

DPCM AGGIORNAMENTO DEI LEA

ALLEGATI 6 - 7

- DRG ad alto rischio di non appropriatezza in regime di degenza ordinaria (All.6)
- Elenco malattie rare esentate dalla partecipazione al costo (All. 7)

ALLEGATO 6A

DRG AD ALTO RISCHIO DI NON APPROPRIATEZZA IN REGIME DI DEGENZA ORDINARIA

DRG AD ALTO RISCHIO DI NON APPROPRIATEZZA IN REGIME DI DEGENZA ORDINARIA

DRG	MDC	Tipo	Descrizione DRG
006	1	C	Decompressione del tunnel carpale
008	1	C	Interventi su nervi periferici e cranici e altri interventi su sistema nervoso senza CC
013	1	M	Sclerosi multipla e atassia cerebellare
019	1	M	Malattie dei nervi cranici e periferici senza CC
036	2	C	Interventi sulla retina
038	2	C	Interventi primari sull'iride
039	2	C	Interventi sul cristallino con o senza vitrectomia
040	2	C	Interventi sulle strutture extraoculari eccetto l'orbita, età > 17 anni
041	2	C	Interventi sulle strutture extraoculari eccetto l'orbita, età < 18 anni
042	2	C	Interventi sulle strutture intraoculari eccetto retina, iride e cristallino (eccetto trapianti di cornea)
047	2	M	Altre malattie dell'occhio, età > 17 anni senza CC
051	3	C	Interventi sulle ghiandole salivari eccetto sialoadenectomia
055	3	C	Miscellanea di interventi su orecchio, naso, bocca e gola
059	3	C	Tonsillectomia e/o adenoidectomia, età > 17 anni
060	3	C	Tonsillectomia e/o adenoidectomia, età < 18 anni
061	3	C	Miringotomia con inserzione di tubo, età > 17 anni
062	3	C	Miringotomia con inserzione di tubo, età < 18 anni
065	3	M	Alterazioni dell'equilibrio (eccetto urgenze)
070	3	M	Otite media e infezioni alte vie respiratorie, età < 18 anni
073	3	M	Altre diagnosi relative a orecchio, naso, bocca e gola, età > 17 anni
074	3	M	Altre diagnosi relative a orecchio, naso, bocca e gola, età < 18 anni
088	4	M	Malattia polmonare cronica ostruttiva
119	5	C	Legatura e stripping di vene
131	5	M	Malattie vascolari periferiche senza CC (eccetto urgenze)
133	5	M	Aterosclerosi senza CC (eccetto urgenze)
134	5	M	Ipertensione (eccetto urgenze)
139	5	M	Aritmia e alterazioni della conduzione cardiaca senza CC
142	5	M	Sincope e collasso senza CC (eccetto urgenze)
158	6	C	Interventi su ano e stoma senza CC
160	6	C	Interventi per ernia, eccetto inguinale e femorale, età > 17 anni senza CC (eccetto ricoveri 0-1 giorno)
162	6	C	Interventi per ernia inguinale e femorale, età > 17 anni senza CC (eccetto ricoveri 0-1 giorno)
163	6	C	Interventi per ernia, età < 18 anni (eccetto ricoveri 0-1 giorno)
168	3	C	Interventi sulla bocca con CC
169	3	C	Interventi sulla bocca senza CC
183	6	M	Esofagite, gastroenterite e miscellanea di malattie dell'apparato digerente, età > 17 anni senza CC
184	6	M	Esofagite, gastroenterite e miscellanea di malattie dell'apparato digerente, età < 18 anni (eccetto urgenze)
187	3	M	Estrazioni e riparazioni dentali
189	6	M	Altre diagnosi relative all'apparato digerente, età > 17 anni senza CC
206	7	M	Malattie del fegato eccetto neoplasie maligne, cirrosi, epatite alcolica senza CC
208	7	M	Malattie delle vie biliari senza CC (eccetto urgenze)
227	8	C	Interventi sui tessuti molli senza CC
228	8	C	Interventi maggiori sul pollice o sulle articolazioni o altri interventi mano o polso con CC
229	8	C	Interventi su mano o polso eccetto interventi maggiori sulle articolazioni, senza CC
232	8	C	Artroscopia
241	8	M	Malattie del tessuto connettivo senza CC
243	8	M	Affezioni mediche del dorso (eccetto urgenze)
245	8	M	Malattie dell'osso e artropatie specifiche senza CC
248	8	M	Tendinite, miosite e borsite
249	8	M	Assistenza riabilitativa per malattie del sistema muscolo-scheletrico e del tessuto connettivo

251	8	M	Fratture, distorsioni, stiramenti e lussazioni di avambraccio, mano e piede, età > 17 anni senza CC
252	8	M	Fratture, distorsioni, stiramenti e lussazioni di avambraccio, mano e piede, età < 18 anni
254	8	M	Fratture, distorsioni, stiramenti e lussazioni di braccio, gamba, eccetto piede, età > 17 anni senza CC
256	8	M	Altre diagnosi del sistema muscolo-scheletrico e del tessuto connettivo
262	9	C	Biopsia della mammella e escissione locale non per neoplasie maligne (codici intervento 85.20 e 85.21)
266	9	C	Trapianti di pelle e/o sbrigliamenti eccetto per ulcere della pelle/cellulite senza CC
268	9	C	Chirurgia plastica della pelle, del tessuto sottocutaneo e della mammella
270	9	C	Altri interventi su pelle, tessuto sottocutaneo e mammella senza CC
276	9	M	Patologie non maligne della mammella
281	9	M	Traumi della pelle, del tessuto sottocutaneo e della mammella, età > 17 anni senza CC (eccetto urgenze)
282	9	M	Traumi della pelle, del tessuto sottocutaneo e della mammella, età < 18 anni (eccetto urgenze)
283	9	M	Malattie minori della pelle con CC
284	9	M	Malattie minori della pelle senza CC
294	10	M	Diabete, età > 35 anni (eccetto urgenze)
295	10	M	Diabete, età < 36 anni
299	10	M	Difetti congeniti del metabolismo
301	10	M	Malattie endocrine senza CC
317	11	M	Ricovero per dialisi renale
323	11	M	Calcolosi urinaria con CC e/o litotripsia mediante ultrasuoni
324	11	M	Calcolosi urinaria senza CC (eccetto urgenze)
326	11	M	Segni e sintomi relativi a rene e vie urinarie, età > 17 anni senza CC (eccetto urgenze)
327	11	M	Segni e sintomi relativi a rene e vie urinarie, età < 18 anni
329	11	M	Stenosi uretrale, età > 17 anni senza CC
332	11	M	Altre diagnosi relative a rene e vie urinarie, età > 17 anni senza CC
333	11	M	Altre diagnosi relative a rene e vie urinarie, età < 18 anni
339	12	C	Interventi sul testicolo non per neoplasie maligne, età > 17 anni
340	12	C	Interventi sul testicolo non per neoplasie maligne, età < 18 anni
342	12	C	Circoncisione, età > 17 anni
343	12	C	Circoncisione, età < 18 anni
345	12	C	Altri interventi sull'apparato riproduttivo maschile eccetto per neoplasie maligne
349	12	M	Ipertrofia prostatica benigna senza CC
351	12	M	Sterilizzazione maschile
352	12	M	Altre diagnosi relative all'apparato riproduttivo maschile
360	13	C	Interventi su vagina, cervice e vulva
362	13	C	Occlusione endoscopica delle tube
364	13	C	Dilatazione e raschiamento, conizzazione eccetto per neoplasie maligne
369	13	M	Disturbi mestruali e altri disturbi dell'apparato riproduttivo femminile
377	14	C	Diagnosi relative a postparto e postaborto con intervento chirurgico
381	14	C	Aborto con dilatazione e raschiamento, mediante aspirazione o isterotomia
384	14	M	Altre diagnosi preparto senza complicazioni mediche
395	16	M	Anomalie dei globuli rossi, età > 17 anni (eccetto urgenze)
396	16	M	Anomalie dei globuli rossi, età < 18 anni
399	16	M	Disturbi sistema reticoloendoteliale e immunitario senza CC
404	17	M	Linfoma e leucemia non acuta senza CC
409	17	M	Radioterapia
410	17	M	Chemioterapia non associata a diagnosi secondaria di leucemia acuta
411	17	M	Anamnesi di neoplasia maligna senza endoscopia
412	17	M	Anamnesi di neoplasia maligna con endoscopia
426	19	M	Nevrosi depressive (eccetto urgenze)
427	19	M	Nevrosi eccetto nevrosi depressive (eccetto urgenze)
429	19	M	Disturbi organici e ritardo mentale
465	23	M	Assistenza riabilitativa con anamnesi di neoplasia maligna come diagnosi secondaria
466	23	M	Assistenza riabilitativa senza anamnesi di neoplasia maligna come diagnosi secondaria
467	23	M	Altri fattori che influenzano lo stato di salute (eccetto urgenze)
490	25	M	H.I.V. associato o non ad altre patologie correlate
503	8	C	Interventi sul ginocchio senza diagnosi principale di infezione
538	8	C	Escissione locale e rimozione di mezzi di fissazione interna eccetto anca e femore senza

563	1	M	Convulsioni, età > 17 anni senza CC
564	1	M	Cefalea, età > 17 anni

ALLEGATO 6B

NOTA	CODICE	Prestazioni ad alto rischio di non appropriatezza in regime di day surgery - trasferibili in regime ambulatoriale
		DESCRIZIONE DELLE PRESTAZIONI
H	04.43	LIBERAZIONE DEL TUNNEL CARPALE (Visita anestesiológica ed anestesia, esami pre intervento, intervento, medicazioni, rimozione punti, visita di controllo)
H	04.44	LIBERAZIONE DEL TUNNEL TARSALE (Visita anestesiológica ed anestesia, esami pre intervento, intervento, medicazioni, rimozione punti, visita di controllo)
H	08.72	RICOSTRUZIONE DELLA PALPEBRA NON A TUTTO SPESSORE escluso: RIPARAZIONE DI ENTROPION O ECTROPION CON RICOSTRUZIONE DELLA PALPEBRA (08.44) RICOSTRUZIONE DELLA PALPEBRA CON LEMBO O INNESTO (08.6)
H	08.74	RICOSTRUZIONE DELLA PALPEBRA A TUTTO SPESSORE escluso: RIPARAZIONE DI ENTROPION O ECTROPION CON RICOSTRUZIONE DELLA PALPEBRA (08.44) RICOSTRUZIONE DELLA PALPEBRA CON LEMBO O INNESTO (08.6)
H	13.19.1	INTERVENTO DI CATARATTA CON O SENZA IMPIANTO DI LENTE INTRAOCULARE Includo: Impianto di lenti, Visita preintervento e visite di controllo entro 10 giorni, Biometria. Non codificabile con 95.13.
	13.70.1	INSERZIONE DI CRISTALLINO ARTIFICIALE A SCOPO REFRAATTIVO (in occhio fatico)
H	13.72	IMPIANTO SECONDARIO DI CRISTALLINO ARTIFICIALE
H	13.8	RIMOZIONE DI CRISTALLINO ARTIFICIALE IMPIANTATO
H R	53.00.1	RIPARAZIONE MONOLATERALE DI ERNIA INGUINALE DIRETTA O INDIRETTA (Includo: Visita anestesiológica, ECG, esami di laboratorio, Visita post intervento)
H R	53.00.2	RIPARAZIONE MONOLATERALE DI ERNIA INGUINALE CON INNESTO O PROTESI DIRETTA O INDIRETTA (Includo: Visita anestesiológica, ECG, esami di laboratorio, Visita post intervento)
H R	53.21.1	RIPARAZIONE MONOLATERALE DI ERNIA CRURALE CON INNESTO O PROTESI (Includo: Visita anestesiológica, ECG, esami di laboratorio, Visita post intervento)
H R	53.29.1	RIPARAZIONE MONOLATERALE DI ERNIA CRURALE (Includo: Visita anestesiológica, ECG, esami di laboratorio, Visita post intervento)
H R	53.41	RIPARAZIONE DI ERNIA OMBELICALE CON PROTESI (Includo: Visita anestesiológica, ECG, esami di laboratorio, Visita post intervento)
H R	53.49.1	RIPARAZIONE DI ERNIA OMBELICALE (Includo: Visita anestesiológica, ECG, esami di laboratorio, Visita post intervento)
H R	77.56	RIPARAZIONE DI DITO A MARTELLO/ARTIGLIO (Visita anestesiológica ed anestesia, esami pre intervento, intervento, medicazioni, rimozione punti, visita di controllo)
H R	80.20	ARTROSCOPIA SEDE NON SPECIFICATA (Visita anestesiológica ed anestesia, esami pre intervento, intervento, medicazioni, rimozione punti, visita di controllo)
H	81.72	ARTROPLASTICA DELL' ARTICOLAZIONE METACARPOFALANGEA E INTERFALANGEA SENZA IMPIANTO (Visita anestesiológica ed anestesia, esami pre intervento, intervento, medicazioni, rimozione punti, visita di controllo)
H	81.75	ARTROPLASTICA DELL' ARTICOLAZIONE CARPOCARPALE E CARPOMETACARPALE SENZA IMPIANTO (Visita anestesiológica ed anestesia, esami pre intervento, intervento, medicazioni, rimozione punti, visita di controllo)

HR	84.01	AMPUTAZIONE E DISARTICOLAZIONE DI DITA DELLA MANO (Visita anestesiológica ed anestesia, esami pre intervento, intervento, medicazioni, rimozione punti, visita di controllo)
HR	84.02	AMPUTAZIONE E DISARTICOLAZIONE DEL POLLICE (Visita anestesiológica ed anestesia, esami pre intervento, intervento, medicazioni, rimozione punti, visita di controllo)
HR	84.11	AMPUTAZIONE DI DITA DEL PIEDE (Visita anestesiológica ed anestesia, esami pre intervento, intervento, medicazioni, rimozione punti, visita di controllo)
H	98.51.1	LITOTRIPSIA EXTRACORPOREA DEL RENE, URETERE CON CATETERISMO URETERALE. Prima seduta. Incluso: visita anestesiológica, anestesia, esami ematochimici, cistoscopia, ecografía dell'addome inferiore, visita urologica di controllo. Non associabile a 98.51.2
H	98.51.2	LITOTRIPSIA EXTRACORPOREA DEL RENE, URETERE CON CATETERISMO URETERALE per seduta successiva alla prima. Incluso: ecografía dell'addome inferiore, visita urologica di controllo. Non associabile a 98.51.1
H	98.51.3	LITOTRIPSIA EXTRACORPOREA DEL RENE, URETERE E/O VESCICA. Per seduta. Incluso: ecografía dell'addome inferiore, visita urologica di controllo.

ALLEGATO 7 - ELENCO MALATTIE PARE ESENTATE DALLA PARTECIPAZIONE AL COSTO

1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPDI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
-----------------	---------------------	--------------------------------------	----------

RA0010	HANSEN, MALATTIA DI		
RA0020	WHIPPLE, MALATTIA DI		
RA0030	LYME, MALATTIA DI		

LIPODISTROFIA INTESTINALE

2. TUMORI

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPDI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
-----------------	---------------------	--------------------------------------	----------

RB0010	WILMS, TUMORE DI		NEFROBLASTOMA
RB0020	(ATTESTATO DI ESENZIONE RINNOVABILE DOPO 5 ANNI) RETINOBLASTOMA		
RB0030	(ATTESTATO DI ESENZIONE RINNOVABILE DOPO 5 ANNI) CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI		
RB0040	GARDNER, SINDROME DI		
RB0050	POLIPOSI FAMILIARE		
RB0060	LINFOANGIOEIOMIOMATOSI		LINFOANGIOEIOMATOSI POLMONARE GORLIN-GOLTZ, SINDROME DI
RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE		
RBG010	NEUROFIBROMATOSI		
RBG020	COMPLESSO CARNEY		
RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON		
RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO		

LYNCH, SINDROME DI

3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPDI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
-----------------	---------------------	--------------------------------------	----------

RC0010	DEFICIENZA DI ACTH		
RC0020	KALLMANN, SINDROME DI		
RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	CONN, SINDROME DI	IPOGONADISMO CON ANOSMIA
RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE		
RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	IPERALDOSTERONISMO PRIMITIVO DA IPERPLASIA SURRENALE	IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA

RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	SCHMIDT, SINDROME DI
RC0030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	LARON, SINDROME DI
RC0031	SINDROMI DA RESISTENZA 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	REFETTOFF, SINDROME DI	
RF0400	PENDRED, SINDROME DI	RESISTENZA CONGENITA AGLI ORMONI TIROIDEI
RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	

4. MALATTIE DEL METABOLISMO

RC0040	DEFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMMINOACIDI	ESEMPI DI MALATTIE ALTERNI AL GRUPPO	SINDROME MEN, TIPO 1
		FENILCHETONURIA/PERFENILANINEMIA	SINDROME MEN, TIPO 2A
		TIROSINEMIA	SINDROME MEN, TIPO 2B
		ISTIDINEMIA	
		ALCAPTONURIA	
		LEUCINOSI	
		IPERVALINEMIA	
		METILMALONICO ACIDURIA	
		GLUTARICO ACIDURIA	
		ALTRE ACIDEMIE/ACIDURIE ORGANICHE PRIMITIVE DA DIFETTO DEL METABOLISMO DEGLI AMMINOACIDI A CATENA RAMIFICATA	
		OMOCISTINURIA	
		SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA	
		IPERORNITINEMIA	
		IPERORNITINEMIA-IPERAMMONIEMIA-OMOCITRULLINURIA	SINDROME HHH
		IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA	
		ALBINISMO	
		HARTNUP, MALATTIA DI	
		CISTINURIA	
		INTOLLERANZA ALLE PROTEINE CON LISINURIA	
		CISTINOSI	
		CITRULLINEMIA	
		DEFICIT DI ORNITINA CARBAMOILTRANSFERASI (OCT)	
		ARGININSUCCINICO ACIDURIA	
		DEFICIT DI N-ACETILGLUTAMMATO SINTETASI (NAGS)	
		DEFICIT DI CARBAMMIL-FOSFATO SINTETASI	
		ARGININEMIA	
		GLICOGENOSI	
		GALATTOSEMIA	
		INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO	
		DEFICIT DI FRUTTOSIO-1,6-BISFOSFASI	
		DEFICIT CONGENITO DI LATTASI	
		DIFETTI DEL TRASPORTO DEL GLUCOSIO	
RCG050	DEFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE		
RCG060	DEFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO		

RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	DIFETTO CONGENITO DI SACCARASI-ISOMALTASI MALATTIA DA CORPI DI POLIGLUCOSANO IPERINSULINISMO CONGENITO DA DEFICIT DI GLUCOCORINASI
RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (Escluso: <i>Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ila e Iib; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III</i>)	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO Ila IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO Iib DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA IPOBETALIPOPROTEINEMIA ABETALIPOPROTEINEMIA TANGIER, MALATTIA DI DEFICIT DI LECITINCOLESTEROLO ACILTRANSFERASI IPERTRIGLICEMIDEMIA FAMILIARE BASSEN-KORNZWEIG, SINDROME DI DEFICIT FAMILIARE DI ALFALIPOPROTEINA
RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	
	SMITH-JEWELL-OPITZ, SINDROME DI (codice RN1206)	
	CONRADI-HÜNERMANN-HAPPLE, SINDROME DI (codice RRG060)	
RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA DEFICIT DI COA LIGASI DEGLI ACIDI BILIARI SINDROME PHARC
RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLUCOSFINGOLIPIDI	
RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	
RC0090	DERCUM, MALATTIA DI	
RCG084	MALATTIE PEROSSISOMALI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	
	ADRENOLEUCODISTROFIA (codice RFG120)	ADRENOLEUCODISTROFIA NEONATALE ADRENOLEUCODISTROFIA X-LINKED
	ZELLWEGER, SINDROME DI (codice RN1760)	CONDRODISPLASIA PUNCTATA RIZOMELICA ACIDEMIA PIPECOLICA
	REFSUM MALATTIA DI (codice RFG060)	
RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	DEFICIT DI DOPAMINA BETA-IDROSSILASI
RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	PORFIRIE LESCH-NYHAN, MALATTIA DI
RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	XANTINURIA
RC0160	IPOFOSFATASIA	
RC0230	CALCINOSI TUMORALE	FOSFOETILAMINURIA
		EREDOPATIA ATATTICA POLINEURITIFORME

RCG074	<p>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI <i>(ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760)</i></p>	<p>DEFICIT DI ACIL-CoA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA CORTA (SCAD) DEFICIT DI ACIL-CoA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA MEDIA (MCAD) DEFICIT DI 3-IDROSSIACIL-CoA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA LUNGA DEFICIT DI ACIL-CoA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA MOLTO LUNGA (NLCAD) DEFICIT DI CARNITINA-PALMITOIL TRANSFERASI DEFICIT DI ALFA METIL ACETOACETIL-CoA TIOLASI DEFICIT CONGENITO DI PIRUVATO DEIDROGENASI FOSFATASI DEFICIT DI CITOCROMO C OSSIDASI</p>	<p>MICROPATIA MITOCONDRIALE - ENCEFALOPATIA-ACIDOSI LATTICA - ICTUS EPILESSIA MIOCLOONICA E FIBRE ROSSE IRREGOLARI</p>
RCG075	<p>DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI</p>		
RCG076	<p>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSILLICI</p>		
RCG077	<p>DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE</p>		
RCG078	<p>DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	<p>SINDROME MELAS (codice RN0710) SINDROME MERRF (codice RN0720) ATROFIA OTTICA DI LEBER (codice RF0300) PEARSON, SINDROME DI (codice RN1600) ALPERS, MALATTIA DI (codice RF0010) KEARNS-SAYRE, SINDROME DI (codice RF0020)</p>	
RCG081	<p>DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	<p>LEIGHT, MALATTIA DI (codice RF0030)</p>	
RCG082	<p>SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA</p>		
RCG083	<p>ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</p>		
RCG080	<p>DIFETTI DA ACCUMULO DI ACIDI GRASSI DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI</p>		
RCG140	<p>MUCOPOLISACCARIDOSI</p>	<p>FABRY, MALATTIA DI GAUCHER, MALATTIA DI NIEMANN-PICK TIPO A, B, MALATTIA DI NIEMANN-PICK TIPO C, MALATTIA DI HURLER, SINDROME DI SCHEIE, SINDROME DI HUNTER, SINDROME DI SANFILIPPO, SINDROME DI MORQUIO, MALATTIA DI MAROTEAUX-LAMY, SINDROME DI SLY, SINDROME DI MUCOLIPIDOSI TIPO II MUCOLIPIDOSI TIPO III MUCOLIPIDOSI TIPO IV ALFA-MANNOSIDOSI BETA-MANNOSIDOSI FUCOSIDOSI MALATTIA DA ACCUMULO DI ACIDO SIALICO SIALIDOSI SCHINDLER, MALATTIA DI GALATTOSIALIDOSI</p>	<p>MUCOPOLISACCARIDOSI I-H MUCOPOLISACCARIDOSI I-S MUCOPOLISACCARIDOSI II MUCOPOLISACCARIDOSI III MUCOPOLISACCARIDOSI IV MUCOPOLISACCARIDOSI VI MUCOPOLISACCARIDOSI VII</p>
RCG090	<p>MUCOLIPIDOSI</p>		
RCG091	<p>OLIGOSACCARIDOSI</p>		

RCG080	GANGLIOSIDIOSI		
RCG020	CEROLIDIPOFUSCINOSI	BATTEN, MALATTIA DI KUF, MALATTIA DI	
RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	AUSTIN, SINDROME DI WOLMAN, MALATTIA DI	DEFICIENZA DI CERAMIDAS!
	KRABBE, MALATTIA DI (codice RFG010)		
	LEUCODISTROFIA METACROMATICA (codice RFG010)		
	FABER, MALATTIA DI (codice RC0100)		
	DEFIETI CONGENITI DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COPERTORI NON PROTETICI		
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		DEFICIT CONGENITO DI COBALAMINA C
RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I
	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE (codice RC0170)		
RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COPERTORI NON PROTETICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E (codice RFG040)		DEFICIT DI 5'-PIRIDOSSAMINA FOSFATO OSSIDASI
	DEFIETI CONGENITI DEL TRASPORTO DI METALLI		
RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		EMOCROMATOSI EREDITARIA
	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA (codice RC0120)		
	ATRASFERRINEMIA CONGENITA (codice RC0130)		EMOCROMATOSI FAMILIARE
RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA
	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO (codice RC0070)		
RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		ACRODERMATITE ENTEROPATICA
	WILSON, MALATTIA DI (codice RC0150)	MENKES, SINDROME DI	MALATTIA DEI CAPELLI CRESPI DEGENERAZIONE LENTICOLARE FAMILIARE, DEGENERAZIONE PUTAMINALE FAMILIARE, DEGENERAZIONE EPATOCEREBRALE
RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI		IPOMAGNESEMIA PRIMITIVA AUTOSOMICA DOMINANTE CON IPOCALCIURIA IPERMANGANESEMIA ISOLATA AUTOSOMICO RECESSIVA
	DEFIETI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE		
RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDG5)		
RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE		
RC0180	CRIGLER-NAIJAR, SINDROME DI		

5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

CODICE MALATTIA MALATTIA E/O GRUPPO MALATTIA E/O GRUPPO

RC0190 ANGIOEDEMA EREDITARIO ED EDEMA ANGIO-NEUROLOGICO EREDITARIO

RC0191 ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE

RC0200 CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA

RCG150 ISTIOCITOSI CRONICHE

RCG160 IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE

RCG161 SINDROMI AUTOINFAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)
 FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (codice RCO241)
 SINDROME TRAPS (codice RCO243)

RC0220 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)

RC0290 SCHNITZLER, SINDROME DI

6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

CODICE MALATTIA MALATTIA E/O GRUPPO MALATTIA E/O GRUPPO

RDG010 ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) SEROCITOSI EREDITARIA

RDG010 TALASSEMIE (ESCLUSO: TALASSEMIE MINOR) ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI

RDG020 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI

RDG020 BLACKFAN-DIAMOND, ANEMIA DI

RDG020 FANCONI, ANEMIA DI

RDG020 ANEMIE SIDEROBLASTICHE

RDG020 METAEMOGLOBINEMIA DA DEFICIT DI METAEMOGLOBINAREDUCTTASI

RDG030 SINDROME EMOLITICO UREMICA

RDG030 EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA

RDG030 DEFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE

RDG030 PIASTRINOPATIE EREDITARIE

RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE

ISTIOCITOSI A CELLULE DI LANGERHANS
 AGAMMAGLOBULINEMIA
 DIGORGE, SINDROME DI (ESCLUSI TUTTI GLI ALTRI SOGGETTI CON FENOTIPI DA DELEZIONE 22q11.2, DA CERTIFICARE CON CODICE RING090)
 NIJMEGEN, SINDROME DI

FEBBRE PERIODICA EREDITARIA
 SINDROME CINCA
 SINDROME DA IPER IgD

ORTICARIA CRONICA CON MACROGLOBULINEMIA

ANEMIA CONGENITA IPOPLASTICA
 PANCIPTOPENIA DI FANCONI

METAEMOGLOBINEMIA CONGENITA EREDITARIA
 MARCHIAFAVA-MICHELLI, MALATTIA DI

EMOFILIA A
 EMOFILIA B
 VON WILLEBRAND, MALATTIA DI
 DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE
 DEFETTI 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 OMOZIGOTI PER LA MUTAZIONE C677T DEL GENE MTHFR)

BERNARD-SOULIER, SINDROME DI
 DEFETTI DEL POOL DI DEPOSITO DELLE PIASTRINE
 TROMBOASTENIA DI GLANZMANN

RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	IPOLIPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA
RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
RD0060	CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI	
RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	
RDG050	NEUTROPENIE CONGENITE (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	NEUTROPENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE
RD0081	NEUTROPENIA CICLICA (codice RD0040)	
	MASTOCITOSI SISTEMICA	

7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

CODICE MALATTIA	NEUROLOGICO GRUPPO	SEMPRE DI MALATTIE APPARTENENTI AL GRUPPO	SINDROME
RF0010	LEUCODISTROFIE		

AICARDI-GOUTIERES, SINDROME DI
 ALEXANDER, MALATTIA DI
 CANAVAN, MALATTIA DI
 PELIZAEUS-MERZBACHER, MALATTIA DI
 SINDROME CACH

ATASSIA INFANTILE CON IPOMIELINIZZAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE
 LEUCOENCEFALOPATIA CON SOSTANZA BIANCA EVANESCENTE (VANISHING WHITE MATTER)
 OSTEODISPLASIA LIPOMEMBRANOSA POLICISTICA CON LEUCOENCEFALOPATIA SCLEROSANTE

NASU-HAKOLA, SINDROME DI

RF0040	RETT, SINDROME DI		
RF0050	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUSIANA		
RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA		
RF0061	DRAVET, SINDROME DI		
RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO		
RF0080	LANDAU-KLEEFNER, SINDROME DI		
RF0080	COREA DI HUNTINGTON		
RF0040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI		

ATASSIA DI FRIEDREICH
 PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA
 ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE
 DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA
 DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE
 DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES
 DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT
 ATASSIA PERIODICA
 MARINESCO-SIÖGREN, SINDROME DI
 ATASSIA FRIEDREICH-LIKE
 ATASSIA-TELEANGECTASIA
 SINDROME CON TREMORE/ATASSIA ASSOCIATE ALL'X FRAGILE

STRUMPELL-LORRAIN, MALATTIA DI
 DEGENERAZIONE CEREBELLARE DI MARIE

ATROFIA CEREBELLO OLVARE
 ATROFIA SPINODENTATA
 ATASSIA VESTIBULOCEREBELLARE

DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E
 LOUIS-BAR, SINDROME DI

RN1450	ISAACS, SINDROME DI		
RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA		
RF0041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO		
RF0050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI		

NEURODEGENERAZIONE ASSOCIATA A PANTOTENATO CHINASI (PKAN)
 DISTROFIA NEUROASSONALE INFANTILE
 WERDNIG-HOFFMANN, MALATTIA DI
 KUGELBERG-WELANDER, MALATTIA DI
 KENNEDY, MALATTIA DI

SETTELBERG, MALATTIA DI

RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	ARTERIOPATIA CEREBRALE AUTOSOMICA DOMINANTE CON INFARTI SOTTOCORTICALI E LEUCOENCEFALOPATIA
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
RF0111	SCHILDER, MALATTIA DI	
RF0130	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	
RF0140	WEST, SINDROME DI	
RF0150	IVARCOLESSIA	
RF0210	CADASIL	
RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	
RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	
RF0370	FAHR, MALATTIA DI	
RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	BROWN-VALETTO-VAN LAERE, SINDROME DI
RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	
RF0410	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
RF0360	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	
RF0600	NEUROPATIE EREDITARIE	SINDROME STIFF-PERSON; MOERSCH-WOLTJAN, SINDROME DI NEUROPATIA EREDITARIA SENSITIVO-MOTORIA DI TIPO III
RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	DEJERINE-SOTTAS, SINDROME DI NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE CHARCOT-MARIE-TOOTH, MALATTIA DI NEUROPATIA EREDITARIA CON PREDISPOSIZIONE ALLE PARALISI DA COMPRESSIONE
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE ROSENBERG-CHUTORIAN, SINDROME DI ROUSSY-LEVY, SINDROME DI NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTONOMICA TIPO 3
RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	
RF01510	SINDROME POEMS	
RF0700	MIDPATIE CONGENITE EREDITARIE	RILEY-DAY, SINDROME DI STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKO, SINDROME DI
RF0800	DISTROFIE MUSCOLARI	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
RF0900	DISTROFIE MIOTONICHE	
RF1000	PARALISI NORMATALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	

RF6160 DISTONIE PRIMARIE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)
 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (codice RF0090)

RF0182 GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)

RF0101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISMINUZIONI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)
 EATON-LAMBERT, SINDROME DI (codice RF0190)

MIASTENIA GRAVIS

8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO

CODICE MALATTIA
 MALATTIA C/O GRUPPO

ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO

SINGOLI

RF0200 VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE

RF0201 COATS, MALATTIA DI

RF0210 EALES, MALATTIA DI

RF0220 BEHR, SINDROME DI

RF0110 DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE

DISTROFIA VITREO-RETINICA
 RETINITE PIGMENTOSA
 RETINITE PUNCTATA ALBESCENS
 DISTROFIA DEI CONI
 STARGARDT, MALATTIA DI
 AMAUROSI CONGENITA DI LEBER
 DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST
 DISTROFIA IALINA DELLA RETINA

RETINOSCHISI GIOVANILE
 DISTROFIA PIGMENTOSA RETINICA
 FUNDUS ALBIPUNCTATUS

FUNDUS FLAVIMACULATUS
 GOLDMANN-FAVRE, MALATTIA DI

CRISWICK-SCHEPENS, SINDROME DI

RF0130 DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE

RF0230 IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS

RF0240 ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE

RF0250 EMERALOPIA CONGENITA

RF0260 OGUCHI, SINDROME DI

RF0270 COGAN, SINDROME DI

RF0130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA

DEGENERAZIONE NODULARE
 DEGENERAZIONE MARGINALE
 MEESMANN, 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

DEGENERAZIONE NODULARE DI SALZMANN
 TERRIEN, SINDROME DI
 DISTROFIA CORNEALE EPITELIALE GIOVANILE
 DISTROFIA CORNEALE ANTERIORE
 DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW DI TIPO I
 DISTROFIA CORNEALE DI REIS-BUCKLERS
 DISTROFIA LATTICE-AMILIOIDOSI CORNEALE
 DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW TIPO II

RF0140 DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA

RF0280 CHERATOCONO

RF0290 CONGIUNTIVITE LIGNEA

RF0320 COROIDITE MULTIFOCALE

RF0330 COROIDITE SERPINGIOSA

DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA
 DISTROFIA ENDOTELIALE DI FUCHS
 DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA

9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

CODICE MALATTIA
 MALATTIA C/O GRUPPO

ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO

SINGOLI

RC0110 CROGLOBULINEMIA MISTA

RG0210	BEHÇET, MALATTIA DI		
RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA		
RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA		POLIARTERITE MICROSCOPICA
RG0030	POLIARTERITE NODOSA		
RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE		CHURG-STRAUSS, SINDROME DI
RG0060	GOODPASTURE, SINDROME DI		
RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		GRANULOMATOSI DI WEGENER HORTON, MALATTIA DI
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI		MOSCHCOWITZ, SINDROME DI
RG0010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE		
RG0090	TAKAYASU, MALATTIA DI		RENDU-OSLER-WEBER, MALATTIA DI
RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA		VASCULITE DA Iga
RG0110	BUDD-CHIARI, SINDROME DI		LINFEDEMA DI NONNE-MILROY
R00030	PORPORA DI HENoch-SCHÖNLEIN RICORRENTE		LINFEDEMA DI MEIGE
RG0020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI		
		LINFEDEMA IDIOPATICO	
		LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I	
		LINFEDEMA PRIMITIVO AUTOSOMICO RECESSIVO	
		LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II	

10: MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO

RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA		
RH0011	SARCIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)		
RH0010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE		POLMONITE INTERSTIZIALE ACUTA FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA
RH0011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA		ONDINE, SINDROME DI SINDROME ROHHAD
RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA		
RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA		
RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA		
RNG110	DISINESIE CILIARI PRIMARIE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) (KARTAGENER, SINDROME DI (codice RNG950))		HAMMAN-RICH, SINDROME DI ALVEOLITE FIBROSANTE CRIPTOGENETICA

11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESempi di malattie appartenenti al gruppo	SINONIMI
R10010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI		
R10020	GASTRITE IPERTROPICA GIGANTE	ALLIGROVE, SINDROME DI	
R10030	GASTROENTERITE EOSINOFILA		
R10040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE		
R10050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE		
R10070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI		
R10080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA		
R10010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	BYLER, MALATTIA DI COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO III DIARREA CONGENITA CON MALASSORBIMENTO DEL SODIO	
R10020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	DIARREA CONGENITA CON PERDITA DI CLORURI CLORIDORREA CONGENITA	

12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESempi di malattie appartenenti al gruppo	SINONIMI
R10010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO		
R10020	FIBROSI RETROPERITONEALE		
R10030	CISTITE INTERSTIZIALE		
R10010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	DENT, SINDROME DI BARTTER, SINDROME DI GITELMAN, SINDROME DI	
R10020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)		
R10360	ALPORT, SINDROME DI		

13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESempi di malattie appartenenti al gruppo	SINONIMI
R10010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS		
R10030	PEMFIGO		
R10040	PEMFIGOIDE BOLLOSO		
R10050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE		
R10060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS		
R10070	SINDROME MICHELIN TIRE BABY		
R10080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA		
R10090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	KUNZE-RIEHM, SINDROME DI	

RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA. (le patologie sottolencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) DISPLASIA NEUROECTODERMICA TIPO CHIME DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA	SINDROME EEC GOLTZ, SINDROME DI BLOCH-SULZBERGER, MALATTIA DI
RNG070	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) (le patologie sottolencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) ITTIOSI CONGENITA ITTIOSI A ISTRICE, TIPO CURTH-MACKLIN ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA ITTIOSI TIPO "ARLECCHINO" ITTIOSI X-LINKED NETHERTON, SINDROME DI	ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO BOLLOSO SINDROME CHERATITE-ITTIOSI-SORDITA'
RN0500	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA (codice RN0600) SINDROME KID (codice RN1500) CUTIS LAXA	ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO NON BOLLOSO SINDROME CHERATITE-ITTIOSI-SORDITA'
RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	
RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	
RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	
RN0540	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	
RN0550	DARIER, MALATTIA DI	
RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	
RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	
RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	
RN0620	PACHIDERMOPERICIOTOSI	TOURAINE-SOLENTE-GOLE, SINDROME DI
RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	
RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	
RN1470	HAY-WELLS, SINDROME DI	
RN1560	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	
RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	
RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	
RN1700	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI	
RN1710	TAY, SINDROME DI	

14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO

CODICE	DESCRIZIONE	ESAMI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINDROME
RM0010	DERMATOMIOSITE		
RM0020	POLIMIOSITE		
RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI		
RM0030	CONNETTIVITE MISTA		
RM0040	FASCITE EOSINOFILA		
RM0050	FASCITE DIFFUSA		
RM0060	POLICONDRIITE RICORRENTE		
RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSE		
RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA		OSSIFICAZIONE ETEROTOPICA MIOSITE OSSIFICANTE PROGRESSIVA
RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA		
RM0100	MELOREOSTOSI		
RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI		
RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA		
RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		
RM0121	SINDROME SAPHO		SINOVITE-ACNE-PUSTOLOSI-IPEROSTOSI-OSTEITE

15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

CODICE	DESCRIZIONE	ESAMI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINDROME
SINDROME MALFORMATIVA CONGENITA CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO			
RM0010	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI		
RM0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA		
RM0030	AGENESIA CEREBELLARE		
RM0040	JOUBERT, SINDROME DI		
RM0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA		
RM0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA		HARTSFIELD-BIXLER-DEMYER, SINDROME DI
RM0150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA		ANDERMANN, SINDROME DI DANDY-WALKER, SINDROME DI
RM1340	AASE-SMITH, SINDROME DI		
RM1570	NEUROACANTOCITOSI		
RM1630	SINDROME ACROCALLOSA		
RM1740	WALKER-WARBURG, SINDROME DI		
RM0011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO		SINDROME IDROCEFALE DISPLASIA CEREBRO-FACIO-TORACICA TORIELLO-CAREY, SINDROME DI BEN ARI-SHUPPER-MIMOUNI, SINDROME DI BONNEVAIN-MEINCKE, SINDROME DI
RQ0010	GERSTMANN, SINDROME DI		PORENCEFALIA-IPOLASIA CEREBELLARE-MALFORMAZIONI MULTIPLE

SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO

REG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	LENZ, SINDROME DI SINDROME ANOFTALMIA PLUS
RN0070	FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI	
RN0090	AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI	
RN0050	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI	
RN0100	PETERS, ANOMALIA DI	
RN0110	ANIRIDIA	
RN6101	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 CORIORETINICO
RN0130	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO (codice RN0120)	
RN0140	ANOMALIA "MORNING-GLORY"	
RN1580	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	
RN1720	NORRIE, MALATTIA DI	
RN0860	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI	
RN1460	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
RN1750	FRASER, SINDROME DI	
RN1750	WELL-MARCHESANI, SINDROME DI	
RN6111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	AICARDI, SINDROME DI BARATTSER-WINTER, SINDROME DI SINDROME CODAS NANCE-HORAN, SINDROME DI <i>DE MORSEIER, SINDROME DI</i>

ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCE ISOLATE E SINDROMICHE

RN6030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	APERT, SINDROME DI GOODMAN, SINDROME DI SINDROME C HALLERMANH-STREIFF, SINDROME DI PIERRE ROBIN, SINDROME DI TREACHER COLLINS, SINDROME DI
RN1090	ACROCEFALOSINDATTILIA (codice RNG030)	
RN1090	ANTLEY-BIXLER, SINDROME DI (codice RN0800)	
RN1090	BALLER-GEROLD, SINDROME DI (codice RN0810)	
RN1090	CARPENTER, SINDROME DI (codice RN1390)	
RN1090	PFEIFFER, SINDROME DI (codice RN1040)	
RN1090	SUMMITT, SINDROME DI (codice RN1230)	
RN1090	CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA (codice RNG040)	
RN1090	CROUZON, MALATTIA DI (codice RNG040)	
RN1090	DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE (codice RNG040)	
RN1090	DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE (codice RNG040)	
RN1090	DISPLASIA MAXILLONASALE (codice RNG040)	
RN1090	JACKSON-WEISS, SINDROME DI (codice RNG040)	
RN1090	NAGER, SINDROME DI	DISOSTOSI ACROFACCIALE DI NAGER
RN6040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCE, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	PALATOSCHISI ISOLATA O SINDROMICA
RN6121	MALEDEFIZIONE CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCE COME SEGNO PRINCIPALE	
RN6121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCE COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	MOHR, MALATTIA DI

CRANIOSINOSTOSI-POPPLASIA MEDIOFACCIALE-ANOMALIE DEI PIEDI

GOLDENHAR, SINDROME DI (codice RN0910)
 SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG (codice RN0390)
 SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE (codice RN0470)

MOEBIUS, SINDROME DI
 SCHINZEL-GIEDION, SINDROME DI

ORO-FACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO I

PAPILLON-LEAGE E PSAUME, SINDROME DI

MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATEE SINDROMICHE

RN0260 FOCOMELIA

RN0270 DEFORMITA' DI SPRENGEL

RN0290 CAMPTODATTILIA FAMILIARE

RN0430 POLAND, SINDROME DI

RN0460 SINDROME FEMORO-FACCIALE

RNG020 **SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)**
 ROBERTS, SINDROME DI (codice RN1060)

SINDROME TRISIMA-PSEUDOCAMPTODATTILIA (codice RN0480)

FREEMAN-SHELDON, SINDROME DI (codice RN0890)

SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE (codice RN1110)

SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI (codice RN1670)

RNG131 **ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie sottoelencate, 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

RNG141 **SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (ESCLUSI: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETA DEL DOTTO DI BOTALLO)**
 SINDROME DEL CUORE SINISTRO IPOPLASICO

RN0150 BLUE RUBBER BLEB NEVUS

RN0740 IVEMARK, SINDROME DI

RN1510 KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI

RNG142 **ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI**
 SINDROME CON MALFORMAZIONE DEI CAPILLARI E MALFORMAZIONE ARTEROVENOSA (CMAMVM)
 SINDROME CLOVE
 SINDROME METAMERICA ARTEROVENOSA CEREBROFACCIALE

EBSTEIN, ANOMALIA DI
 CUORE CRISS-CROSS

BEAN, SINDROME DI
 ASPLENIA CON ANOMALIE CARDIOVASCOLARI

MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE		
RN0320	GASTROSCHISI	
RN0321	SINDROME PRUNE BELLY	
RN0322	ONFALOCELE	
RN0323	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	SINDROME TORACO-ADDOMINALE
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE		PENTALOGIA DI CANTRELL
RN0150	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	CURRARINO, SINDROME DI
RN0200	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI	
RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	
RN0210	ATRESIA BILIARE	
RN0220	CAROLI, MALATTIA DI	
RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	
RN0251	DIFFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI (le patologie sottelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	ATRESIA ILEALE ATRESIA COLICA ATRESIA INTESTINALE MULTIPLA CLOACA PERSISTENTE DUPLICAZIONI DEL TUBO DIGERENTE COMPLESSO OEIS
RN0252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	MICROGASTRIA IPOPLASIA/APLASIA DELLA MUSCOLATURA DELLA PARETE GASTRICA
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE		
RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
RN0261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE) (le patologie sottelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	SINDROME RENALE-RETINICA; NEFRONOFISI GIOVANILE CON AMAUROSI DI LEBBER; DISPLASIA RENALE CON APLASIA RETINICA
RN1810	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO (codice RN0040) MECKEL, SINDROME DI (codice RN0980) ESTROFIA VESICALE	
RN0262	DIFFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO (le patologie sottelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	DISGENESIA GONADICA PERRAULT, SINDROME DI SINDROME DA INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI ANDROGENI SINDROME DA INSENSIBILITA' COMPLETA AGLI ANDROGENI
RN0263	AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	FRASIER, SINDROME DI SINDROME SERKAL EPIPADIA MEGALOURETRA AFALLIA
RN0264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE		REIFENSTEIN, SINDROME DI

MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO

SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI
COME SEGNO PREVALENTE (le patologie sottolencate, pur incluse nel gruppo,
sono codificate come indicato tra parentesi)

RNG271

ACRODISOSTOSI (codice RN0280)

RN0300

SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE

RNG050

CONDRODISTROFIE CONGENITE

ACONDROGENESI

ACONDROPLASIA

DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA

DISTROFIA TORACICA AFSISSIANTE

OSTEOCONDROMI MULTIPLI

DISPLASIA DI KNIEST

DISPLASIA METATROPICA

DISPLASIA CAMPOMELICA

DESBUCQUOIS, SINDROME DI

LARSEN, SINDROME DI

DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA

OSTEOGENESI IMPERFETTA

OSTEOPETROSI

DISPLASIA FIBROSA

ELLIS-VAN CREVELD, SINDROME DI

DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA

FAIRBANK, MALATTIA DI

DISCONDROSTEOSI

DISPLASIA DIASTROFICA

DISPLASIA PSEUDODIASTROFICA

ENGELMANN, MALATTIA DI

MCCUNE-ALBRIGHT, SINDROME DI

SINDROME DOOR

ESOSTOSI MULTIPLE

DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA

OSTEITE FIBROSA DISSEMINATA

DISPLASIA SPONDILOCOSTALE

ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE

SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21, SOGGETTI
CON CARIOTIPO 47,XXX; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPIO Y) (le
patologie sottolencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra
parentesi)

RNG080

TURNER, SINDROME DI (codice RN0680)

RNG090

SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E
GENOMICI (le patologie sottolencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate
come indicato tra parentesi)

PALLISTER-KILLIAN, SINDROME DI (codice RN1590)

SINDROME DEL "CRI DU CHAT" (codice RN0670)

SINDROME WAGR (codice RN1730)

WILLIAMS, SINDROME DI (codice RN1270)

WOLF-HIRSCHORN, SINDROME DI (codice RN0700)

SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE

RN1330

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

SINDROME DA DELEZIONE BRACCIO CORTO CROMOSOMA 4;
PITT-ROGERS-DANKS, SINDROME DI
MARTIN-BELL, SINDROME DI

RN1540 LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI
 RC0270 LOWE, SINDROME DI
 RN1850 MAINZER-SALDINO, SINDROME DI
 RN0970 MARSHALL, SINDROME DI
 RN1020 OPITZ, SINDROME DI
 RN1030 PALLISTER-HALL, SINDROME DI
 RN0420 PALLISTER W, SINDROME DI
 RN0650 PARRY-ROMBERG, SINDROME DI
 RN1310 PRADER-WILLI, SINDROME DI
 RN1620 RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI
 RN1150 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
 RN0850 SINDROME CHARGE
 RN0940 SINDROME KABUKI
 RN1830 SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE
 RN1190 SINDROME NAIL-PAIELLA
 RN1160 SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA
 RNG094 SINDROMI PROGEROIDI (le patologie sottolencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)
 HUTCHINSON-GILFORD, SINDROME DI
 POICHILODERMA CONGENITO
 WIEDEMANN-RAUTENSTRAUCH, SINDROME DI
 WERNER, SINDROME DI (codice RC0060)
 COCKayne, SINDROME DI (codice RN1400)
 SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA
 SMITH-MAGENIS, SINDROME DI
 RNI240 TOWNES-BROCKS, SINDROME DI
 RNG095 SINDROMI DI WAARDENBURG
 RNI260 WILDERVANCK, SINDROME DI
 RNI280 WINCHESTER, SINDROME DI
 RNI290 WOLFRAM, SINDROME DI

16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE

CODICE	CONDIZIONE MORBOSA	ESEMPLO DI PATOLOGIE AFFIDATE AL GRUPPO	SINDROME DI
RP0010	EMBRIOPATIA RUBECOLICA	ESEMPLO DI PATOLOGIE AFFIDATE AL GRUPPO	SINDROME DI
RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO		
RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA		
RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE		
RP0050	KERNITTERO		
RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA		
RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERFILANINEMIA		