ELENCO MALATTIE RARE ESENTATE DALLA PARTECIPAZIONE AL COSTO

		1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE	
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RA0010	HANSEN, MALATTIA DI		
RA0020	WHIPPLE, MALATTIA DI		LIPODISTROFIA INTESTINALE
RA0030	LYME, MALATTIA DI		
		2. TUMORI	
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RB0010	WILMS, TUMORE DI (ATTESTATO DI ESENZIONE RINNOVABILE DOPO 5 ANNI)		NEFROBLASTOMA
RB0020	RETINOBLASTOMA (ATTESTATO DI ESENZIONE RINNOVABILE DOPO 5 ANNI)		
RB0030	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI		
RB0040	GARDNER, SINDROME DI		
RB0050	POLIPOSI FAMILIARE		
RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI		LINFOANGIOLEIOMATOSI POLMONARE
RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE		GORLIN-GOLTZ, SINDROME DI
RBG010	NEUROFIBROMATOSI		
RBG020	COMPLESSO CARNEY		
RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	LYNCH, SINDROME DI	
RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO		
		3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RC0010	DEFICIENZA DI ACTH		
RC0020	KALLMANN, SINDROME DI		IPOGONADISMO CON ANOSMIA
RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	CONN, SINDROME DI	
		IPERALDOSTERONISMO PRIMITIVO DA IPERPLASIA SURRENALE	





RCG020

SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE

RC0021 DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH



IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA

RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	SCHMIDT, SINDROME DI		
RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	LARON, SINDROME DI		RESISTENZA RECETTORIALE CONGENITA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA (ESENZIONE DI DURATA PARI A 5 ANNI, RINNOVABILE)			
RC0050	LEPRECAUNISMO			DONOHUE, SINDROME DI
RC0300	KENNY-CAFFEY, SINDROME DI			
RC0280	REFETOFF, SINDROME DI			RESISTENZA CONGENITA AGLI ORMONI TIROIDEI
RF0400	PENDRED, SINDROME DI			
RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	SINDROME MEN, TIPO 1		
		SINDROME MEN, TIPO 2A		
		SINDROME MEN, TIPO 2B		
		4. MALA	TTIE DEL METABOLISMO	
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO		ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	FENILCHETONURIA/IPERFENILALANINEMIA TIROSINEMIA		



RC0022

IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO

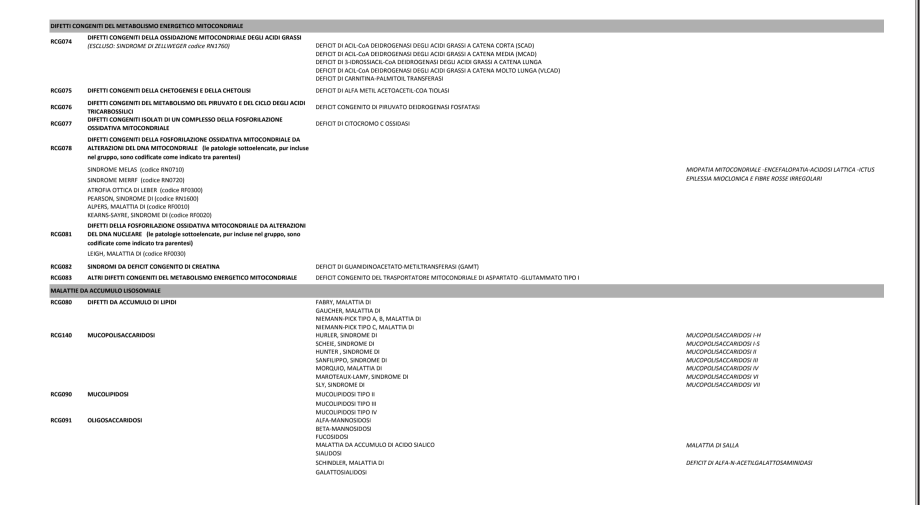




CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	FENILCHETONURIA/IPERFENILALANINEMIA TIROSINEMIA ALCAPTONURIA LEUCINOSI IPERVALINEMIA METILMALONICO ACIDURIA GLUTARICO ACIDURIA	MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO
		ALTRE ACIDEMIE/ACIDURIE ORGANICHE PRIMITIVE DA DIFETTO DEL METABOLISMO DEGLI AMINOACIDI A CATENA RAMIFICATA OMOCISTINURIA SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA IPERORNITINEMIA IPERORNITINEMIA-IPERAMMONIEMIA-OMOCITRULLINURIA IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA IPERPROLINEMIA ALBINISMO HARTNUP, MALATTIA DI CISTINURIA INTOLLERANZA ALLE PROTEINE CON LISINURIA	SINDROME HHH
		CISTINOSI	
RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E		
redusu	IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	CITRULINEMIA DEFICIT DI ORNITINA CARBAMOILTRANSFERASI (OCT) ARGININSUCCINICO ACIDURIA DEFICIT DI N-ACETILGUTAMMATO SINTETASI (NAGS) DEFICIT DI CARBAMMIL-FOSFATO SINTETASI ARGININEMIA	
RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	GLICOGENOSI GALATTOSEMIA INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO DEFICIT DI FRUTTOSIO-1,6-BISFOSFATASI DEFICIT CONGENITO DI LATTASI DIFETTI DEL TRASPORTO DEL GLUCOSIO DIFETTO CONGENITO DI SACCARASI-ISOMALTASI MALATTIA DA CORPI DI POLIGLUCOSANO	







Serie generale - n.

PUTAMINALE FAMILIARE; DEGENERAZIONE EPATOCEREBRALE



REG030 GANGLIOSIDOSI

REG020 CEROIDOLIPOFUSCINOSI BATTEN, MALATTIA DI KUFS, METAROMANTAC (CODICE REG010)

DEFICIENZA DI CERAMIDASI

DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI RCG092 DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA DEFICIT CONGENITO DI BIOTINIDASI RCG093 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D RCG094 (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE (codice RC0170)

ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E
COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E
(codice RFG040)

DEFICIT DI 5'-PIRIDOSSAMINA FOSFATO OSSIDASI

DIFETTI CONGENITI	DEL METABOLISMO E DEL	TRASPORTO DI METALLI

FARBER, MALATTIA DI (codice RC0100)

	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO (le	
RCG100	patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra EMOCROMATOSI EREDITARIA	EMOCROMATOSI FAMILIARE

ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA (codice RC0120) SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA ATRANSFERRINEMIA CONGENITA (codice RC0130)

DIFETTI CONSENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)

DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO (codice RC0070)

ACRODERMATITE ENTEROPATICA

RCG102 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)

MENKES. SINDROME DI

MENKES. SINDROME DI

MENKES. SINDROME DI

IPERMANGANESEMIA ISOLATA AUTOSOMICO RECESSIVA

WILSON, MALATTIA DI (codice RC0150)

RCG103 ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI IPOMAGNESEMIA PRIMITIVA AUTOSOMICA DOMINANTE CON IPOCALCIURIA

DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE

CG190 DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)

RCG130 AMILOIDOSI SISTEMICHE
RC0180 CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI

	5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO				
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI		
RC0190 RC0191 RC0200 RCG150 RCG160	ANGIOEDEMA EREDITARIO ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA ISTIOCITOSI CRONICHE IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (codice RC0241) SINDROME TRAPS (codice RC0243)	ISTIOCITOSI A CELLULE DI L'ANGERHANS AGAMMAGLOBULINEMIA DIGEORGE, SINDROME DI (ESCLUSI TUTTI GLI ALTRI SOGGETTI CON FENOTIPI DA DELEZIONE 22q11.2, DA CERTIFICARE CON CODICE RNGO90) NIJMEGEN, SINDROME DI FEBBRE PERIODICA EREDITARIA SINDROME CINCA SINDROME DA IPER IgD	EDEMA ANGIONEUROTICO EREDITARIO		
RC0220 RC0290	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) SCHNITZLER, SINDROME DI		ORTICARIA CRONICA CON MACROGLOBULINEMIA		
		6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI		
RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	SFEROCITOSI EREDITARIA			
	,	TALASSEMIE (ESCLUSO: TALASSEMIE MINOR)			
		ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI			
		ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI BLACKFAN-DIAMOND, ANEMIA DI	ANEMIA CONGENITA IPOPLASTICA		
		ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI	ANEMIA CONGENITA IPOPLASTICA PANCITOPENIA DI FANCONI		
RD0010	SINDROME EMOLÍTICO UREMICA	ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI BLACKFAN-DIAMOND, ANEMIA DI FANCONI, ANEMIA DI	PANCITOPENIA DI FANCONI METAEMOGLOBINEMIA CONGENITA EREDITARIA		
RD0010 RD0020 RDG020		ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI BLACKFAN-DIAMOND, ANEMIA DI FANCONI, ANEMIA DI ANEMIE SIDEROBLASTICHE METAEMOGLOBINEMIA DA DEFICIT DI METAEMOGLOBINAREDUTTASI EMOFILIA A EMOFILIA A EMOFILIA B VON WILLEBRAND, MALATTIA DI DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI (ESCLUSO: SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G1691A DEL GENE DEL FATTORE V LEIDEN; SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G20210A DEL GENE DELLA PROTROMBINA; SOGGETTI DMOZIGOTI PER LA	PANCITOPENIA DI FANCONI		
RD0020	SINDROME EMOLITICO UREMICA EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI BLACKFAN-DIAMOND, ANEMIA DI FANCONI, ANEMIA DI ANEMIE SIDEROBLASTICHE METAEMOGLOBINEMIA DA DEFICIT DI METAEMOGLOBINAREDUTTASI EMOFILIA A EMOFILIA A EMOFILIA B ON WILLEBRAND, MALATTIA DI DEFICIENZA CONGENITÀ DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI (ESCLUSO: SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G1691A DEL GENE DEL FATTORE V LEIDEN; SOGGETTI	PANCITOPENIA DI FANCONI METAEMOGLOBINEMIA CONGENITA EREDITARIA		









TROMBOCITOPENIE EREDITARIE IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA RDG040

RDG050 SINDROMI MIELODISPLASTICHE MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA RD0050

RD0060 CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE

RD0070

RD0080 SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI

NEUTROPENIE CONGENITE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, NEUTROPENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE RDG051 sono codificate come indicato tra parentesi)

NEUTROPENIA CICLICA (codice RD0040)

RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA

	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI	
RFG010	LEUCODISTROFIE	AICARDI-GOUTIERES, SINDROME DI ALEXANDER, MALATTIA DI CANAVAN, MALATTIA DI PELIZAEUS-MERZBACHER, MALATTIA DI		
		SINDROME CACH NASU-HAKOLA, SINDROME DI	ATASSIA INFANTILE CON IPOMIELINIZZAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE LEUCOENCEFALOPATIA CON SOSTANZA BIANCA EVANESCENTE (VANISHING WHITE MATTER) OSTEODISPLASIA LIPOMEMBRANOSA POLICISTICA CON	
		NASU-HAROLA, SINDROIME DI	LEUCOENCEFALOPATIA SCLEROSANTE	
RF0040 RF0050 RF0060	RETT, SINDROME DI ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA			
RF0061 RF0070 RN1520	DRAVET, SINDROME DI MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI			
RF0080	COREA DI HUNTINGTON			
RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	ATASSIA DI FRIEDREICH PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA	STRUMPELL-LORRAIN, MALATTIA DI	
		ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE	DEGENERAZIONE CEREBELLARE DI MARIE	
		DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE	SECTION ETGIL CENESEES IN E. S. MANNE	
		DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES	ATROFIA CEREBELLO OLIVARE	
		DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT	ATROFIA SPINODENTATA	
		ATASSIA PERIODICA MARINESCO-SJÖGREN, SINDROME DI	ATASSIA VESTIBULOCEREBELLARE	
		ATASSIA FRIEDREICH-LIKE	DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	
		ATASSIA-TELEANGECTASIA SINDROME CON TREMORE/ATASSIA ASSOCIATE ALL'X FRAGILE	LOUIS-BAR, SINDROME DI	
RN1490	ISAACS, SINDROME DI			
RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA			
RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	NEURODEGENERAZIONE ASSOCIATA A PANTOTENATO CHINASI (PKAN) DISTROFIA NEUROASSONALE INFANTILE	SEITELBERG, MALATTIA DI	
RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	DISTROPIA NEUROASSUNALE INFANTILE WERDNIG-HOFFMANN, MALATTIA DI KUGELBERG-WELANDER, MALATTIA DI KENNEDY, MALATTIA DI	SCHELDENG, WALAHA DI	







RF0170

RF0180

RF0181

RF0182

RN1610

RFG070

RFG080



RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0110 RF0111 SCHILDER, MALATTIA DI LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI RF0130 RF0140 WEST, SINDROME DI RF0150 NARCOLESSIA RF0310 CADASIL RF0350 EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0360 EMIPLEGIA ALTERNANTE RF0370 FAHR, MALATTIA DI RF0380 MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0390 PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME RF0410 ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI) SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA RF0411 MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE

DEJERINE-SOTTAS, SINDROME DI

NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE CHARCOT-MARIE-TOOTH, MALATTIA DI

NEUROPATIA EREDITARIA CON PREDISPOSIZIONE ALLE PARALISI DA COMPRESSIONE

NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE ROSENBERG-CHUTORIAN, SINDROME DI ROUSSY-LEVY, SINDROME DI

NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTONOMICA TIPO 3

MIOPATIA CENTRAL CORE MIOPATIA CENTRONUCLEARE

MIOPATIA DA DIFETTI QUALITATIVI/QUANTITATIVI DELLA DESMINA

MIOPATIA NEMALINICA DISTROFIA MUSCOLARE DI BECKER

DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE DISTROFIA MUSCOLARE DI ERB DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY-DEJERINE

DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE STEINERT, MALATTIA DI

THOMSEN, MALATTIA DI VON EULENBURG, MALATTIA DI

PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE

PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA

NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE

LEWIS SUMNER, SINDROME DI

MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE

SINDROME POEMS

DISTROFIE MUSCOLARI

DISTROFIE MIOTONICHE

POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE

ARTERIOPATIA CEREBRALE AUTOSOMICA DOMINANTE CON INFARTI SOTTOCORTICALI E LEUCOENCEFALOPATIA

BROWN-VIALETTO-VAN LAERE, SINDROME DI

SINDROME STIFF-PERSON: MOERSCH-WOLTMAN, SINDROME DI

NEUROPATIA EREDITARIA SENSITIVO-MOTORIA DI TIPO III

ATROFIA MUSCOLARE PERONEALE POLINEUROPATIA RICORRENTE FAMILIARE; NEUROPATIA TOMACULARE

RII FY-DAY, SINDROME DI STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI, SINDROME DI

Serie generale - n.

POLIARTERITE MICROSCOPICA

DISTONIE PRIMARIE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono RFG160 codificate come indicato tra parentesi)

DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (codice RF0090)

GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI RF0183

ENDOCARDITE REUMATICA

POLIANGIOITE MICROSCOPICA

RG0020

(LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)

SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI (le patologie sottoelencate, MIASTENIA GRAVIS

pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)

EATON-LAMBERT, SINDROME DI (codice RF0190)

	8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI	
RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE		CRISWICK-SCHEPENS, SINDROME DI	
RF0201	COATS, MALATTIA DI			
RF0210	EALES, MALATTIA DI			
RF0220	BEHR, SINDROME DI			
RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	DISTROFIA VITREO-RETINICA RETINITE PIGMENTOSA RETINITE PUNCTATA ALBESCENS	RETINOSCHISI GIOVANILE DISTROFIA PIGMENTOSA RETINICA FUNDUS ALBIPUNCTATUS	
		DISTROFIA DEI CONI STARGAROT, MALATTIA DI AMAUROSI CONGENITA DI LEBER DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST	FUNDUS FLAVIMACULATUS GOLDMANN-FAVRE, MALATTIA DI	
RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE			
RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS			
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE			
RF0250	EMERALOPIA CONGENITA			
RF0260	OGUCHI, SINDROME DI			
RF0270	COGAN, SINDROME DI			
RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	DEGENERAZIONE NODULARE	DEGENERAZIONE NODULARE DI SALZMANN	
RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA CHERATOCONO	DEGENERAZIONE MARGINALE MESSMANN, DISTROFIA DI COGAN, DISTROFIA DI DISTROFIA CORNEALE GRANULARE DI TIPO I DISTROFIA CORNEALE GRANULARE DI TIPO III DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE DISTROFIA CORNEALE MACULARE DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA CORNEA GUTTATA DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA DISTROFIA EMDOTELIALE DI FUCHS DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA DISTROFIA EMDOTELIALE DI FUCHS DISTROFIA CORNEALE DI FUCHS	TERRIEN, SINDROME DI DISTROFIA CORNEALE APITELIALE GIOVANILE DISTROFIA CORNEALE ANTERIORE DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW DI TIPO I DISTROFIA CORNEALE DI REIS-BÜCKLERS DISTROFIA CORNEALE DI REIS-BÜCKLERS DISTROFIA LATTICE; AMICIODOSI CORNEALE DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW TIPO II	
RF0290 RF0320 RF0330	CONGIUNTIVITE LIGNEA COROIDITE MULTIFOCALE COROIDITE SERPIGINOSA			
		9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI	
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA			
RC0210	BEHÇET, MALATTIA DI			









MATERIAL SECTION OF THE PROPERTY AND ADMINISTRA			
TO SERVICE AND A SERVICE OF THE PROPERTY OF TH			
MINISTER AND ADDRESS OF THE			

RNG110

DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo,

sono codificate come indicato tra parentesi)
KARTAGENER, SINDROME DI (codice RN0950)

RG0030	POLIARTERITE NODOSA		
RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE		CHURG-STRAUSS, SINDROME DI
RG0060	GOODPASTURE, SINDROME DI		
RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		GRANULOMATOSI DI WEGENER
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI		HORTON, MALATTIA DI
RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA	MOSCHCOWITZ, SINDROME DI
RG0090	TAKAYASU, MALATTIA DI		
RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA		RENDU-OSLER-WEBER, MALATTIA DI
RG0110	BUDD-CHIARI, SINDROME DI		
RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE		VASCULITE DA IgA
RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	LINFEDEMA IDIOPATICO	
		LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I	LINFEDEMA DI NONNE-MILROY
		LINFEDEMA PRIMITIVO AUTOSOMICO RECESSIVO	LINFEDEMA DI MEIGE
		LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II	

	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI	
RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA			
RH0011	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)			
RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	POLMONITE INTERSTIZIALE ACUTA	HAMMAN-RICH, SINDROME DI	
		FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA	ALVEOLITE FIBROSANTE CRIPTOGENETICA	
RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	ONDINE, SINDROME DI		
RH0020 RH0021 RH0022	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	SINDROME ROHHAD		

KUNZE-RIEHM, SINDROME DI

	11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE				
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI		
RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	ALLGROVE, SINDROME DI			
RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE				
RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA				
RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE				
RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE				
RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI				
RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA				
RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	BYLER, MALATTIA DI			
		COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II			
RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO III			
		DIARREA CONGENITA CON MALASSORBIMENTO DEL SODIO			
		DIARREA CONGENITA CON PERDITA DI CLORURI	CLORIDORREA CONGENITA		
		12. MAI ATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO			

	12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO				
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI		
RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO				
RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE				
RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE				
RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	DENT, SINDROME DI			
		BARTTER, SINDROME DI			
		GITELMAN, SIDROME DI			
RJG020					
RN1360					
	13 MAI ATTIE DELLA CLITE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO				

		13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
MALATTIA	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		

MALATT RL0010 ERITROCHERATOLISI HIEMALIS

RL0030 PEMFIGO

RL0040 PEMFIGOIDE BOLLOSO

RL0050 PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE RL0060 LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS RL0070 SINDROME MICHELIN TIRE BABY

SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA RI 0080

PIODERMA GANGRENOSO CRONICO

SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA (le patologie sottoelencate, pur incluse DISPLASIA NEUROECTODERMICA TIPO CHIME RNG151 nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) ECTRODATTILIA - DISPLASIA ECTODERMICA - PALATOSCHISI (codice RN0880) DISCHERATOSI CONGENITA (codice RN0560) IPOMELANOSI DI ITO (codice RN1480) IPOPLASIA FOCALE DERMICA (codice RN0610) INCONTINENTIA PIGMENTI (codice RN0510) SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA (codice RN1680) ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) RNG070 patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA (codice RN0600) SINDROME KID (codice RN1500) RN0500 CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE RNG130 XERODERMA PIGMENTOSO RN0520 RN0530 CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA RN0540 CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA RN0550 DARIER, MALATTIA DI EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA RN0580 ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA RN0590 ERITROCHERATODERMIA VARIABILE RN0620 PACHIDERMOPERIOSTOSI RN0630 PSEUDOXANTOMA ELASTICO APLASIA CONGENITA DELLA CUTE RN1470 HAY-WELLS, SINDROME DI NEU-LAXOVA, SINDROME DI RN1560 RN1650 SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO RN1660 SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO RN1700 SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI RN1710 TAY, SINDROME DI

258

DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA

ITTIOSI CONGENITA

ITTIOSI TIPO "ARLECCHINO"

BLOCH-SULZBERGER, MALATTIA DI

ITTIOSI A ISTRICE, TIPO CURTH-MACKLIN ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO BOLLOSO ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA

NETHERTON, SINDROME DI ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO NON BOLLOSO

SINDROME CHERATITE-ITTIOSI-SORDITA'

TOURAINE-SOLENTE-GOLE, SINDROME DI

SINDROME EEC

GOLTZ. SINDROME DI

RQ0010 GERSTMANN, SINDROME DI



	14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RM0010	DERMATOMIOSITE		
RM0020	POLIMIOSITE		
M0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI		
M0030	CONNETTIVITE MISTA		
RM0040	FASCITE EOSINOFILA		
RM0050	FASCITE DIFFUSA		
RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE		
RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO		
0800M	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA		OSSIFICAZIONE ETEROTOPICA
RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA		MIOSITE OSSIFICANTE PROGRESSIVA
RM0100	MELOREOSTOSI		
RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI		
RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA		
RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		
M0121	SINDROME SAPHO		SINOVITE-ACNE-PUSTOLOSI-IPEROSTOSI-OSTEITE
		15. MALFORMAZIONI CONGENITE , CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
MALATTIA	MALATTIA E/O GROPPO	ESEMPLOI MALATTIE AFFERENTI AL GROPPO	SINONIMI
SINDROMI	MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA N	NERVOSO	
RN0010	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI		
RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA		
RN0030	AGENESIA CEREBELLARE		
RN0040	JOUBERT, SINDROME DI		
RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA		
RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	HARTSFIELD-BIXLER-DEMYER, SINDROME DI	
RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	ANDERMANN, SINDROME DI	
		DANDY-WALKER, SINDROME DI	
RN1340	AASE-SMITH, SINDROME DI		
RN1570	NEUROACANTOCITOSI		
RN1630	SINDROME ACROCALLOSA		
RN1740	WALKER-WARBURG, SINDROME DI		
RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	SINDROME IDROLETALE	
		DISPLASIA CEREBRO-FACIO-TORACICA	
		TORIELLO-CAREY, SINDROME DI BEN ARI-SHUPER-MIMOUNI, SINDROME DI	
		BONNEMANN-MEINECKE, SINDROME DI	PORENCEFALIA-IPOPLASIA CEREBELLARE-MALFORMAZIONI MULTIPLE

CRANIOSINOSTOSI-IPOPLASIA MEDIOFACCIALE-ANOMALIE DEI PIEDI

3150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	LENZ, SINDROME DI	
	•	SINDROME ANOFTALMIA PLUS	
10070	FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI	SHOROWE AND TALIVIA LEGS	
	AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI		
	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI		
	PETERS, ANOMALIA DI		
	ANIRIDIA		
	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	COLOBOMA CONGENITO DELL'IRIDE	
	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO (codice RN0120)	COLOBOMA CONGENITO CORIORETINICO	
0130	ANOMALIA "MORNING-GLORY"		
10140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE		
11580	NORRIE, MALATTIA DI		
1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI		
10860	DISPLASIA SETTO-OTTICA		DE MORSIER, SINDROME DI
1460	FRASER, SINDROME DI		
11750	WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI		
	PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	AICARDI, SINDROME DI	
		BARAITSER-WINTER, SINDROME DI SINDROME CODAS SINDROME CEREBRO-OCULO-NASALE NANCE-HORAN, SINDROME DI	
NOMALIE (CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROM	IICHE	
NG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel		

gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)

APERT, SINDROME DI GOODMAN, SINDROME DI

ACROCEFALOSINDATTILIA (codice RNG030)

ANTLEY-BIXLER, SINDROME DI (codice RN0800)

BALLER-GEROLD, SINDROME DI (codice RN0810) CARPENTER, SINDROME DI (codice RN1390)

PFEIFFER, SINDROME DI (codice RN1040)

SUMMITT, SINDROME DI (codice RN1230) CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA (codice RNG040)

CROUZON, MALATTIA DI (codice RNG040)

DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE (codice RNG040)

DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE (codice RNG040)

DISPLASIA MAXILLONASALE (codice RNG040)

JACKSON-WEISS, SINDROME DI (codice RN0400)

NAGER, SINDROME DI

RN1000

DISOSTOSI ACROFACCIALE DI NAGER

SINDROME C

HALLERMANN-STREIFF, SINDROME DI

PIERRE ROBIN, SINDROME DI

TREACHER COLLINS, SINDROME DI

ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE

OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA PALATOSCHISI ISOLATA O SINDROMICA

DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)

MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE

SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON RNG121 ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie

MOHR, MALATTIA DI

sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)

MOEBIUS, SINDROME DI GOLDENHAR, SINDROME DI (codice RN0910) SCHINZEL-GIEDION, SINDROME DI SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG (codice RN0390)



260





SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE (codice RN0470)

ORO-FACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO I

ARACNODATTILIA CONTRATTURALE CONGENITA

PAPILLON-LEAGE E PSAUME, SINDROME DI

BEALS, SINDROME DI

BEAN, SINDROME DI

ASPLENIA CON ANOMALIE CARDIOVASCOLARI

SINDROME DI PENA-SHOKEIR DI TIPO I

MALFORMAZIONI	CONGENITE	DEGLI ARTI	ISOLATE E	SINDROMICHE

RN0270 DEFORMITA' DI SPRENGEL RN0290 CAMPTODATTILIA FAMILIARE RN0430 POLAND, SINDROME DI

RN0460 SINDROME FEMORO-FACCIALE

SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE (le patologie sottoelencate, RNG020

pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) MARDEN-WALKER, SINDROME DI

ROBERTS, SINDROME DI (codice RN1060)

SINDROME TRISMA-PSEUDOCAMPTODATTILIA (codice RN0480) CRISPONI, SINDROME DI

FREEMAN-SHELDON, SINDROME DI (codice RN0890) SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE (codice RN1110) SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI (codice RN1670)

ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON

RNG131 ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie sottoelencate, SINDROME RAPADILINO

pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)

SEQUENZA SIRENOMELICA (codice RN0440) ADAMS-OLIVER, SINDROME DI (codice RN0340)

SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO (codice RN1690)

MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI

SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI

GRANDI VASI (ESCLUSI: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO RNG141 SINDROME DEL CUORE SINISTRO IPOPLASICO $\stackrel{\cdot}{\textit{INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETÀ}$

DEL DOTTO DI BOTALLO)

EBSTEIN, ANOMALIA DI

CUORE CRISS-CROSS

RN0150 BLUE RUBBER BLEB NEVUS RN0740 IVEMARK , SINDROME DI

RN1510 KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI

ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI RNG142 SINDROME CON MALFORMAZIONE DEI CAPILLARI E MALFORMAZIONE ARTEROVENOSA (CMAVM) PERIFERICI

SINDROME CLOVE

SINDROME METAMERICA ARTEROVENOSA CEREBROFACCIALE







MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE

KLIPPEL-FEIL SINDROME DI



SINDROME DA DELEZIONE BRACCIO CORTO CROMOSOMA 5 TUMORE DI WILMS - ANIRIDIA - ANOMALIE GENITO-URINARIE -

RITARDO MENTALE

— 263	
263	

RNG090

MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) ACRODISOSTOSI (codice RN0280) SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE RN0300 CONDRODISTROFIE CONGENITE ACONDROGENESI ACONDROPLASIA DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE OSTEOCONDROMI MULTIPLI ESOSTOSI MULTIPLE DISPLASIA DI KNIEST DISPLASIA METATROPICA DISPLASIA CAMPOMELICA DESBUQUOIS, SINDROME DI LARSEN, SINDROME DI OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA OSTEOGENESI IMPERFETTA OSTEOPETROSI DISPLASIA FIBROSA ELLIS-VAN CREVELD, SINDROME DI DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA FAIRBANK, MALATTIA DI DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA DISCONDROSTEOSI DISPLASIA DIASTROFICA DISPLASIA PSEUDODIASTROFICA ENGELMANN, MALATTIA DI McCUNE-ALBRIGHT, SINDROME DI OSTEITE FIBROSA DISSEMINATA SINDROME DOOR RN0960 MAFFUCCI, SINDROME DI RN1450 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI RN0370 DISPLASIA SPONDILOCOSTALE RN0410 JARCHO-LEVIN, SINDROME DI ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y) (le RNG080 patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra narentesi) TURNER, SINDROME DI (codice RN0680)

SINDROME DEL "CRI DU CHAT" (codice RN0670)

SINDROME WAGR (codice RN1730)

SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate

SINDROMI DA DELEZIONE 22q11.2 (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE, DA CERTIFICARE CON CODICE RCG160 E SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER, DA CERTIFICARE CON CODICE RN1770)

come indicato tra parentesi) PALLISTER-KILLIAN, SINDROME DI (codice RN1590)

WILLIAMS, SINDROME DI (codice RN1270) SINDROME DA DELEZIONE BRACCIO CORTO CROMOSOMA 4; WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI (codice RN0700) PITT-ROGERS-DANKS, SINDROME DI

SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE MARTIN-BELL, SINDROME DI

Serie generale - n.



SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO

CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)

SHPRINTZEN-GOLDBERG, SINDROME DI LOEYS-DIETZ, SINDROME DI

MARFAN, SINDROMF DI (codice RN1320) EHLERS-DANLOS, SINDROME DI (codice RN0330) STICKLER, SINDROME DI (codice RN1220)

SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel

gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) NANISMO OSTEODISPLASTICO MICROCEFALICO PRIMITIVO (MOPD)

AARSKOG, SINDROME DI (codice RN0790) DUBOWITZ, SINDROME DI (codice RN0870) ROBINOW, SINDROME DI (codice RN1070) RUSSELL-SILVER, SINDROME DI (codice RN1080) SECKEL, SINDROME DI (codice RN1100) SHORT SINDROME (codice RN0730)

SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE

DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO (le patologie sottoelencate, pur EMIIPERTROFIA CONGENITA

incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)

BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME DI (codice RN0820)

SOTOS, SINDROME DI (codice RC0310) WEAVER, SINDROME DI (codice RN0490)

SIMPSON-GOLABI-BEHMEL, SINDROME DI (codice RN1120)

MARSHALL-SMITH, SINDROME DI (codice RN1550)

ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO SINDROME KBG RNG100

MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)

RN1350 ALAGILLE, SINDROME DI RN1370 ALSTRÖM, SINDROME DI

RNG091

AMARTOMATOSI MULTIPLE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo,

RNG200 sono codificate come indicato tra parentesi) COWDEN, MALATTIA DI

SCLEROSI TUBEROSA (codice RN0750)

PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI (codice RN0760)

BANNAYAN-ZONANA, SINDROME DI

STURGE-WEBER, SINDROME DI (codice RN0770) COMPLESSO DI VON MEYENBURG

VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI (codice RN0780)

SINDROME PROTEUS (codice RN1170)

RN1300 ANGELMAN, SINDROME DI RN1250 ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER RN1380 BARDET-BIEDL, SINDROME DI RN0830 BLOOM, SINDROME DI

BÖRJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI RN0840

RN1780 CHAR, SINDROME DI

RN0350 COFFIN-LOWRY, SINDROME DI RN0360 COFFIN-SIRIS, SINDROME DI

RN0401 COHEN, SINDROME DI RN1410 CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI

RC0250 COSTELLO, SINDROME DI

RN1010 NOONAN, SINDROME DI

SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA RN1150

RN1530 SINDROME LEOPARD

RN1420 DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE

RN1440 RN0380 FILIPPI, SINDROME DI

RN1021 SINDROME FG

RN1820 FINE-LUBINSKY, SINDROME DI

RN0900 FRYNS, SINDROME DI HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI RN0920 RN0930 HOLT-ORAM, SINDROME DI

RN1540 LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI

RC0270 LOWE, SINDROME DI GIGANTISMO CEREBRALE

MACROCEFALIA-LIPOMI MULTIPLI-EMANGIOMI

LAURENCE-MOON, SINDROME DI

KELLER, SINDROME DI

SINDROME LACRIMO-AURICOLO-DENTO-DIGITALE SINDROME OCULO-CEREBRO-RENALE

SINDROME CONORENALE; DISPLASIA RENALE - DISTROFIA PIGMENTATA

DN1850 MAINZER-SALDINO, SINDROME DI DELLA RETINA - ATASSIA CEREBELLARE - DISPLASIA SCHELETRICA MARSHALL, SINDROME DI PNIOSTO SINDROME DI OPITZ G/BBB TIPO I PN1020 OPITZ, SINDROME DI PALLISTER-HALL, SINDROME DI PN1030 PALLISTER W, SINDROME DI SINDROME W DI PALLISTER PNO420 PARRY-ROMBERG, SINDROME DI ATROFIA EMIFACCIALE PROGRESSIVA RN0650 RN1310 PRADER-WILLI, SINDROME DI RN1620 RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI RN1130 SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE RN1140 SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE RN1770 SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER RN0450 SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE RN1640 SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME DI PENA-SHOKEIR DI TIPO II RN0850 SINDROME CHARGE RN0940 SINDROME KABUKI NIIKAWA-KUROKI, SINDROME DI RN1830 SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE NEÜHAUSER, SINDROME DI ONICOOSTEODISPLASIA EREDITARIA; RN1190 SINDROME NAIL-PATELLA SINDROME UNGHIA-ROTULA RN1160 SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROMI PROGEROIDI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono RNG094 codificate come indicato tra parentesi) HUTCHINSON-GILFORD, SINDROME DI POICHILODERMA CONGENITO ROTHMUND-THOMSON, SINDROME DI WERNER, SINDROME DI (codice RC0060) WIEDEMANN-RAUTENSTRAUCH, SINDROME DI COCKAYNE, SINDROME DI (codice RN1400) RN1180 SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA RN1210 SMITH-MAGENIS, SINDROME DI

16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI

RP0010 EMBRIOFETOPATIA RUBECULCA
RP0020 SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO
RP0030 SINDROME FETALE DA LOANTOINA
RP0040 SINDROME ALCOLICA FETALE
RP0060 KERNITERO
RP0070 FIBROSI EPATICA CONGENITA
RP0080 EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA

TOWNES-BROCKS, SINDROME DI

SINDROMI DI WAARDENBURG

WILDERVANCK, SINDROME DI

WINCHESTER, SINDROME DI

WOLFRAM, SINDROME DI

RN1240

RNG095

RN1260

RN1280

RN1290



