

Condições de saúde, de acordo com os códigos da Classificação Internacional de Doenças e Problemas Relacionados à Saúde – 11ª edição (CID-11), que se beneficiam com a intervenção através dos Métodos Intensivos.

| CID-11 | Métodos Intensivos | | |
|-------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|-----|------|
| | TREINI | MIG | MINP |
| 6A00 Transtorno do desenvolvimento intelectual | | ● | ● |
| 6A01 Transtorno do desenvolvimento da fala e da linguagem | | ● | ● |
| 6A02 Transtorno do Espectro Autista | | ● | ● |
| 6A03 Transtorno de aprendizagem do desenvolvimento | | ● | ● |
| 6A04 Transtorno de desenvolvimento da coordenação motora | | ● | ● |
| 6A05 Transtorno do déficit de atenção com hiperatividade | | ● | ● |
| 8A03 Transtornos atáxicos | ● | | ● |
| 8B00 Hemorragia intracerebral | ● | | ● |
| 8B01 Hemorragiasubaracnóide | ● | | ● |
| 8B02 Hemorragia subdural não traumática | ● | | ● |
| 8B03 Hemorragia epidural não traumática | ● | | ● |
| KA82 Hemorragia intracraniana não-traumática do feto e do recém-nascido | ● | | ● |
| 8B0Z Hemorragia intracraniana, não-específica | ● | | ● |
| 8B20 Acidente vascular cerebral não especificado como hemorrágico ou isquêmico | ● | | ● |
| 8B24 Encefalopatia hipóxico-isquêmica | ● | | ● |
| KB04 Encefalopatia hipóxico-isquêmica do recém-nascido | ● | | ● |
| 8B61 Atrofia muscular espinhal | | | ● |
| 8C60 Miastenia gravis | | | ● |
| 8C61 Miastenia congênita e do desenvolvimento | | | ● |
| 8C70 Distrofia muscular | | | ● |
| 8C71 Transtornos miotônicos | | | ● |
| 8C72 Miopatias congênitas | | | ● |
| 8D20 Paralisia cerebral espástica | ● | | ● |
| 8D21 Paralisia cerebral discinética | ● | | ● |
| 8D22 Paralisia cerebral atáxica | ● | | ● |
| 8D64 Hidrocefalia | ● | | ● |
| KB05 Hidrocefalia do recém-nascido | ● | | ● |
| LD20 Síndromes com anomalias do Sistema nervosa central como característica principal | ● | | ● |
| LD20.0Z Síndromes com anomalias do cerebelo como característica principal, não-específica | ● | | ● |
| LD20.1 Síndromes com lisencefalia como característica principal | ● | | ● |
| LD20.2 Síndromes com microcefalia como característica principal | ● | | ● |
| LD20.4 Síndromes com calcificações cerebrais como característica principal | ● | | ● |
| LA02 Espinha bífida | ● | | ● |
| LA04 Hidrocefaliacongênita | ● | | ● |
| LB99 Defeitos, por redução, do membro superior | | | ● |
| LB9A Defeitos, por redução, do membro inferior | | | ● |
| LD40.0 Trissomia completa do 21 | ● | ● | ● |
| LD44.70 Deleção do braço longo do cromossomo 7 | | ● | ● |
| LD50.0 Síndrome de Turner | | ● | ● |
| LD55 Síndrome do X Frágil | | ● | ● |
| LD90.3 Síndrome de Prader-Willi | | ● | ● |
| QF00 Ausência adquirida de membros | | | ● |