| 疾病名 | 疾患群候補(仮) |
|--|----------|
| 収縮性心膜炎 | 循環器系疾患 |
| 心筋緻密化障害 | 循環器系疾患 |
| 進行性心臓伝導障害 | 循環器系疾患 |
| 心内膜線維弾性症 | 循環器系疾患 |
| 先天性QT延長症候群 | 循環器系疾患 |
| 先天性三尖弁狭窄症 | 循環器系疾患 |
| 先天性僧帽弁狭窄症 | 循環器系疾患 |
| 早期再分極症候群 | 循環器系疾患 |
| 特発性心室細動 | 循環器系疾患 |
| 乳児特発性僧帽弁腱索断裂 | 循環器系疾患 |
| 肺静脈狭窄 | 循環器系疾患 |
| 肺動静脈瘻 | 循環器系疾患 |
| 左肺動脈右肺動脈起始症 | 循環器系疾患 |
| 不整脈源性右室心筋症 | 循環器系疾患 |
| ブルガダ症候群 | 循環器系疾患 |
| Cowden症候群 | 消化器系疾患 |
| Idiopathic Slow Transit Constipation | 消化器系疾患 |
| Peutz-Jeghers症候群 | 消化器系疾患 |
| 家族性腺腫性ポリポーシス | 消化器系疾患 |
| 家族性大腸腺腫症 | 消化器系疾患 |
| カロリ病 | 消化器系疾患 |
| 肝外門脈閉塞症 | 消化器系疾患 |
| 肝内胆管減少症 | 消化器系疾患 |
| 肝内結石症 | 消化器系疾患 |
| 急性膵炎後遺症 | 消化器系疾患 |
| クリグラー・ナジャー症候群 | 消化器系疾患 |
| 劇症肝炎 | 消化器系疾患 |
| 若年性ポリポーシス症候群 | 消化器系疾患 |
| 周期性嘔吐症候群 | 消化器系疾患 |
| 小児期発症急性肝不全(昏睡型) | 消化器系疾患 |
| 進行性家族性肝内胆汁うっ滞症 | 消化器系疾患 |
| 新生児へモクロマトーシス | 消化器系疾患 |
| 成因不明肝硬変症 | 消化器系疾患 |
| 先天性肝線維症 | 消化器系疾患 |
| 先天性胆道拡張症 | 消化器系疾患 |
| 先天性門脈欠損症 | 消化器系疾患 |
| 短腸症 | 消化器系疾患 |
| 特発性肝内胆管減少症 | 消化器系疾患 |
| 微絨毛封入体病 | 消化器系疾患 |
| 膠原線維糸球体沈着症: Collagenofibrotic Glomerulopathy | 腎・泌尿器系 |
| 腎血管性高血圧(線維筋性異形成による) | 腎・泌尿器系 |
| 腎性低尿酸血症 | 腎・泌尿器系 |
| 先天性腎尿路異常(CAKUT) | 腎・泌尿器系 |
| 爪膝蓋骨症候群(ネイルパテラ症候群)およびLMX1B関連腎症 | 腎・泌尿器系 |
| 尿細管性アシドーシス | 腎・泌尿器系 |
| ネフロン癆 | 腎・泌尿器系 |

| 疾病名 | 疾患群候補(仮) |
|-------------------------------|-------------------|
| バーター症候群/ギッテルマン症候群 | 腎・泌尿器系 |
| ロウ症候群 | 腎・泌尿器系 |
| 非定型良性小児部分てんかん | 神経・筋疾患 |
| Gorlin症候群 | 神経・筋疾患 |
| 異形成性腫瘍 | 神経・筋疾患 |
| ウンフェルリヒト・ルンドボルグ病および関連遺伝疾患 | 神経・筋疾患 |
| カナバン(Canavan)病 | 神経・筋疾患 |
| 急性壊死性脳症 | 神経・筋疾患 |
| 自己免疫介在性脳炎・脳症 | 神経・筋疾患 |
| 視床下部過誤腫 | 神経・筋疾患 |
| 小児悪性ローランド・シルビウスてんかん | 神経・筋疾患 |
| 小児交互性片麻痺 | 神経・筋疾患 |
| スティッフパーソン症候群(全身硬直症候群) | 神経・筋疾患 |
| 先天性両側性傍シルビウス裂症候群 | 神経・筋疾患 |
| 中枢末梢連合脱髄症 | 神経・筋疾患 |
| 特発性正常圧水頭症 | 神経・筋疾患 |
| 乳酸上昇を伴い脳幹・脊髄を含む白質脳症 | 神経・筋疾患 |
| 白質消失病 | 神経・筋疾患 |
| 肥厚性硬膜炎 | 神経・筋疾患 |
| 皮質下嚢胞をもつ大頭型白質脳症 | 神経・筋疾患 |
| フォン・ヒッペル・リンドウ病 | 神経・筋疾患 |
| ランバート・イートン筋無力症 | 神経・筋疾患 |
| トリーチャーコリンズ症候群 | 染色体または遺伝子変化に伴う症候群 |
| 脳クレアチン欠乏症候群 | 染色体または遺伝子変化に伴う症候群 |
| ピットホプキンス症候群 | 染色体または遺伝子変化に伴う症候群 |
| フリーマン-シェルドン症候群 | 染色体または遺伝子変化に伴う症候群 |
| 卵巣機能障害を伴う進行性白質脳症 | 染色体または遺伝子変化に伴う症候群 |
| 1q重複症候群 | 染色体または遺伝子変化に伴う症候群 |
| HSD10病 | 染色体または遺伝子変化に伴う症候群 |
| 口-顏-指症候群 I 型 | 染色体または遺伝子変化に伴う症候群 |
| ゴールデンハー症候群 | 染色体または遺伝子変化に伴う症候群 |
| コルネリア・デランゲ症候群 | 染色体または遺伝子変化に伴う症候群 |
| 先天性GPI欠損症 | 染色体または遺伝子変化に伴う症候群 |
| スミス・レムリ・オピッツ症候群 | 染色体または遺伝子変化に伴う症候群 |
| ハッチンソン・ギルフォード症候群 | 染色体または遺伝子変化に伴う症候群 |
| 3-ヒドロキシ-3-メチルグルタルCoAリア – ゼ欠損症 | 代謝性疾患 |
| 3-メチルクロトニルCoAカルボキシラーゼ欠損症 | 代謝性疾患 |
| 5a-還元酵素欠損症 | 代謝性疾患 |
| β-ケトチオラーゼ欠損症 | 代謝性疾患 |
| アロマターゼ過剰症 | 代謝性疾患 |
| アロマターゼ欠損症 | 代謝性疾患 |
| ガラクトキナーゼ欠損症 | 代謝性疾患 |
| カルニチン回路異常症 | 代謝性疾患 |
| 高メチオニン血症 | 代謝性疾患 |
| 極長鎖アシルCoA脱水素酵素欠損症 | 代謝性疾患 |
| 三頭酵素欠損症 | 代謝性疾患 |

| 疾病名 | 疾患群候補(仮) |
|--|------------|
| シスチン尿症 | 代謝性疾患 |
| シトリン欠損症 | 代謝性疾患 |
| スクシニル-CoA: 3-ケト酸CoAトランスフェラーゼ(SCOT)欠損症 | 代謝性疾患 |
| セピアプテリン還元酵素(SR)欠損症 | 代謝性疾患 |
| 先天性胆汁酸代謝異常症 | 代謝性疾患 |
| 大理石骨症 | 代謝性疾患 |
| 中鎖アシルCoA脱水素酵素欠損症 | 代謝性疾患 |
| 非ケトーシス型高グリシン血症 | 代謝性疾患 |
| フルクトース-1, 6-ビスホスファターゼ欠損症 | 代謝性疾患 |
| 芳香族アミノ酸脱炭酸酵素(AADC)欠損症 | 代謝性疾患 |
| ホスホエノールピルビン酸カルボキシキナーゼ欠損症 | 代謝性疾患 |
| ホモシスチン尿症 | 代謝性疾患 |
| メチルグルタコン酸尿症 | 代謝性疾患 |
| Auditory Neuropathy | 聴覚・平衡機能系疾患 |
| Auditory neuropathy spectrum disorder | 聴覚・平衡機能系疾患 |
| Pendred症候群 | 聴覚・平衡機能系疾患 |
| 外耳、中耳奇形に伴う難聴 | 聴覚・平衡機能系疾患 |
| 外リンパ瘻 | 聴覚・平衡機能系疾患 |
| 急性低音障害型感音難聴 | 聴覚・平衡機能系疾患 |
| 痙攣性発声障害 | 聴覚・平衡機能系疾患 |
| 症候群性難聴 | 聴覚・平衡機能系疾患 |
| 先天性サイトメガロウイルス感染症による難聴 | 聴覚・平衡機能系疾患 |
| 特発性両側性感音難聴 | 聴覚・平衡機能系疾患 |
| 突発性難聴 | 聴覚・平衡機能系疾患 |
| ミトコンドリア遺伝子変異による難聴 | 聴覚・平衡機能系疾患 |
| ムンプス難聴 | 聴覚・平衡機能系疾患 |
| メニエール病 | 聴覚・平衡機能系疾患 |
| 優性遺伝形式をとる遺伝性難聴 | 聴覚・平衡機能系疾患 |
| 劣性遺伝形式をとる遺伝性難聴 | 聴覚・平衡機能系疾患 |
| 17β-ヒドロキシステロイド脱水素酵素欠損症 | 内分泌系疾患 |
| 3-ヒドロキシ-3-メチルグルタリルCoA合成酵素欠損症(HMG-CoA合成酵素 欠損症) | 内分泌系疾患 |
| 9q34欠失症候群 | 内分泌系疾患 |
| Kenny-Caffey症候群 | 内分泌系疾患 |
| アンドロゲン不応症 | 内分泌系疾患 |
| インスリン受容体異常症 | 内分泌系疾患 |
| 褐色細胞腫・パラガングリオーマ | 内分泌系疾患 |
| 偽性低アルドステロン症 | 内分泌系疾患 |
| グルココルチコイド抵抗症 | 内分泌系疾患 |
| 原発性アルドステロン症 | 内分泌系疾患 |
| 甲状腺中毒性クリーゼ | 内分泌系疾患 |
| 小児期発症1型糖尿病 | 内分泌系疾患 |
| 新生児糖尿病 | 内分泌系疾患 |
| 精巣形成不全 | 内分泌系疾患 |
| 先天性高インスリン血症 | 内分泌系疾患 |
| ターナー症候群 | 内分泌系疾患 |

| 疾病名 | 疾患群候補(仮) |
|---------------------------------|-----------|
| 多発性内分泌腫瘍症1型 | 内分泌系疾患 |
| 多発性内分泌腫瘍症 2 型 | 内分泌系疾患 |
| 軟骨低形成症 | 内分泌系疾患 |
| 副腎性クッシング症候群 | 内分泌系疾患 |
| マッキューン・オルブライト症候群 | 内分泌系疾患 |
| 卵精巣性性分化疾患 | 内分泌系疾患 |
| 卵巣形成不全 | 内分泌系疾患 |
| 遺伝性毛髪疾患 | 皮膚・結合組織疾患 |
| ウェーバー・クリスチャン病(Weber-Christian病) | 皮膚・結合組織疾患 |
| 化膿性汗腺炎 | 皮膚・結合組織疾患 |
| 過敏症症候群/薬剤性過敏症症候群 | 皮膚・結合組織疾患 |
| 乾癬性関節炎 | 皮膚・結合組織疾患 |
| 限局性強皮症 | 皮膚・結合組織疾患 |
| 硬化性萎縮性苔癬 | 皮膚・結合組織疾患 |
| 好酸球性筋膜炎 | 皮膚・結合組織疾患 |
| 酒皶・鼻瘤 | 皮膚・結合組織疾患 |
| 掌蹠角化症 | 皮膚・結合組織疾患 |
| 疱疹状皮膚炎 | 皮膚・結合組織疾患 |
| 遺伝性自己炎症性疾患 | 免疫系疾患 |
| 関節型若年性特発性関節炎 | 免疫系疾患 |
| シュバッハマン・ダイアモンド症候群 | 免疫系疾患 |
| 先天性角化不全症 | 免疫系疾患 |
| 慢性移植片対宿主病 | 免疫系疾患 |
| 慢性活動性EBウイルス感染症 | 免疫系疾患 |

| 小児科学会から要望のあった疾病のうち、小児慢性特定疾病ではないもの(16疾病) | | |
|---|--|--|
| 2型コラーゲン異常症関連疾患 | | |
| TRPV4異常症 | | |
| WAGR症候群 | | |
| カラムティ・エンゲルマン症候群 | | |
| 偽性軟骨無形成症 | | |
| 色素失調症 | | |
| 四肢形成不全 | | |
| 先天性サイトメガロウィルス感染症 | | |
| 先天性トキソプラズマ感染症 | | |
| 先天性囊胞性肺疾患 | | |
| 多発性軟骨性外骨腫症 | | |
| 点状軟骨異形成症(ペルオキシソーム病を除く。) | | |
| 内軟骨腫症 | | |
| ハーラマン・ストライフ症候群 | | |
| ビールズ症候群 | | |
| ラーセン症候群 | | |