 13 g/dl (± 2) la femei (valorile variază în funcţie de vârstă)
- Anemie uşoară la Hb între 10-12 g/dl;
- Anemie medie la Hb între 8-10 g/dl;
- Anemie severă la Hb sub 8 g/dl.
- c)În aprecierea deficienței funcționale se ține seama de:
- Severitatea anemiei;
- Necesitatea transfuziilor repetate;
- Răspunsul la tratament și caracteristicile bolii primare care a generat anemia.

DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ/GRAVĂ
-------------------	------------------	-----------------------------

	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT/GRAV
ANEMII	Forme uşoare cu Hb între 10-12 gr%, cu răspuns imediat și persistent la tratament corespunzător.		 Anemie severă cu Hb sub 8 gr%; Forme cu complicaţii, tromboze, hemoragii repetate, mielodisplazie; Forme care necesită transfuzii frecvente.

III.EVALUAREA GRADULUI DE HANDICAP ÎN AFECTAREA SISTEMULUI LIMFOID*

*Se referă la:

- 1.B. Hodgkin
- 2.Limfoame Nonhodgkiniene
- 3. Mielomul multiplu
- 4.B. Waldenstrom (macroglobulinemia)
- 1.Boala Hodgkin**
- **a)Este determinată de proliferarea malignă a unei clone celulare, probabil din seria limfoidă cu forme de celule gigante tip STENBERG REED, paralele cu dezvoltarea unei reacţii celulare polimorfe granulomatoase.
- b)Post terapeutic pot apare remisiuni de lungă durată, care pot fi complete (dispariţia ganglionilor şi a semnelor biologice) sau incomplete (dispariţia sau reducerea adenopatiilor cu VSH şi fibrinogen crescute).

PARAMETRI	DEFICIENȚĂ UȘOARA	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
FUNCŢIONALI	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
Clinic: - adenopatii periferice și/sau pofunde; - hepatosplenomegalie; - febră; - prurit; - scădere ponderală; Paraclinic: - biopsie ganglionară (criteriu major);	Formele în remisiune completă.	În formele cu remisiune incompletă.	- Formele în evoluție în perioadele de acutizare (cel puţin 6 luni de la iniţierea tratamentului fazei acute); - În formele cu complicaţii viscerale.	

- electroforeză- imunelectroforeză;		
- hemoleucogramă; număr de trombocite;		
- VSH;		
- Fibrinogenemie.		
- CT pentru stadializare.		

N.B. Evoluţia cuprinde 4 stadii:

- Stadiul I (1E) = afectarea unei singure grupe ganglionare sau a unui organ visceral prin contiguitate;
- Stadiul II (2E) = afectarea a două grupe ganglionare de aceeași parte a diafragmului cu/fără afectarea unui organ visceral prin contiguitate;
- Stadiul III (3E) = afectarea de grupe ganglionare supra şi subdiafragmatice;
- Stadiul IV (4E) = determinări viscerale (examen: măduvă osoasă, ficat etc.) produse prin diseminare hematogenă.
- 2.Limfoame Nonhodgkiniene (LNH)*
- *Anomalie neoplazică cu proliferarea unei clone maligne de celule aparţinând sistemului imunitar.

Face parte din sindromul limfoproliferativ cronic.

Evoluţie în patru stadii (vezi B. Hodgkin).

PARAMETRI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
FUNCŢIONALI	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
Clinic: - Febră; - Pierdere ponderală; - Adenopatii (70% din cazuri); - Splenomegalie (30% din cazuri); - Hepatomegalie (30-50% din cazuri). Paraclinic: - Examen histologic (criteriu major):	În formele cu celule mici, cu remisiune de durată crescută.	În remisiuni incomplete și de durate mai scurte, mai ales în formele cu malignitate medie.	remisiuni incomplete, de scurtă durată; - Cele rapid evolutive	În formele cu invazie medulară, hepatică, sistem nervos central - care împiedică autoservirea, autoîngrijirea și autogospodărirea

LNH cu limfocite mici cu evoluție lentă de câțiva ani,		
LNH cu malignitate medie,		
LNH cu malignitate mare, cu prognostic sumbru.		
- VSH;		
- Fibrinogenemie; - Electroforeză- imunoelectroforeză;		
- Hemoleucogramă;		
- Număr trombocite;		
- Examen neurologic;		
- RMN;		
- Computer tomograf;		
- Ecografie hepatică.		

3.Mielomul multiplu*

- *a)Produsă de proliferarea malignă a celulelor plasmocitare, caracterizată prin leziuni osoase, tulburări în metabolismul imunoglobulinelor, insuficiență medulară și insuficiență renală.
- b)Fracturi patologice, sindrom de compresiune medulară, insuficiență renală, infecții, sindrom hemoragipar, sindrom de hipercalcemie, sindrom de hipervascozitate.
- c)Durata medie de viață informele netratate este de peste 7 luni, la cei tratați, peste 30 de luni.

PARAMETRI FUNCTIONALI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
Criterii majore:	În stadiul I, în	În stadiul II, cu	În stadiul III, cu	În formele cu sindrom
- Plasmocitoză tisulară;		fracturi consolidate corect, cu anemie	complicații osoase, renale, infecțioase	de compresiune medulară sau paralizii
- Plasmocitoză medulară peste 30%;		ușoară, cu afectare renală incipientă.	etc.	sau insuficiență renală gravă, ceea ce conduce la pierderea
- Componenta M (IgG >				capacității de
3,5 gr%, IgA > 2gr%, eliminare de proteina				autoservire, a capacității de
Bence Jons (BJ) >				autoîngrijire şi a
2gr/24h).				capacității de autogospodărire.
Criterii minore:				autogospodarire.

- Plasmocitoză medulară între 10-30%;		
- Componentă M cu valori mai scăzute decât în criteriile majore;		
- Leziuni osoase;		
- Scăderea imunoglobulinelor normale.		
- Hemoleucogramă,calcemie, creatinină, ac. uric.		

NB În remisiuni:

- scade componența monoclonală cu 50 75% și eliminarea proteinei BJ în urină cu 90%,
- se stabilizează leziunile osoase și
- se normalizează calciul seric.

Evoluţie stadială (trei stadii):

- I.Hb > 12 gr %
- a)Ca seric normal
- b)Leziuni osoase absente
- c)IgG sub 5 gr %, IgA sub 3 gr %
- d)Proteina BJ în urină sub 4 gr/24 h
- II.Intermediar între I III

III.Hb < 8 gr%

Ca seric peste 12 mg %

Complicaţii specifice.

- 4.Boala Waldenstrom (macroglobulinemia)*
- *a)Este produsă prin proliferarea maligna a seriei limfo-plasmocitare şi se exprimă prin hiperplazia organelor limfoide, creşterea monoclonală de IgM şi fenomene de hipervascozitate sangvină;
- b)Apare de obicei la vârstnici;
- c)Durata supravieţuirii este variabilă.

PARAMETRI FUNCŢIONALI	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENŢĂ ACCENTUATĂ

	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT
Clinic: - Adenopatii; - Hepatosplenomegalie; - Fenomene hemoragipare cutaneomucoase; - Sindrom de hipervascozitate sanguină; - Tulburări de memorie și orientare; - Somnolență. Paraclinic: - Anemie cu prezența de rulouri de hematii pe frotiu; - Creștere mare a proteinemiei - Electroforeză proteine - Crește VSH; - Creșterea IgM și a vâscozității serice; - Teste psihologice (cognitive); - Uree, creatinină, acid uric; - Medulogramă; - PBO	- În perioada de remisiune; - În forme cu anemie moderată; - În formele cu determinări viscerale reduse.	- În forme avansate cu sindrom hemoragic ce duce la anemii pronunţate; - În forme complicate cu insuficienţă cardiacă sau insuficienţă renală.

IV.EVALUAREA GRADULUI DE HANDICAP ÎN AFECTAREA FUNCȚIILOR DE COAGULARE*

- * Se referă la:
- 1)Purpura trombocitopenică idiopatică (PTI)
- 2)Sindroame hemoragice prin deficit de factori plasmatici ai coagulării

Hemofilia A și B

- 3)Alte sindroame hemoragice prin deficit de factori plasmatici ai coagulării
- 4)B. Von Willebrand
- 5)Trombofilii ereditare (primare)
- 1. Purpura trombocitopenică idiopatică (PTI)**
- ** a)Este un sindrom hemoragic produs prin trombocitopenie imună datorată anticorpilor antitrombocitări, ceea ce produce distrugerea prematură a trombocitelor în sistemul macrofagic.

b)Durata de viaţă, în majoritatea cazurilor, este normală, mortalitatea fiind mai mică de 10%.

PARAMETRI FUNCŢIONALI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
TONEJIONALI	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
	Forme în remisiuni cu trombocite mai mult de 150.000/mmc.	Forme în remisiune incompletă cu trombocite între 70.000-150.000/mmc.	În formele severe cu trombocite sub 50.000/mmc, cu sângerări la traume minime sau spontan.	În formele severe cu sângerări în SNC, cu deficit motor de tip paretic sau plegic.

De reţinut:

- a)la un număr de trombocite mai mare de 100.000/mmc nu apar sângerări,
- b)între 30.000 50.000/mmc apar sângerări la traume minime,
- c)trombocite sub 30.000/mmc apar sângerări cutaneo-mucoase,
- d)trombocite sub 10.000/mmc se constituie sindromul hemoragic generalizat cu risc crescut de hemoragii în SNC.
- 2. Sindroame hemoragice prin deficit de factori plasmatici ai coagulării

Hemofilia A şi B prin deficit de factor VIII şi IX ai coagulării

A fost tratată la Cap. 7 - Evaluarea afectării funcțiilor de statică, locomoție sau/și gestualitate - prin care devin handicapante

3. Alte sindroame hemoragice prin deficit de factorii plasmatici ai coagulării

SINDROAME HEMORAGICE	DEFICIENȚĂ UȘOARA	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ/GRAVĂ
	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT/GRAV
 Deficit de factor I (hipo sau afibrogenemia) şi deficit de factor II (hipoprotrombinemie), au de obicei o evoluţie benignă; Sindrom Owren (hipoproaccelerinemie) în general benign; Parahemofilie Alexander cu hemoragii articulare mici, puţin importante; Deficit de factor XIII, în general benign dar pot apare hemoragii intracraniene. 	În formele fără complicații hemoragice.	În formele medii fără limitarea ortostatismului, locomoţiei sau/şi gestualităţii.	În situația hemoragiilor intracraniene, în raport de intensitatea și sechelele motorii de tip paretic sau plegic.

4.Boala Von Willebrand (BvW)*

- *a)Este o deficiența ereditară a factorului vW cu transmitere de tip autosomal și expresie fenotipică variabilă chiar și între membrii aceleași familii.
- b)Factorul vW asigură adeziunea plachetelor la colagenul subendotelial dezgolit, transportul și stabilitatea în plasmă a factorului VIII al coagulării (VIII C).
- c)Tratamentul se instituie odată cu instalarea accidentelor hemoragice sau, profilactic, în cazul unor explorări invazive, de extracţii dentare sau intervenţii chirurgicale.
- d)Hemoragiile pot fi stopate prin tratament medicamentos. În cele severe se recurge la substituție (plasma proaspătă congelată, crioprecipitate concentrate de F VIII C și FvW).

	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ
PARAMETRI FUNCTIONALI	DEFICIENTA OGOANA	DEI ICIENJA MEDIE	DEFICIENÇA ACCENTUATA
	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT
- TS alungit;	În cazuri	În formele în care	În formele cu hemoragii severe ce
- Scăderea nivelului factorului VIII C și a factorului vW(Ag);	asimptomatice cu modificări hematologice de mică	episoadele hemoragice survin relativ frecvent dar răspund favorabil	survin după traumatisme minore, în hemartroze sau hematoame profunde, care necesită
- Deficienţa agregării plachetare.	intensitate sau în situația unor	la tratament.	tratamente substitutive prelungite.
Clinic:	evenimente hemoragice muco-		
- evenimente hemoragice diverse	cutanate ce survin rar		
cutaneo-mucoase, în forme ușoare ale bolii;	și răspund prompt la tratament.		
- hemartroze sau hematoame profunde, în formele severe;			

- hemoragii severe după		
traumatisme, intervenții		
chirurgicale sau extracţii dentare.		
NB. Intensitatea manifestărilor		
hemoragice poate scădea cu		
vârsta sau în cursul sarcinii. Sunt		
si cazuri asimptomatice. Deficienta		
functională este determinată de:		
- Frecvenţa şi gravitatea		
manifestărilor hemoragice,		
,		
- Sechelele pe care le produc,		
- Răspunsul la tratament.		

5.Trombofilii ereditare (primare)*

- * Deficiența funcțională este determinată de:
- frecvența și intensitatea accidentului trombotic,
- teritoriile venoase afectate,
- manifestările clinice specifice,
- tratamentul anticoagulant de fond ce predispune la evenimente hemoragice,
- sechelele induse de accidentele trombotice.

Tromboze unice sau recurente (venoase sau/şi arteriale) sau predispoziţii pentru accidente trombotice generate de o stare latentă şi permanentă de hipercuagulabilitate plasmatică de cauză ereditară. Mutaţiile genetice implică:

- Anomalii ale unor factori de coagulare (mutația genei protrombinei și a genei factorului V și rezistența la proteina C activată),
- Deficiența inhibitorilor naturali ai coagulării (proteina C, proteina S, antitrombina III s.a.), Anomalii ale lizei cheagului (disfibrinogenemia, deficiența plasmogenului și a inhibitorului său),
- Hiperhomocisteinemia.

Studii populaționale au evidențiat frecvența ridicată a anomaliilor protrombinei, a factorilor V, a hiperhormocisteinemiei și a inhibitorilor proteinei C, proteinei S și a antitrombinei III.

Transmiterea este de tip autosomal.

Accidentele trombotice pot să apară din mică copilărie sau la adulții tineri.

Sunt mai frecvente la hemozigoţi sau la dublu heterozigoţi.

Pot afecta preponderent teritorii venoase profunde (cava inferioară, mezenterică, cerebrale, renale, hepatice).

Factori predispozanți pentru precipitarea accidentelor vasculare sunt: sarcina, lăuzia, contraceptivele orale, traumatismele sau manevrele chirurgicale laborioase.

După diagnostic, pacienții trebuie anticoagulați toată viața.

DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENŢĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
intensitate redusă, unice sau		

V.EVALUAREA GRADULUI DE HANDICAP LA PERSOANELE CU TRANSPLANT MEDULAR (Status post transplant - auto sau allo transplant)

DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	La formele fără complicații (apreciate de medicul curant).
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	Status post auto sau allo transplant de celule Stem hematopoetice în care hematopoeza post transplant este cu deficit (grefare cu deficit). Se evidenţiază: - Trombocitopenie (uşoară-moderată), - Leucopenie (uşoară-moderată) - care nu necesită tratament substitutiv în condiţii bazale prin hipoplazie medulară datorată unei grefe insuficiente
DEFICIENŢĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	în ceea ce privește cantitatea de celule Stem conținute. Status post auto sau allo transplant de celule Stem hematopoetice în care există complicații legate de regimul de condiționare: - cataractă secundară corticoterapiei și/sau iradierii corporale totale; - complicații neurologice tardive, secundare iradierii craniene,
		chimioterapiei sau neurotoxicității unor medicamente; - disfuncții pulmonare, cardiace, hepatice şi/sau renale, considerate a fi secundare procedurii (tratament şi/sau regimului de condiționare); - boala malignă a cărei apariție poate fi legată de procedura de transplantare (iradiere corporală totală, deficiență imună secundară transplantului, infecțiilor, medicației imunosupresoare);
		- existența bolii de grefă contragazdă, indiferent de forma şi/sau întinderea sa (organele interesate) în cazul allo transplantului; - hematopoeză post transplant cu defect (grefare cu defect) cu bi- sau pancitopenie moderată/severă (trombocitopenie, leucopenie sau anemie) care necesită tratament substitutiv lunar, prin hipoplazie medulară datorită unei grefe insuficiente în ceea ce priveşte cantitatea de celule Stem conținute.
	ACTIVITĂŢI - LIMITĂR	•

HANDICAP UŞOR	Locuri de munca cu solicitări energetice de intensitate redusă și medie.	Participare fără restricții cu condiția monitorizării medicale și administrării tratamentului adecvat alterării sistemului hematologic.
HANDICAP MEDIU	 Activităţi cu solicitări de intensitate redusă şi medie, cu program normal sau redus, fără expunere la toxice cu acţiune pe sistemul hematopoetic, fără risc de traumatizare fizică, fără expunere la factori fizici nefavorabili de mediu; Capacitatea de adaptare la efort este limitată parţial; Se recomandă evitarea suprasolicitării cu activităţi suplimentare la locul de muncă. 	 Măsuri de reducere a efortului fizic prin utilizarea unor auxiliare tehnico-mecanice de ridicare şi transport a greutăţilor; Adaptarea utilajului de lucru pentru a reduce solicitarea posturală, gestuală şi poziţia forţată în muncă; Ajustarea mediului fizic ambiant pentru a se evita expunere la un microclimat cu substanţe toxice cu acţiune pe sistemul hematopoetic, cu risc de traumatizare, accidentare; Asigurarea unui loc de muncă fără regim impus cu posibilitatea alimentaţiei fracţionate (mese mici şi repetate); Sprijin pentru monitorizarea medicală.
HANDICAP ACCENTUAT	 - Au în general limitată capacitatea de efectuare a unor activități organizate datorită capacității reduse de adaptare la efort; - Conservarea, în cea mai mare parte, a capacității de autoservire şi autoîngrijire. 	 Sprijin pentru posibilitatea efectuării unor activităţi de colaborare pentru profesiunile cu pregătire superioară, cu rol psihoterapeutic, după principiul «cum şi cât poate »; Sprijin pentru monitorizarea medicală şi asigurarea tratamentului, în funcţie de tulburările morfofuncţionale.
HANDICAP GRAV	 Lipsa capacității de a presta orice activitate profesională, indiferent de nivel de solicitare şi condițiile de desfăşurare; Lipsa capacității de autoîngrijire autoservire şi autogospodărire. 	 Necesită asistent personal. Sprijin familial şi comunitar pentru cooperarea la monitorizarea medicală, la serviciile de specialitate, ambulatorii sau spitaliceşti; Sprijin pentru asigurarea tratamentului substitutiv corespunzător şi urmărirea eficienței.

^{*} Elemente valabile în toate afectările funcţiilor sistemului hematologic (indiferent de structura afectată)

SECȚIUNEA 3: C. FUNCȚIILE SISTEMULUI IMUNITAR

EVALUAREA GRADULUI DE HANDICAP ÎN SINDROMUL IMUNODEFICITAR CRONIC DOBÂNDIT*

* Se referă la sindromul imunodeficitar cronic dobândit = infecția HIV-SIDA

Evaluarea deficienței globale în sindromul prin deficit imunitar dobândit se face după ultimile criterii clinico-imunologice emise de CDC (Centrul de Control al Bolilor), de la Atlanta în anul 1993, pentru adulți, și în anul 1994 pentru copii

În evaluare trebuie avute în vedere:

- a)stadiul clinico-imunologic al infecției HIV-SIDA (intensitatea supresiei imunologice)
- b)infecțiile specifice bolii SIDA intensitatea tulburărilor funcționale
- c)infecțiile oportuniste grefate pe organisme fără apărare (rezistentă foarte scăzută sau absentă)

SIDA este o problemă cu precădere medicală în ultimele faze, care timp de ani devine o problemă socială, educativă, comunitară, cu largi implicații economice.

PARAMETRI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
FUNCŢIONALI	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
- Testul infecției HIV pozitiv (Ac anti-HIV); - Stabilirea categoriei imunologice bazată pe numărul de limfocite CD4 și pe procentul acestora din totalul limfocitelor (CDC-Atlanta/1994) - Categorii, după celule CD4 ± /I 1. = >= 500 2. = 200 - 499 3. = < 200 indicator celular de SIDA; - Investigații variate în funcție de modificările structurale specifice infecției HIV și celor oportuniste; - Investigații sociale.	În infecția HIV asimptomatică cu test HIV pozitiv (pentru Ac anti-HIV). Categoria A1	HIV simptomatică	Formele cu deficiență globală accentuată, cu manifestări diverse datorită imunodepresiei (de exemplu: candidoză, febră mai mult de o lună și repetată, herpes Zoster recidivant, neuropatii periferice, inflamații sau abcese pelvine, pneumonii recurente) care se corelează cu stadiile clinico-imunologice A2, B1 și B2 la adulți + confirmare de către laborator a infecției HIV.	În formele cu deficiență globală gravă, cu manifestări variate și cu evoluție progresivă (de exemplu: leucoencefalopatie multifocală, septicemii recurente cu salmonella netifoidică, toxoplasmoză cerebrală, sindromul de emaciere HIV, febră continuă, diaree cronică), corespunde stadiilor clinico- imunologice A3, B3, C1, C2 și C3 la adult, suprapunându-se cu diagnosticul de SIDA. Este obligatorie confirmarea de către laborator a infecției HIV

NB În SIDA stadiul clinico-imunologic C3, indiferent de complicațiile specifice și infecțiile oportuniste este necesară recomandarea asistentului personal sau a indemnizației de însoțitor.

	ACTIVITĂȚI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP UŞOR		Participare fără restricții, cu necesitatea de monitorizare medicală la Serviciul de boli

		infecțioase pentru testare și tratament adecvat, dacă este cazul.
HANDICAP MEDIU	Activități profesionale cu solicitare redusă, cu normă întreagă sau jumătate de normă, în condiții de confort.	Participare cu condiţia: - asigurării unui loc de muncă cu solicitare redusă, - dispensarizării pentru tratament specific antiretroviral şi particularizat manifestărilor.
HANDICAP ACCENTUAT	Dupa recuperarea episodului acut sub tratament antiretroviral, activități profesionale cu solicitare redusă, cu normă întreagă sau jumătate de normă, în condiții de confort. - Sunt accesibile, în general, muncile statice, activitățile de birou/meşteşugărești.	Participare cu condiţia: - asigurării unui loc de muncă cu solicitare redusă, - dispensarizării pentru tratament specific antiretroviral şi particularizat manifestărilor.
HANDICAP GRAV	În stadiile A3, B3, C1, C2: - după recuperarea episodului acut sub tratament antiretroviral şi specific activități profesionale cu solicitare redusă, cu normă întreagă sau jumătate de normă, în condiții de confort; - sunt accesibile, în general, muncile statice, activitățile de birou/meşteşugăreşti. La persoanele cu SIDA stadiul C3 - pierderea totală a capacității de a efectua activități de autoservire, autoîngrijire și autogospodărire din cauza tulburărilor funcționale severe și progresive.	În stadiile A3, B3, C1, C2: Participare cu condiția: - asigurării unui loc de muncă cu solicitare redusă, - dispensarizării pentru tratament specific antiretroviral și particularizat manifestărilor. Necesită asistent personal. Supraveghere medicală permanentă.

SECȚIUNEA 4: D. FUNCȚIILE SISTEMULUI RESPIRATOR

EVALUAREA GRADULUI DE HANDICAP ÎN AFECTAREA FUNCȚIILOR SISTEMULUI RESPIRATOR*

- * 1.În afecţiunile respiratorii cronice,contractate precoce (copilărie,adolescenţă până 26 ani), care determină tulburări funcţionale permanente sau care riscă să devină permanente, de exemplu: astmul bronşic, anomalii congenitale, agenezie pulmonară parţială, BPOC, pneumopatii interstiţiale fibrozante difuze, bronşiectazii supuraţii bronhopulmonare, tuberculoză pulmonară activă, tuberculoză pulmonară operată, sindromul post tuberculos;
- 2. Cancerul bronho-pulmonar;
- 3.Transplantul pulmonar.

PARAMETRI	DEFICIENȚA UȘOARĂ	DEFICIENȚA MEDIE	DEFICIENȚA ACCENTUATĂ	DEFICIENȚA GRAVĂ
FUNCŢIONALI	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV

- Evaluarea ventilaţiei pulmonare (metoda	VEMS >= 60 %	VEMS 59 - 40 %	VEMS = 40 - 30 %	VEMS = < 30 %
spirografică și	PaO ₂ <= 70 mmHg	_	$PaO_2 = 59-45 \text{ mmHg}$	Pa O ₂ < 35 mmHg
pneumotahografică) = severitatea disfuncţiei	(hipoxie uşoară).	(hipoxie medie).	$PaO_2 = 44 - 35 \text{ mmHg}$	PaCO ₂ > 70 mmHg
ventilatorii (reducere			(severă)	(hipoxie gravă)
VEMS faţă de valoarea teoretică sau scăderea			(hipoxie	Hipercapnie ICC
ventilaţiei maxime);			accentuată/severă).	dreaptă (CPC).
- Evaluarea globală a				
schimburilor gazoase (gazanaliza sângelui				
arterial, în repaos și				
eventual în condiții de efort)**;				
- Aprecierea adaptării				
la efort (teste de efort) = capacitatea maximă				
de prestaţie***;				
- Mecanică pulmonară;				
- Pletismografie -				
determinarea rezistenței la flux				
- Examen radiologic;				
- EKG;				
- CT,RMN (dacă este cazul);				
- Examen histologic (dacă este cazul).				
*** 0	1	<u> </u>	1	

** Se poate determina:

- presiunea parţiala a O_2 în sângele arterial sistemic (Pa O_2) Valori normale: 78 100mmHg
- presiunea parțială a CO_2 în sângele arterial sistemic (Pa CO_2) Valori normale: 35
- 45 (în medie 40 mm Hg)
- saturația O_2 a Hb în sângele arterial sistemic (Sa O_2)- Valori normale = 95%
- *** reducere uşoară 150 110 w
- reducere medie 110 80 w
- reducere accentuată 80 35 w
- reducere gravă < 35w

ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI

HANDICAP UŞOR	Se vor evita activitățile cu solicitări energetice excesive, în mediu cu variații termice și noxe respiratorii.	Asigurarea unor condiții de micro și macroclimat adecvat în scopul prevenirii manifestărilor spastice bronșice - agravării tulburărilor funcționale în funcție de structura anatomică afectată.
HANDICAP MEDIU	Capacitate redusă de adaptare la efort. Sunt indicate activități fără suprasolicitare fizică, în mediu de confort, fără expunere la intemperii, noxe respiratorii (praf-pulberi), de exemplu: activități de birou cu pregătire superioară sau medie sau activități meșteșugărești.	 Măsuri de adaptare a locului de muncă pentru a reduce efortul fizic necesar; Preocupare pentru ameliorarea microclimatului profesional în cazul existenței unor factori nefavorabili la locul de muncă.
HANDICAP ACCENTUAT	 Sunt indicate activităţi statice cu solicitare fizică redusă. Este limitată major capacitatea de adaptare la efort fizic datorită hipoxiei. Se vor evita expunerea la micro sau macroclimat necorespunzător, deplasările posturale pe distanţe mari sau urcarea de trepte, care implică efort şi agravează insuficienţa respiratorie. 	Este necesară: - diminuarea efortului fizic prin mijloace auxiliare tehnico-mecanice de ridicare și transportare a greutăților; - asigurarea unor condiții de micro și macroclimat corespunzător, fără noxe respiratorii - mediu uscat, umed, rece, cu variații termice, cu praf (pulberi nocive bronho-pulmonare); - sprijin, din partea agenților economici, pentru monitorizare medicală.
HANDICAP GRAV	Lipseşte în totalitate sau aproape în totalitate capacitatea de autoservire și autoîngrijire din cauza insuficienței respiratorii manifeste/severe și complicațiilor secundare (CPC), neinfluențate de acțiunile recuperatorii particularizate structurii respiratorii afectate.	- Necesită asistent personal Trebuie să se asigure oxigenoterapia permanentă (dacă este cazul).

CAPITOLUL 5: FUNCŢIILE SISTEMULUI DIGESTIV, METABOLIC ŞI ENDOCRIN

I._

- a) EVALUAREA GRADULUI DE HANDICAP ÎN AFECTAREA UNOR FUNCȚII ALE SISTEMULUI DIGESTIV (DE DIGESTIE, SECREȚIE, ABSORBȚIE-ASIMILAȚIE)*
- * Se referă la:
- unele tumori maligne ale tubului digestiv, operabile sau neoperabile:

Gastrectomie largă pentru ADK cu gastrostomă;

TM oro-faringo-esofago-gastrice sau ale unor segmente intestinale inoperabile sau în faze de generalizare.

Rezecţia unor segmente intestinale pentru TM cu colostomă, anus iliac, sigma anus sau anus contra lateralis (definitive),

- pancreatectomie parţială sau totală pentru TM,

- stenoze esofagiene strânse, de cauză diversă, care necesită dilataţii, esofagoplastii, protezare, gastrostomă pentru alimentaţie.

			DEFICIENŢĂ	
PARAMETRI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
FUNCŢIONALI**	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
nutriţie)***; - Hemograma (Hb gr%); - Evaluarea malabsorbţiei: - Proteinemie, - Ionograma, - Glicemie,	- Denutriţie cu deficit ponderal între 20-25%; - Anemie uşoară. În stenozele esofagiene cu manifestările de mai complet la tratament (d tratament chirurgical. Pentru perioade limitate cu restabilirea tulburăril	sus care nu se remit lilataţii) şi necesită e, până la recuperare	- Anemie severă (sub 7 gr%Hb); - Dereglări severe de resorbţie, malabsorbţie-malasimilaţie, cu denutriţie peste 30%; În stenozele esofagiene strânse cu gastrostromă; TM gastrice cu gastrostromă pentru alimentaţie; TM de colon, rect, sigmoid şi alte segmente intestinale cu colostomă; Cancerul pancreatic cu rezecţii parţiale sau totale, în tratament de substituţie.	- Anemie severă (sub 7 gr. Hb %) rezistență la tratament; - Stare de casexie (malabsorbţie şi malasimilaţie progresivă şi severă). În tumorile maligne inoperabile sau operabile cu recidive loco-regionale sau în faze de generalizare.

^{**} Parametrii funcționali se vor selecta în raport de segmentul de tub digestiv afectat, modificările morfologice și biochimice induse, precum și de datele antropometrice în funcție de care se stabilește echilibrul ponderal.

*** Indicele ponderal ideal se stabileşte după formula Lorencz: X = A cm - 100 - (Acm - 150)/4, unde $Acm = \hat{n}$ alţimea individului în cm.

ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI

HANDICAP UŞOR	Independența în exercitarea activităților profesionale	Participare fără restricţii
HANDICAP MEDIU	Activităţi fără efort fizic mare, în mediu fără variaţii de temperatură precum şi fără substanţe toxice digestive, în ritm liber.	 Asigurarea unor locuri de muncă fără efort fizic mare, fără expuneri la un micro sau macroclimat necorespunzător; Asigurarea unor pauze pentru hrănire.
HANDICAP ACCENTUAT	 Activităţi fără efort fizic, în mediu fără variaţii de temperatură, precum şi fără substanţe toxice digestive, în ritm liber; Activităţi care nu impun deplasări posturale, mers pe plan înclinat. 	 Măsuri de reducere a efortului fizic şi de evitare a activității în mediu nefavorabil, în scopul prevenirii agravărilor; Măsuri pentru ajustarea mediului ambiant fizic; Regim de muncă adecvat pentru asigurarea meselor fracţionate;
		- Măsuri igienico-sanitare.
HANDICAP GRAV	- Necesită ajutor periodic pentru igiena corporală, autoservire și pentru activitățile de zi cu zi.	 Necesită asistent personal. Ajutor pentru activităţile cotidiene (autogospodărire) pentru perioade variabile, în funcţie de evoluţie, agravarea structurilor afectate, răspunsul la tratament, cooperarea la acţiunile medico- sociale de recuperare; Asigurarea de pungi speciale pentru persoanele cu gastrostomă, colostomă.

b)EVALUAREA GRADULUI DE HANDICAP ÎN AFECTAREA FUNCȚIILOR HEPATICE*

- * Se referă la: afecțiuni cronice hepatice indiferent de etiologie:
- hepatite cronice și ciroze hepatice contractate precoce (copilărie adolescență până la 26 ani)
- cancer hepatic primar sau secundar,
- transplant hepatic total sau parţial.

PARAMETRI FUNCŢIONALI**	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
- Anamneză;	În formele stabilizate	- În formele moderat	- În formele active	- Ciroze hepatice
- Examen clinic;	sau persistente, neevolutive, cu	active sau ciroze hepatice compensate, (Child Pugh A) fără	de hepatite cronice, cu semnele clinice	(clasa Child Pugh C) cu hipertensiune portală
- Ecografie abdominală; - (Ex radiologic esofagian);	hepato-splenomegalie moderată, fără semne de insuficiență	fenomene de hipertensiune portală;	specifice (ficat mare/mic, indurat, sau/şi splenomegalie)	ireductibilă, hemoragii digestive repetate (rupere de varice
- Ex endoscopic;	hepatică (teste biologice în limite	- Teste paraclinice alterate la nivel	cu fenomene de hipersplenism,	esofagiene sau prin tulburări de crază
- CT-RMN;	normale sau slab pozitive, dominant de	mediu;	ecografie cu modificări imagistice	sanguină), cu fenomene de

- Puncţie bioptică	activitate	- Purtător de AgHBs	caracteristice și teste	encefalopatie hepatică,
hepatică;	mezenchimală).	sau AcHVC.	biologice alterate	cu episoade de
			semnificativ; purtător	insuficienţă hepatică
- Ex histopatologic;			de AgHBs sau AcHVC,	acută și insuficiență
			răspuns partial sau	hepato-renală;
- Hemogramă			fără răspuns la	, ,
completă;			actiunile de	- Adenocarcinom
To die e de			recuperare.	hepatic sau cancere
- Indice de			recaperarer	primitive hepatice cu
protrombină; -			- Ciroze hepatice,	agravare progresivă și
Electroforeză,			decompensate	pierdere ponderală
imunelectroforeză,			parenchimatos sau/si	continuă.
prezenţa de anticorpi,			vascular, cu varice	
			esofagiene (radiologic	Au pierdută
- Enzimogramă;			sau endoscopic) cu	capacitatea de
- Bilirubinemie,			semne de	autoservire și necesită
glicemie,			hipertensiune portală	îngrijire permanentă
,			(circulație colaterală	din partea altor
creatininemie;			1,	persoane.
- Determinare AcHVC			sau/și ascită) cu	Pologania
în ser;			frecvenţă periodică,	NB. În transplantul
iii sci ,			reductibilă, (clasa	hepatic (total sau
- Determinare AgHBs			Child Pugh B şi C)	partial) în primele 12
în ser;				luni, apoi în funcție de
55. 7				bilanţul clinic şi
NB. 70 - 80% dintre				parclinic postoperator
hepatitele cronice și				în dinamică, de
40% dintre ciroze au				eventualele fenomene
drept cauze VHC.				de respingere și
				complicaţii
				postoperatorii
				postoperatorii

** Parametrii funcționali se vor selecta în raport de structurile și funcțiile hepatice afectate și de natura afecțiunii.

	ACTIVITĂȚI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP UŞOR	Pot desfășura orice activitate profesională cu evitarea locurilor de muncă care impun efort fizic mare și contact cu substanțe hepatotoxice.	 Participare fără restricție cu evitarea locurilor de muncă cu solicitări fizice mari; Asigurarea unor condiții de microclimat profesional corespunzător, fără factori nocivi (substanțe hepatotoxice).
HANDICAP MEDIU	Vor fi orientaţi sau îndrumaţi profesional spre locuri de muncă adecvate, fără solicitări fizice şi psihice mari, sarcini suplimentare, muncă în ture, muncă de noapte, în ritm impus, precum şi într-un mediu inadecvat, cu factori toxici.	Preocupare pentru orientarea profesională sau îndrumarea spre locuri de muncă fără solicitare fizică și psihică mare, ritm liber, fără ture de noapte, într-un microclimat fără factori nocivi (hepatotoxici).
HANDICAP ACCENTUAT	 Tulburările funcţionale de intensitate accentuată contraindică prestarea oricărei activităţi profesionale; Au conservată capacitatea de autoservire, autoîngrijire şi, în mod limitat, pe cea de autogospodărire. 	 Necesită sprijin pentru efectuarea activităților cotidiene care solicită efort fizic și deplasări posturale; Sprijin pentru monitorizarea medico- socială.

HANDICAP GRAV	- Lipsește capacitatea de prestare a unei activități profesionale indiferent de nivelul de solicitare și	- Necesită asistent personal.
	condițiile de muncă;	- Sprijin pentru cooperare la monitorizare medicală.
	- Lipsește capacitatea de autoservire, autoîngrijire și autogospodărire.	

II.EVALUAREA GRADULUI DE HANDICAP ÎN AFECTAREA UNOR FUNCȚII METABOLICE*

* Se referă la diabetul zaharat tip I, juvenil sau al adultului tânăr până la 26 ani).

NB. Diabetul zaharat tip I este o boală metabolică, de cele mai multe ori determinată genetic, cu evoluție cronică stadială, în care lipsa sau scăderea insulinei eficiente determină scăderea glucozei celulare urmată de hiperglicemie care, dacă nu este corectată, antrenează perturbări ale metabolismului lipidic, protidic și ale echilibrului hidro-electrolitic. Aceste perturbări, după o perioadă variabilă, în funcție de o serie de factori favorizanți/determinanți, medico-psiho-sociali, conduc la apariția complicațiilor metabolice, cardiovasculare, oftalmologice, renale, infecțioase.

- Cu cât diabetul este depistat la o vârstă mai tânără (copilărie), cu atât prognosticul este mai rezervat.

PARAMETRI	DEFICIENȚĂ UŞOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚA ACCENTUATĂ/GRAVĂ
FUNCŢIONALI**	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP ACCENTUAT/GRAV
1. Examene paraclinice: a glicemie a jeun, repetate, peste 130 mg/dl; b glicemie venoasă după testul de toleranţă la glucoză (dacă este cazul) de cel puţin 170 mg/dl (săgeată hiperglicemică) sau 130mg/dl după 2 ore; c glicozurie de minimum 5 gr ‰ în urină din 24 de ore; - examen sumar urină (densitate, albumină, corpi cetonici); - dozare albumină în urină (dacă este cazul);	- În formele cu echilibru glicemic cu profil glicemic convenabil, fără complicaţii (funcţia renală normală, FO normal, examen neurologic normal, indici oscilometrici normali); - Necesar de insulina administrat în două prize.	- În formele care se pot echilibra din punct de vedere glicemic - Cu tulburări de reglare simpaticoparsimpatic - Hipotensiune ortostatică; - Cu complicaţii incipiente microangiopatice, cu modificări nesemnificative microalbuminurie în repaos dozabilă la efort) - Necesar de insulină repartizat în trei prize.	- În formele dezechilibrate metabolic, instabile, cu/fără fenomene de decompensare metabolică (tip hipoglicemic-cetocetonic), necomplicate, pentru perioada necesară echilibrării.	- În formele cu complicații specifice (microangiopatice) manifeste pe un organ țintă sau pe mai multe organe predilecte sau cu microangiopatie periferică (artropatia Charcot - picior diabetic)- în funcție de intensitatea tulburărilor morfofuncționale. NB. Pentru evaluare vezi criteriile stabilite pentru afectarea funcției respective (funcției vizuale, urinare, de mobilitate, statică și locomoție).

ovamon oftalmologic		
- examen oftalmologic (FO, AV, câmp vizual);		
- examen neurologic;		
- oscilometrie - eco Dopller - indice oscilometric membre inferiore 2. Examen clinic		

^{**} Vor fi selectate şi aprofundate investigaţiile paraclinice în funcţie de echilibrul metabolic şi decelarea complicaţiilor specifice (microangiopatii cu localizare oculară, renală şi plăcută neuro-motorie)

NB. - Examenele paraclinice de la pct. 1, lit. a, b și c au importanță majoră pentru controlul terapeutic.

- Examenul clinic în diabetul tip I necomplicat are importanță minoră.

	ACTIVITĂȚI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP UŞOR	- Loc de muncă corespunzător, cu solicitare energetică redusă și psihică medie, în condiții ambientale corespunzătoare; - Evitarea activității în ture, munca de noapte, la înălţime, lângă foc, unelte în mişcare, siguranţa circulaţiei; - Ritm liber cu pauze de masă pentru administrarea insulinei.	 Asigurarea unui loc de muncă adecvat, în aceeași profesie sau îndrumare profesională spre activități care nu se desfășoară la înălţime, lângă foc, unelte în mișcare și care nu impun suprasolicitare vizuală; Sunt contraindicate activităţile care pot periclita siguranţa circulaţiei; Asigurarea pauzei de masă pentru mese fracţionate şi administrarea necesarului de insulină; Monitorizarea medicală la Centrul Antidiabetic (CAD) pentru urmărirea echilibrului metabolic şi prevenirea apariţiei complicaţiilor specifice.
HANDICAP MEDIU	NB. Pentru adolescenţi, orientarea şi formarea profe - nu impun suprasolicitarea analizatorului vizual (act - impun activităţi în mediu cald, - se desfăşoară la înălţime, - impun deplasări posturale frecvente, - necesită solicitare fizică şi psihică intensă.	
HANDICAP ACCENTUAT	Incapacitate tranzitorie de desfășurare a oricărei activități profesionale pe perioada necesară echilibrării metabolice, stabilirii necesarului de	- Necesită ajutor din partea familiei pentru respectarea regimului alimentar și administrarea la timp a cantității de insulina;

	insulină și de hidrați de carbon (regim igienodietetic).	 Monitorizare la CAD pentru echilibrare şi prevenirea complicaţiilor specifice. 		
		NB. După echilibrarea homeostaziei glicemice, îndrumarea sau orientarea profesională spre locuri de muncă sau profesiuni compatibile cu respectarea indicaţiilor şi contraindicaţiilor prevăzute pentru persoanele cu handicap uşor şi mediu.		
HANDICAP GRAV	Stabilite pentru afectarea funcțiilor: vederii, urinare, mobilității, staticii și locomoției.	Vezi capitolele respective;Necesită asistent personal.		

III.EVALUAREA GRADULUI DE HANDICAP ÎN AFECTAREA FUNCȚIILOR ENDOCRINE

- **1.**Evaluarea gradului de handicap în hiperfuncţia hipofizară (tumora hipofizară secretantă de GH hormon de creştere)*
- * Se referă la acromegalie tumoră hipofizară secretantă de GH (hormon de creștere) la adult.

			1 0	
PARAMETRI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENŢĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
FUNCŢIONALI	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
Examen endocrin: - modificarea fizionomiei; - creșterea de volum a extremităților; - visceromegalie; - sindrom clinic tumoral cerebral; - tulburări de metabolism glucidic (DZ tip II); - tulburări hormonale secundare paraclinic; - creștere hormon GH în ser și în LCR; - CT, RMN și radiografie de șea turcească -tumoră hipofizară în std. I-IV (Hardy); Examen oftalmologic:	Încadrare în tablou clinic și paraclinic incomplet, în tratament simptomatic.	- Tumoră hipofizară oprită în evoluţie, spontan sau după tratament specific (Roentgen terapie, hormonoterapie antisecretorie sau intervenţie chirurgicală); - Fără semne neurologice sau oftalmologice; - Tulburări echilibrate prin tratament hormonal substitutiv.	- Tumoră hipofizară evolutivă, aflată în tratament antihormonal complex sau - Tumoră hipofizară recent stabilizată cu tulburări hormonale secundare, parţial echilibrate prin tratament substitutiv sau - Tumoră hipofizară oprită în evoluţie după tratament sau spontan, însă cu sechele neurologice, oftalmologice sau endocrine accentuate sau - Tumoră hipofizară cu examen histopatologic de malignitate, în tratament specific.	Tumoră hipofizară cu: - sechele oftalmologice grave (cecitate practică sau absolută) sau - tulburări neurologice grave sau - tulburări metabolice grave (casexie hipofizara) care necesită îngrijire permanentă din partea altei persoane.

- Tulburări de câmp vizual,		
- Hemianopsie,		
- Scotoame;		
Examen neurologic: semne de hipertensiune intracraniană;		
EEG;		
Examen histopatologic.		

2. Evaluarea gradului de handicap în hipofuncția hipofizară

a) Nanismul hipofizar*

* Se referă la insuficiența hipofizară de GH (hormon de creştere) sau tulburări la nivelul receptorilor periferici prin GH insuficient în perioada de creştere somatică cu hipotrofie staturală armonioasă, prezentând un deficit statural mai mare de 3 derivații standard (3DS) față de media de înălțime pentru generația respectivă de vârstă, uneori asocieri de insuficiență hipofizară pluritropă (panhipopituitarism).

DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENŢĂ ACCENTUATĂ
HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT
- Tulburări de	- Tulburări de	- Tulburări de gestualitate și
gestualitate și locomoție ușoare;	gestualitate - locomotorii de	locomotorii accentuate; - Talie sub 1,29 m;
- Talie 1,49-1,40 m;	intensitate medie;	Talle Sub 1,25 III,
- Performanţe	- Talie 1,39-1,30 m;	- Performanțe intelectuale normale;
intelectuale normale.	- Performanțe intelectuale normale.	- Deficit al hormonilor hipofizari:
		- Gonadotropi = infantilism sexual,
		- Tireoptropi = mixedem secundar,
		- Corticotropi = hipotensiune
		arterială = performanță de efort scăzută.
		NB. Intensitatea tulburărilor
		hormonale asociate se cuantifică după criteriile stabilite pentru afectarea funcției respective.
	HANDICAP UŞOR - Tulburări de gestualitate și locomoție ușoare; - Talie 1,49-1,40 m; - Performanțe	HANDICAP UŞOR HANDICAP MEDIU - Tulburări de gestualitate și locomoție ușoare; locomotorii de intensitate medie; - Talie 1,49-1,40 m; - Performanțe intelectuale normale.

b)Condrodisplazia*

* Hipotrofie staturală disarmonică prin lipsa receptorilor pentru GH la nivelul cartilajelor de creștere ale extremităților toracale și pelviene, cu artropatii secundare.

PARAMETRI FUNCŢIONALI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ

Examen clinic: - Hipotrofie staturală; - Antropometrie dizarmonică; - Hipotrofia extremităților toracale și În evaluarea deficienței funcționale și a gradului de handicap se vor avea în vedere: - criteriile stabilite pentru afectarea mobilității articulare, (artropatia condrodisplazică determina tulburări de realizare a variantelor posturale și a gestualității),		HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT
pelviene; - Mobilitatea articulațiilor scapulohumerale-coxofemurale limitate prin artropatii secundare; Examene paraclinice: - prezentate la	- Hipotrofie staturală; - Antropometrie dizarmonică; - Hipotrofia extremităților toracale și pelviene; - Mobilitatea articulațiilor scapulohumerale-coxofemurale limitate prin artropatii secundare;	vedere: - criteriile stabilite pentru condrodisplazică determina gestualității),	afectarea mobilității articu a tulburări de realizare a v	lare, (artropatia ariantelor posturale și a

c)Sindrom Sheehan*

* Se referă la insuficiența hipofizară primară (sindrom Sheehan) - afecțiune uni sau, mai frecvent, pluritropă, exprimată prin tulburări clinice și hormonale.

PARAMETRI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
FUNCŢIONALI	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
Examen endocrin: - semne de hipotiroidie; - semne de hipogonadism, hipogonadotropi; - insuficiență cortico- suprarenală cronică; - hipoanabolism care poate merge până la casexie; Dozări hormonale specifice; Examen neurologic; EKG; Examen psihic.	Insuficienţă hipofizară neînsoţită de complicaţii.	Insuficienţă hipofizară cu complicaţii compensate cu tratament hormonal substitutiv.	Insuficienţă hipofizară cu tulburări endocrino- metabolice accentuate, necompensate clinic şi biologic sub tratament substitutiv complex, asociat cu complicaţii metabolice (pierdere ponderală progresivă), cardiovasculare şi neuropsihice.	Insuficiență hipofizară severă cu tulburări endocrine și metabolice grave și complicații cardiovasculare și neuropsihice care conduc la pierderea capacității de autoîngrijire, autoservire și autogospodărire.

- **3.**Evaluarea gradului de handicap în insuficiența hipofizară posterioară, prin deficit total/parţial de vasopresină (AVP)*
- * Sindrom clinic de poliurie, polidipsie cu densitate urinară sub 1010 prin deficit total/parţial de vasopresină (AVP) sau lipsa acţiunii tisulare a AVP.

PARAMETRI FUNCŢIONALI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ
-----------------------	-------------------	------------------	--------------------------

	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT
Clinic și paraclinic:	În formele care răspund	În diabetul insipid	Post tumoral sau
- Diureza = 3 l/24 h;	la tratamentul cu vasopresină sau analogi.	lezional sau tumoral, compensat în tratament	postoperator, rezistente la tratament cu
- densitate urinară sub 1010;		substitutiv cu vasopresină (adiuretin).	vasopresină sau analogi, asociate cu complicații
- subizostenurie-osmolaritate urinară < 300 mEq/l			neurologice și hormonale secundare.
Clearence-ul apei libere pozitiv;			
- proba de sete cu test la vasopresină (adiuretin) pozitiv - în etiologia tumorală;			
- investigații hormonale;			
- CT, RMN.			

- 4. Evaluarea gradului de handicap în insuficiența tiroidiană*
- * Se referă la:
- mixedemul primar cu visceralizare;
- mixedemul congenital (disgenezie tiroidiană).

Sindrom clinic determinat de scăderea cantității de hormoni tiroidieni la nivelul receptorilor celulari ceea ce determină infiltrarea țesuturilor cu consecințele respective, handicapante.

PARAMETRI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENŢĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
FUNCŢIONALI	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
Clinic: - Metabolic: creştere ponderală, infiltrarea tegumentelor, anemie secundară; - Neuropsihic: lentoare psihică, frilozitate; - Cardiovascular: cardiomiopatie mixedematoasă, insuficiență cardiacă; - Nanism dizarmonic cu întârziere mentală (mixedem congenital), dozări hormonale specifice ± guşă; Paraclinic:	Hipotiroidismul subclinic, evidenţiat prin dozări hormonale (TSH crescut) fără expresie clinică manifestă sau oligosimptomatic, forme uşoare cu răspuns la substituţia hormonală, în doze minime.	Insuficienţa tiroidiană clinic manifestă, în tratament hormonal substitutiv, cu complicaţii cardiovasculare şi metabolice echilibrabile.	Insuficienţa tiroidiană cu complicaţii persistente (cardiovasculare şi metabolice) sau leziuni degenerative nervoase şi osteoarticulare neechilibrate sau sechelare, decompensate la tratament specific.	Insuficienţa tiroidiană severă cu visceralizări - cu complicaţii cardiovasculare şi neurologice grave, insuficienţă cardiacă congestivă ireductibilă, poliserozite, encefalopatie.

- T ₃ , T ₄ scăzute, PBI scăzut;		
- TSH crescut (mixedemul primar);		
- Scintigrama tiroidiană (lipsa tiroidei în disgenezia tiroidiană, imagine neomogenă în guşa multinodulară);		
- RIC scăzut sau absent;		
- EKG (tulburări de conducere, bradicardie, microvoltaj);		
- Ecografie cardiacă (cord mărit);		
- Hb, HT scăzute (anemie secundară);		
- Radiografie cord- plămân (indice cardio- toracic crescut);		
- Biochimie:		
- Hiperlipoproteinemie,		
- Hipercolesterolemie;		

5.Evaluarea gradului de handicap în afectarea funcției paratiroidei

a)Hiperfuncţie paratiroidiană*

- * Se referă la hiperparatiroidismul primar (boala Recklighausen), caracterizat prin: secreţie excesivă şi autonomă de parthormon (PTH) de câtre una sau mai multe glande paratiroide (de obicei tumorale), adenoame, care produc:
- hipercalcemie serică,
- hipofosfatemie,
- rezorbţie osoasă excesivă.

PARAMETRI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENŢĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
FUNCŢIONALI	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
Clinic:	Hipercalcemie serică asimptomatică sau cu tablou clinic oligosimptomatic.	Hiperparatiroidism operat, cu sechele osoase sau renale neevolutive, cu	Hiperparatiroidism operat, forma osteodistrofică cu tulburări locomotorii	Hiperparatiroidism cu fracturi multiple şi deformări osoase cu

- Leziuni scheletale (osoase), oase lungi și vertebre:	tulburări de locomoție și excreție medie.	accentuate prin deformări osoase și forma nefrolitiazică	deficiență locomotori gravă.
- Fracturi spontane,		moderată cu IRC stadiul de RAF.	
- Osteoporoză cu arii de demineralizare și			
- Formarea de chisturi osoase;			
- Tulburări renale: poliurie, litiază;			
- Tulburări gastro- intestinale;			
- Tulburări neuropsihice;			
Paraclinic:			
- Calcemie peste 11 mg % (repetată);			
- Calciurie peste 400 mg %/24 h;			
- Fosfatemie scăzută (sub 2,5 mg%);			
- Fosfatază alcalină crescută (în leziuni osoase);			
- PTH seric (imunodozare) cu nivel crescut în condițiile calcemiei crescute sau normale;			
- EKG: scurtare interval QT;			
- Examen radiologic:			
- Geode osoase sau/şi lacune diseminate;			
- Fracturi, calusuri;			
- Osteoporoză generalizată;			
- Litiază renală (nefrocalcinoză);			
- Ulcer gastric.			

NB. Pentru evaluarea gradului de handicap mediu, accentuat și grav vezi criteriile stabilite în afectarea funcțiilor osteo-musculo-articulare și ale mișcărilor aferente precum și a funcțiilor urinare.

b)Hipofuncţie paratiroidiană*

*Se referă la: hipoparatiroidismul primar (tetanie), caracterizat prin scăderea nivelului sangvin de parathormon (PTH) în urma lezării primitive a glandelor paratiroide.

PARAMETRI FUNCŢIONALI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ
	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT
Clinic: - Hiperexcitabilitate neuro-musculară;	Tetanie latentă (spasmofilie) în	Tetanie cronică cu manifestări clinice și crize	1
- Crize spontane de contractură	tratament specific cu manifestări sporadice.	relativ frecvente sub tratament specific.	neinfluenţate de tratament.
musculară, localizate pe grupuri musculare sau generalizate;			NB. Manifestări mai rar întâlnite în afectarea primitivă a glandelor
- Crize de contractură musculară provocate de hiperpnee;			paratiroide.
- Semne mecanice de hiperexcitabilitate neuromusculară (semnul Chwostek și Weiss pozitive);			
- Tulburări trofice (cataractă în formele cronice, îndelungate)			
Paraclinic:			
- Ca total şi/sau ionic scăzut;			
- Mg total şi/sau ionic scăzut;			
- EMG pozitiv.			

- **6.**Evaluarea gradului de handicap în afectarea glandei suprarenale
- Insuficiența corticosuprarenală cronică, primară (Boala Addison)*
- * Se referă la insuficiența corticosuprarenală primară cronică (CSR), datorită distrugerii ambelor corticosuprarenale (peste 80%), care determină:
- scădere hormoni glucocorticoizi;
- scădere hormoni mineralocorticoizi;
- scădere hormoni androgeni adrenali.

PARAMETRI FUNCŢIONALI	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
Clinic:	În forma compensată	- Insuficienţă CSR cronică	Insuficienţă CSR cronică
Astenie, adinamie, fatigabilitate;Greţuri, vărsături, dureri musculare;	clinic şi hormonal, sub tratament substitutiv.	repetate sau	decompensată, rezistentă la tratament, care necesită îngrijire

- Scădere ponderală, deshidratare;	labile, parţial echilibrate sub tratament sau	permanentă din partea altei persoane.
- Melanodermie;	Inquisiontă CCD granică	·
- Hipotensiune arterială.	 Insuficienţă CSR cronică uni sau bilateral operată, 	
Paraclinic:	în tratament substitutiv continuu, până la	
- Dozări hormonale specifice;	echilibrare.	
- Ionogramă:		
- Na ⁺ scăzut,		
- K ⁺ crescut,		
- Glicemie: hipoglicemie serică;		
- Test stimulare cu ACTH (cortrosyn) negativ.		

7. Evaluarea gradului de handicap în insuficiența gonadică

- a)Insuficienţa gonadică primară (primitivă)*
- * Se referă la: insuficiența gonadică primitivă, disginezii gonadale (mai frecvent) cu simptomatologie variabilă, în funcție de:
- tipul gonadic;
- vârsta instalării;
- intensitatea insuficienței gonadice;
- cauza insuficienței gonadice.

PARAMETRI FUNCTIONALI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE
	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU
Sindrom clinic caracterizat prin formarea deficitară a testiculelor datorită unor defecțiuni cromozomiale; Disgenezie a tubilor seminiferi determinate de anomalii ale formulei cromozomiale. Tablou clinic:	Forme clinice cu tablou oligosimptomatic, compensat prin substituţie cu hormoni sexoizi, fără scăderea capacităţii de efort fizic sau fără tulburări psihice handicapante.	Formele clinice cu tulburări de dezvoltare musculara și osteoporoză sexoiodoprivă cu scăderea capacității de efort fizic și prin tulburări neuropsihice de intensitate medie.
- Fenotip masculin; - Aspect enucoid;		
- Aspect infantil/normal;		
- Testicule mici; - Ginecomastie;		
- Obezitate ±;		

- Deficit intelectual de intensitate variabilă	
Paraclinic:	
- Spermatograma - azoospermie;	
- H. gornadotropi serici crescuţi;	
- Testosteron plasmatic scăzut.	

- **b)**Insuficiența gonadică prin disgenezii gonadale cu fenotip feminin (Sindromul Turner)*
- * Afecţiune determinată de un deficit al cromozomului X cu cariotip 45Xa, sindromul Turner (digenezii gonadale cu fenotip feminin).

PARAMETRI FUNCTIONALI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	
17 WOWNE THE TOTAL STORM LEE	HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	
Tablou clinic:	- Forme clinice cu	- Forme cu hipotrofie	- Forme clinice cu hipotrofie	
- Hipotrofie staturală disarmonică;	hipotrofie staturală între 140-149 cm.;	staturală între 130- 139 cm. cu tulb	staturală sub 120 cm, malformații cardiovasculare, scăderea	
- Facies caracteristic;	- Forme fără	locomotorii, de realizare a variantelor	accentuată a capacității de prestație fizică sau prin tulburări	
- Organe genitale externe infantile;	malformaţii somatice handicapante.	posturale și de prehensiune (gestualitate) de	neuropsihice accentuate.	
- Infertilitate;		intensitate medie;		
- Malformații somatice: cardiace, renale, surditate;		- Forme cu tulburări funcționale somatice		
- Semne de hipotiroidie.		(cardiovasculare, renale) și tulburări		
Tablou paraclinic:		psihice de intensitate medie.		
- Dozări hormonale specifice;	NB: În evaluarea gradu	 lui de handicap se vor a	vea în vedere și:	
- Estradiol plasmatic scăzut;	_	enţa hipofizară (antehip	•	
- Hormoni gonadotropi crescuţi;	- Criteriile de la nanism		, ,	
- Glicemie: tulburări de glicoreglare;	- Criteriile de la insuficiența tiroidiană;			
- Examen psihologic: QI (cel puţin	- Criteriile prevăzute la afectarea fibrei miocardice;			
intelect liminar); - Audiogramă	- Criteriile prevăzute la afectarea funcțiilor mentale (nedezvoltarea globală a funcțiilor mentale);			
(hipoacuzie/surditate).	- Criteriile prevăzute la afectarea funcțiilor urinare.			

- **8.**Evaluarea gradului de handicap în afectarea funcției tiroidiene din proliferările maligne*
- * Se referă la:
- cancerul tiroidian operat recent sau cu sechele metabolice sau pulmonare, dezechilibrate, sub tratament continuu,

- formele inoperabile sau/şi tratate chirurgical sau/şi izotopic în faze de diseminare.

PARAMETRI FUNCŢIONALI		DEFICIENŢĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ		
.,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV		
		- În timpul tratamentului complex, chirurgical și radioizotopic;	- În formele inoperabile sau - Tratate chirurgical sau/și izotopic, în		
adenopatii sau nodul fo	erm, tiroidian;	- În formele operate cu recidive loca sau cu sechele dezechilibrate sub			
- Ganglioni laterocervi		tratament continuu.			
- Tablou metabolic con	isumptiv.				
Paraclinic:					
- Scintigrama tiroidian neomogene sau lacuna					
- RIC - hipocaptare san normale;	u valori				
- Dozări hormonale co (hiperfuncționalitate);	mplementare				
- Puncție bioptică tiroio histopatologic;	dă - examen				
- Examen radiografic p pentru formele metast					
	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI		ARTICIPARE - NECESITĂŢI		
HANDICAP UŞOR	intensitate redus	să, în poziție predominant șezând,	Au redusă capacitatea de adaptare la efort. Este necesar să se diminueze efortul fizic prin: - măsuri de adaptare a utilajelor la locul de muncă,		
HANDICAP MEDIU		variante posturale, deplasări n micro/macro-climat de confort			
HANDICAP ACCENTUAT	organic.				
			- ajustarea mediului ambiental fizic,		
			- măsuri tehnico-mecanice de ridicare și transport al greutăților,		
			- măsuri pentru evitarea poziției forțate în muncă sau deplasărilor posturale pe distanțe mari, pe plan înclinat sau urcare pe scări. În aceste situații trebuie să se asigure un mijloc de transport adecvat.		
			- evitarea sarcinilor suplimentare.		
HANDICAP GRAV	Au limitată parțial sau total capacitatea de a efectua activități profesionale.		- Sprijin pentru compensarea pierderii parțiale sau totale a capacității de autoîngrijire și autogospodărire.		
			- Necesită asistent personal;		
			- Monitorizare medicală.		

NB. Pentru funcțiile care, pe lângă limitarea capacității de adaptare la efort au și alte disfuncții, de obicei complexe, vezi:

Criteriile de la afectarea mobilității-locomoției,

Criteriile de la afectarea funcțiilor mentale, pentru cazurile cu deficiențe prin nedezvoltarea globală intelectuală (pot executa sarcini în raport de nivelul lor de integrare și comportamentul adoptat de familie și comunitate).

9. Evaluarea gradului de handicap în fenilcetonurie

Fenilcetonuria (PKU) este o boală metabolică genetică cu transmitere autosomalrecesivă datorată deficitului de fenilalanin- hidroxilază (PAH), cu imposibilitatea organismului de a metaboliza aminoacidul fenilalanina (PHE) din compoziția proteinelor naturale.

Deși deficitul enzimei PAH este localizat în ficat, principalele leziuni sunt localizate la nivelul creierului și ele s-ar datora efectelor nivelurilor crescute de PHE asupra proceselor celulare. Acestea conduc la tulburări în sinteza proteică, tulburări de

mielinizare și furnizare deficitară de neurotransmițători. Deci, efectele clinice majore ale fenotipurilor metabolice se vor exprima prin tulburări în dezvoltarea și funcțiile creierului.

Tratamentul constă în instituirea unei diete hipoprotidice în primele săptămâni de viață (se consumă anumite fructe și legume în cantități limitate), care presupune cântărirea alimentelor permise și calculul fenilalaninei ingerate la fiecare masă, cu administrarea de substituenți proteici.

PARAMETRI FUNCŢIONALI	- Anamneză;	Evidenţiază:
	- fenilalanina serică;	Dacă un pacient cu fenilcetonurie nu este
	- EEG**;	tratat sau este tratat neadecvat apar manifestări clinice neuropsihice severe,
	- examen neurologic;	hipo- şi hiper- excitabilitate, convulsii. Cu vârsta, dezvoltarea intelectuală și
	- examen psihologic;	comportamentală este sever afectată, simptome de paranoia, agresivitate,
	- proteinemie.	autism, IQ scăzut, dificultăți în procesarea informației, dificultăți de concentrare și memorare.
	de fenilcetonurie.	

NB. Pentru evaluarea gradului de handicap se vor avea în vedere criteriile stabilite pentru afectarea funcțiilor mentale și a funcțiilor osteo-musculo-articulare și a mișcărilor aferente.

CAPITOLUL 6: FUNCȚIILE UROGENITALE

I.EVALUAREA GRADULUI DE HANDICAP ÎN AFECTAREA FUNCȚIILOR DE FILTRARE ŞI SECREȚIE RENALĂ, DE COLECTARE ȘI STOCARE A URINEI ÎN VEZICA URINARĂ*

	DEFICIENȚA UȘOARĂ	DEFICIENȚA MEDIE	DEFICIENȚA MEDIE/ACCENTUATĂ	DEFICIENȚA ACCENTUATĂ	DEFICIENȚA GRAVĂ	DEFICIENȚA ACCENTUATĂ/GRAVĂ
PARAMETRI FUNCŢIONALI	HANDICAP UŞOR (IRC Std. I)	HANDICAP MEDIU (IRC Std. II faza a)	HANDICAP MEDIU/ACCENTUAT (IRC Std. II faza b)	HANDICAP ACCENTUAT (IRC Std. III preuremic)	HANDICAP GRAV (IRC Std. IV de uremie terminală)	HANDICAP ACCENTUAT/GRAV (IRC Std. V de uremie depăşită)**
			În funcție de toleranța individuală a IRC și simptomatologia clinică			
Densitate urinară	< 1025	<= 1022	< 1017	1010-1011	<= 1010	Variabilă
Uree sanguină (mg/dl)	< 50	< 50	50-100	> 100	300-500	< 500
Creatinină sanguină(mg/dl)	Normal	1.5 - 2.5	3 - 4	> 4.5	> 6	Variabilă
Hb gr/dl	12 - 15	12-13	10 - 12	8 - 10	8	Variabilă
Cl uree (ml/min)	Normal	70 - 26	26-20	20 - 2.5	7.5-1.2	Variabilă
Cl creatinină (ml/min)	120 - 70	70 - 40	40-30	40 - 12	< 7.5	Variabilă
Nr. nefroni funcţionali (%)	100 - 50	50 - 35	35 - 25	25-10	< 10	< 10
Sumar urină;		I			I	I
Dozare albumină în	Dacă este cazul					
urină CT, RMN, cistoscopie;	În funcție de structura afectată					
Ex histopatologic	În funcție de structura afectată					

^{*}Se referă la:

1.Toate afecțiunile cronice renale, congenitale sau dobândite, de etiologie multiplă, cu afectare primară sau secundară renală, localizate la ambii rinichi sau într-unul singur, în caz de rinichi unic congenital sau dobândit.

De exemplu:

Cauze malformative (agenezie renală unilaterală, hipoplazii renale, rinichi polichistic, rinichi în potcoavă, duplicare ureterală, hidronefroză etc.);

Cauze tumorale;

Hipertensiune arterială renovasculară;

Boli renale sau pielonefrită pe rinichi unic congenital sau chirurgical cu fenomene de IRC.

Afecțiuni renale cu evoluție progresivă, care au ca expresie funcțională insuficiența renală cronică.

2.Rezecţia totală a vezicii urinare pentru cancer, cu implantare de uretere (indiferent unde este implantul) - pierderea funcţiei de colectare şi stocare a urinei de către vezica urinară.

Insuficiența renală cronică evoluează stadial, indiferent de structura afectată și de cauzele ei în 5 stadii.

Stadii	Insuficienta funcțională
Std. I - de deplină compensare	 - Funcţia renală normală în repaos, uşor alterată în condiţii de suprasolicitare; - Homeostazie hidroelectrolitică şi acido-bazică normală; - Probe funcţionale renale normale; - Rata de filtrare glomerulară (Clearance-ul creatininei endogene) = 120-70 ml/min - Nu există anemie.
Std. II - insuficienţa renală compensată a. faza poliurică b. faza RAF	 Funcţia renală normală în repaos prin intervenţia mecanismelor compensatorii (hipertrofia funcţională a nefronilor restanţi, hipertensiune, poliurie compensatorie, retenţie azotată); Probe funcţionale renale puţin sau moderat modificate; Homeostazie modificată moderat (in faza b); Rata de filtrare glomerulară (Clearance-ul creatininei endogene) = 69-40 ml/min Anemie uşoară sau moderată.
Std. III IRC decompensată (preuremie)	 Funcţia renală afectată în repaos; Homeostazie constant alterată; Rata de filtrare glomerulară (Clearance-ul creatininei endogene) = 39-24 ml/min Anemie moderată.
Std. IV - de uremie terminală	 Funcţia renală grav alterată; Homeostazie grav alterată prin creşterea semnificativă a produşilor de retenţie azotată; Rata de filtrare glomerulară (Clearance-ul creatininei endogene) = 24 - 12 ml/min Anemie medie sau severă.
Std. V* - de uremie depășită	Supravieţuirea este asigurată prin mijloace de substituţie a funcţiei renale. Constantele statice şi dinamice renale sunt variabile în funcţie de metoda de epurare extrarenală: - hemodializa (epurare extracorporeală);

- dializa peritoneală (epurare intracorporeală) sau
- transplantul renal.

^{*} Gradul de handicap în stadiul V (uremie depășită) este variabil.

În evaluare se vor avea în vedere:

- eficiența metodelor de epurare extrarenală (grad IRC);
- apariția de complicații specifice nefropatiei de fond;
- patologia indusă de tehnica de epurare extrarenală.

În stările post transplant de rinichi:

- Handicap grav în primele 12 luni, datorită posibilității de apariție a fenomenelor de respingere, cu reluarea programului de hemodializă;
- Ulterior evaluarea gradului de handicap se face în funcție de gradul de restabilire a funcției renale.

În evaluare se va ține seama și de efectul tratamentului imunosupresor, psihicului și cooperarea pacientului.

II. EVALUAREA GRADULUI DE HANDICAP ÎN AFECTAREA FUNCTIILOR UROGENITALE

- **1.**Neoplasme urogenitale operate cu recidive locoregionale sau la distanță sau inoperabile, în faze de generalizare.
- **2.**Neoplasme mamare inoperabile în faza de generalizare, sau operate cu recidive locale sau/și la distantă.

	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ/ DEFICIENȚĂ GRAVĂ			
	HANDICAP ACCENTUAT/ HANDICAP GRAV			
În funcție de ap	pariția recidivelor locoregionale sau determinărilor la d obligatorie ancheta socială cu obiective prec			
	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI		
HANDICAP UŞOR	- Activități fără suprasolicitare fizică, într-un microclimat fără variații termice (temperaturi extreme), umiditate, toxice renale, trepidații.	Sprijin pentru: - asigurarea condițiilor de muncă (microclimat) adecvate;		
HANDICAP MEDIU	În general activități intelectuale, munci de birou, statice sau de colaborare (activități la domiciliu).	- activitate pe același loc de muncă sau, eventual, schimbarea locului de muncă;		
HANDICAP ACCENTUAT	- Cu condiția respectării	În IRC IV și IRC V sprijin pentru:		
	programului de hemodializă/dializă peritoneală sau/și	- activitățile cotidiene, ale vieții de zi cu zi;		

	- Cu asigurarea monitorizării clinice, paraclinice și terapeutice la centrul care a efectuat transplantul renal sau la unitățile sanitare la care sunt în evidență persoanele cu dializă peritoneală și hemodializă.	 transport la şi de la centrul de hemodializă; transportul materialelor de epurare intracorporeală (de la unitatea sanitară la domiciliu); suplinirea capacității de autoservire sau autoîngrijire în cazul complicațiilor induse de procedura de epurare sau de agravarea structurilor de fond.
HANDICAP GRAV	În cazul existenței unor complicații secundare, ineficienței metodei de epurare extrarenală sau transplant renal nefuncțional - lipsește capacitatea de realizare a unor activități aducătoare de venit și chiar a activităților cotidiene de autoîngrijire - autogospodărire. Idem pentru persoanele cu rezecție totală de vezică, cu tumori maligne uro-genitale cu recidive loco-regionale sau determinări la distantă.	La persoanele cu rezecţii totale de vezică urinară: sprijin pentru asigurarea pungilor de colectare a urinei şi pentru schimbarea lor în condiţii aseptice

CAPITOLUL 7: Funcțiile neuro-musculo-scheletice și ale mișcărilor aferente

SECŢIUNEA 1: I. Evaluarea persoanelor cu afectarea mobilității articulațiilor și oaselor în vederea încadrării în grad de handicap*

- (1)Se referă la anomalii și structuri afectate, respectiv la:
- **1.**Afecțiuni osteo-articulare congenitale sau contractate precoce (documentele trebuie să releve debutul și evoluția afecțiunii, tratamentele de recuperare efectuate etc.):
- bolile constituţionale ale oaselor (de exemplu: acondrodisplazia);
- malformaţii (de exemplu: amielia unuia sau mai multor membre, totală ori parţială, toracal sau pelvin, sindactilie a se vedea capitolul 7.III.1);
- deformări rahitice cu tulburări de postură;
- luxație congenitală de șold (unilateral sau bilateral) cu coxartroză secundară și/sau modificări ale coloanei vertebrale, iar formele cu indicație chirurgicală, după realizarea artroplastiei și a adaptării la proteză;
- redori și anchiloze congenitale, posttraumatice sau după osteoartrită TBC, redori strânse mono ori bilaterale de șold, genunchi sau combinate, în poziții vicioase, asociate ori nu cu paralizii nervoase;
- anchiloze ale coatelor sau umerilor;
- pseudartroze (gambă, coapsă, antebraţ, braţ neoperabile).

- **2.**Hemofilia A şi B, boală congenitală care apare la sexul masculin prin deficit de factor VIII (Hemofilia A) şi factor IX (Hemofilia B), în formele cu modificări ale mecanicii articulare sau în formele cu anchiloze în poziții vicioase şi amiotrofii care împiedică mobilizarea (locomoția) sau/și autoservirea.
- **3.**Colagenoze:
- a)poliartrită reumatoidă (PR);
- **b)**sclerodermia: cu tulburări cutanate specifice, care reduc gestualitatea datorită sclerodactiliei;
- c)dermatomiozita;
- d)lupusul eritematos sistemic;
- e)boala mixtă a țesutului conjunctiv forme severe, rezistente la tratament.
- **4.**Afecțiunile articulare degenerative primare sau secundare (posttraumatice, postinfecțioase sau induse de microcristale) în stadiul sever, la nivelul articulațiilor șoldului, bilateral, obiectivate imagistic, fără potențial de recuperare, care determină prin progresia în timp, limitarea mobilității până la anchiloze în poziții vicioase și care împiedică mobilizarea și autoîngrijirea, persoana având un grad înalt de dependență (fotoliu rulant, imobilizat, fără capacitate de autoservire), pot fi încadrate în grad de handicap grav, cu sau fără asistent personal.
- **5.**Artropatia psoriazică în formă de spondilită, cu afectare axială prin prinderea coloanei cervicodorsolombare, cu tendință la anchiloză, asociată sau nu cu interesare articulară periferică cu deformarea mâinilor, cu tulburări majore ale gestualității și deplasării, determină deficiența funcțională accentuată.
- **6.**Tumori osoase maligne, în primul an de la iniţierea chimio- sau radioterapiei specifice şi care determină o deficienţă funcţională accentuată. Ulterior, evaluarea se realizează luând în considerare prezenţa recidivelor sau a determinărilor la distanţă (cel mai frecvent apar determinări pulmonare), afectarea neurologică sechelară ori existenţa amputaţiei de membru.
- **7.**Leziuni structurale induse de corticoterapia îndelungată (miopatie cortizonică cu atrofia masei musculare în special la nivelul coapselor, accelerarea osteoporozei cu fracturi pe os patologic, ostenecroză ischemică, necroză aseptică de cap femural etc.). Gradul de handicap se evaluează în funcţie de intensitatea deficienţelor funcţionale, după criteriile prezentate pentru afectarea funcţiilor respective, reversibilitatea şi rezistenţa la tratamentul medicamentos specific.

(2)_

1.Afectiuni osteoarticulare congenitale sau contractate precoce

PARAMETRI FUNCŢIONALI	Examen ortopedie

		Examene radiografice - segment afectat și, eventual, contralateral, în funcție de limitarea funcțională secundară (articulații, coloană vertebrală)
		CT (eventual - în funcție de structura afectată)
		Testări biometrice
		Testarea mobilității articulare
		Scale de evaluare a autonomiei: ADL, IADL, SOS etc.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	- redoare strânsă sau anchiloză de umăr și cot, unilaterală, asociată cu tulburări neurologice, cu afectarea moderată a prehensiunii și manipulației;
		- redoare strânsă sau anchiloză de gleznă, bilateral;
		- redoare strânsă sau anchiloză de genunchi sau sold, unilateral;
		- coxartroză unilaterală neoperată sau operată recent și complicată prin tehnica operatorie.
		Afectările osteoarticulare nu împiedică ortostatismul, dar deplasarea pe distanțe mari se realizează cu dificultate, necesitând dispozitive ortopedice pentru a preveni deteriorarea articulațiilor supradiacente şi/sau controlaterale.
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	- redoare strânsă sau anchiloză de umăr și cot, bilaterală, asociată sau nu cu tulburări neurologice, cu limitarea severă a prehensiunii și manipulației;
		- redoare strânsă de genunchi sau șold bilateral;
		- anchiloză de șold cu redoare strânsă de genunchi unilateral;
		- coxartroză bilaterală neoperată sau operată, cu decimentarea protezei.
		Afectările osteoarticulare determină limitarea parţială sau totală a mobilităţii articulare, necesitând sprijin extern pentru menţinerea ortostatismului şi deplasare şi o limitare parţială a capacităţii de autoservire.
		Evaluarea persoanei va fi realizată luând în considerare și posibila existență a deficitelor neurologice secundare, de tip paretic/plegic.
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	Afectări osteoarticulare bilaterale ale articulațiilor mari - şold, genunchi - în stadiu sever, neoperabile sau cu complicații tardive postoperatorii, în afara resurselor terapeutice, care determină limitarea totală a mobilității articulare, necesitând fotoliu rulant pentru deplasarea în interiorul sau exteriorul locuinței sau imobilizare totală și sprijin din partea altei persoane pentru autoîngrijire.
	1	

Evaluarea în vederea încadrării în grad de handicap se realizează particularizat în funcție de:

- intensitatea tulburărilor de postura sau/și gestualitate;
- localizarea unilaterală sau bilaterală a deteriorării (anomaliei);
- membrul sau membrele afectate;
- consecințele secundare (la articulațiile suprajacentei, coloana vertebrală);

- capacitatea respiratorie afectată secundar;
- existența tulburărilor neurologice secundare de tip paretic/plegic;
- în raport cu gestualitatea și deservirea necesară;
- capacitatea de mobilizare cu mijloace protetice, ortetice, mijloace speciale de deplasare;
- limitarea prehensiunii și manipulației;
- capacitatea de autoservire și autoîngrijire.

	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP MEDIU	Capacitate funcțională afectată, cu limitarea moderată a gestualității și mersului, dar cu menținerea autonomiei personale de autoîngrijire	Orientare către activități profesionale cu solicitare fizică redusă, fără deplasări pe distanțe mari sau ridicare de greutăți Dispozitive ortopedice și tratamente de recuperare pentru a preveni deteriorarea funcționalității articulare
HANDICAP ACCENTUAT	Locuri de muncă fără solicitare posturală sau/și gestuală, fără deplasări în teren, în funcție de structura/structurile afectate cu	- Asigurare de mijloace compensatorii (protetice, ortetice etc.), adaptate în raport cu secvențele muncii (pense, cârlige etc.) în raport cu membrul
HANDICAP GRAV	limitările funcționale secundare	sau membrele afectate - Mijloace speciale de deplasare (scaun rulant, maşini adaptate etc.)
		- Adaptarea locuinței și a locului de muncă pentru a facilita integrarea socială
		- Sprijin pentru activitățile cotidiene - instrumentale în cazul persoanelor cu deficiențe grave
		În funcție de rezultatul evaluării complexe, persoana poate fi încadrată în grad de handicap grav cu asistent personal, în situația în care are pierdută total capacitatea de autoservire, autoîngrijire și autogospodărire și necesită sprijin permanent, sau grav fără asistent personal, atunci când necesită sprijin parțial pentru unele activități cotidiene.

2.Hemofilia A și B*

PARAMETRI FUNCŢIONALI	- Examen ortopedie
	- Examene radiografice pe segmente afectate, în funcție de limitarea funcțională secundară (coloana vertebrală) și eventual, contralateral (articulații)
	- Eventual CT/RMN - în funcție de structura afectată
	- Testarea mobilității articulare/Testări biometrice
	- Spirometrie (în situațiile în care este afectată secundar funcția ventilatorie)

		- Examen oscilometric/Examen Eco - Doppler
		- Hemoleucogramă, timp de sângerare, timp de protrombină
		- Determinarea factorilor plasmatici ai coagulării:
		- factorul VIII sau factorul IX între 2-5% - formă clinică medie;
		- factorul VIII sau factorul IX <= 1% - formă clinică severă. Scale de evaluare a autonomiei: ADL, IADL, SOS etc.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	În formele clinice medii cu sângerări minore, cu determinări articulare (artropatii necomplicate) reversibile la tratamentul antihemofilic periodic
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT**	În formele clinice severe cu artropatii cronice, cu modificări ale mecanicii articulare, care necesită administrări repetate de preparate antihemofilice și transfuzii frecvente
		În formele cu hemoragii intraparenchimatoase și sechele morfofuncționale
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV**	În formele clinice severe cu anchiloze în poziții vicioase și deformări articulare însoțite de amiotrofii cu afectarea gestualității, posturii și locomoției, atunci când aceste modificări sunt ireversibile
		În formele cu hemoragii intraparenchimatoase, cu risc vital

^{*}Sindrom hemoragic produs prin deficit de factori plasmatici ai coagulării.

NOTĂ: În evaluare se va ţine seama şi de afectarea altor structuri care predispun la sângerare.

**Încadrarea în gradul de handicap accentuat, respectiv grav, cu termen de valabilitate permanent se va face la a doua prezentare la evaluare.

	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP MEDIU	Orice activitate profesională într-un loc de muncă fără risc de traumatism fizic	Participare fără restricții, cu condiția evitării riscului de accidentare
HANDICAP ACCENTUAT	Activităţi fără solicitare fizică mare sau cu risc de traumatizare indiferent de intensitate şi cauze. - Sunt limitate activităţile care suprasolicită postura ortostatică, deplasările posturale prelungite, menţinerea forţată a unei variante posturale şi cele în mediu cu trepidaţii.	Sprijin pentru: - asigurarea unui loc de muncă adecvat care să prevină traumatizarea fizică, activarea hemartrozei şi cronicizării artropatiei specifice; - facilitarea mobilizării (baston, cadru, orteze etc.); - monitorizarea activității medicale (dispensar, administrarea de produse antihemofilice, efectuarea de transfuzii - în funcție de situație).
HANDICAP GRAV	Intensitatea tulburărilor funcției locomotorii, ireversibilă, neinfluențată de tratamentul specific limitează total sau aproape total capacitatea de mobilizare, autoservire, autoîngrijire și autogospodărire.	În funcție de rezultatul evaluării complexe, persoana poate fi încadrată în grad de handicap grav cu asistent personal: - în situația în care este nedeplasabilă/imobilizată la pat;

- are pierdută total capacitatea de autoservire, autoîngrijire și autogospodărire.
În funcție de rezultatul evaluării complexe, persoana poate fi încadrată în grad de handicap grav fără asistent personal:
- necesită sprijin pentru unele activități cotidiene;
- sprijin pentru facilitarea deplasării în interiorul sau/și exteriorul locuinței în funcție de necesități.

3.Colagenoze

a)Poliartrită reumatoidă (PR)*

PARAMETRI FUNCȚIONALI		- VSH crescut;
		- Proteina C reactivă crescută;
		- Fibrinogen seric crescut;
		- Electroforeză;
		- Factori reumatoizi prezenţi, Ac antiCCP;
		- Examen radiologic: eroziuni, pensări spații articulare, subluxații etc.;
		- Ecografie musculoscheletală, RMN (situații de excepție);
		- scor DAS 28**;
		- scor HAQ***;
		- scale de evaluare a autonomiei: ADL, IADL, SOS etc.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	În PR stadiul II/III forme moderat active:
		- redoare matinală > 1h;
		- dureri la mobilizarea articulațiilor periferice și în repaus;
		- forța de prehensiune redusă;
		- reducerea medie a mobilității articulare;
		- testele de activitate (evoluție) pozitive, dar nu obligatoriu
		- modificări radiologice specifice.
		Clasa funcţională II Steinbrocker - capacitatea funcţională normală, cu excepţia handicapului durerii şi redorii la una sau mai multe articulaţii.
DEFICIENȚĂ	HANDICAP	În PR forme severe stadiul III/IV:
ACCENTUATĂ	ACCENTUAT	leziuni distructive cartilaginoase sau osoase; deformări ale degetelor; subluxaţii;derivaţii axiale (cubitale ale mâinilor); atrofia muşchilor cu afectarea prehensiunii; semne radiologice caracteristice şi de laborator specifice; capacitate funcţională limitată; autoservire parţial afectată.
		Clasa funcțională III Steinbrocker - permite numai o mică parte din ocupațiile casnice și autoservire.
DEFICIENŢĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	În PR gravă stadiul IV:

leziuni osteoarticulare cu deformări și anchiloze (degete, pumni, coate, șolduri, genunchi în semiflexie, tibiotarisene cu deformarea antepiciorului); limitarea aproape totală sau totală a gestualității sau/și a posturii și deplasărilor posturale; capacitatea de autoservire pierdută.
Clasa funcțională IV Steinbrocker - infirmitate importantă - persoana imobilizată la pat sau în fotoliu, care nu se poate ocupa de propria îngrijire sau o face cu foarte mare dificultate.

^{*}Diagnosticul se stabilește în baza criteriilor EULAR/ACR 2010.

- **Scala DAS28 (Disease Activity Score) măsoară gradul de activitate al bolii şi permite o monitorizare a ei. Cuprinde 4 itemi, care se referă la: numărul de articulații dureroase, numărul de articulații cu tumefacție, VSH (unele teste îl înlocuiesc cu CRP) și durerea resimțită, evaluată de la 1 la 10 prin scala VAS. Interpretarea scorului este:
- DAS 28 >5,1 activitate înaltă, DAS28 >3,2-5,1 activitate moderată, DAS28 >2,6-3,1 activitate scăzută, DAS < 2,6 remisiune.
- ***Scala HAQ (Healt Assessment Questionnaire = chestionar de evaluare personală) conţine 20 de întrebări legate de capacitatea de a desfăşura activităţi zilnice în ultima săptămână (0 = fără dificultăţi până la 3 = imposibil de realizat), fiind un factor predictiv pentru progresia bolii, statusul funcţional şi capacitatea de muncă. Interpretarea acestei scale este următoarea:
- 0-1 dizabilitate uşoară medie;
- 1-2 dizabilitate medie severă;
- 2-3 dizabilitate severă foarte severă.

b)Sclerodermia (Scleroza sistemică SS)*

PARAMETRI FUNCŢIOI	NALI	Explorări paraclinice:
		- investigații de laborator: hemoleucograma, teste inflamatorii, anticorpi anti Scl-70, antinucleari și anticentromer;
		- examen radiologic - rg. osteoarticulare, pulmonar, digestiv;
		- teste circulatorii periferice (capilaroscopie);
		- teste funcționale pulmonare (TLCO, pletismografie);
		- biopsie cutanată, musculară;
		- echografie cardiacă;
		- lavaj bronhoalveoar. Starea de nutriție
		Scale de evaluare a autonomiei: ADL, IADL, SOS etc.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	Prezența sindromului Raynaud și afectare cutanată a membrelor, feței și trunchiului, cu limitarea gestualității, dar fără afectări viscerale sau limitare de intensitate medie a funcționalității.

DEFICIENŢĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	Afectare cutanată a membrelor, feţei şi trunchiului, afectare a funcţiei renale sau/şi respiratorii de intensitate accentuată sau afectare a funcţiei digestive cu disfagie pentru solide asociate sau nu şi cu alte afectări viscerale moderate (alveolita fibrozantă, hipertensiune pulmonară), ischemie periferică moderată (ulceraţii digitale), contracturi articulare etc.
DEFICIENŢĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	Afectare gravă a funcției renale, respiratorii și cardiace sau a funcționalității musculoarticulare sau ischemie periferică severă cu amputații spontane/chirurgicale.

*Scleroza sistemică (SS) este o afecţiune multisistemică, caracterizată prin fibroza pielii, a vaselor sanguine şi a organelor viscerale, incluzând tractul gastrointestinal, plămânii, inimă şi rinichii. Sunt identificate două subtipuri: sclerodermie cutanată difuză, cu invadare cutanată rapidă la nivelul extremităţilor, faţă şi trunchi, cu cel mai mare risc pentru interesarea precoce renală şi a altor viscere, şi sclerodermie cutanată limitată definită prin îngroşarea simetrică a pielii, limitată la nivelul extremităţilor distale şi a fetei. SS a organelor viscerale se poate întâlni şi în absenţa interesării cutanate, caz în care este denumită scleroză sistemică fără sclerodermie.

Evaluarea în vederea încadrării în grad de handicap se face în funcție de forma clinică, respectiv de intensitatea tulburărilor de gestualitate, renale, respiratorii și de nutriție, prevăzute pentru afectarea structurilor, prezentate la capitolele în cauză.

c) Dermatomiozită/Polimiozită*

PARAMETRI FUNCȚIONALI		- teste enzimatice (transaminaza, creatinfosfokinaza, lactico- dehidrogenaza), hemoleucogramă, teste de inflamaţie;
		- traseu EMG caracteristic pentru afectare fibrelor musculare;
		- biopsia musculară - necroze focale;
		- autoanticorpi JoI, SRP;
		- în funcție de structurile afectate, explorarea funcției respiratorii sau cardiace.
		Scale de evaluare a autonomiei: ADL, IADL, SOS etc.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	Formele cu afectare cutanată și/sau musculară, cu limitare funcțională moderată a activității cotidiene
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	Afectare cronică cu atrofii musculare ale membrelor, cu/fără ulceraţii gastrointestinale şi cutanate, cu limitarea accentuată a capacităţii de mobilizare şi autoîngrijire. Afectare pulmonară sau cardiacă medie, obiectivate prin spirometrie sau teste respiratorii sau ecocardiografie.
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	Afectare generalizată cu atrofii musculare care limitează major capacitatea de deplasare și autoîngrijire, cu/fără afectarea mușchilor striați ai hipofaringelui și esofagului superior, cu fenomene respiratorii și afectarea funcției contractile a inimii. Afectare pulmonară sau cardiacă severă, obiectivate prin teste respiratorii sau ecocardiografie.

^{*}Afecţiune de etiologie presupus autoimună, în care muşchii scheletici sunt lezaţi de un proces inflamator nesupurativ dominat de infiltrat imfocitar. Termenul de polimiozită este aplicat când procesul inflamator este localizat la nivelul muşchilor,

iar termenul de dermatomiozită este folosit când apare asocierea cu o erupție cutanată caracteristică.

d)Lupus eritematos sistemic*

PARAMETRI FUNCŢIO	NALI	Explorări de laborator:
		- hemoleucograma; teste de inflamaţie; complement seric (C3, C4); autoanticorpi Ac antinucleari, anti-ADN, antiSm, antiRo, antiLa, anticorpi antifosfolipidici (anticardiolipina, LA, B2 glicoproteina 1) teste de coagulare; uree, creatinină, cl creatinină; proteinurie/24 ore
		- biopsie renală (în cazurile cu afectare renală). Echocardiografie
		Probe respiratorii + TLCO Examen oftalmologic
		- investigații imagistice, în funcție de structura afectată (radiografie pentru articulațiile afectate, ecografie, CT)
		Scala SLEDAI**
		Scale de evaluare a autonomiei: ADL, IADL, SOS etc.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	LES în faza cronică, cu simptome generale (fatigabilitate, anorexie), manifestări articulare, cutanate (rash, ulcerații, alopecie, vasculite), artralgii/mialgii intermitente, alterare moderată a funcției renale, anemie/leucopenie/trombopenie ușoare, serozite ușoare sau cu disfuncție cognitivă medie
		Există limitări ale funcționalității generale, dar se menține autonomia personală.
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	LES în faza acută, cu alterarea stării generale, poliserozite, psihoze, convulsii frecvente sau alte manifestări neurologice severe (de exemplu, accident vascular), afectare hematologică renală, cardiacă şi respiratorie de intensitate accentuată. Există limitarea capacității de mobilizare şi autoîngrijire, pentru o durată lungă de timp.
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	Afectare gravă a funcției renale, respiratorii, cardiace și neurologice, conform criteriilor de la capitolele respective.
		Afectările descrise pot exista în timpul fazei acute sau pot avea un caracter ireversibil, determinând limitarea majoră a capacității de autoîngrijire.

*LES este o afecţiune multisistemică caracterizată de prezenţa anticorpilor antinucleari şi un proces inflamator cronic difuz, care afectează funcţionalitatea unor structuri precum piele, sistem osteoarticular, nervos, renal, hematologic, evoluând cu perioade de exacerbare ş acalmie, remisiunea completă apărând la mai puţin de 10% din cazuri. Diagnosticul se stabileşte în baza criteriilor ARA. Evaluarea activităţii în LES se cuantifică prin scorul SLEDAI** (Systemic Lupus Erythematosus Disease Activity Index), care include 25 de itemi, cu următoarea interpretare:

- activitate moderată > 3 puncte;
- activitate severă > 12 puncte.

ACTIVITĂŢI - LIMITĂ	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
---------------------	--------------------------

- capacitate funcțională moderat limitată datorită handicapului durerii și redorii la una sau mai multe articulații;
- limitarea gestualității profesionale și a mersului;
- activităţi cu solicitări fizice reduse fără deplasări posturale pe distanţe mari, fără ridicarea de greutăţi, urcat-coborât scări;
- unele limitări în activitățile cotidiene, casnice.

- sunt necesare măsuri profilactice: evitarea frigului, umezelii, curenților de aer la locul de muncă;
- dispensarizare la medicul de familie sau reumatologie, ambulatorii de specialitate pentru controale periodice;
- spitalizare de zi, spitalizare continuă periodică;
- tratament de recuperare adaptat formei de boală;
- profilaxia infecţiilor acute şi tratarea infecţiilor cronice pentru a preveni progresiunea alterărilor funcţionale;
- măsuri pentru asigurarea unui loc de muncă fără solicitare fizică/trepidaţii, în condiţii de microclimat corespunzător sau schimbarea locului de muncă, recalificare profesională, după caz, în funcţie de vârstă, procesele evolutive şi răspunsul la tratamentul aplicat.

HANDICAP ACCENTUAT

- capacitate funcţională limitată permiţând numai o parte din activităţile casnice şi autoservirea; - activităţi profesionale cu solicitări fizice reduse fără deplasări posturale pe distanţe mari, fără ridicarea de greutăţi, urcat-coborât scări şi în funcţie de deficitul de prehensiune;
- se va avea în vedere faptul că se ridică cu greutate de pe scaun, chiar și cu sprijin, nu poate ridica și transporta greutăți, dexteritatea se realizează cu dificultate.
- în general, afectarea accentuată a posturii, a deplasărilor posturale (mobilizarea), alternanţă posturală, gestualitatea - prehensiunea şi manipulaţia
- fac imposibilă participarea la activități profesionale solicitante;
- necesită sprijin pentru facilitarea mobilizării (baston, pe perioade limitate scaun rulant);
- monitorizare periodică medicală;
- controale în ambulatoriu, spitalizare de zi, spitalizare continuă periodică;
- tratament de recuperare adaptat formei de boală.

HANDICAP GRAV

- dizabilitate importantă persoana cu handicap se află imobilizată la pat sau în fotoliu;
- nu se poate ocupa de propria sa îngrijire sau o face cu foarte multă dificultate;
- necesită îngrijire şi supraveghere permanentă, nu poate sta confortabil pe scaun, nu se poate ridica din poziția şezând în cea ortostatică;
- nu poate păstra ortostatismul nesprijinit şi fără ajutor;
- nu se poate îmbrăca, dezbrăca, nu își poate tăia alimentele;
- capacitatea de autoservire și autoîngrijire este afectată major.

- suplinirea pierderii capacității de autoservire, autoîngrijire și autogospodărire;
- controale în ambulatoriu, spitalizare de zi, spitalizare continuă periodică;
- tratament de recuperare adaptat formei de boală.

În funcție de rezultatul evaluării complexe, persoana poate fi încadrată în grad de handicap grav, cu asistent personal, în situația în care are pierdută total capacitatea de autoservire, autoîngrijire şi autogospodărire şi necesită sprijin permanent sau grav, fără asistent personal, atunci când necesită sprijin parțial pentru unele activități cotidiene.

SECŢIUNEA 2: II. Evaluarea persoanelor cu afectarea mobilității coloanei vertebrale, în vederea încadrării în grad de handicap*

*Se referă la:

- 1. Spondilita anchilozantă (SA), forma centrală, periferică sau mixtă (centrală și periferică) afecțiune inflamatorie cronică, ce afectează preponderent coloana vertebrală, procesul inflamator debutând frecvent la nivelul articulațiilor sacro-iliace și progresează ascendent.
- 2. Cifoscolioze și scolioze deformante idiopatice, cu grad mare de curbură, operate sau nu, care împiedică capacitatea respiratorie normală și/sau cu tulburări neurologice (parapareze, paraplegii).

1.Spondilită anchilozantă (SA)

PARAMETRI FUNCŢIONALI		Examen radiologic*:
		- radiografie bazin;
		- radiografia altor zone interesate;
		- RMN;
		- echografie musculoscheletală pentru entesită.
		Investigații biologice:
		- VSH crescută;
		- proteina C reactivă pozitivă;
		- fibrinogen crescut;
		- antigen HLA B ₂₇ ** prezent.
		Probe paraclinice:
		- testarea mobilității coloanei vertebrale și a articulațiilor mari;
		- spirometrie.
		Examen oftalmologic
		Examen neurologic
		Scor BASFI şi BASDAI***
		Scale de evaluare a autonomiei: ADL, IADL, SOS etc.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	Forma centrală:
		- generalizarea = extinderea sindesmofitelor cu formare de punţi la un număr important de discuri vertebrale;
		- mobilitatea coloanei CDL: reducere cu 50% din valorile fiziologice ale flexiei, extensiei, înclinări laterale, rotații;
		- redoare matinală coloană CDL persistentă;
		- deficiență ventilatorie restrictivă ușoară;

		- fără deficiență vizuală sau cu deficiență ușoară. RMN bazin/axial, cu leziuni active Forma periferică: - articulații periferice afectate de proces inflamator cronic, frecvent asimetric, cel mai des la genunchi; - tendinite, fascită plantară; - mobilitatea articulațiilor periferice redusă cu 30-40% din valorile fiziologice; - semnele biologice moderat crescute; - antigen HLA B27 pozitiv.
		Controale în ambulatoriu, spitalizare de zi, spitalizare continuă periodică
D =	LIANDTOAD	Tratament de recuperare adaptat formei de boală
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	Forma centrală:
		- cu prinderea = generalizarea coloanei CDL; - fixarea coloanei cervicale în flexie în mod ireversibil, în puseele acute;
		- deficiență ventilatorie medie de tip restrictiv;
		- deficiență vizuală medie prin sechele de iridociclită;
		- afectarea mobilității coloanei vertebrale cu peste 70% din valorile
		fiziologice (urcă și coboară scările, dar cu dificultate).
		Forma mixtă:
		- cu prinderea coloanei CDL;
		- cu prinderea centurilor scapulo-humerale și coxo-femurale, bilateral;
		- deficiență ventilatorie medie sau accentuată de tip restrictiv;
		- deficiență vizuală medie prin afectare oculară sechelară iridociclitei;
		- afectarea funcționalității articulațiilor periferice până la 80% din valorile fiziologice (se deplasează cu greutate, cu baston sau cârje, și pe distanțe mici).
		Forma periferică:
		- cu prinderea articulațiilor mari: coxo-femurale, genunchi, articulația coatelor, pumn și degete;
		- afectarea funcțiilor articulațiilor periferice cu peste 80-85% din valorile fiziologice.
		Protezare articulară
		Amiloidoză
		Insuficiență renală cronică ușoară
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	Forma centrală:
		- cu prinderea centurilor toracice și pelviene;

- cu prinderea umerilor (anchiloză în adducţie);
- cu prinderea coxo-femurală bilateral cu tendință la anchiloze;
- deficiență ventilatorie severă de tip restrictiv.

Forma periferică:

- cu anchiloza pumnilor, coatelor în semiflexie, anchiloză tibio-tarsiană în equin;
- cu deformarea accentuată a antepiciorului.

Forma mixtă:

- forma severă cu/fără afectarea gravă a acuităţii vizuale;
- afectare respiratorie severă;
- afectare renală avansată (amiloidoză sau insuficiență renală).

NOTĂ:

Persoanele cu SA stadiul IV se deplasează cu mare dificultate și sprijinite.

Sunt în imposibilitatea realizării totale sau parţiale a activităţilor vieţii zilnice de autoservire şi îngrijire.

- * Principalul criteriu de diagnostic pozitiv poate consta, în funcție de evoluție, în:
- sacroiliită gr. II-III (moderată): scleroză și osteocondensare ale articulațiilor;
- sacroiliită grad IV: anchiloză cu dispariția spațiilor articulare;
- apariţia de punţi intervertebrale (iniţial D11-D12, L1-L2) sindesmofite (osificări interligamentare), ulterior se generalizează aspect "trestie de bambus";
- afectarea articulațiilor interapofizare cu tendință la pensare și anchiloze care pot lua aspect de "șină de tramvai".
- **Antigenul HLA B27: are semnificație predispozantă pentru afecțiune; este prezent la 80-90% dintre persoane.
- ***Evaluarea funcţionalităţii în SA poate fi cuantificată prin scala BASFI (Bath Ankylosing Spondylitis Functional Index), iar indicele activităţii SA se stabileşte prin completarea chestionarului BASDAI (Bath Ankylosing Spondylitis Disease Activity Index), ambele validate şi în România.

Scala BASFI este constituită dintr-un chestionar cu 10 întrebări, apreciate fiecare cu un punctaj de la 0 (activitatea se execută ușor) la 10 (activitate imposibilă). Această scală reflectă impactul dizabilității date de boală asupra activităților cotidiene, sub influența tratamentului recuperator.

Scala BASDAI este constituită dintr-un chestionar cu 6 întrebări, fiecare având punctaj între 0 (fără simptome) până la 10 (afectare severă), iar un scor de peste 4 indică un grad suboptimal de control al bolii, necesitând modificarea intervenţiei terapeutice.

	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP MEDIU	Orice activitate profesională cu evitarea suprasolicitărilor gestuale, posturale - ortostatismul sau mersul prelungit, ridicarea de greutăți, într-un mediu adecvat, fără curenți de aer, variații termice, trepidații	 Asigurarea unui loc de muncă accesibil pentru prevenirea evoluției spre stadii superioare Sprijin din partea angajatorilor şi a familiei pentru aplicarea măsurilor profilactice Consult ambulatoriu sau spitalizare de zi, internare continuă periodică Dispensarizare medic de familie sau serviciul de reumatologie - program de kinetoterapie (gimnastică medicală) Eventual, schimbarea locului de muncă pentru activități fără eforturi fizice, fără ortostatism prelungit, în mediu cu curenți de aer, umezeală, poziții vicioase - fixe în timpul muncii
HANDICAP ACCENTUAT	- Activităţi fără suprasolicitare posturală, fără deplasări prelungite sau care să impună variante posturale - Activităţi fără suprasolicitare fizică şi vizuală. În general, au redusă capacitatea de efectuare a oricărei activităţi profesionale organizate, cu program normal; - au limitată posibilitatea de a realiza majoritatea activităţilor necesare vieţii zilnice şi pentru cele de autoservire (de exemplu, aplecat, îmbrăcat/dezbrăcat, transport greutăţi); - au limitată capacitatea de mobilizare (se deplasează cu greutate, cu baston), precum şi posibilitatea de menţinere îndelungată a poziţiei ortostatice sau şezând şi a variantelor posturale. - Capacitatea de efort fizic - redusă.	Participare în condiții de monitorizare medicală și profesională: - internare în secții de reumatologie în puseele acute, pentru tratament particularizat și controlat; - consult ambulatoriu sau spitalizare de zi,
HANDICAP GRAV	- Pierderea totală a capacității de autoservire sau/și de orientare spațială - Limitarea majoră a capacității de mobilizare - Limitarea majoră a posibilității de realizare a activităților vieții cotidiene, instrumentale și de autoîngrijire - Pot desfășura activități profesionale la domiciliu sau la locuri de muncă adaptate	 Necesită sprijin pentru obţinerea unor mijloace de deplasare (fotoliu rulant etc.) Accesibilizarea mediului Asistenţă medicală la domiciliu, particularizată În funcţie de rezultatul evaluării complexe, persoana poate fi încadrată în grad de handicap grav cu asistent personal, în situaţia în care are pierdută total capacitatea de autoservire, autoîngrijire şi autogospodărire şi necesită sprijin permanent, sau grav fără asistent personal, atunc când necesită sprijin parţial pentru unele activităţi cotidiene.

2.Cifoscolioze idiopatice

PARAMETRI FUNCȚIONALI		- Radiografii coloană vertebrală, umeri și șold, în funcție de consecințele secundare	
		- Tomografie (TC), RMN	
		- Examen ortopedic	
		- Examen neurologic	
		- Testarea mobilității coloanei vertebrale	
		- Testarea mobilității articulațiilor mari	
		- Probe ventilatorii (spirometrie)	
		- Scale de evaluare a autonomiei: ADL, IADL, SOS etc.	
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	Scolioză, cifoscolioză cu grad de curbură peste 60°, cu tulburări ventilatorii de intensitate medie și fără tulburări neurologice, cu limitare moderată a funcționalității, deficit de ortostatism și deplasare prelungită	
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	Scolioză, cifoscolioză cu grad de curbură peste 60°, cu tulburări ale funcției respiratorii și/sau tulburări neurologice	
		Osteosinteză pe coloană deformată, cifoscoliotică, cu tulburări ventilatorii de intensitate accentuată	
		Mobilizarea se realizează cu sprijin extern, urcatul scărilor este dificil, iar autonomia personală prezintă limitări parţiale.	
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	Scolioză, cifoscolioză cu grad de curbură peste 60°, cu tulburări respiratorii grave sau/și paraplegie	
		Există o limitare majoră a capacității de realizare a activității de autoîngrijire, necesitând mijloace externe (sprijin bilateral, fotoliu rulant) pentru deplasare.	
		În situația pierderii totale a capacității de îngrijire și autoservire necesită asistent personal.	
	ACTIVITĂ	TI - LIMITĂRI PARTICIPARE - NECESITĂŢI	
HANDICAP MEDIU		sională, cu evitarea suprasolicitărilor gestuale, posturale - ortostatismul ridicarea de greutăți, într-un mediu adecvat	
HANDICAP		participare efectivă în funcție de intensitatea deficienței funcționale și	
ACCENTUAT	gradul de handicap p	rezentate în afectarea funcțiilor motorii, statice și locomoției	
HANDICAP GRAV	Orientarea profesională a tinerilor spre locuri de muncă accesibile, concomitent cu monitorizarea medicală adecvată pentru prevenirea consecințelor secundare		

SECŢIUNEA 3: III. Evaluarea persoanelor cu afectarea funcţiilor motorii (a staticii şi mobilităţii - locomoţiei sau/şi gestualităţii) în vederea încadrării în grad de handicap

1.Amputaţii*

PARAMETRI FUNCŢIONALI	Examen ortopedic

		Examen radiologic:
		- bont;
		- articulația suprajacentă, controlateral, coloană vertebrală, în funcție de localizare, pentru evaluarea consecințelor handicapului locomotor;
		Testarea bontului
		Testarea funcționalității protezei și a membrului/membrelor
		Indici oscilometrici
		Testări biometrice particularizate structurii afectate
		Testarea mobilității articulare
		Testări musculare
		Testarea mobilității coloanei vertebrale
		Examen neurologic, în anumite cazuri
		Scale de evaluare a autonomiei: ADL, IADL, SOS etc.
DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	HANDICAP UŞOR	Deficiență locomotorie ușoară:
		- Amputaţie Lisfrank (amputarea piciorului între tars şi metatars)
		- Amputație Chopart (amputație la nivelul articulației mediotarsiene)
		Deficiență de manipulație ușoară:
		- Lipsa prin amputație a 1-3 degete (în afara policelui)
		- Lipsa ultimelor falange de la toate degetele de la o mână
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	Deficienţă locomotorie medie:
		- Amputație gambă unilaterală (la orice nivel)
		- Amputație coapsă - bont protezat, proteză funcțională, fără consecințe secundare
		Deficiență de manipulație medie:
		- Lipsa degetelor de la o mână
		- Dezarticulație radio-carpiană
		- Amputația membrului toracic: antebraţ-braţ, de la diferite nivele, protezat/neprotezat, cu păstrarea manualităţii membrului controlateral
		NOTĂ:
		Pentru perioade limitate, în vederea adaptării la unimanualitate, transfer gestualitate - handicap accentuat
DEFICIENȚĂ	HANDICAP	Deficiență locomotorie accentuată:
ACCENTUATĂ	ACCENTUAT	- Amputație coapsă - bont greu protezabil sau neprotezabil ori cu proteză nefuncțională
		- Dezarticulație coxo-femurală

		 Amputaţie bilaterală membru pelvin, de la nivelul gambelor - protezate, proteze funcţionale Amputaţie unilaterală de coapsă cu proteză nefuncţională/neprotezată, cu reducerea funcţionalităţii membrului controlateral sau a unui membru toracic (anchiloză, pareză/plegie etc.) - handicap accentuat sau grav în raport cu nivelul afectării autonomiei personale Deficienţă de manipulaţie accentuată: Dezarticulaţie scapulo-humerală Amputaţia membrului toracic unilaterală cu reducerea prehensiunii controlateral
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	Imposibilitatea realizării ortostatismului - deficiență locomotorie gravă: - Lipsa prin amputație a ambelor coapse, protezate sau neprotezate - Lipsa prin dezarticulație a unui membru pelvin asociat cu anchiloza sau plegia membrului pelvin opus - Lipsa prin dezarticulație sau prin amputație a unui membru pelvin, cu amputație, dezarticulație sau plegie de membru toracal - Amputație bilaterală a membrelor pelvine de la nivelul gambelor - protezate ineficient sau neprotezate Imposibilitatea realizării gestualității și manipulației: - Amputații ambele membre toracice de la diferite nivele cu/fără redori strânse ale articulațiilor. NOTĂ: Pentru perioade limitate de timp în vederea protezării și adaptării la proteză

^{*}Se referă la:

a)amputații congenitale, contractate precoce (copilărie-adolescență), unilateral sau bilateral, de membru inferior sau superior, indiferent de nivel, dezarticulație membru pelvin, dezarticulație membru toracal, protezabile, neprotezabile sau greu protezabile.

b)amputații de membru superior sau inferior, unilateral sau bilateral (protezabile, protezabile ineficient, greu protezabile, neprotezabile), indiferent de vârstă și statut.

În evaluarea deficienței funcționale se vor avea în vedere:

- Cauza care a condus la indicaţia de amputaţie:
- a)distrugerea unui membru prin strivire;
- b)pierderea vascularizaţiei;
- c)gangrene de cauze variate (arteriopatii, diabet zaharat, embolii);
- d)durere severă de cauză circulatorie;
- e)tumori maligne;

f)infecție necontrolabilă terapeutic.

- Starea bontului: scurt; cu cicatrici vicioase; cu calus vicios; cu nevroame hiperalgice, cu leziuni trofice, fistule cronice; cu sechele complexe
- Compensarea deficitului funcțional prin protezare
- Nivelul amputației, la membrul sau membrele afectate
- Afecțiuni somatice sau neurologice severe care pot potența deficitul locomotor

SCOR ADL

Activitate	Descriere	Scor
	Autonomie	2
Igienă corporală	Ajutat parţial	1
	Dependent	0
	Autonomie	2
Îmbrăcare	Autonomie pentru îmbrăcare, dar ajutor pentru încălţare	1
	Dependent	0
	Autonomie	2
Mersul la toaletă	Ajutat	1
	Ajutat la pat	0
	Continent	2
Continență sfincteriană	Incontinență ocazional	1
	Incontinent	0
	Mănâncă singur	2
Alimentaţia	Ajutat pentru tăiat cu cuțitul	1
	Dependent	0

Clasificare:

- st. I 10 autonomie;
- st. II 8-10 cvasiindependent;
- st. III 3-8 independenţă asistată;
- st. IV 0-3 dependenţă totală, necesită asistent personal.

ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI PARTICIPARE - NECESITAŢI		ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
--	--	-----------------------	--------------------------

HANDICAP UŞOR	Orice activitate profesională fără limitări, cu excepția celor care solicită gestualitate fină, de precizie	Participare fără restricții Necesită schimbarea locului de muncă în cazul unor profesiuni (de exemplu: pianist, violonist s.a.)
HANDICAP MEDIU	Orice profesie, cu excepția celor care solicită: - ortostatism și deplasări posturale prelungite; - bimanualitate.	Orientarea profesională spre un loc de muncă accesibil Formare şi îndrumare profesională în funcție de vârsta persoanelor care și-au pierdut manualitatea, cu referire la muncile manuale - necalificate Asigurare cu proteze, orteze, proteze estetice diferențiate în vederea activării în viața socială fără restricții
HANDICAP ACCENTUAT	- Locuri de muncă fără solicitare fizică, fără deplasări şi variante posturale sau/şi gestuale, în funcție de deteriorările morfofuncționale NOTĂ: În elaborarea programelor de recuperare se vor avea în vedere: - localizarea şi nivelul amputației; - cauzele care au produs-o; - eficiența protezării; - vârsta; - pregătirea generală şi profesională - în funcție de care se recomandă: schimbarea locului de muncă sau formarea profesională pentru munci statice, accesibile handicapului postural sau/şi de gestualitate.	Furnizare de mijloace protetice, de adaptare a utilajelor, reorganizarea muncii la nevoie Pentru deficienții locomotori posturali: În afara protezării adecvate și adaptării locului de muncă astfel încât să nu fie solicitată postura pe care nu o poate realiza, se recomandă facilitarea prin mijloace suplimentare de sprijin (scaune adaptate ergonomic) sau permiterea cu ușurință a modificărilor posturale impuse de muncă, prin balustrade sau mânere de sprijin. Transferul unor comenzi ale mașinii de la picior la mână sau automatizarea comenzilor respective Pentru persoanele cu deficiență fizică cu afectarea gestualității: Este posibilă, după caz, protezare sau ortezare, eventual proteze de muncă adaptate în raport cu secvențele muncii (pense, cârlige etc.), schimbarea lateralității și adaptări ale utilajului, de pildă transferul comenzilor de la o mână la alta sau de la mână la picior, schimbarea sistemului de pârghii ale comenzilor pentru scăderea efortului fizic.
HANDICAP GRAV	Idem handicap accentuat Pot desfășura activități profesionale la domiciliu sau la locuri de muncă adaptate. Ancheta socială are un rol major în stabilirea gradului de autonomie și a restantului funcțional, existând posibilitatea adaptării la proteze și a accesibilizării mediului, astfel încât să se realizeze autonom sau cu ajutor parțial, pentru perioade limitate ale zilei, activitățile de îngrijire și autoservire.	Idem handicap accentuat După protezare, adaptare la proteze/orteze: - asigurarea de mijloace de deplasare pentru persoanele cu deficiență posturală (cârje sau cadru pentru cele cu amputații unilaterale, fotoliu rulant, cărucioare pentru cele cu amputații bilaterale); - asigurarea de mijloace de autoservire sau/și de muncă pentru cei cu pierderea bilaterală a gestualității; - sprijin total sau parțial pentru îngrijire și activitățile cotidiene, de autogospodărire. În funcție de rezultatul evaluării complexe, persoana poate fi încadrată în grad de handicap

	grav cu asistent personal, în situația în care are pierdută total capacitatea de autoservire, autoîngrijire și autogospodărire și necesită sprijin permanent, sau grav fără asistent personal, atunci când necesită sprijin parțial pentru unele activități cotidiene.
--	--

) La capitolul 7 "Funcţiile neuro-musculo-scheletice şi ale mişcărilor aferente", la punctul III "Evaluarea persoanelor cu afectarea funcţiilor motorii (a staticii şi mobilităţii - locomoţiei sau/şi gestualităţii) în vederea încadrării în grad de handicap", la punctul 1 "Amputaţii", la rândul 3, "NOTA" se modifică şi va avea următorul cuprins:

NOTĂ:

Pentru perioade de 12 luni, în vederea adaptării la unimanualitate, transfer gestualitate - handicap accentuat.

) La capitolul 7 "Funcţiile neuro-musculo-scheletice şi ale mişcărilor aferente", la punctul III "Evaluarea persoanelor cu afectarea funcţiilor motorii (a staticii şi mobilităţii - locomoţiei sau/şi gestualităţii) în vederea încadrării în grad de handicap", la punctul 1 "Amputaţii", rândul 5 se modifică şi va avea următorul cuprins:

DEFICIENTĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	Deficiență locomotorie gravă:
		- Amputație bilaterală a membrelor pelvine la nivelul coapselor;
		- Lipsa prin dezarticulație sau amputație a unui membru pelvin asociată cu anchiloza sau plegia membrului pelvin opus;
		- Lipsa prin dezarticulație sau prin amputație a unui membru pelvin, asociată cu amputație, dezarticulație sau plegie de membru toracal;
		- Amputație bilaterală a membrelor toracice la nivelul brațelor;
		- Amputație bilaterală a membrelor pelvine de la nivelul gambelor;
		- Amputație bilaterală a membrelor toracice la diferite nivele cu/fără redori strânse ale articulațiilor
		NOTĂ:
		Pentru situațiile menționate se va stabili termen permanent de valabilitate a încadrării în grad de handicap, de la prima evaluare.
		Pentru a menţine/îmbunătăţi starea de sănătate şi pentru a evita excluziunea socială, persoanele încadrate au obligaţia de a urma activităţile şi serviciile prevăzute în Programul individual de reabilitare şi integrare socială a adultului cu handicap şi în Planul individual de servicii.

2. Afecțiuni ale sistemului nervos central și periferic*

PARAMETRI FUNCŢIONALI	Examen neurologic	Se stabilesc în
		funcție de
		structura/structurile
		afectate.

		Examene electroneurofiziologice ale sistemului nervos periferic și musculare - EMG, măsurarea vitezelor de conducere pe nervii periferici
		Eco Doppler extra- și transcranian al vaselor cervico-cerebrale
		CT, IRM cerebrală și spinală
		Examen oftalmologic (acuitate vizuală, câmpimetrie, fund de ochi)
		EEG
		Angiografie de vase cerebrale (aa. carotide, aa. vertebrale, a. bazilară, aa. intracraniene, sistemul venos intracranian)
		Ecocardiografie
		Scală de gradare a forței musculare (FMS)**
		Evaluare neuropsihologică
		Glicemie, teste de coagulare, hemoleucogramă completă
		Scale de evaluare a autonomiei și funcționalității: ADL, IADL, SOS, index Barthel
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	Deficit motor al unui membru inferior sau al ambelor membre inferioare, dar care nu afectează desfăşurarea activităților vieții cotidiene sau profesionale; se deplasează cu ușoară dificultate pe distanțe lungi sau cu dificultate moderată pe distanțe scurte, dar fără sprijin, putând desfăşura activități profesionale normale, în funcție de natura profesiei.
		Deficit motor la un membru superior care afectează moderat mobilitatea, gestualitatea și prehensiunea.
		Dificultăți de coordonare și de manipulație neinfluențate de deficitul motor. Se poate deplasa fără sprijin pe distanțe variabile, cu dificultate, cu oscilații (vezi criteriile de la afectarea funcției de coordonare).
		Se pot asocia tulburări de limbaj de tip afazic predominant expresive (motorii), de diferite forme clinice și intensități care permit o comunicare parțială și/sau tulburări neurocognitive ușoare/medii (MCI) constante - vezi cap. 1 - Funcțiile mentale și/sau tulburările de câmp vizual - vezi cap. 2 - Funcțiile senzoriale.
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	Deficiență locomotorie accentuată. Se poate deplasa sprijinit în baston (sprijin unilateral) sau nesprijinit, dar cu mare dificultate. Nu poate realiza mersul normal, nici chiar pe distanțe scurte.
		Deficit motor total al unui membru superior ce afectează activitatea profesională și cea cotidiană, asociat cu afectare funcțională a celuilalt membru toracic sau a unui membru pelvin ori deficit motor bilateral moderat.
		Se pot asocia tulburări accentuate de coordonare: se deplasează cu sprijin unilateral sau nesprijinit, dar cu mare greutate, cu bază de susţinere lărgită, cu tendinţă la deviaţii în cazul asocierii unor tulburări vestibulare (vezi criteriile de la afectarea funcţiilor de coordonare).
		Se pot asocia tulburări de limbaj de tip afazic de diferite forme clinice şi intensități care permit o comunicare parțială şi/sau tulburări

		neurocognitive severe constante - vezi cap. 1 - Funcţiile mentale şi/sau tulburările de câmp vizual - vezi cap. 2 Funcţiile senzoriale.
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	Deficit grav de locomoţie: - persoana nu se poate deplasa nici cu sprijin, nici fără sprijin, fiind dependentă de un mijloc de transport adecvat (fotoliu rulant, alte dispozitive) sau este imobilizată la pat; - nu îşi poate îndeplini activităţile vieţii cotidiene, necesită adaptări şi accesibilizări importante pentru îndeplinirea activităţii profesionale; - nu se poate autoservi decât cu sprijin total sau parţial din partea altei persoane. În funcţie de etiologia afecţiunii, asociază sau nu tulburări neurocognitive, inclusiv sindroame demenţiale ca formă extremă - vezi cap. 1 - Funcţiile mentale şi tulburări de câmp vizual (de tip hemianopsie laterală homonimă, mai rar hemianopsie heteronimă bitemporală sau binazală sau dublă hemianopsie - care se manifestă ca şi cecitate corticală sau subcorticală) - vezi cap. 2 - Funcţiile senzoriale.

^{*}Se referă la afectarea funcțiilor motorii asociată sau nu cu afectarea funcției senzitive, tulburări de limbaj, de câmp vizual, neurocognitive, din afecțiuni de etiologie variată:

- sechelele bolilor cerebrovasculare și în mod particular ale accidentelor vasculare cerebrale (în toate variantele etiopatologice);
- afecțiuni neurodegenerative (în mod particular Boala Alzheimer și Degenerescentele Fronto-Temporale), posttraumatice, postinfecțioase, posttumorale;
- malformaţii congenitale;
- sechelele după meningoencefalopatii infantile (paralizia cerebrală cu mai multe forme anatomo-clinice);
- bolile prin tulburări de dezvoltare a sistemului nervos;
- bolile metabolice genetice ale sistemului nervos central și periferic (în mod particular leucodistrofiile și bolile lizozomale, bolile mitocondriale, aminoaciduriile etc.);
- neuropatii motorii cronice severe periferice, evidenţiate EMG.

Aceste afecțiuni au implicații asupra staticii, mobilității și gestualității, coordonării și echilibrului, capacității neurocognitive, comunicării și orientării vizual-spațiale, datorate afectării sistemului nervos central sau/și periferic, manifestate clinic prin pareze (pierdere ușoară-medie a forței musculare, slăbiciune musculară), plegii (afectare severă cu pierderea contractilității), tulburări de coordonare, de limbaj (afazii) și/sau de vorbire (dizartrie/anartrie, difonie/afonie), tulburări senzoriale majore (tulburări de câmp vizual, de orientare spațială, de recunoaștere a propriei scheme corporale și a relației sale cu mediul înconjurător, tulburări severe proprioceptive însoțite de tulburări de coordonare a mișcărilor), tulburări

neurocognitive de diferite intensități (având ca formă extremă sindroamele demențiale).

Se descriu următoarele afectări motorii:

- deficit motor al unui membru monoplegie brahială sau crurală întâlnit atât în leziuni ale sistemului nervos central, cât și periferic;
- deficit motor al unui membrului superior și unui membru inferior, în marea majoritate a cazurilor (dar nu obligatoriu) de aceeași parte hemiplegie cauzată de leziuni localizate de regulă în sistemul nervos central, fiind asociată sau nu cu alte semne și simptome neurologice (simptome extrapiramidale, senzitive, cerebeloase, tulburări de limbaj, de vorbire, neurocognitive, de fonație, de deglutiție, crize epileptice, alte semne de suferință a trunchiului cerebral sau a măduvei spinării cervicale etc.);
- deficit motor al membrelor inferioare-paraplegie poate să apară atât în leziunea neuronului motor central cel mai frecvent în leziuni ale măduvei spinării, dar şi hemisferice parasagital bilateral sau la nivelul punții sau prin leziuni multiple (de exemplu, boala Little, paraplegia bătrânilor prin leziuni bilaterale etc.), cât şi în lezarea neuronului motor periferic, precum în poliomielită sau diferite forme de polineuropatie sau mononeuropatii multiplex, determinând deficit asimetric sau simetric, asociate sau nu cu tulburări sfincteriene importante;
- deficit motor al tuturor membrelor tetraplegie determinat de leziuni de neuron motor periferic sau central, prin afectarea medulară sau de trunchi cerebral, precum în sindromul Guillain-Barre (demielinizare inflamatorie a rădăcinilor și nervilor periferici, cu afectare predominant a fibrelor motorii) sau în accidentele vasculare cerebrale repetate care produc hemiplegii bilaterale;
- deficit motor doar al ambelor membre superioare diplegia/dipareză brahială formă mult mai rară decât precedentele, determinată fie de leziuni în sistemul nervos central (de regulă pontine, mai rar în măduva cervicală), fie de leziuni în sistemul nervos periferic (mai frecvent în polineuropatia cauzată de porfirie, în polineuropatiile cronice inflamatorii demielinizante ş.a.);
- deficit motor a 3 membre tripareze forme rare, determinate de obicei de leziuni în măduva cervicală sau în unele neuropatii periferice sau în leziuni multiple în sistemul nervos central (mai frecvent în scleroza multiplă sau alte boli inflamatorii, tumorale sau vasculare neurologice).
- **Deficitul motor poate fi obiectivat prin determinarea scăderii forței musculare, conform scalei de gradare a forței musculare segmentare (FMS), asociată sau nu cu prezența atrofiilor musculare (atrofia severă apare când denervarea persistă săptămâni sau luni); în situații particulare deficitul muscular se poate însoți de pseudohipertrofii musculare (unele forme de distrofie musculară).

- o 4/5 = opune rezistenţă;
- o 3/5 = învinge gravitaţia;
- o 2/5 = deplasează membrul în planul patului;
- o 1/5 = contracție musculară voluntară fără deplasare de segment:

gr. I - nicio contracție;

gr. II - contracţie minimă;

gr. III - contracție controlaterală.

Analizarea mişcărilor pasive oferă informații asupra alterării tonusului muscular, constatându-se astfel existența hipotoniei, spasticității sau rigidității.

Uneori, în mod particular în cazul neuropatiilor periferice și al bolilor musculare, este necesară utilizarea investigațiilor electroneurofiziologice (EMG - electromiografie, măsurarea vitezelor de conducere a nervilor periferici etc.) pentru a susține diagnosticul și a obiectiva tipul și gradul de suferință morfofuncțională a nervilor periferici și muşchilor, traseul electromiografic putând lua un aspect neurogen sau miogen (în afecțiuni musculare).

***SCALA DE INCAPACITATE BARTHEL

Măsoară performanțele pacientului în zece activități ale vieții cotidiene în funcție de ajutorul exterior necesar. Scorul maxim este de 100 de puncte și corespunde unei autonomii complete. Scorul de 60 de puncte semnifică "independența asistată", iar cel de 75 de puncte - cvasiindependența.

Activitate	Descriere	Scor
1. Alimentaţia	Independent: se poate servi de tacâmuri	10
	Are nevoie de ajutor pentru a tăia alimente	5
	Dependent	0
2. Baia	Independent: face baie fără ajutor	5
	Dependent	0
3. Toaleta personală	Își poate spăla fața, mâinile, dinții, își poate pieptăna	5
	părul, se poate bărbieri etc.	0
	Dependent	
4. Îmbrăcatul	Independent: își poate pune hainele, le poate scoate, își poate înnoda șireturile	10
		5
	Are nevoie de ajutor	0
	Dependent	
5. Controlul intestinal	Fără probleme	10
	Probleme ocazionale	5
	Incontinență	0

6. Controlul vezical		Fără probleme	10	
		Probleme ocazionale (maximum 1 episod de incontinență pe zi) sau are nevoie de sprijin în realizarea acestuia		5
		Incontinență	0	
	U	_	u	
7. Transferul la toalet	:ā	Independent pentru a merge la toalet		10
		Are nevoie de ajutor în a merge la toa spăla singur	aletă, dar se poate	5
		Dependent		0
8. Transferul în pat sa	au	Independent în deplasarea de la scau	n spre pat	15
fotoliu		Ajutor minim		10
		Ajutor maxim pentru transfer, dar est	e capabil să se așeze	5
		singur		0
		Dependent		
9. Mersul		Independent - se poate deplasa singu	r 50 m	15
		Merge cu ajutorul unui dispozitiv/cu sprijinul unei persoane		10
		Utilizează singur fotoliul rulant		5
		Dependent		0
10. Urcatul scărilor		Independent în urcarea sau coborârea scărilor		10
		Are nevoie de ajutorul unui dispozitiv sau al unei persoane		5
		Dependent		0
		ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPA	ARE - NECESITĂŢI
HANDICAP MEDIU	Orice activitate profesională - loc de muncă fără suprasolicitare posturală, activități preponderent statice, fără deplasări posturale, fără suprasolicitare fizică și psihică, în condiții de confort organic, fără relații cu publicul, dacă sunt asociate tulburări de vorbire		Sprijin pentru asigurarea locului de muncă adecvat în vederea desfășurării activității cu program normal sau redus ori, dacă nu este posibil, schimbarea locului de muncă Monitorizare medico-socială	
HANDICAP ACCENTUAT	În general nu pot presta activități profesionale cu solicitare fizică, datorită intensității afectării funcțiilor motorii sau/și de manipulație, coordonare, vorbire.		Asigurare mijloace de deplasare (baston, cârje, cadru, temporar fotoliu rulant - în funcție de intensitatea deficitului motor la membrele superioare sau/și inferioare)	
parapa activită fără de		ul deficitelor motorii de tip aretic, tetraparetic sunt posibile ăți adaptate, cu solicitări fizice reduse, eplasări posturale, în condiții de	Asigurare dispozitive de mers (orteze), în special pentru persoanele cu sechele după afectări de neuroni motori periferici	
		t organic.	Sprijin familial și comunitar (în funcție de caz și situație) pentru efectuarea unor activități cotidiene și de îngrijire	
HANDICAP GRAV	Intensitatea afectării funcției motorii face imposibilă desfășurarea oricăror activități			adrată în grad de handicap onal, în situația în care are

profesionale, activități cotidiene, de autoîngrijire, autogospodărire.

În cazul persoanelor cu parapareze forte, paraplegii, fără afectarea funcţiilor intelectuale (în situaţii particulare), este posibil şi indicat acces pentru prestarea profesiunilor cu pregătire superioară, activităţi legate de pregătirea intelectuală, în ritm liber, beneficiind de asistent personal.

autoîngrijire şi autogospodărire şi necesită sprijin permanent sau grav fără asistent personal, atunci când necesită sprijin parţial pentru unele activităţi cotidiene.

Monitorizare medicală la domiciliu pentru recuperare (CFM) și pentru prevenirea leziunilor de decubit

Asigurarea mijloacelor de transport adecvat (cărucioare - alte dispozitive) sau de mobilizare (fotoliu rulant)

Pentru cei care sunt încadraţi în muncă şi folosesc fotoliul rulant sunt necesare accesibilizarea spaţiului de lucru, precum şi eliberarea căilor de acces pentru a permite persoanei cu handicap să ajungă la locul de muncă.

Adaptarea accesului în instituțiile publice și în mijloacele de transport în comun

) La capitolul 7 "Funcțiile neuro-musculo-scheletice și ale mișcărilor aferente", la punctul III "Evaluarea persoanelor cu afectarea funcțiilor motorii (a staticii și mobilității - locomoției sau/și gestualității) în vederea încadrării în grad de handicap, la punctul 2 "Afecțiuni ale sistemului nervos central și periferic", la rândul 4, în coloana 3, se introduce NOTĂ cu următorul cuprins:

NOTĂ:

Se va stabili un termen permanent de valabilitate a încadrării în grad de handicap, pentru situațiile:

- Sechele boli cerebrovasculare cu deficit motor tip plegic, la un interval de peste 2 ani de la data accidentului vascular;
- Paraplegie sau tetraplegie, indiferent de cauză, la un interval de peste 2 ani de la data diagnosticării.
- **3.**Evaluare grad de handicap în afecțiuni heredo-degenerative ale SNC cu afectare predominant motorie (altele decât cele care determină tulburări de control al comportamentului motor v. cap. 7.V)

Se referă la boli degenerative şi heredodegenerative ale SNC (boli genetice cu aspect anatomo-patologic de tip degenerativ):

- a)sindroamele de ataxie progresivă (ataxiile spino-cerebeloase boli genetice cu cel puţin 33 de variante cu transmitere mendeliană identificate până în prezent, cea mai frecventă fiind ataxia Friedreich; ataxiile cerebeloase corticale; ataxiile cerebeloase ereditare şi sporadice asociate şi cu alte manifestări neurologice);
- **b)**sindroame cu deficit motor și atrofii musculare neurogene lent progresive (scleroză laterală amiotrofică SLA și variante înrudite, atrofiile musculare spinale progresive pure sau asociate și cu alte manifestări neurologice);

c)neuropatiile heredo-degenerative: senzorio-motorii (boala Charcot Marie-Tooth cu mai multe variante genetice, boala Dejerine-Sottas), pur sau predominant senzitive, pur ori predominant motorii, vegetative.

PARAMETRI FUNCŢIONALI		- Tablou clinic, neuroelectrofiziologic (EMG și electroneurografie - cel puțin măsurarea vitezelor de conducere nervoasă), imagistic (IRM cerebrală și eventual spinală), caracteristic fiecărei entități (v. criteriile de diagnostic în Ghidurile de diagnostic și tratament în bolile neurologice) - Opțional:
		- Testarea genetică pe baza suspiciunii clinice și neuroelectrofiziologice este mai specifică decât examenul anatomo-patologic pe biopsia de nerv și mușchi; de recomandat opțional dacă există posibilitatea efectuării în laboratoare specializate de neurogenetică.
		- Examen anatomo-patologic pe biopsia de nerv și mușchi (opțional, mai ales dacă nu se poate efectua testarea genetică specifică) - poate aduce informații utile și mai specifice uneori.
		- Examen cardiologic (clinic, electrocardiografic și echocardiografic) când există suspiciunea asocierii unei cardiomiopatii (mai ales în ataxiile spino-cerebeloase, în particular în unele variante de boala Friedreich)
		- Testarea funcției respiratorii (când, fie datorită afectării musculaturii respiratorii de către boala însăși - precum în SLA, fie din cauza deformărilor scheletului și mecanicii ventilatorii - mai ales în unele ataxii spinocerebeloase, unde poate să apară insuficiența respiratorie, semnificativă, cu risc vital în formele severe de boală)
		Scale de evaluare a autonomiei: ADL, IADL, SOS etc.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	Mobilizare cu greutate;
		Scăderea performanțelor de ortostatism și mers prelungit;
		Scad precizia și viteza mișcărilor (afectarea medie a manipulației și gestualității).
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	Persoana se deplasează cu mare dificultate prin forța proprie, nesprijinit și cu sprijin.
		Nu poate efectua eficient gesturi profesionale, cele cotidiene sunt păstrate.
		Dificultăți de respirație
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	În formele cu evoluție îndelungată care duc la:
		- deplasarea dificilă sau la imobilizare datorită atrofiilor musculare sau/și la
		- tulburări marcate de respirație
		- tulburări marcate de deglutiție
		- tulburări marcate de alimentație
		- imposibilitatea realizării activităților de autoîngrijire și autogospodărire

4. Afecţiuni inflamatorii demielinizante ale sistemului nervos central*

*Se referă la scleroza multiplă (sinonime: scleroză în plăci, leuconevraxită) și alte afecțiuni inflamator-demielinizante ale sistemului nervos central, dar care sunt entități patologice și clinice definite diferite de scleroză multiplă: boala Devic (neuro-oftalmomielita), encefalomieopatia diseminată acută (cu episoade unice sau multiple), encefalopatia periaxială difuză (boala Schilder).

Scleroza multiplă este o afecțiune neurologică cronică, generată de un proces difuz inflamator în sistemul nervos central asociat cu focare de demielinizare degenerescență axonală cronică și continuă, având drept consecință întreruperea fluxului impulsurilor nervoase pe căile cu focare de demielinizare, precum și atrofia cerebrală și spinală cronică progresivă prin neurodegenerare care afectează sistemul nervos central (creierul, măduva spinării și nervii optici). Fenomenele neurodegenerative din scleroza multiplă sunt ireversibile și reprezintă cauza majoră a invalidării acestor bolnavi (dizabilitate și handicap). Scleroza multiplă poate provoca dificultăți în forță și controlul activității motorii, tulburări de vedere, de echilibru, ale sensibilității, tulburări sfincteriene și alte tulburări vegetative, tulburări ale funcțiilor neurocognitive și mentale.

**Examen neurologic complet cu precizarea formei de evoluţie şi a sindroamelor afectate, respectiv sindromul pur sau combinate.

Diagnosticul pozitiv se susţine pe:

- simptome și tulburări tranzitorii ca: nevrita optică retrobulbară, oftalmopareze, deficite piramidale sau de sensibilitate, tulburări cerebeloase, ataxie spinală, sindroame medulare acute, alte semne și simptome de trunchi cerebral, afectarea altor nervi cranieni, combinații de semne subiective și obiective;
- diagnosticul trebuie să cuprindă forma clinică de evoluție și sindroamele respective (combinate sau pure).

Forme clinice:

- forma cu recăderi și remisiuni
- forma primar progresivă
- forma secundar progresivă
- forma progresivă cu recăderi

Scala Kurtzke extinsă a dizabilității (EDSS)*, **

- 0.0 Examen neurologic normal (0 la toate scorurile funcționale)
- 1.0 Fără dizabilitate, semne minime la un scor funcțional (adică gradul 1)
- 1.5 Fără dizabilitate, semne minime la unul sau mai multe scoruri funcționale (mai mult de un scor funcțional de 1)

- 2.0 Dizabilitate minimă la un scor funcțional (un scor funcțional de grad 2, celelalte 0 sau 1)
- 2.5 Dizabilitate minimă la două scoruri funcționale (două scoruri cu gradul 2, celelalte cu grad 0 sau 1)
- 3.0 Dizabilitate moderată la un scor funcțional (un scor cu gradul 3, celelalte de 0 sau 1) sau dizabilitate minimă la 3 sau 4 scoruri funcționale (3 sau 4 scoruri de 2, celelalte de 0 sau 1), ambulație normală
- 3.5 Ambulație normală, dar cu dizabilitate moderată la un scor funcțional (grad 3) și sau două grade funcționale cu grad 2; sau două scoruri funcționale de grad 3 (cu celelalte scoruri cu grad 0 sau 1) sau 5 scoruri funcționale cu grad 2 (celelalte scoruri cu grad 0 sau 1)
- 4.0 Ambulație normală fără ajutor, independent și activ 12 ore pe zi, în ciuda dizabiltății severe ce constă într-un scor funcțional cu grad 4 (celelalte cu grad 0 sau 1) sau combinații de grad mai mic, dar care depășesc limitele scorului anterior, capabil să se deplaseze fără repaus mai mult de 500 de metri
- 4.5 Ambulaţie normală fără ajutor, independent mare parte din zi, capabil să muncească conform unui program normal de muncă, dar cu limitarea activităţilor zilnice sau necesită minim ajutor, caracterizat printr-o dizabilitate severă ce constă într-un scor funcţional de grad 4 (celelalte de 1) sau combinaţii de grad mai mic, dar care depăşesc limitele scorurilor anterioare, capabil să se deplaseze fără ajutor 300 de metri
- 5.0 Ambulaţie păstrată fără ajutor sau repaus pentru 200 de metri, dizabilitate destul de severă astfel încât să afecteze toate activităţile cotidiene (capabil încă să lucreze toată ziua fără măsuri speciale) (de obicei, echivalenţele pe scorurile funcţionale sunt de grad 5 la un scor funcţional, celelalte fiind de 0 sau 1, sau combinaţii de grade mai mici, dar care depăşesc specificaţiile de la scorul 4.0)
- 5.5 Se deplasează fără ajutor 100 metri, dizabilitate severă astfel încât să afecteze activitățile cotidiene (echivalentele scorurilor funcționale sunt de grad 5 la un scor, celelalte de 0 sau 1 sau combinații de grad mai mic, dar care le depășesc pe cele de la scorul 4.0)
- 6.0 Necesită intermitent și constant unilateral asistență (baston, cârjă) pentru a se deplasa 100 de metri cu sau fără repaus (echivalențele de scor sunt combinații de scoruri cu mai mult de 2 scoruri cu grad de cel puţin 3)
- 6.5 Asistență bilaterală constantă la mers pentru a se deplasa 20 de metri fără repaus (echivalențele de scor sunt, de obicei, combinații cu două sau mai multe scoruri cu grad de cel puțin 3)
- 7.0 Incapabil să se deplaseze mai mult de 5 metri chiar şi cu ajutor, în mare parte din timp în cărucior, se poate deplasa singur cu scaunul cu roţile şi se poate transfera singur, poate sta în picioare şi stă în cărucior aproximativ 12 ore pe zi (echivalenţele

de scor sunt combinații cu mai mult de un scor cu grad mai mare de 4, foarte rar un scor piramidal de 5 izolat)

- 7.5 Nu este capabil să facă mai mult de câţiva paşi, stă în cărucior, are nevoie de ajutor pentru transfer, se deplasează singur cu căruciorul, dar nu toată ziua; poate necesita un scaun motorizat (echivalenţele de scor sunt combinaţii cu cel puţin un scor de grad minimum 4)
- 8.0 Restricționat la planul patului sau în cărucior sau deplasat de altă persoană într-un scaun cu rotile, își păstrează majoritatea capacităților de autoîngrijire, funcțiile mâinilor fiind bune (echivalențele de scor fiind combinații de scor cu grad de minimum 4 în mai multe sisteme)
- 8.5 Restricționat la planul patului marea majoritate a zilei, poate utiliza mâinile, își păstrează unele funcții de autoîngrijire (echivalențele de scor sunt combinații de mai multe scoruri funcționale cu grad de cel puțin 4)
- 9.0 Pacient imobilizat la planul patului, poate comunica și înghiți (echivalențele de scor sunt combinații la marea majoritate a sistemelor funcționale de grad minimum 4)
- 9.5 Pacient complet imobilizat la planul patului, incapabil să comunice eficient și incapabil să mănânce sau înghiți (echivalențele de scor sunt combinații de grad cel puţin 4)
- 10.0 Deces datorită sclerozei multiple

Scorurile funcționale se referă la examinarea următoarelor funcții: piramidală, cerebeloasă, ale trunchiului cerebral, senzitivă, vizuală, ale tractului gastro-intestinal și vezicii urinare, mentală (dispoziția și funcțiile neurocognitive)

Scorurile EDSS de la 1.0 la 4.5 se referă la pacienți care sunt capabili să se deplaseze și scorul total este definit de scorurile funcționale. În cazul scorurilor EDSS între 5 și 9.5, pacienții au dificultăți de deplasare și sunt conferite echivalențe ale scorurilor funcționale).

	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP MEDIU	Activități cu program normal sau redus, cu solicitări mici sau medii, fără ritm impus, care nu solicită mișcări de precizie și rapide din partea membrelor superioare și inferioare, într-un microclimat de confort organic.	Participare cu condiția asigurării unor locuri de muncă fără solicitări fizice mari, deplasări posturale prelungite și gestualitate rapidă și de precizie Monitorizare permanentă pentru prelungirea duratei remisiunii și pentru prevenirea apariției puseelor acute
HANDICAP ACCENTUAT	În general, intensitatea tulburărilor funcționale limitează prestarea oricărei activități profesionale organizate.	Pentru persoanele cu pregătire superioară: sprijin pentru efectuarea unor activități de colaborare în funcție de posibilitățile psiho-fizice și de suportul familial

	Pot, eventual, efectua activități de colaborare în ritm liber, cu efect psihoterapeutic. Este conservată capacitatea de autoîngrijire.	Sprijin pentru obținerea mijloacelor de deplasare (baston, cârje, scaun rulant ş.a.), parțial pentru activitățile de autoîngrijire și autogospodărire și pentru monitorizarea medico-socială
HANDICAP GRAV	În general, datorită intensității tulburărilor de postură, de mers, gestualitate sau/și de vedere, nu pot presta activitate profesională. Capacitatea de autoservire parțial/total afectată; Capacitatea de mobilizare: de la mers cu sprijin bilateral prin forțe proprii, până la imobilizare Limitarea gestualității până la imposibilitatea executării unor mișcări cu membrul respectiv Afectarea vederii până la cecitate relativă și absolută	În funcție de rezultatul evaluării complexe, persoana poate fi încadrată în grad de handicap grav cu asistent personal, în situația în care are pierdută total capacitatea de autoservire, autoîngrijire și autogospodărire și necesită sprijin permanent, sau grav fără asistent personal, atunci când necesită sprijin parțial pentru unele activități cotidiene. Asigurarea de mijloace de mobilizare (cadru, fotoliu rulant, cărucior) pentru deplasare în cadrul locuințe Dispensarizarea medicală (la domiciliu sau, când este necesar, la serviciul de specialitate)

SECȚIUNEA 4: IV. EVALUAREA PERSOANELOR CU AFECȚIUNI MUSCULARE PENTRU ÎNCADRAREA ÎNTR-UN GRAD DE HANDICAP*

(1)*Se referă la:

- **1.**Miopatii infecțioase și inflamatorii: parazitare, virale, fungice, primare idiopatice (polimiozite, dermatomiozite), secundare (în boli de colagen, paraneoplazice), miopatia cu incluzii, alte miopatii inflamatorii (mai rare).
- **2.** Distrofiile musculare progresive (DMP) cu fenotipuri relativ specifice diferite (cel puţin 21 forme genetice cu transmitere mendeliană identificate până în prezent, cele mai multe autozomale dominante sau recesive, dar şi legate de cromozomul X în această din urmă categorie se încadrează şi fenotipurile clasice Duchenne şi Becker). Distrofia miotonică (cu două forme: DM1 forma clasică a distrofiei miotonice Steinert şi DM2) face parte tot din această categorie de boli.
- **3.**Miopatii metabolice (boli enzimatice: în glicogenoze, boli ale metabolismului lipidic; în boli endocrine: tiroidiene, corticosteroide, paratiroidiene și deficit de vitamină D, pituitare) și toxice (medicamentoase, alte toxice).
- **4.**Anomalii și malformații musculare congenitale, dacă împiedică statica și locomoția (de exemplu, hipertrofii, redori, refracții musculare mutilante).
- **5.**Boli ale joncţiunii neuromusculare: miastenia gravis (mai multe forme etiologice şi imunologice identificate) şi sindroamele miastenice (endocrine, paraneoplazice, medicamentoase, determinate de neurotoxine din mediul înconjurător).
- **6.**Canalopatii: de clor, de sodiu, de calciu, de potasiu care afectează fibrele musculare (paraliziile periodice diselectrolitice, miotoniile ereditare non-distrofice Thomsen, Becker, paramiotonia congenitală Eulenburg și altele).

1. Evaluare grad de handicap în distrofiile musculare progresive (DMP)

PARAMETRI FUNCȚIONALI		Examen neurologic:
		- deficit motor în funcție de forma clinico-genetică; indiferent dacă debutul este distal sau proximal, afectarea grupelor musculare se generalizează
		Deficitul motor are ca expresie:
		- amiotrofii progresive simetrice;
		- retracţii tendinoase;
		- ROT vii. Paraclinic:
		- creșterea activității unor enzime glicolitice (de exemplu, LDH);
		- biopsia musculară este sugestivă, evidențiază modificări de tip miogen;
		- EMG:
		- absenţa activităţii bioelectrice spontane;
		- diminuarea amplitudinii maxime a traseelor;
		- reducerea duratei medii a potențialelor;
		- testare genetică (opțional).
		Scale de evaluare a autonomiei: ADL, IADL, SOS etc.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	Deplasarea cu dificultate prin scăderea performanței de ortostatism și mers prelungit și prin tulburări de precizie și viteză a mișcărilor
DEFICIENȚĂ	HANDICAP	Deplasare cu mare dificultate prin forța proprie, nesprijinit și cu sprijin
ACCENTUATĂ	ACCENTUAT	Dificultatea efectuării aproape a oricărei gestualități profesionale
		Dificultăți de respirație
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	Persoană nedeplasabilă prin forța proprie
		Tulburări de gestualitate bilateral
		Pierderea totală sau parțială a capacității de autoservire
		Tulburări mari de deglutiție și respirație

2.Evaluare grad de handicap în miotonii*

*Sunt caracterizate printr-o lentoare a relaxării musculare după contracție voluntară, fenomenul diminuând progresiv după repetarea contracției voluntare (fenomen de încălzire).

PARAMETRI FUNCȚIONALI	În miotoniile din canalopatii:
	Examen clinic neurologic:
	- distribuţia fenomenului mitotonic la flexorii degetelor, muşchii policelui, a musculaturii orbiculare, pleoape şi pe parcursul evoluţiei; în unele forme pot fi prezente hipertrofii musculare difuze la toate grupele musculare, cu predominanţă la membrele inferioare (aspect halterofil).

		Examen paraclinic:
		- EMG: creșterea progresivă a amplitudinii potențialelor cu o frecvență de 40/50 cicli/sec. (criteriul patognomonic = fenomen de încălzire).
		În distrofia miotonică DM1 - tip Steinert:
		Examen clinic neurologic:
		- amiotrofii musculare distale la membrele superioare și inferioare;
		- muşchii fonatori, cu modificarea vocii;
		- muşchiul cardiac;
		- atrofie gonadică.
		În distrofia miotonică DM2 - deficitul motor este proximal și nu se însoțește de atrofii musculare semnificative; cataracta apare mai precoce decât în varianta DM1. Examene paraclinice:
		Examen anatomo-patologic (inclusiv histoenzimologic) în microscopia optică, microscopia electronică pe biopsia de muşchi evidențiază modificări de detaliu specifice Testare genetică (opțional)
		- microscopia electronică evidenţiază afectarea arhitecturii miofibrilelor, care apar şterse;
		- microscopia optică evidenţiază alternanţa de fibre musculare atrofiate cu fibre hipertrofiate, dezorganizarea miofibrilelor.
		EMG - descărcări spontane repetitive, în salve, asociate cu modificări ale unității motorii de tip miopatic
		Enzimograma serică (LDH, FCK, TGO, TGP sunt scăzute sau normale)
		Scale de evaluare a autonomiei: ADL, IADL, SOS etc.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	Scăderea forței musculare distale la membrele superioare
		Oboseală precoce
		Scăderea forței și vitezei de executare a mișcărilor
		Scăderea capacității fizice de prestație la efort, manipularea de greutăți
DEFICIENȚĂ	HANDICAP	Deplasare cu dificultate
ACCENTUATĂ	ACCENTUAT	Tulburări de manipulație și gestualitate bilateral
		Tulburări de vedere și de vorbire
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	În formele clinice cu evoluție îndelungată care conduc la deplasarea dificilă sau la imobilizare din cauza atrofiilor musculare marcate, cu tulburări respiratorii, tulburări de deglutiție, fonație, alimentație
	<u> </u>	mianatiila infactionaa si inflamatarii*

3.Evaluare grad de handicap în miopatiile infecțioase și inflamatorii*

*Se caracterizează printr-o simptomatologie dureroasă cu traseu EMG polimorf și leziuni musculare de tip inflamator.

PARAMETRI FUNCŢIONALI	EMG = caracterizată printr-un traseu constând din activitate bioelectrică
	spontană reprezentată de potențiale de fibrilație, potențiale polifazice

		care apar la contracții voluntare, activitate repetitivă cu frecvență rapidă,
		evocate de stimularea mecanică a mușchilor.
		AP: aspect histologic sugestiv pentru modificări inflamatorii, eventual asociate cu modificări de tip miopatic.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	
DEETCIENTĂ	HANDICAD	Criterii de încadrare în grad de handicap asemănătoare cu cele din
DEFICIENȚĂ	HANDICAP	distrofiile musculare progresive, cu precizarea că evoluția poate fi
ACCENTUATĂ	ACCENTUAT	ondulantă, cu agravări și remisiuni spontane și terapeutice, în funcți etiologie.
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	

- **4.**Evaluare grad de handicap în miastenia gravis și sindroamele miastenice*
- * Sunt boli ale joncţiunii sinapsei neuromusculare, cel mai adesea de cauză imunitară, care se caracterizează prin oboseală excesivă şi defect al musculaturii striate ce apare la efort şi se recuperează, parţial sau total în repaos şi sub acţiunea unor substanţe anticolinesterazice.

PARAMETRI FUNCŢIONALI	Clinic:
	Este o boală autoimună, cu manifestări clinice variate: oculare, bulbare, la nivelul membrelor, trunchiului și mușchilor respiratori, mergând până la atrofie musculară.
	Simptomele oculare sunt cele mai frecvente manifestări ale miasteniei gravis.
	NOTĂ:
	La încadrarea în grad de handicap trebuie să se ţină seama de intensitatea deficitului miastenic, care se poate manifesta prin:
	A. Afectare oculară: diplopia oculară (orizontală, verticală sau diagonală), strabism, ptoza palpebrală.
	B. Afectarea bulbară: la debutul bolii presupune dificultăți de vorbire, manifestate prin voce nazonată sau dificultate în articularea cuvintelor, disartria care poate fi însoţită de dificultăți de deglutiție și masticație. Se poate asocia cu slăbiciunea musculaturii gâtului. Corelată cu severitatea disfagiei este pierderea în greutate (cca 5-10 kg cu 3-6 luni înaintea stabilirii diagnosticului). O caracteristică clasică este "rânjetul miastenic" sau râsul vertical în cazul atingerii musculaturii faciale.
	C. Slăbiciunea la nivelul membrelor inferioare conduce frecvent la căderi bruște, iar diagnosticul este luat în discuție după o cădere pe scări.
	La nivelul membrelor sunt afectate în principal musculatura umerilor, musculatura antebraţului (extensorii degetelor), muşchii extensori ai piciorului, aceşti pacienţi prezentând Ac anti-MuSK. Durerea musculaturii spatelui şi centurilor apare la anumiţi pacienţi, fiind explicată prin insuficienţa muşchilor posturali, care dispare după repaus sau tratament specific.
	Slăbiciunea muşchilor respiratori şi a altor muşchi ai trunchiului este rar primul semn izolat al bolii, dar poate fi prima manifestare care aduce pacientul la medic.
	Afectarea respiratorie, exprimată prin dispnee, este obiectivată prin reducerea capacității vitale (CV).

		D. Atrofia musculară localizată (de exemplu: atrofia linguală)
		E. Afectarea cognitivă presupune un sindrom cerebral organic cu anomalii ale atenției vizuale și ale timpului de reacție.
		Gradul de handicap se evaluează în funcție de intensitatea deficiențelor funcționale, după criteriile prezentate pentru afectarea funcțiilor respective, reversibilitatea și rezistența la tratamentul medicamentos specific.
		Clasificarea clinică Osserman
		Propunem clasificarea clinică MGFA (Fundația Americană pentru Miastenia Gravis)
		Paraclinic:
		- testul după repaus sau testul pungii cu gheaţă sau testul cu tensilon;
		Testul cu tensilon (clorură de edrofoniu) este considerat test de bază pentru diagnosticul miasteniei oculare în cabinetul medical;
		- proba de efort, care evidenţiază deficitul motor;
		- EMG/Electromiografia de fibră unică (SF-EMG);
		- Stimulare nervoasă repetitivă (RNS);
		- determinări Ac anti AChR în ser/Ac anti MuSK în ser;
		- Examen CT sau IRM (de preferat) al mediastinului anterior pentru vizualizarea timusului;
		- Investigaţii specifice etiologice în cazul suspiciunii de sindrom miastenic secundar
		- Scale de evaluare a autonomiei: ADL, IADL, SOS etc.
DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	HANDICAP UŞOR	Clasa I
		Orice slăbiciune a musculaturii oculare (poate exista slăbiciune la închiderea ochiului)
		Forţa tuturor celorlalţi muşchi este normală.
		Clasa II
		Slăbiciune ușoară care afectează mușchii, alții decât cei oculari (poate exista slăbiciune musculară oculară în orice grad de severitate)
		IIa. Cu afectare predominantă a membrelor şi/sau a musculaturii axiale, cu implicare mai ușoară a musculaturii orofaringiene
		IIb. Cu afectare predominantă a musculaturii orofaringiene şi/sau respiratorii, cu afectare mai mică sau egală a membrelor şi/sau a musculaturii axiale
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	Clasa III
		Slăbiciune moderată care afectează muşchii, alţii decât cei oculari, poate exista slăbiciune musculară oculară, în orice grad de severitate
		IIIa. Cu afectare predominantă a membrelor şi/sau musculaturii axiale, cu implicare mai ușoară a musculaturii orofaringiene

		IIIb. Cu afectare predominantă a musculaturii orofaringiene şi/sau respiratorii, cu afectare mai mică sau egală a membrelor şi/sau a musculaturii axiale
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	Clasa IV Slăbiciune severă care afectează muşchii, alţii decât cei oculari, poate exista o slăbiciune musculară oculară în orice grad de severitate. IVa. Cu afectarea predominantă a membrelor şi/sau a musculaturii axiale, cu implicare mai uşoară a musculaturii orofaringiene
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	Clasa IV Slăbiciune severă care afectează mușchii, alţii decât cei oculari, poate exista o slăbiciune musculară oculară în orice grad de severitate IVb. Cu afectarea predominantă a musculaturii orofaringiene şi/sau respiratorii, cu afectare mai mică sau egală a membrelor şi/sau a musculaturii axiale Clasa V Definită prin necesitatea intubaţiei, cu/fără ventilaţie mecanică, cu excepţia cazurilor unde aceasta este folosită pentru tratamentul postoperator de rutină. Alimentarea pe tub fără intubare plasează pacientul în clasa IVb.

5.Evaluare grad de handicap în malformații musculare*

*Se referă la persoane cu anomalii și malformații congenitale sau contractate precoce (copilărie - adolescență), de exemplu: hipertrofii, redori, refracții musculare mutilante, care împiedică statica și locomoția.

PARAMETRI FUNCŢIONALI		Teste biometrice și musculare	
		localizare și tipul de se	
		Scale de evaluare a au	utonomiei: ADL, IADL, SOS etc.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	Încadrarea în grad de handicap se realizează în funcție de limitarea sau pierderea capacității de realizare a staticii, mobilității sau/și a gestualității. Evaluare în conformitate cu criteriile stabilite pentru persoanele cu miopatii.	
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT		
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV		
	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI		PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP MEDIU	Orice activitate profesională cu evitarea celor care necesită mișcări cu viteză și precizie și deplasări posturale prelungite. Sunt contraindicate activitățile care impun finețe, repere mici, ritm impus.		Sprijin pentru asigurarea unui loc de muncă fără efort fizic mare, deplasări posturale prelungite sau, eventual, pentru schimbarea locului de muncă
HANDICAP ACCENTUAT	Activități cu efort fizic neînsemnat, în postură predominant șezând, care nu necesită finețe, viteză, complexitate și alternanță gestuală. De exemplu: munci de		Participare în cazul asigurării unui loc de muncă accesibil, fără efort fizic de intensitate mare și medie, ortostatism prelungit, deplasări posturale, care să necesite suprasolicitare gestuală

	birou pentru cei cu pregătire superioară sau medie.	Recomandare de evitare a eforturilor fizice mari. Adaptarea locului de muncă prin utilizarea sistemelor mecanice de manipulare a greutăților, montarea sistemelor de susținere a mâinii pentru a evita oboseala musculară.
HANDICAP GRAV		În funcție de rezultatul evaluării complexe, persoana poate fi încadrată în grad de handicap grav cu asistent personal, în situația în care are pierdută total capacitatea de autoservire, autoîngrijire și autogospodărire și necesită sprijin permanent sau grav fără asistent personal, atunci când necesită sprijin parțial pentru unele activități cotidiene. Sprijin pentru asigurarea unor mijloace de deplasare (cadru, fotoliu rulant, cărucior)

SECŢIUNEA 5: V. Evaluarea persoanelor cu afectarea funcţiilor de control al comportamentului motor în vederea încadrării în grad de handicap

- (1) Cele mai multe afecțiuni cuprinse în acest capitol se referă la boli determinate de leziuni de orice etiologie (neurodegenerative, neurochimice disfuncție sinaptică, vasculară, metabolică, inflamatorie, demielinizantă, tumorală, infecțioasă, imunologică ş.a.) care produc disfuncții sinaptice/leziuni la nivelul ganglionilor bazali (putamen, nc. caudat, globus pallidus, nuclei talamici, nc. subtalamic substanță neagră mezencefalică) și circuitelor lor cortico-subcorticale și cu alte structuri din trunchiul cerebral și cerebel. Există un foarte mare număr de astfel de afecțiuni, dintre care cel mai frecvent întâlnite în populația generală sunt cele de mai jos.
- *Nu sunt excluse din acest capitol afecțiunile neurologice mai rare care corespund descrierii de mai sus, dar care produc tulburări clinice semnificative invalidante.
- a) Sindroamele extrapiramidale, de cauze diverse: neurodegenerative, metabolice, postencefalitice, vasculare, medicamentoase, toxice, tumorale ş.a. Cele mai frecvente sunt de tip neurodegenerativ şi se încadrează în sindroamele de "parkinsonism atipic" (boală difuză cu corpi Lewy, atrofia multisistem, paralizia supranucleară progresivă, degenerescență cortico-bazală ş.a.) adesea asociate şi cu alte boli neurodegenerative (SLA, degenerescențe fronto-temporale, boala Alzheimer); cauza vasculară este de asemenea relativ frecvent întâlnită.
- b) Boala Parkinson a doua boală neurodegenerativă ca frecvență în populația generală; 16 forme cunoscute în prezent ca având determinism genetic de tip mendelian, marea majoritate având un caracter sporadic (b. Parkinson idiopatică). Se manifestă clinic prin semne şi simptome motorii care în timp pot deveni foarte invalidante, producând handicap major, şi semne şi simptome nonmotorii: tulburări de somn, neurocognitive cu formă extremă demență din boala Parkinson, vegetative, psihiatrice (afective, psihotice), senzitive, hiposmie, fatigabilitate ş.a. Simptomatologia nonmotorie poate contribui la accentuarea sau determinarea invalidității produse de boala, mai ales în stadiile avansate de boală. Tratamentul

actual este simptomatic (medical şi/sau chirurgical) - bazat pe stimularea dopaminergică în SNC, dar care produce o serie de efecte secundare uneori invalidante ele însele.

c)Boala Huntington - boală genetică ereditară cu transmisie mendeliană de tip autozomal dominant cu penetranță mare, cu debut clinic de regulă în decadele a 3-a - a 4-a, ceea ce nu exclude posibilitatea debutului și la vârste mai tinere (b. Huntington - forma juvenilă) sau mai înaintate.

Tulburări clinice progresive cu debut insidios și agravare cronic progresivă și ireversibilă, manifestate în plan motor, neurocognitiv și comportamental; manifestările motorii se caracterizează prin mișcări coreo-atetozice, distonice și tulburări de tonus muscular (cel mai caracteristic de tip hipotonie, dar în formele juvenile, precum și în stadiile avansate ale bolii sunt de tip rigiditate) care invalidează progresiv până la imobilizare definitivă la pat; tulburările neurocognitive se însoțesc de regulă de tulburări depresive (uneori cu risc de suicid) și tulburări comportamentale, au o evoluție progresivă până la stadiul de demență severă.

d)Boala Wilson - degenerescență hepato-lenticulară (sindromul de panstriat cu ataxie, coreeo-atetoză cu afectarea posturii și gestualității).

Afecţiune metabolică cu determinare genetică cu transmitere mendeliană de tip autozomal-recesiv, caracterizată prin acumularea de cupru în SNC, ficat, cornee, rinichi, cord, pancreas şi alte ţesuturi. Leziunile neurologice determină tulburări severe şi invalidante de control al comportamentului motor cu rigiditate, tremor important accentuat la mişcările voluntare (tremor de acţiune), distonii severe care în cazuri grave determină posturi distonice grave, distorsionante extrem de dureroase.

e)Sindromul Prader-Willi (SPW) - disfuncţie neuro-comportamentală care rezultă din anomalia cromozomului 15.SPW determină în mod caracteristic tonus muscular scăzut, statură mică, dacă nu este tratată cu hormoni de creştere, deficienţe cognitive, dezvoltare sexuală incompletă, tulburări de comportament, senzaţie cronică de foame, care, cuplată cu un metabolism cu consum mai puţin de calorii decât cel normal, poate duce la alimentaţie excesivă şi obezitate.

La naștere copilul prezintă greutate mică față de durata gestației, hipotonie, dificultate la supt din cauza musculaturii slabe ("eșec în dezvoltare corespunzătoare"). În al doilea stadiu ("dezvoltare exagerată") cu început între vârsta de 2-3 ani apare apetit crescut, tulburări în controlul greutății, întârzierea dezvoltării motorii și tulburări de comportament.

Pentru diagnosticarea Sindromului Prader Willi există criterii minore și majore, iar diagnosticul clinic se stabilește pentru copiii sub 3 ani, când scorul clinic este de 5 puncte, dintre care 4 trebuie să fie aduse de criteriile majore.

Pentru indivizii mai mari de 3 ani sunt necesare 8 puncte pentru diagnostic, dintre care cel puţin 5 trebuie să fie contribuţia criteriilor majore.

a)Diagnosticul clinic

Criteriile de diagnostic clinic ale sindromului Prader-Willi au fost stabilite în 1993 (Holm şi colab., 1993) şi s-au dovedit a fi corecte (Gunay- Aygun şi colab. 2001).

Tabelul 3. Criteriile de diagnostic ale lui Holm (1993)

Criterii majore	1. Hipotonie în perioada de nou-născut și sugar cu supt deficitar, care scade în intensitate cu vârsta;
1c = 1p	
	2. Dificultăți de alimentare și creștere în greutate deficitară în perioada de sugar, necesitând alimentare asistată.
	3. Debutul creșterii bruște în greutate între vârsta de 12 luni și 6 ani, determinând în general obezitate centrală.
	4. Hiperfagie.
	5. Trăsături faciale caracteristice: dolicocefalie în perioada de sugar, diametrul bifrontal îngust, fante palpebrale migdalate, gură mică cu buză superioară subţire, comisuri bucale coborâte (mai mult de 3).
	6. Hipogonadism, dependent de vârstă și sex, manifestat astfel (oricare din elemente):
	- hipoplazie genitală: labii mici și clitorisul de dimensiuni reduse la fetițe, scrot hipoplazic, micropenis și criptorhidie la băieți;
	- pubertate întârziată (după 16 ani) și incomplet instalată, infertilitate.
	7. Dezvoltare întârziată/retard mintal ușor sau moderat/dificultăți de învățare
Criterii minore	1. Mişcări fetale reduse şi letargie infantilă care se îmbunătăţesc cu vârsta.
1c = 1/2 p	2. Comportament specific, incluzând crize istericale, reacţii violente, încăpăţânare, atitudine manipulatoare şi tendinţe obsesiv-compulsive, opoziţie, rigiditate, posesivitate, furt, minciună (cel puţin 5).
	3. Perturbări ale somnului/apnee de somn.
	4. Statură mai scundă decât membrii familiei până la vârsta de 15 ani.
	5. Hipopigmentarea pielii.
	6. Mâini și picioare mici în comparație cu înălțimea vârstei.
	7. Mâini înguste, lipsind incizura ulnară.
	8. Strabism convergent și miopie.
	9. Salivă vâscoasă.
	10. Dificultăți în articularea cuvintelor.
	11. Ciupire compulsivă a pielii.
Semne adiţionale	a) Prag crescut la durere;
	b) Reflex de vomă diminuat;
	c) Scolioză sau cifoză;
	d) Adrenarhă precoce;
	e) Osteoporoză;

f) Abilități excesive de a rezolva puzzle;
g) Evaluări neuromusculare normale (biopsie musculară, EMG)

Criteriile majore sunt notate cu un punct, iar cele minore cu jumătate de punct.

b)Diagnosticul genetic în sindromul Prader-Willi este făcut de ani de zile în Timișoara, la Disciplina de genetică, Universitatea de Medicină și Farmacie Victor Babeș.

Evaluarea în vederea încadrării în grad și tip de handicap pentru persoanele adulte, cu Sindromul Prader-Willi se realizează în baza principiilor CIF, în funcție de intensitatea deficiențelor funcționale pe aparate și sisteme și a restantului funcțional, după criteriile prezentate pentru afectarea funcțiilor respective, reversibilitatea și rezistența la tratamentul medicamentos specific.

Referitor la ocupațiile sau activitățile de muncă/profesionale pe care persoana cu handicap le poate desfășura, acest lucru este stabilit în urma unei evaluări a abilităților, intereselor, nevoilor persoanei raportate la cerințele specifice ale unui loc de muncă, realizate de către consilierul de orientare vocațională specializat în evaluarea persoanelor cu dizabilități.

f) Distonii musculare (primare și secundare) - boli neurologice manifestate prin contracții tonice involuntare susținute, repetitive sau permanente, având un caracter direcțional definit și care imprimă posturi distonice anormale (tranzitorii sau definitive, adesea foarte dureroase și invalidante, în funcție de severitatea bolii). Distoniile primare au o etiologie genetică (20 forme familiale cu transmitere mendeliană cunoscute până în prezent) și sunt considerate boli neurochimice (care produc disfuncții sinaptice în circuitele ganglionilor bazali). Distoniile secundare apar în leziuni identificabile ale circuitelor ganglionilor bazali de orice etiologie. În funcție de gradul de extensie topografică la grupele musculare, se pot grupa în: distonii generalizate și distonii focale și segmentare.

PARAMETRI FUNCŢIONALI*	Examen neurologic:
	1. tremor (ritm lent, apare în repaus, se accentuează în timpul mişcării determinând un aspect de "mişcare de recul" și uneori în menținerea unei atitudini - tremur postural).
	Aspect caracteristic la membrele superioare - "numărarea banilor", "răsucirea ţigărilor", iar la membrele inferioare - "pedalare", "bătut tactul" şi moment de apariţie (repaus, de acţiune, postural etc.) diferite în funcţie de tipul de boală;
	2. coree, atetoză, balism, distonie, diskinezie - mare variabilitate clinică în funcție de tipul de afecțiune;
	3. rigiditate - varianta particulară de hipertonie -, interesează toate grupele musculare, predominând la rădăcina membrelor - evidenţiată prin fenomenul de roată dinţată; variabilitate de distribuţie topografică în funcţie de tipul de boală;
	4. posturi distonice, adesea dureroase și invalidante;
	5. hipotonie (de regulă, în diferite forme de coree);

		6. bradikinezie - lentoare în mişcări (semn cardinal în boala Parkinson; prezent și în alte afecțiuni);
		7. hipo-/akinezie (incapacitatea de a iniţia o mişcare voluntară şi trecerea cu dificultate de la un tip de activitate motorie la alta: bolnavul apare puţin mobil/imobil, cu activitate gestuală săracă) evidenţiată prin proba marionetelor, bătutul tactului, pensa digitală cu fiecare deget;
		8. tulburări de mers și de echilibru, adesea foarte invalidante și cu risc mare de căderi și traumatisme;
		9. tulburări nonmotorii adesea prezente, în grade și de severitate diferite în funcție de tipul de boală: tulburări de somn (în particular tulburarea de somn REM: RBD);
		tulburări neurocognitive (cu evoluție spre demență, uneori cu evoluție rapidă și severă);
		tulburări afective (de obicei depresie), tulburări vegetative (uneori invalidante și cu risc vital, precum hipotensiunea arterială ortostatică), tulburări senzitive, hiposmie, fatigabilitate, modificări ponderale;
		10. în b. Parkinson: tulburări motorii și nonmotorii induse de terapia specifică.
		Examene paraclinice:
		CT = atrofie corticală nespecifică cu localizare în general frontală și, uneori, hidrocefalie;
		IRM cerebrală: modificări nespecifice în unele afecțiuni; modificări sugestive în alte afecțiuni (boala Huntington, atrofia multisistem, paralizia supranucleară progresivă); identificarea etiologiei manifestărilor neurologice când sunt secundare altor unor leziuni decelabile: vasculare, tumorale, metabolice, inflamatorii, demielinizante ş.a.
		Determinări biochimice: pentru afecțiuni metabolice specifice (b. Wilson, hipoparatiroidism, diabet zaharat ş.a.)
		Opţional: SPECT sau PET cu liganzi specifici pentru circuitele dopaminergice
		Scale clinice de evaluare a autonomiei și funcționalității: ADL, IADL, iar pentru b. Parkinson UPDRS, Hoehn și Yahr * etc.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	Simptomatologie subiectivă și modificări obiective caracteristice. Sunt de intensitate medie și tind să devină permanente, influențate parțial de tratament.
		Distonii musculare focale/segmentare de severitate medie, care răspund total sau parțial la tratament cronic corect (toxina botulinică sau stimulare cerebrală profundă, plus terapie medicamentoasă specifică și neurorecuperare funcțională); permit desfășurarea unor profesii care nu implică activitate fizică ce presupun menținerea prelungită a unor posturi fixe și relații publice prelungite sau funcții oficiale de reprezentare publică sau instituțională.
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	Formele la care predomină tremorul sau cele akineto-hipertonice sau care se însoțesc de mișcări involuntare severe, de tulburări de mers și echilibru, căderi frecvente, cu tulburări vegetative severe (mai ales cardio-vasculare și respiratorii) la care simptomatologia este permanentă, influențată parțial de terapie, însoțite de tulburări de

		locomoţie, statică şi mers, de tulburări de manipulaţie, deglutiţie, fonaţie şi vorbire. Distonii musculare focale/segmentare sau generalizate de severitate medie/mare, cu apariţia unor posturi distonice temporare invalidante şi dureroase, care răspund parţial la tratament cronic corect (toxina botulinică sau stimulare cerebrală profundă, plus terapie medicamentoasă specifică şi neurorecuperare funcţională); nu permit desfăşurarea unor profesii care implică activitate fizică ce presupun menţinerea unor posturi fixe şi relaţii publice prelungite sau funcţii oficiale de reprezentare publică sau instituţională.
DEFICIENȚĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	Formele clinice cu evoluţie îndelungată care pot duce la imobilizare. Pot fi însoţite de tulburări psihice şi de vorbire (afazie expresivă). Deficienţe de deglutiţie şi respiraţie permanente, rezistente la diverse variante terapeutice. Distonii musculare cu orice grad de extensie topografică de severitate mare, cu apariţia unor posturi distonice permanente invalidante şi dureroase, care răspund cel mult parţial/sau sunt neresponsive la tratament cronic corect (toxina botulinică sau stimulare cerebrală profundă, plus terapie medicamentoasă specifică şi neurorecuperare funcţională); nu permit desfăşurarea unor profesii care implică activitate fizică.

^{*}Nu sunt excluse din acest capitol afecțiunile neurologice mai rare care corespund descrierii de mai sus, dar care produc tulburări clinice semnificative invalidante.

Scala lui Hoehn și Yahr examinează parametrii expresiei faciale, tulburările de vorbire, tremurul, rigiditatea postură, tulburările de mers, bradikinezia.

- Stadiul I: trăsături de boală Parkinson unilaterale, inclusiv manifestările majore: tremor, rigiditate sau bradikinezie
- Stadiul II: trăsăturile menționate anterior, prezente bilateral în asociere cu posibile probleme de fonație, capacitate scăzută de menținere a poziției și mers anormal
- Stadiul III: trăsături de boală Parkinson prezente bilateral, agravate, în asociere cu dificultăți de echilibru. Funcționalitatea independentă a pacienților este menținută.
- Stadiul IV: Pacienții nu pot locui singuri și independenți.
- Stadiul V: Pacienții au nevoie de scaun pe rotile sau nu pot să se coboare din pat.

Boala corespunzătoare stadiilor IV şi V a fost observată la 37% şi 42% din pacienţii cu o durată a bolii de 10 şi, respectiv, 15 ani. Totuşi, Hoehn şi Yahr au găsit o variabilitate semnificativă; 34% din pacienţii cu o durată a bolii de 10 ani sau mai mult erau încă în stadiile I sau II, reflectând heterogenitatea bolii.

Scala di Webster examinează limitele de mişcare şi de autonomie cu un scor împărțit în 3 grupe de gravitate: 1-10 Parkinson uşor; 11-20 Parkinson moderat, 21-30 Parkinson sever. Indicele Barthel analizează activitatea cotidiană: baia, utilizarea toaletei, continența, deplasarea prin casă, nutriția.

Scala UPDRS (Unified Parkinson Disease Rating Scale) are 3 arii de evaluare în domeniul dizabilității induse de boala Parkinson împreună cu o a patra evaluare a complicațiilor și tratamentului. Scorul final cumulativ este între 0 (no disability) și 199 (total disability).

	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP MEDIU	- Activități profesionale care nu impun deplasări prelungite, ortostatism îndelungat, mișcări (gesturi) de viteză și precizie	- Este necesar să li se asigure un sistem de fixare și ghidaj care să le permită executarea sarcinilor de muncă.
	- Sunt indicate activitățile statice, cu solicitări fizice reduse, în condiții de confort microambiental.	- Evitarea activităților de finețe, cu repere mici - Asigurarea unui climat relaxant, neconflictual, în cadrul colectivului de muncă și în familie
HANDICAP ACCENTUAT	- Sunt incapabili de prestarea unor activităţi profesionale solicitante.	- Necesită sprijin pentru obținerea de mijloace de deplasare (baston, cârje, scaun rulant).
	 - Autoservirea este parţial afectată. - Se pot deplasa cu mare dificultate prin forţe proprii, nesprijinit sau cu sprijin unilateral. 	- Monitorizarea evoluţiei tulburărilor funcţionale în condiţii de tratament corect administrat şi susţinut
HANDICAP GRAV	 Pierderea totală sau parţială a capacităţii de autoservire şi autoîngrijire Nedeplasabili prin forţe proprii - este mobilizat numai cu ajutorul altei persoane Tulburările de limbaj fac imposibilă stabilirea relaţiilor cu mediul înconjurător. Tulburările de deglutiţie şi respiraţie 	În funcție de rezultatul evaluării complexe, persoana poate fi încadrată în grad de handicap grav cu asistent personal, în situația în care are pierdută total capacitatea de autoservire, autoîngrijire și autogospodărire și necesită sprijin permanent sau grav fără asistent personal, atunci când necesită sprijin parțial pentru unele activități cotidiene.
	permanente, cu risc vital, impun asistarea din partea altei persoane.	

SECȚIUNEA 6: VI. EVALUAREA PERSOANELOR CU EPILEPSIE ÎN VEDEREA ÎNCADRĂRII ÎN GRAD DE HANDICAP*

PARAMETRI FUNCȚIONALI	- Anamneza	Evidenţiază:
	- EEG**	- disfuncția activității corticale;
	- CT cerebral (IRM cerebrală)	- procese expansive cerebrale;
	- Angiografie de vase cervico- cerebrale	- malformaţii vasculare cerebrale.
	**Uneori EEG cu activare şi/sau vide specializate).	eo-EEG (numai în centre
	În 10-20% din cazuri aspect EEG no	rmal, în special în faza intercritică.
	NOTĂ:	
	Numai prin corelarea datelor anal poate confirma sau infirma diagnost	, , ,
	2. Documentele medicale trebuie să aspectul lor, frecvența lor, confirma	, ,

		în sensul numărului de crize într-un interval de timp dat (sub tratament), existența tulburărilor psihice asociate (tulburare organică de personalitate, personalitate epileptoidă, psihoză epileptică, se evaluează prin aplicarea scalei GAFS).
DEFICIENȚĂ UŞOARĂ	HANDICAP UŞOR	Persoane cu crize parţiale mai rar de una pe săptămână sau o criză generalizată mai rar de o dată pe lună.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	Crize generalizate, convulsive sau nu, sub tratament adecvat, 1-2/lună generalizate, sau 1-2 crize parţiale/săptămână sau/şi prezenţa unor tulburări psihice.
DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	Crize generalizate cel puţin 2-3/lună sau Crize parţiale 2-3/săptămână cu stare postcritică prelungită, cu tratament anticonvulsivant sau/şi prezenţa de tulburări psihice specifice.
DEFICIENŢĂ GRAVĂ	HANDICAP GRAV	Ține mai puțin de frecvența crizelor, aspectul lor, starea postcritică și mai mult de frecvența episoadelor subintrante, dar în special de prezența unor tulburări psihice grave: psihoza epileptică, care pune în pericol viața persoanei în cauză sau a anturajului său.

*Se referă la epilepsie (malconvulsivant) cu debut precoce (copilărie-adolescenţă, până la 26 de ani), indiferent de etiologie şi la epilepsie indiferent de data debutului, la persoane fără venituri.

	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI
HANDICAP UŞOR	 Orice activitate profesională cu limitarea celor care se execută la înălţime, lângă apă, foc, mecanisme în mişcare, curenţi de înaltă tensiune Contraindicaţie pentru meseriile de conducător auto sau care ţin de siguranţa circulaţiei 	- În cazul activităților contraindicate se recomandă schimbarea locului de muncă și reconversia profesională. - Respectarea strictă a recomandărilor medicale și tratamentului medicamentos - Monitorizare la serviciul de specialitate care îl are în evidență
HANDICAP MEDIU	- Evitarea activităților cu efort fizic mare, muncă în ture, de noapte - Este interzis să lucreze: - la înălţime - conducător auto - în siguranţa circulaţiei - în contact cu surse de foc - în preajma utilajelor în mişcare	- Asigurarea unui loc de muncă corespunzător/schimbarea locului de muncă sau orientarea tinerilor spre profesii accesibile - Monitorizare pentru respectarea tratamentului medicamentos, a regimului de viaţă, evitarea stărilor conflictuale, munca în ture, munca de noapte, consumul de cafea, alcool, alţi excitanţi
HANDICAP ACCENTUAT	- Pot presta munci statice cu solicitare fizică și psihică limitată în condiții de confort organic.	- Monitorizare medicală și socioprofesională prin grija familiei și a colectivului de muncă
HANDICAP GRAV	- Limitarea majoră a capacității de autoîngrijire și autogospodărire datorită crizelor subintrante sau tulburărilor psihice grave	În funcție de rezultatul evaluării complexe, persoana poate fi încadrată în grad de handicap grav cu asistent personal, în situația în care are pierdută total capacitatea de autoservire, autoîngrijire și autogospodărire și necesită sprijin

			permanent sau grav fără asistent personal, atunci când necesită sprijin parțial pentru unele activități cotidiene
--	--	--	---

NOTĂ:

Parametrii funcționali enumerați în cadrul afecțiunilor medicale cuprinse în capitolul 7 - Funcțiile neuro-musculo-scheletice și ale mișcărilor aferente - au caracter informal.

Pentru încadrarea în grad de handicap, capacitatea de decizie aparţine medicilor implicaţi în procesul de evaluare.

SECŢIUNEA 7: Evaluarea gradului de handicap în narcolepsie

Narcolepsia (sindromul Gelineau) este o tulburare cronică de somn, rară, cu prevalența de 1/1.000 de locuitori, caracterizată prin imposibilitatea creierului de a menține cicluri normale de somn-veghe. Astfel, pacienții cu narcolepsie pot asocia:

- somnolență excesivă pe perioada zilei, episoade de somn CU durată variabilă cu debut spontan; la trezirea din episodul de somn pacientul este odihnit;
- cataplexie episoade caracterizate prin imposibilitatea pacientului de a-şi controla şi mişca muşchii în stare de veghe, episoade cu debut brusc, ce durează de la câteva secunde până la câteva minute;
- tulburări ale percepției (halucinații hipnagogice și hipnapompice);
- paralizie de somn episoade tranzitorii apărute la trezirea din somn, în care pacientul nu își poate controla musculatura, nu se poate mișca;

«tulburări de vedere (vedere în ceață, vedere dublă etc.);

*tulburări de atenţie, memorare, coordonare.

Din punct de vedere etiologic se întâlnesc narcolepsii primare și narcolepsii secundare (tumori SNC, scleroză multiplă, traumatisme cranio-cerebrale, boli neurodegenerative - boala Niemann-Pick, boli genetice - distrofia miotonică, sindrom Prader-Willi).

Debutul narcolepsiei are loc deseori în adolescență și afectează în mod egal ambele sexe.

Riscuri specifice ale afecţiunii;

- atac de cataplexie în timpul zilei (căderea cu imposibilitatea mişcării, traumatisme severe);
- cataplexie-narcolepsie la volan cu accidente rutiere severe;
- cataplexie-narcolepsie în timpul manevrării unor utilaje (accidente de muncă).

Complicaţii ale narcolepsiei: status cataplecticus:

- complicație extrem de rară a narcolepsiei, caracterizată prin episoade de cataplexie numeroase/de durată lungă într-un interval de timp;
- legat etiologic cel mai adesea de sevrajul brusc al medicaţiei la un pacient cunoscut cu narcolepsie, dar poate fi precipitat de travaliu sau actul sexual, emoţii de intensitate mare. Este descris şi în narcolepsiile secundare date de tumori ale sistemului nervos central sau din boli neurodegenerative.

Diagnosticul narcolepsiei:

- în clinica de neurologie/neurologie pediatrică/clinica de tulburări de somn;
- continuarea investigațiilor funcționale: EEG veghe și somn, EEG în timpul episoadelor de cataplexie, polisomnografie;
- continuarea investigațiilor etiopatogenetice:
- tipizarea HLA (HLA DQB1*0602 marker asociat cu susceptibilitatea la narcolepsie, ceea ce conduce la ipoteza că narcolepsia ar fi o boală autoimună. O anumită genă mutant a apărut cu o frecvenţă ridicată în analizele celor cu narcolepsie, localizată în genele CPT1B și CHKB);
- determinarea nivelului hypocretinei în LCR (ultimele cercetări au evidențiat ca potențială cauză a narcolepsiei modificările așa-numiților "neuroni hipocretini". Aceștia sunt localizați în hipotalamus și secretă neurotransmițători numiți hipocrete. În narcolepsie se pare că există un număr scăzut al unor astfel de neuroni);
- continuarea investigaţiilor imagistice: RMN cerebral poate evidenţia cauze secundare de narcolepsie-cataplexie;

PARAMETRI FUNCŢIONALI	- anamneza;	Evidenţiază:
PARAMETRI FUNCȚIONALI	 - anamneza; - investigaţii specifice (efectuate întrun centru de studiu al somnului): - polisomnografia; - testul de latenţă a somnului (MSLT - Multiple Sleep Latency Testing); - teste genetice; - testul neurotransmiţătorilor hipocretini; - antigene HLA; - RMN cerebral; 	tulburări ale somnului nocturn;somnolenţă diurnă exagerată;episoade de somn diurne frecvente;
	- EEG** - evaluare neurologica;	- reducerea numărului de neurotransmițători hipocretini.
	- evaluare psihiatrică;	
	- evaluare psihologică;	

		- scale de evaluare a autonon	niei	
		** Uneori EEG cu activare şi/sau video-EEG (numai în centre specializate), în 10- 20% din cazuri aspect EEG normal în special în faza intercritică.		
		NB. 1. Numai prin corelarea datelor anamnestice, clinice și paraclinice se poate confirma sau infirma diagnosticul de narcolepsie.		
		diurne care pot afecta activita frecvența episoadelor de cata investigațiile specifice, evoluț	puie să obiectiveze: existența episoadelor de somn atea școlară și profesională, existența cataplexiei - plexie, durata lor, confirmarea clinică sau/și prin ia bolii în sensul numărului de crize într-un interval existența tulburărilor psihice asociate (se evaluează	
USOARĂ HANDICAP UŞOR (epis		Persoane cu somnolență diurnă cu episoade scurte de somn pe parcursul zilei (episoade de câteva minute), asociate cu tulburări ușoare ale funcțiilor mnezice și prosexice.		
DEFICIENTA			și episoade de somn pe parcursul zilei	
MEDIE	HANDICAP MEDIU	Episoade de cataplexie cu frecvenţa de 1-2/an asociate cu prezenţa unor tulburări psihice (anxietate, depresie uşoară)		
D E ET OT ENTY		Somnolenţă diurnă excesivă ş	și episoade de somn pe parcursul zilei Tulburări de	
DEFICIENTĂ ACCENTUATĂ	HANDICAP ACCENTUAT	Episoade de cataplexie cu frecvenţa de cel puţin 1-2/lună asociate cu prezenţa unor tulburări psihice (anxietate, depresie moderată)		
		Episoade de somn pe parcursul zilei frecvente și care sub terapie medicamentoasă nu se reduc ca frecvență și durată		
		Episoade de cataplexie cu frecvenţa de cel puţin 5/lună (status cataplecticus), asociate cu prezenţa unor tulburări psihice severe (anxietate, depresie severă)		
DEFICIENTA GRAVĂ		Prezenţa paraliziei de somn		
		Prezenţa automatismului ambulator nocturn		
		Halucinaţii hipnagogice şi hipnapompice		
		Prezenţa unor tulburări psihice severe: depresie severă		
	ACTIVI	TĂŢI - LIMITĂRI	PARTICIPARE - NECESITĂŢI	
	- Orice activitate profesională cu limitarea celor care se execută la înălţime, lângă apă, foc, mecanisme în mişcare, curenţi de înalta tensiune		- In cazul activităților contraindicate se recomandă schimbarea locului de muncă și reconversia profesională	
	- Contraindicație pentru meseriile de conducător auto sau care țin de siguranța circulației.		- Respectarea strictă a recomandărilor medicale și tratamentului medicamentos	
			- Monitorizare la serviciul de specialitate care îl are în evidență	
			Informarea anturajului (şcoală/serviciu) despre afecțiune	
HANDICAP MEDIU	- Evitarea practicării sporturilor acvatice fără companie și fără echipament de salvare		- Asigurarea unui loc de muncă corespunzător/ Schimbarea locului de muncă sau orientarea tinerilor spre profesii accesibile	

	 Evitarea condusului şi a manipulării de utilaje la pacienţii cu cataplexie Este interzis să lucreze: la înălţime; conducător auto; în siguranţa circulaţiei; în contact cu surse de foc; în preajma utilajelor în mişcare. 	- Monitorizare pentru respectarea tratamentului medicamentos, a regimului de viață, evitarea stărilor conflictuale, muncii în ture, muncii de noapte, consumului de cafea, alcool, alţi excitanţi.
HANDICAP ACCENTUAT	 Pot presta munci statice cu solicitare fizică şi psihică limitată în condiții de confort organic Contraindicație pentru meseriile de conducător auto sau care țin de siguranța circulației 	- Monitorizare medicală și socioprofesională prin grija familiei și a colectivului de muncă
HANDICAP GRAV	- Limitarea majoră a capacității de autoîngrijire și autogospodărire datorită crizelor sau tulburărilor psihice asociate	- In funcţie de rezultatul evaluării complexe, în situaţia în care este afectată sever capacitatea de autoîngrijire, poate beneficia de asistent personal.

SECŢIUNEA 8: VIII. Evaluarea persoanelor cu tumori cerebrale maligne în vederea încadrării în grad de handicap.

Glioblastom: în primii doi ani de la iniţierea terapiei specifice - deficienţă funcţională gravă; ulterior, evaluarea se realizează luând în considerare afectarea neurologică sechelară, prezenţa recidivelor sau a determinărilor la distanţă.

CAPITOLUL 8: FUNCȚIILE PIELII

SECȚIUNEA 1: EVALUAREA GRADULUI DE HANDICAP ÎN AFECTAREA FUNCȚIILOR PIELII

Afectarea funcției de protecție și reparatorie a pielii*

- * Se referă la:
- 1.Dermatoze:
- a)În psoriazis (dermatoză cu evoluție cronică și tendință la recidive):
- psoriazis pustulos
- generalizat
- palmo plantar
- psoriazis eritrodermic
- psorizis artropatic

- **b)**Pemfigus afecțiune cutanată autoimună, caracterizată prin bule intradermice și eroziuni extinse;
- **c)**Ihtioza ereditară caracterizată prin acumularea excesivă de scuame pe suprafața pielii. Poate fi asociată cu manifestări de tip polinevritic, tulburări mentale. Poate fi întâlnită și în unele boli sistemice.
- d)Epidermoliza buloasă (simplă sau distrofică):
- în formele esofagiene cu stenoze cicatriceale
- în formele retiniene cu dezlipire de retină

2.Dermatomiozite:

- în formele cu scleroză musculară cronică și difuză,
- în formele care determină deformații ireductibile ale membrelor.
- **3.**Neurofibromatoza Recklinghausen:
- Afecțiune congenitală caracterizată prin tumorete cutanate și noduli subcutanați localizați pe traiectul nervilor periferici;
- Se pot asocia cu afectări cerebrale și viscerale.
- **4.**Tumori maligne ale pielii, de ex. melanomul.

AFECŢIUNE		PARAMETRI FUNCŢIONALI	DEFICIENȚĂ UȘOARĂ	DEFICIENȚĂ MEDIE	DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ	DEFICIENȚĂ GRAVĂ
			HANDICAP UŞOR	HANDICAP MEDIU	HANDICAP ACCENTUAT	HANDICAP GRAV
Dermatoze	Psoriazis	Se vor selecta în funcție de manifestările structurale: - Examen fizic	Psoriazis localizat, sensibil la tratament.	Psoriazis cronic cu acutizări frecvente.	Psoriazis generalizat sau artropatic neinfluenţat de tratament.	Formele maligne de psoriazis pustulos cu pusee subintrante,
	Pemfigus	amănunţit; - Examen dermatologic; - Examen bioptic (în cazul în care sugerează malignitate);		În formele cronice cu evoluţie prelungită.	În formele cronice generalizate cu răspuns inconstant și invizibil la tratament, cu reacții adverse și complicații	ca și în cel artropatic, cu tulburări grave de gestualitate, locomoție.
	Ihtioza ereditară	- Puncţie-biopsie; - Examen microscopic asupra produselor obţinute după răzuire;		În formele cu hiperkeratoză la plante sau/și palme care limitează ortostatismul sau/și gestualitatea.	În formele cu hiperkeratoză generalizată, epidermolitice (eritrodermia ihtioziformă congenitală buloasă) cu	

	Epidermoliza buloasă	- Culturi- antibiogramă; - Vizualizarea pielii camera întunecată lampă Wood; - Teste de imunofluorescență (imunelectroforeză) - Glicemie; Examen radiologic (cazul complicațiilor articulare secundan)	- În formel - În formel Evaluare gi nutriție (de	ficit ponderal)	ı strictur lezlipire o în func şi de afe		cuității vizuale
Dermatomioz	ită		În formele incipiente	În formel modificăr cutanate alterări funcționa medii	i cu le	În formele cu alterări avansate ale funcției motorii cu sclerodermie sistemică	În formele cu tulburări mari de gestualitate, tulburări ventilatorii restrictive severe, tulburări digestive, de deglutiție
Neurofibromatoză Recklinghausen			- de nervi _l - cerebrală	- de nervi periferici, f		Evaluare grad de handicap în raport de intensitatea tulburărilor funcționale neurologice, psihice, locomotorii, digestive și generate de afectarea funcției respective	
Tumori maligi	ne ale pielii					În formele cu metastazare directă la piele	În formele cu metastazare la organe interne, inoperabile, cu pierderea capacității de autoservire și cu necesitatea de îngrijire permanentă
	DERMATOZ	Έ	DERMATOMIO	ZITĂ		OFIBROMATOZĂ LINGHAUSEN	TUMORI MALIGNE ALE PIELII
	Activități - limitări		Activități - imitări	Participare - necesități	Activit limităr necesi	ri/Participare -	Activități - limitări/ Participare - necesități
UŞOR	Orice activitate fă limitări.	áră fără restricții.	Orice activitate fără limitări.	Participare fără restricții.		ntate la persoanele ctări ale unor func	

MEDIU	Orice activitate cu evitarea expunerii la soare, variaţii termice.	Fără restricții cu condiția de a se asigura o îmbrăcăminte adecvată. Preocup are pentru autoîngrijire și igienă personală.	Orice activitate în condiții de confort organic.	Fără restricţii cu asigurarea igienei personale.	neurologice, psihice, locomotorii și de Nutriție	afectate și intensitatea deficienței sau deficiențelor pe care le generează, pierderea capacității de autoservire
ACCENTUAT	- Activităţi în condiţii de confort organic, evitarea mediului prea cald, umed, uscat, cu substanţe iritante pentru piele Activităţi fără suprasolicitare fizică sau psihică.	Asigurarea unui mediu socio-familial și de igienă personală care să nu agraveze afectarea funcțiilor de protecție și reparatorie ale pielii.	Activităţi fără suprasolicitare fizică, gestuală +/-posturală în condiţii ambientale adecvate.	Măsuri compensatorii sau adaptări ale locului de muncă pentru reducerea efortului fizic, gestual, +/- postural.		și de autoîngrijire
GRAV	- Limitarea majoră a gestualității sau/și autonomiei - Limitarea capacității de autoîngrijire pentru majoritatea activităților curente în funcție de forma clinică, tulburări funcționale predominante.	- Sprijin pentru suplinirea capacității de autoîngrijire pentru activitățile vieții cotidiene Sprijin pentru limitarea autonomiei locomotorii prin dispozitive de mers, cadru, cârje	Dependent total sau aproape total pentru activităţile de bază ale vieţii.	Asistenţă din partea altei persoane pentru îngrijire şi suplinirea pierderii capacităţii de autoservire.		

SECŢIUNEA 1¹: Evaluarea gradului de handicap în mastocitoză

Mastocitoza reprezintă un grup heterogen de boli. Este considerată o boală rară, hematooncologică, cronică, iar prevalenţa bolii este de 0,3 cazuri la 100.000 de locuitori.

Mastocitele sunt celule din sistemului nostru imunitar. Ele sunt produse în măduva osoasă și de acolo trec în țesuturi unde se localizează în proximitatea vaselor capilare sau a terminațiilor nervoase.

În cazul pacienților cu mastocitoză are loc o creștere anormală și o acumulare de mastocite în unul sau mai multe organe (de exemplu piele, măduvă, ficat, splină), iar prin reacții de degranulare se eliberează histamină. Mastocitozele sunt boli care se pot prezenta în forme foarte diverse.

Simptome

Simptomele sunt cauzate de degranularea mastocitară în urma căreia se eliberează histamină. Această eliberare a

histaminei determină simptome precum: flushing, prurit, diaree, indigestie, greață, durere abdominală, durere musculară/osoasă, osteoporoză, hipo/hiper tensiune, tahicardie, tuse, bronhospasm, edem quincke, anafilaxii, migrene, poliurie, dezorientare, probleme de concentrare, oboseală, ameţeli, iritare, depresie şi anxietate. Intensitatea simptomelor poate varia de la uşoară, la moderată sau cu risc vital, în funcţie de pacient şi factorii declanşatori.

Având în vedere faptul că mastocitoza este un grup heterogen de boli, manifestările sunt multiple şi specifice fiecărei boli în parte. Astfel, peste 30% dintre adulți pot să nu aibă manifestări cutanate, însă pot avea manifestări mult mai grave, cum ar fi cele osoase, digestive, hematologice, sistemice de tip anafilactic, de aceea criteriile trebuie să fie corelate cu afectările şi manifestările fiecărui tip de mastocitoză.

Clasificarea mastocitozelor OMS (Organizaţia Mondială a Sănătăţii)

Mastocitoze cutanate (MC)

Mastocitoză cutanată maculopapulară (MPCM) [anterior denumită urticaria pigmentosa (UP)]

Mastocitoză cutanată difuză (MCD)

Mastocitom

Mastocitoze sistemice (MS)

Mastocitoză sistemică indolentă (MSI) (forma cea mai comună a mastocitozei sistemice)

Mastocitoză medulară

Smouldering Systemic Mastocytosis (SSM)

Mastocitoză sistemică cu o boală hematologică clonală neasociată liniei celulare a mastocitelor (SM-AHNMD)

Mastocitoză sistemică agresivă (MSA)

Leucemia mastocitară (MCL)

Sarcomul mastocitar (MCS)

Mastocitoză extracutanată Sindromul de activare mastocitară

Manifestări mastocitoză

Sistem	Afectare
Cutanat	prurit, pete, vezicule, flushing, semnul lui darier, reacţii cutanate la căldură/frig, frecare, masaj, stres
Gastrointestinal	diaree/constipaţie, dureri în epigastru, balonări, iritabilitate a mucoasei/intestinului postprandială, flatulenţă, vomă
Cardiovascular	palpitaţii, tahicardie, hipo/hipertensiune
Sistem muscular şi osos	osteoporoză, fracturi, dureri articulare mari, crampe musculare, dureri musculare, tendinite
Uro-genital	poliurie mai ales nocturnă, senzația de micțiune, tulburări de libidou
ORL-pulmonar	tuse, senzație de constricție toracică, dificultăți la respirație, bronhospasm, rinoree, ochii înlăcrimați
Neurologic-psihic	dificultăți de concentrare, insomnii, instabilitate emoțională, depresii, anxietate, vertij, iritabilitate, migrene, dezorientare, rău de înălțime
Alergii	șoc anafilactic, edem QUINCKE, pusee de urticarie

Organizația Mondială a Sănătății a clasificat mastocitozele în două clase diferite: mastocitoze cutanate și mastocitoze sistemice.

I.Mastocitoze cutanate (MC) sunt o boală exclusiv dermatologică, chiar dacă simptomele mediatorilor pot fi sistemice.

În mastocitozele cutanate acumularea de mastocite se produce în piele în mod exclusiv. Este o boală benignă. Mastocitoza cutanată se produce în principal la copii şi, în cazul multor copii, dispare în jurul perioadei de pubertate. În majoritatea cazurilor mastocitoza cutanată nu este ereditară.

a)Diferitele tipuri de mastocitoză cutanată

Mastocitoză cutanată maculopapulară (MCMP) [anterior urticaria pigmentosa (UP)] este varianta cea mai comună. Se caracterizează prin prezenţa de pete roz sau maro şi/sau vezicule pe corp, în mod normal nu pe faţă. Pruritul cedează la administrarea de antihistaminice, cremă pe bază de cromoglicat de sodiu.

Pacientul poate prezenta reacţii alergice, unele de tip anafilactic, manifestări gastrointestinale, reacţii cutanate: flushing la factorii de mediu, stres, traumatisme.

Mastocitoza cutanată difuză (MCD): formă foarte rară a bolii care apare la naștere și în care pielea este îngroșată și formează vezicule foarte ușor. Este o formă foarte rară, ce poate implica reacţii grave, anafilactice, complicaţii.

Pacientul prezintă reacţii cutanate spontane ce necesită tratament cu antihistminice, cremă pe bază de cromoglicat de sodiu.

Mastocitom: puţin frecvent, se observă în copilărie. Se poate prezenta ca un nodul izolat sau mai mulţi. Este tipul de mastocitoză cu şansele cele mai mari de vindecare.

b)Criterii de diagnosticare mastocitoză cutanată

Diagnosticul mastocitozei cutanate se bazează pe partea clinică şi histologia leziunilor cutanate și absența unui criteriu definitiv de implicare sistemică.

Biopsia de piele pozitivă:

- infiltraţii de mastocite (> 15 mastocite) sau mastocite dispersate (> 20 mastocite); sau
- detectarea mutației C-KIT D816V.

II. Mastocitoza sistemică (MS) este o boală rară, hematooncologică, cronică.

Mastocitoza sistemică poate apărea şi într-o boală mi el op rol iterativă. Proliferarea mastocitelor se localizează în cei puţin un organ, confirmat prin biopsia C-KIT D816V pozitivă. Mastocitoza sistemică apare în mod normal la adulţi şi nu este însoţită întotdeauna de afectarea pielii. Este o boală cronică şi în prezent nu există tratament curativ. Prognosticul mastocitozei sistemice este favorabil în condiţiile administrării tratamentului, cu excepţia formelor agresive. În majoritatea cazurilor MS nu sunt ereditare.

Diferitele tipuri de mastocitoză sistemică

Mastocitoza indolentă sistemică (MIS) este varianta cea mai comună. Poate rămâne fără nicio schimbare pentru toată viaţa şi rareori progresează către alt tip. Un subtip este mastocitoza medulară, care niciodată nu este însoţită de afectare cutanată. Alt subgrup este mastocitoza sistemică latentă, care prezintă o mare încărcare mastocitară.

MS asociată cu modificări hematologice (MS-AHNMD): unii pacienți pot prezenta anemii sau modificări ale formulei leucocitare, eozinofilii etc.

Mastocitoza indolentă sistemică de formă bine diferențiată: este o formă de MIS caracterizată de anafilaxii recurente la stimuli multipli, ce limitează drastic regimul terapeutic medicamentos ori de investigație.

Mastocitoza sistemică agresivă (MSA): această boală prezintă afectare a cel puţin unui organ. Implicarea pielii este rară. Clonele mastocitare au invadat cel puţin un organ intern, pacientul necesitând tratament cu citostatice.

Leucemia mastocitului (MCL)/Sarcomul mastocitar (MCS): aceasta este o boală hematologică rară. Leziunile cutanate nu sunt niciodată prezente. Sunt afectate hematopoieza, organele interne. Pacientul urmează tratament cu citosatice, cu indicaţie de consolidare prin transplant medular.

Sindromul de activare mastocitară caracterizat prin reacţii agresive, anafilactice, de degranulare mastocitară.

Telangiectasia macularis eruptiva perstans (TMEP) este o formă rară de MCMP.

Diagnosticul de mastocitoză sistemică se stabileşte la pacienții a căror biopsie a unui organ intern (în general măduva osoasă) îndeplineşte cel puţin un criteriu major şi unul minor sau cel puţin trei criterii.

- a)Criteriul major de diagnostic
- Infiltraţii multifocale compacte de mastocite (> 15 mastocite per agregat)
- b)Criterii minore de diagnostic
- Mai mult de 25% dintre mastocite prezintă o morfologie atipică a mastocitului (cu formă de fus sau elongații)
- Prezenţa mutaţiei C KIT D816V
- Mastocitele exprimă CD2 şi/sau CD25
- Nivele de triptază serică mai mari de 20ng/mL
- c)Alte probe de diagnostic/evaluare iniţială pot include: hemoleucogramă, frotiu de sânge periferic, scinfigrafie, osteodensitometrie şi evaluarea tubului gastrointestinal (endoscopie digestivă superioară şi colonoscopie).

Pentru acordarea gradului de handicap sunt necesare actele medicale emise de: hematolog, alergolog, dermatolog și psiholog.

De regulă, cazurile de mastocitoză la adulţi sunt reprezentate de mastocitoză sistemică

Parametrii		* Prezenţa de 20 vezicule pe corp
funcţionali		* Prezența mutației C KIT D816V în biopsia cutanată, markerilor CD2, CD25, CD117, CD68: în sângele periferic, măduva hematogenă, mucoasa stomacului, oase, ficat, splină
		* Valori mărite ale triptazei serice, peste 11,4 ng/mL
		* Manifestări gastrointestinale recurente: vomă, balonare, dureri, diaree/constipație
		* Modificări ale hemoleucogramei interpretate a fi în contextul mastocitozei
		* Modificări neuropsiholgice: mastocitoza poate determina instabilitate emoţională, anxietate, rău de înălţime, depresii, anxietate, iritabilitate, labilitate emoţională, insomnii etc.
		* Alergii: şocuri anafilactice ca rezultat al degranulărilor mastocitare
		* Urogenital: poliurie, senzație de micțiune imperioasă, tulburări de libidou
		* Modificări cardiovasculare: tahicardie, hipo/hipertensiune
		* ORL: rinoree, bronhospasm, tuse alergică
		* Modificări ale sistemului osos și muscular: osteoporoză, fracturi de fragilitate, infiltrări mastocitare în oase, dureri, crampe musculare
Deficiență medie	Handicap mediu	1. Mutaţia KIT D816V sau oricare/toţi markerii CD2, CD25, CD68, CD 117, prezenţi în biopsie

		2. Afectare cutanată ușoară
Deficiență	Handicap	Minimum 7 din cele 9 criterii
accentuată	accentuat	1. Mutaţia C KIT D816V+ şi oricare/toţi markerii CD2, CD25, CD68, CD117 prezenţi în biopsie/sângele
		periferic
		2. Valori mărite ale triptazei serice, peste 11,4 ng/mL
		3. Manifestări gastrointestinale recurente: balonări, vomă, diaree/constipație, dureri
		4. Modificări ale hemoleucogramei: anemie moderată (hemoglobină între 8 și 10 mg/dL), eozinofilii etc.
		5. Şocuri anafilactice ca rezultat al degranulărilor mastocitare: minimum 3, nu mai mult de 7
		6. Depresii, anxietate, labilitate emoţională
		7. Afectare cutanată: flushing, semnul darier, pete 8 Osteoporoză, dureri musculare, articulare
		9. Tahicardie, hipo/hipertensiune arterială
Deficiență	Handicap	Minimum 8 din zece criterii, obligatorii 1 și 2 în cele 8
gravă	grav	1. Mutaţia C KIT D816V+, oricare/toţi markerii CD2, CD25, CD68, CD117 prezenţi în biopsie de măduvă osoasă sau în sângele periferic sau oricare dintre mutaţiile de novo enumerate*
		2. Infiltrări mastocitare la nivelul oaselor, măduvei hematogene și/sau organelor interne
		3. Valori mărite ale triptazei serice, peste 11,4 ng/mL
		4. Manifestări gastrointestinale recurente: balonări, vomă, diaree/constipație, dureri
		5. Modificări ale hemoleucogramei: anemie severă (hemoglobină sub 8 g/dL), eozinofilii, interpretate a fi în contextul mastocitozei etc.
		6. Şocuri anafilactice ca rezultat al degranulărilor mastocitare: minimum 7
		7. Depresii, anxietate, labilitate emoţională
		8. Afectare cutanată: flushing, semnul darier, pete
		9. Osteoporoză, fracturi de fragilitate, dureri musculare, articulare
		10. Tahicardie, hipo-/hipertensiune arterială
<u> </u>		(a) KIT DD16\ V (ICM_CM_AUNMD_CM E (ICM_CM U (AUNMD

* Mutaţiile de novo: KIT DB16V; Y (ISM, SM-AHNMD. CM); F (ISM.CM); H (AHNMD); G (SM, ASM); KIT D560G (SM, ISM); KIT F522C (SM, ISM); KIT E839K (CM); KIT V531I (SM: ANHMD); KIT K509I (SM: ASM).

Transplantul medular determină încadrarea conform cap. 4 litera B punctul V din anexa la Ordinul ministrului muncii, familiei şi egalității de şanse şi al ministrului sănătății publice nr. **762/1.992/2007** pentru aprobarea criteriilor medicopsihosociale pe baza cărora se stabilește încadrarea în grad de handicap.

	Activități - limitări	Participare - necesități	
Mediu	Orice activitate în condiții de confort organic	Monitorizare medicală și socioprofesională	

	suprasolicitare psihică.	Asigurarea unui loc de muncă corespunzător/ Schimbarea locului de muncă/Orientarea tinerilor spre profesii accesibile. Monitorizare pentru respectarea tratamentului medicamentos, a regimului de viaţă, evitarea stărilor conflictuale, muncii în ture, muncii de noapte, consumului de cafea, alcool, alţi excitanţi.
	autogospodărire datorită intensității afectării	In funcție de rezultatul evaluării complexe, în situația în care este afectată sever capacitatea de autoîngrijire, poate beneficia de asistent personal.

SECŢIUNEA 1²: Evaluarea gradului de handicap în angioedemul ereditar

Angioedemul ereditar este o afecţiune genetică rară, cu transmitere autozomal dominantă, de etiologie necunoscută, determinată de defecte genetice cantitative şi funcţionale ale C1 inhibitor esterazei, cu deficit de factori plasmatici care inhibă factorii XI şi XII cu 90%, caracterizată prin absenţa sau prin deficit la nivelul cromozomului 11q12-q13.1.

Examinarea de laborator este necesară pentru a stabili diagnosticul de AEE și trebuie efectuată într-un laborator acreditat. Dacă există o suspiciune clinică de deficiență de C1-INH este recomandat screeningul cu C4 seric și C1-INH.

Prezentare clinică;

- 1)Atacurile abdominale (edemul de perete gastrointestinal și mezenteric) se manifestă cu durere severă, ocluzie intestinală, greaţă, vărsături, diaree, deshidratare; durata tipică a atacului abdominal este de A-5 zile.
- 2) Edemele periferice și faciale durează până la 8-9 zile și se pot extinde pe arii mari.

Atacurile cutanate sunt cele mai frecvente manifestări ale AEE.

- 3) Edemul genital și al mucoasei vezicii urinare; bolnavii pot manifesta de asemenea anurie, retenție vezicală.
- 4)Atacurile laringiene sunt cele mai periculoase, majoritatea pacienților având în cursul vieții cel puțin un atac laringian, riscul de deces fiind de 50%.
- 5)EDEMUL PULMONAR este o urgență medicală care necesită îngrijire imediată.
- 6)EDEMUL CEREBRAL difuz, cu cefalee intensă, paroxistică, cu caracter migrenos, greaţă, vărsături, afectarea vederii, convulsii, alterarea conştienţei, somnolenţă, confuzie, comă. Pot exista semne neurologice: hemiplegie, afazie, convulsii epileptiforme etc.

PARAMETRI FUNCȚIONALI CRITERII CLINICE:	CRITERII DE DIAGNOSTIC IN LABORATOR:
Major	- caracter recurent al crizelor;
	- durată peste 72 de ore;

Angioedem cutanat autoli recurent și deseori cu o du	mitat fără urticarie, deseori urată >12 ore		ouns la antihistaminice, adrenalină, corticoizi;
Colică abdominală autolim	nitată fără etiologie clară.	- nivel de C1	INH scazut;
	ori cu o durată > 6 ore Edem	- nivel de C4 :	scăzut în afara atacului;
		- uneori nivel	de C2 scăzut în timpul atacului;
	gioedem recurent şi/sau durere aringian Criterii de laborator:		iclonală a IgD în ser (>100 ui/ml)
Nivel C1-INH < 50% din r	normal la 2 determinări separate		de C1q4 dominală posibil pune în evidență ascită în
pacientul în stare bazală ş	si la vârsta de peste un an		i, medie sau mare
Nivel funcțional de C1-INI determinări	H < 50% din normal la 2		
separate și la vârsta de pe	este un an		
Mutaţia genei C1-INH care şi/sau	e alterează sinteza proteică		
funcția sa			
DEFICIENȚA MEDIE	HANDICAP MEDIU	- frecvența puseelor de 5 ori/an, cu o durată de 3-9 zi manifestate prin edeme periferice, cu răspuns parțial l tratament	
DEFICIENȚA ACCENTUATA	HANDICAP ACCENTUAT	- cel puţin 6 crize/an, de intensitate severă, cu edeme periferice deformante, cu manifestări acute, la nivel abdominal, care pun în pericol viaţa persoanei	
DEFICIENȚA GRAVA	HANDICAP GRAV	- frecvenţa crizelor abdominale, manifestări acute, la ni abdominal, peste 8/an, edeme periferice, edeme genito urinare, edeme laringiene, care pun în pericol viaţa persoanei;	
		- manifestări cerebral;	clinice de tipul edemului pulmonar sau
		- tulburări de	deglutiție și/sau respirație în puseu
	ACTIVITĂŢI - LIMITĂRI		PARTICIPARE - NECESITAJI
HANDICAP MEDIU	Orice activitate în condiții de co	onfort organic	Participare fără restricții
HANDICAP ACCENTUAT	- Activități în condiții de confort Activități fără suprasolicitare fiz		Activități fără suprasolicitare în condiții ambientale adecvate
HANDICAP GRAV	- Limitarea capacității de autoîr autoservire pentru majoritatea curente, de menținere a stării c comunicare și participare la via	activităților le sănătate, de	- In funcție de rezultatul evaluării complexe și de stabilirea gradului de autonomie personală, pot beneficia de asistent personal; - necesită servicii medicale specializate, asigurarea de urgență a medicației corespunzătoare și urmărirea eficienței; - asistență din partea altei persoane pentru îngrijire și suplinirea pierderii capacității de autoservire

SECȚIUNEA 2: EVALUAREA PERSOANELOR CU SECHELE MAJORE ALE ARSURILOR COMPLEXE ÎN VEDEREA ÎNCADRĂRII ÎN GRAD DE HANDICAP

- (1) Evaluarea persoanelor cu sechele postarsură prin agenți termici flacără, substanțe inflamabile, contact cu solide sau lichide fierbinți -, electrici, chimici, explozii sau radiații, asociate sau nu cu intoxicații prin inhalarea substanțelor rezultate în urma combustiei, în vederea încadrării în grad de handicap, se realizează particularizat în funcție de:
- suprafața și profunzimea arsurii: factori care determinată gravitatea leziunii;
- localizarea arsurii: pe faţă şi gât risc de asfixie şi defecte estetice, cu puternic impact asupra psihicului; pe organele genitale risc de infectare; pe extremităţi incapacitate funcţională; pe mâini insuficienţă funcţională şi estetică; arsurile părţii superioare a corpului sunt mai problematice, interesează zone vaste de ţesut tegumentar, generând îngrijiri speciale: leziuni respiratorii primare, de o gravitate deosebită, precum şi alte leziuni asociate;
- consecințele secundare în plan psihologic, care determină tulburări psihice asociate (tulburare de stres posttraumatic, tulburare de anxietate generalizată, tulburări afective organice etc.);
- instalarea unor complicaţii majore pe aparate şi sisteme afectate secundar: deficienţe senzoriale, insuficienţă respiratorie, hepatică, renală;
- existența tulburărilor osteoarticulare, musculotendinoase sau/și neurologice secundare de tip paretic/plegic, amputații;
- prezenţa unor stome definitive;
- asocierea unor tulburări ale funcțiilor miscării cu cele somatice sau senzoriale;
- intensitatea tulburărilor de postură, locomotie sau/si gestualitate;
- limitarea prehensiunii și manipulației;
- deteriorarea capacității de autoservire și autoîngrijire;
- necesitatea susţinerii în activităţile de autoîngrijire, pe durata terapiei complexe chirurgicale intraspitaliceşti sau ca urmare a realizării transplantului de piele.
- (2) Sechelele cicatriciale postcombustionale majore la nivelul dermului şi hipodermului sunt reprezentate de deformări cicatriciale: cicatrici normotrofice, hipertrofice, atrofice şi cheloide; bride cicatriciale; redori cicatriciale; cicatrici ulcerate sau malignizate. Refracţiile cicatriciale sunt cel mai frecvent sechele postcombustionale, cauzate de contracţia ţesuturilor moi în urma vindecării plăgilor. Bridele cicatriciale se evidenţiază, de regulă, pe pliurile de flexie articulară sau în zonele cu exces cutanat: regiunile gâtului, axilară, poplitee, cubitală.

- (3)Alte sechele majore sunt reprezentate de redori: 80% din redori sunt dermogene, iar 20% sunt cauzate de retracţii ale muşchilor, tendoanelor, ligamentelor şi capsulelor articulare.
- (4)Următoarele scale pot orienta asupra gradului de funcţionalitate şi autonomie a persoanei cu sechele complexe postcombustionale, în corelaţie cu rezultatul evaluării complexe: scala universală de apreciere a cicatricilor (SUAC, 2006), scala de apreciere a gradului de impact al procesului cicatricial asupra calităţii vieţii pacientului (BSHS-R, 1994), scorul de apreciere a rezultatului final de tratament la membrul superior (UCLA, 1986), sistemul de apreciere a disfuncţiei membrului inferior (OBERG, 1994), care pot fi ataşate referatului de specialitate, în funcţie de structurile afectate.

PARAMETRI FUNC	TIONALI	Examen chirurgie plastică și reconstructivă, dermatologie, ortopedie, neurologie, oftalmologie, pneumologie, nefrologie, gastroenterologie și hepatologie, în funcție de organele afectate După caz: - examene radiografice, segment afectat; - evaluări psihologice; - testări biometrice; - spirometrie, analiza gazelor sanguine; - testarea mobilității articulare, scală de gradare a forței musculare; - indice de masă corporală; - analize de laborator: hemoleucogramă, biochimie etc.; - scale specifice cicatricilor deformante: SUAC, BSHS-R, UCLA, OBERG, completate de către - medicii specialiști, atașate referatelor de specialitate; - scale de evaluare a autonomiei: ADL, IADL etc.
DEFICIENȚĂ MEDIE	HANDICAP MEDIU	 cicatrici deformante ale unui membru superior, cu redoare strânsă sau anchiloză de umăr şi cot, asociată sau nu cu tulburări neurologice, cu afectarea moderată a prehensiunii şi manipulaţiei; deformări, redori şi anchiloze de mâini bilateral; amputaţia policelui de la nivelul unei mâini, asociată cu cicatrici deformante, cu imposibilitatea realizării prehensiunii, cu păstrarea integrităţii funcţionale a membrului contralateral; afectare moderată a prehensiunii la nivelul ambelor mâini prin leziuni la nivelul degetelor II, III, IV şi V de tipul: anchilozelor articulare, amputaţiilor digitale parţiale, afectărilor tendoanelor flexoare şi extensoare cu deformări digitale (deget în butonieră, deget în gât de lebădă); asocierea de leziuni ale policelui şi a maximum două alte degete de la nivelul aceleiaşi mâini, ce determină o afectare moderată a prehensiunii, cu bride cicatriciale extinse la nivelul articulaţiei cotului sau umărului, care reduc mobilitatea (flexie/extensie, pronaţie/supinaţie, abducţie/ adducţie) membrului afectat cu până la 50% din amplitudinea fiziologică;

- cicatrici deformante ale membrelor inferioare, cu redoare strânsă sau anchiloză de gleznă, bilateral, sau redoare strânsă sau anchiloză de genunchi sau şold, unilateral;
- alte tulburări neurologice, amputații ale membrelor superioare sau inferioare, fără alte deficiențe asociate, conform încadrării de la capitolele respective.

Afectările osteoarticulare nu împiedică ortostatismul, dar deplasarea pe distanțe mari se realizează cu dificultate, necesitând dispozitive ortopedice pentru a preveni deteriorarea articulațiilor supradiacente și/sau controlaterale;

- cicatrici deformante, redori ale extremității cefalice și/sau toracelui, cu afectarea ușoară/medie a funcției de respirație, fonație, masticație și deglutiție;
- cicatrici postcombustionale localizate la nivelul feţei, dacă suprafaţa acestora depăşeşte 50% din suprafaţa feţei fără afectări funcţionale, asociate sau nu cu cicatrici postcombustionale localizate la nivelul scalpului, cu alopecie restantă ce depăşeşte 50% din suprafaţa scalpului;
- cicatrici postcombustionale localizate la nivelul pleoapelor, ce determină modificări moderate ale ocluziei palpebrale, cu răsunet asupra funcţionalităţii oculare pe termen lung (obiectivate de medicul oftalmolog), ce necesită tratament chirurgical de corectare până la soluţionarea chirurgicală;
- cicatrici postcombustionale localizate la nivelul regiunii nazale, cu afectare moderată a respiraţiei din cauza devierii cicatriciale a septului, precum şi a asimetriei narinare cicatriciale - leziuni ce necesită tratament chirurgical de corectare până la soluţionarea chirurgicală;
- cicatrici postcombustionale localizate la nivelul buzelor, ce determină modificări moderate ale alimentaţiei, procesului de masticaţie, pronunţie, constând în limitarea deschiderii şi ocluzia incompletă, dar fără afectarea stării nutriţionale a pacientului leziuni ce necesită tratament chirurgical de corectare până la soluţionarea chirurgicală;
- deficiența medie vizuală, respiratorie, renală, hepatică, conform încadrării de la capitolele respective.

DEFICIENȚĂ ACCENTUATĂ

HANDICAP ACCENTUAT

- cicatrici deformante ale membrelor superioare, cu afectări articulare de umăr și cot, bilaterale, cu reducerea mobilității cu până la 75% din amplitudinea fiziologică, cu limitarea severă a manipulației;
- bride cicatriciale, afectări articulare localizate la nivelul articulației cotului sau umărului, unilateral, care reduc mobilitatea (flexie/extensie, pronație/supinație, abducţie/adducţie) membrului afectat cu peste 90% din amplitudinea fiziologică;
- asociere de cicatrici deformante şi/sau afectări articulare ale unui membru superior cu cele ale unui membru inferior, care determină limitări severe atât ale gestualităţii şi manipulaţiei, cât şi ale locomoţiei, deplasarea realizându-se cu sprijin extern;
- cicatrici deformante ale membrelor inferioare, redoare strânsă, anchiloze sau artroze de genunchi sau şold bilaterale, care determină limitarea accentuată/severă a mobilității, necesitând sprijin extern pentru menținerea ortostatismului, și a deplasării și o limitare parțială a capacității de autoservire și autoîngrijire;
- amputaţia policelui de la nivelul ambelor mâini, asociată cu deformări sau amputaţii parţiale ale celorlalte degete, ce determină incapacitatea realizării prehensiunii bilateral;
- afectare severă a prehensiunii la nivelul ambelor mâini prin leziuni digitale multiple (minimum 3 degete), de tipul: anchilozelor articulare, amputaţiilor digitale parţiale, afectărilor tendoanelor flexoare şi extensoare cu deformările digitale (deget în butonieră, deget în gât de lebădă) şi cu limitarea mişcării în articulaţiile supradiacente;

- asocierea de leziuni ale tuturor degetelor de la nivelul aceleiaşi mâini (incluzând policele), ce determină o afectare severă a prehensiunii cu bride cicatricile şi afectări articulare localizate la nivelul articulației cotului sau umărului, care reduc mobilitatea membrului afectat cu până la 75% din amplitudinea fiziologică;
- cicatrici postcombustionale localizate la nivelul feţei, dacă suprafaţa acestora depăşeşte 75% din suprafaţa feţei, cu afectări funcţionale evidente (afectarea ocluziei palpebrale, a respiraţiei şi alimentaţiei), asociate sau nu cu cicatrici postcombustionale localizate la nivelul scalpului cu alopecie restantă, ce depăşeşte 75% din suprafaţa scalpului;
- cicatrici postcombustionale localizate la nivelul pleoapelor, ce determină modificări severe ale ocluziei palpebrale, cu răsunet asupra funcţionalităţii oculare pe termen scurt, mediu şi lung (obiectivate de medicul oftalmolog), ce necesită tratament chirurgical de corectare până la soluţionarea chirurgicală;
- cicatrici postcombustionale localizate la nivelul regiunii nazale, cu afectare severă a respiraţiei din cauza devierii cicatriciale a septului, precum şi a asimetriei narinare cicatriciale - leziuni ce implică efectuarea de intervenţii chirurgicale multiple până la soluţionarea chirurgicală;
- cicatrici postcombustionale localizate la nivelul buzelor, care determină modificări severe ale proceselor de masticaţie, deglutiţie şi fonaţie, constând în limitarea deschiderii şi ocluzie incompletă, ce determină modificări ale statusului nutriţional al persoanei şi necesită tratament chirurgical de corectare până la soluţionarea chirurgicală;
- cicatrici postcombustionale localizate la nivelul buzelor şi cavităţii bucale, incompatibile cu deglutiţia şi fonaţia, ce necesita intervenţii chirurgicale multiple; stome definitive;
- alte tulburări neurologice, amputaţii de membre superioare sau/şi inferioare, conform încadrării de la capitolele respective;
- deficiență accentuată vizuală, respiratorie, renală, hepatică, conform încadrării de la capitolele respective.

În situația asocierii a două sau mai multe deficiențe, dintre care una este un handicap fizic, pentru perioade limitate, până la corecția terapeutică a acestor deficite, încadrarea în grad de handicap se poate stabili la un grad superior.

DEFICIENȚA GRAVĂ

HANDICAP GRAV

- cicatrici deformante generalizate sau/şi afectări musculotendinoase ale membrelor inferioare şi superioare sau/şi ale articulaţiilor mari şold, genunchi -, bilateral, în stadiul sever, în cursul terapiei de reabilitare sau neoperabile sau cu complicaţii tardive postoperatorii, în afara resurselor terapeutice, care determină limitarea totală a ortostatismului şi locomoţiei, necesitând fotoliu rulant pentru deplasarea în interiorul sau exteriorul locuinţei sau imobilizare totală şi sprijin din partea altei persoane pentru autoservire şi autoîngrijire;
- amputația tuturor degetelor de la ambele mâini, asociate cu bride cicatriciale și afectări articulare, la orice nivel al membrelor superioare;
- amputaţia unui membru superior la orice nivel, asociată cu limitarea totală de prehensiune şi manipulaţie la membrul controlateral;
- alte tulburări neurologice, amputaţii, care generează o deficienţă funcţională gravă, conform încadrării de la capitolele respective;
- sechele cicatriciale postcombustionale care reduc capacitatea pulmonară totală, persoana necesitând dispozitive medicale externe de tip OLD;

 cicatrici postcombustionale localizate la nivelul feţei, care afectează sever ocluzia palpebrală, cu leziuni conjunctivale, corneene sau ale altor structuri ale ochiului, exprimate prin pierderea acuităţii vizuale, obiectivate prin consult oftalmologie.

Stabilirea deficienței grave vizuale, respiratorii, renale, hepatice se realizează conform încadrării de la capitolele respective.

În funcție de rezultatul evaluării complexe, persoana poate fi încadrată în grad de handicap grav, cu asistent personal, în situația în care are pierdută total capacitatea de autoservire, autoîngrijire și necesită sprijin permanent, sau grav fără asistent personal, atunci când necesită sprijin parțial pentru activitățile cotidiene.

1.Scala de apreciere a gradului de impact al procesului cicatricial asupra calității vieții pacientului - BSHS-R (Revised Burn-Specific Health Scale)

Indice BSHS-R	extrem	pronunţat	moderat	puţin	absent
Pierderea abilității funcționale de lucru	0	1	2	3	4
Pierderea capacității de lucru	0	1	2	3	4
Pierderea aspectului corpului	0	1	2	3	4
Relaţionarea interpersonală	0	1	2	3	4
Activitatea interpersonală	0	1	2	3	4
Termorecepţia	0	1	2	3	4
Organizarea tratamentului	0	1	2	3	4

Aprecierea gradului de impact al procesului cicatricial asupra calității vieții pacientului BSMS-R:

0-7 puncte - impact extrem în calitatea vieţii (grav);

8-15 puncte - calitatea vieţii sever pierdută (accentuat);

16-21 de puncte - calitatea vieţii pierdută moderat (mediu);

22-28 de puncte - calitatea vieţii neschimbată.

2.Scorul de apreciere a rezultatului final - UCLA (UCLA end-result score)

Categorie	Puncte
Durere (maximal 10 puncte)	I
Durere pronunţată, permanentă, cupată cu analgezice puternice	1
Durere periodică, la efort, cupată cu analgezice	2
Durere moderată, permanentă, cupată cu preparate salicilate	4
Durere moderată, la efort, cupată cu preparate salicilate	6
Durere uşoară, periodică	8

Fără durere	10
Activitate zilnică (maximal 10 puncte)	
Impotență funcțională totală	1
Mişcări uşoare	2
Lucrul uşor prin casă	4
Deservire de sine stătătoare	6
Limitare neînsemnată	8
Nelimitată	10
Satisfacţia pacientului (maximal 5 puncte)	1
Nemulţumit şi agravare	0
Mulţumit şi ameliorare	5
Volumul mişcărilor (maximal 5 puncte)	1
< 30°	0
30° - 45°	1
45° - 90°	2
90° - 120°	3
120° - 150°	4
> 150°	5
Aprecierea puterii musculare (maximal 5 puncte)	
Obişnuită	5
Bună	4
Relativ scăzută	3
Scăzută considerabil	2
Rigiditate musculară	1
Incapacitate musculară	0

Punctajul maximal este de 35 de puncte, un scor de peste 27 de puncte semnificând un rezultat satisfăcător al funcționalității persoanei.

3.Sistemul de apreciere a disfuncției membrului inferior-OBERG

Indice	Puncte					
	0	1	2	3	4	

Flexia femurului	> 100°	85-95°	70-80°	50-65°	< 50°
Deficit de extensie	0	5°	10°	15°	> 15°
Abducţia femurului	> 15°	15°	10°	5°	0°
Adducţia femurului	> 15°	15°	10°	5°	0°
Flexia gambei	> 115°	100-115°	85-95°	70-80°	< 65°
Deficit de extensie	0	5°	10°	15°	> 15°
Ridicarea din poziția semișezândă	> 25 cm	16-24 cm	10-15 cm	5-9 cm	< 5 cm
Ridicare/Aşezare	35 cm	40 cm	45 cm	50 cm	> 55 cm
Înălţimea treptei	45 cm	40 cm	25 cm	17 cm	< 10 cm
Staţionare picior	40-60 sec.	25-39 sec.	15-24 sec.	5-14 sec.	< 5 sec.
Ridicare scări	independent	monosuport	suport dublu	suport suplimentar	nu poate
Deplasare (m/sec.)	> 1,4	1-1,3	0,7-0,9	0,5-0,6	< 0,5
Ajutor	fără	2 cârje	mergător	cărucior	nu merge
Conduce transport	fără limite	autocamion	autoturism	pasager	special
Lucrul în casă	fără limite	cu durere	limitat	nu lucrează	nu poate
Activitate zilnică	fără limite	lucrează șezând	ajutor periodic	ajutor permanent	ajutor în toate
Hobby	fără limite	cu durere	50%	limitat sever	limitat complet
Durere	fără	efort	repaus	efort și repaus	permanent

4. Scală universală de apreciere a cicatricilor (SUAC)

Indice	Puncte						
	0	1	2	3	4	5	
Pigmentare	normal	hipopigmentare	pigmentare	hiperpigmentare	-	-	
Vascularizare	normal	roz	roşu	purpuriu	-	-	
Flexibilitate	normală	flexibilă	moderat flexibilă	ferm	bride cicatriciale	redoare	
Grosime	plată	0-2 mm	2-5 mm	> 5 mm	-	-	
Relieful suprafeţei	netedă	25% reliefată	50% reliefată	75% reliefată	100% iregulară	-	
Ulcerare	absentă	regenerare	persistentă	progresivă	-	-	
Temperatură	identică	scăzută	> 0,5°C	> 1°C	-	-	

Prurit, parestezie	absentă	periodic, nepronunţat	permanent, moderat	permanent pronunţat	-	-
Progresare	absentă	nepronunţată	moderată	pronunţată	-	-
Sensibilitate	obişnuită	mărită	scăzută	absentă	-	-

Aprecierea gradului de manifestare a procesului cicatricial conform SUAC:

- 0-10 puncte proces cicatricial nepronunţat;
- 11-20 de puncte proces cicatricial moderat pronunţat;
- 21-38 de puncte proces cicatricial sever.

Publicat în Monitorul Oficial cu numărul 885 bis din data de 27 decembrie 2007

Forma actualizată la data 23-apr-2019.