

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

ALLEGATO 6A

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 (<i>eccetto trapianti di cornea</i>)
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 (<i>eccetto urgenze</i>)
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 (<i>eccetto urgenze</i>)
133	5	M	Aterosclerosi senza CC (<i>eccetto urgenze</i>)
134	5	M	Iipertensione (<i>eccetto urgenze</i>)
139	5	M	Aritmia e alterazioni della conduzione cardiaca senza CC
142	5	M	Sincope e collasso senza CC (<i>eccetto urgenze</i>)
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 (<i>eccetto ricoveri 0-1 giorno</i>)
162	6	C	Interventi per ernia inguinale e femorale, età > 17 anni senza CC (<i>eccetto ricoveri 0-1 giorno</i>)
163	6	C	Interventi per ernia, età < 18 anni (<i>eccetto ricoveri 0-1 giorno</i>)
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 (<i>eccetto urgenze</i>)
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 (<i>eccetto urgenze</i>)
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 (<i>eccetto urgenze</i>)
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 (<i>codici intervento 85.20 e 85.21</i>)
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 (<i>eccetto urgenze</i>)
282	9	M	Traumi della pelle, del tessuto sottocutaneo e della mammella, età < 18 anni (<i>eccetto urgenze</i>)
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 (<i>eccetto urgenze</i>)
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 (<i>eccetto urgenze</i>)
326	11	M	Segni e sintomi relativi a rene e vie urinarie, età > 17 anni senza CC (<i>eccetto urgenze</i>)
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	Iperfrofia 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 (<i>eccetto urgenze</i>)
396	16	M	Anomalie dei globuli rossi, età < 18 anni
399	16	M	Disturbi sistema reticolendooteliale 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 (<i>eccetto urgenze</i>)
427	19	M	Nevrosi eccetto nevrosi depressive (<i>eccetto urgenze</i>)
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 (<i>eccetto urgenze</i>)
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 CC

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 anestesiologica ed anestesia, esami pre intervento, intervento, medicazioni, rimozione punti, visita di controllo)	
H	04.44	LIBERAZIONE DEL TUNNEL TARSALE (Visita anestesiologica 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 (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 INTRAOCCULARE Incluso: Impianto d' lenti, Visita preintervento e visite di controllo entro 10 giorni. Biometria. Non codificabile con 95.13.	
	13.70.1	INSEZIONE DI CRISTALLINO ARTIFICIALE A SCOPO REFRATTIVO (in occhio fachico)	
H	13.72	IMPIANTO SECONDARIO DI CRISTALLINO ARTIFICIALE	
H	13.8	RIMOZIONE DI CRISTALLINO ARTIFICIALE IMPIANTATO	
HR	53.00.1	RIPARAZIONE MONOLATERALE DI ERNIA INGUINALE DIRETTA O INDIRETTA (Incluso: Visita anestesiologica, ECG, esami di laboratorio, Visita post intervento)	
HR	53.00.2	RIPARAZIONE MONOLATERALE DI ERNIA INGUINALE CON INNESTO O PROTESI DIRETTA O INDIRETTA (Incluso: Visita anestesiologica, ECG, esami di laboratorio, Visita post intervento)	
HR	53.21.1	RIPARAZIONE MONOLATERALE DI ERNIA CRURALE CON INNESTO O PROTESI (Incluso: Visita anestesiologica, ECG, esami di laboratorio, Visita post intervento)	
HR	53.29.1	RIPARAZIONE MONOLATERALE DI ERNIA CRURALE (Incluso: Visita anestesiologica, ECG, esami di laboratorio, Visita post intervento)	
HR	53.41	RIPARAZIONE DI ERNIA OMBELICALE CON PROTESI (Incluso: Visita anestesiologica, ECG, esami di laboratorio, Visita post intervento)	
HR	53.49.1	RIPARAZIONE DI ERNIA OMBELICALE (Incluso: Visita anestesiologica, ECG, esami di laboratorio, Visita post intervento)	
HR	77.56	RIPARAZIONE DI DITTO A MARTELLO/ARTIGLIO (Visita anestesiologica ed anestesia, esami pre intervento, intervento, medicazioni, rimozione punti, visita di controllo)	
HR	80.20	ARTROSCOPIA SEDE NON SPECIFICATA (Visita anestesiologica ed anestesia, esami pre intervento, intervento, medicazioni, rimozione punti, visita di controllo)	
H	81.72	ARTROPLASTICA DELL' ARTICOLOZIONE METACARPOFALANGEA E INTERFALANGEA SENZA IMPIANTO (Visita anestesiologica ed anestesia, esami pre intervento, intervento, medicazioni, rimozione punti, visita di controllo)	
H	81.75	ARTROPLASTICA DELL' ARTICOLOZIONE CARPOCARPALLE E CARPOMETACARPALLE SENZA IMPIANTO (Visita anestesiologica ed anestesia, esami pre intervento, intervento, medicazioni, rimozione punti, visita di controllo)	

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

ALLEGATO 7 - ELENCO MALATTIE RARE ESENTATE DALLA PARTECIPAZIONE AL COSTO

1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE	
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO
RA0010	HANSEN, MALATTIA DI
RA0020	WHIPPLE, MALATTIA DI
RA0030	LYME, MALATTIA DI
2. TUMORI	
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO
RB0010	WILMS, TUMORE DI (ATTESTATO DI ESENZIONE RINNOVABILE Dopo 5 ANNI)
RB0020	RETINOBLASTOMA (ATTESTATO DI ESENZIONE RINNOVABILE Dopo 5 ANNI)
RB0030	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI
RB0040	GARDNER, SINDROME DI
RB0050	POLIPOSIS FAMILIARE
RB0060	LINFOANGIOLEIDOMATOSI
RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE
RBG010	NEUROFIBROMATOSSI
RBG020	COMPLESSO CARNEY
RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO HEREDITARIO DEL COLON
RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
LYNCH, SINDROME DI	
3. MALATTIE DEI GHANDOLE ENDOCRINE	
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO
RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
RC0020	KALIMANN, SINDROME DI
RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	CONN, SINDROME DI
	IPERALDOSTERONISMO PRIMITIVO DA IPERPLASIA SURRENALE
RCG020	SINDROMI ADRENOCRITALI CONGENITE
RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
	IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA

RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	SCHMIDT, SINDROME DI
RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	LARON, SINDROME DI
RC0049	PUBERTÀ PRECOCE IDIOPATICA FESERIZIONE DI DURATA PARI A 5 ANNI, RINNOVABILE	DONOHUE, SINDROME DI
RC0050	LEPRECAJUNISMO	
RC0300	KENNY-CAFFEY, SINDROME DI	
RC0280	REFETOFF, SINDROME DI	RESISTENZA CONGENITA AGLI ORMONI TROIDEI
RF0400	PENDRED, SINDROME DI	
RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
CONIGLI MALATTIA SINDROME		
SINDROME DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI		
RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
CITRULLINEMIA ALBINSIMO HARTNUP, MALATTIA DI CISTINURIA INTOLLERANZA ALLE PROTEINE CON LISINURIA CISTINOSI		
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMINONIEMIE EREDITARIE		
RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	CITRULLINEMIA DEFICIT DI ORNITINA CARBAMYLTRANSFERASI (OCT) ARGININSUCCINICO ACIDURIA DEFICIT DI N-ACEТИGLUTAMATO SINTETASI (NAGS) DEFICIT DI CARBAMYL-FOSFATO SINTETASI ARGININEMIA
GLICOGENOSI GALATTOSIEMIA INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO DEFICIT DI FRUTTOSE-1,6-BISFOSFATASI DEFICIT CONGENITO DI LATTASI DEFETTI DEL TRASPORTO DEL GLUCOSIO		

RCG061 IPERINSULINISMI CONGENITI
DIFETTO CONGENITO DI SACCARASI-ISOMALATASI
MALATTIA DA CORPI DI POLIGLUCOSANO
IPERINSULINISMO CONGENITO DA DEFICIT DI GLUCOCINAS

RCG070 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (Escluso:
Ipcolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e IIa; Ipcolesterolemia primitiva
poligenica; Ipcolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo II)

IPEROLESTEROLEMIA FAMILIARE OMIZOGOTE TIPO Ia
IPEROLESTEROLEMIA FAMILIARE OMIZOGOTE TIPO IIb
DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA
IPOBETA-LIPOPROTEINEMIA
ABETALIPOPROTEINEMIA
TANGIER, MALATTIA DI
DEFICIT DI LECITINCOLESTEROLO ACILTRANSFERASI
IPERTRIGliceridemia familiare

RCG071 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO (le patologie sottoelencate,
pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)
SMITH-LENNELL-OPTIZ, SINDROME DI (codice RN1200)

CONRAD-HÜNTERMANN-HAPPEL, SINDROME DI (codice RNG060)

RCG072 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI

RCG073 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLYCOSFINGOLIPIDI

RCG080 LIPODISTROFIA TOTALE

RCG090 DERCLUM, MALATTIA DI

RCG034 MALATTIE PEROSSISOMIALI (le patologie sottoelencate, pur indicate nel gruppo,
sono codificate come indicato tra parentesi)
ADRENOLEUCODISTROFIA NEONATALE
ADRENOLEUCODISTROFIA X-LINKED

RCG085 ZELLWESE, SINDROME DI (codice RN1760)

RCG110 REFSUM MALATTIA DI (codice RFG060)

RCG120 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTORI E DEI PICCOLI
PEPTIDI
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME

RCG160 IPOFOSFATASIA

RCG230 CALCINOSI TUMORALE

BASSEN-KORNZWEIG, SINDROME DI

DEFICIT FAMILIARE DI ALFA-LIPOPROTEINA

EREDOPATIA ATATICA POLINEUROITIFORME

RCG085 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTORI E DEI PICCOLI
PEPTIDI
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME

PORFIRIE

LESCH-NYHAN, MALATTIA DI

XANTHINURIA

FOSFOETHILAMINURIA

DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE

DIFETTI CONGENITI DELLA SODDIZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI

(ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760)

RCG074 DEFICIT CONGENITO DELLA SODDIZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI

(ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760)

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-HIDROXIACIL-CoA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA LUNGA (VLCD)

DEFICIT DI ACIL-CoA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA MOLTO LUNGA (XLCD)

DEFICIT DI CARNITINA-PALMITOYL TRANSFERASI

DEFICIT DI ALFA METIL ACETOACETIL-COA TIOESTERASE

DEFICIT CONGENITO DI PIRUVATO DEHYDROGENASI FOSFATASI

DEFICIT DI CITOCROMO CO-SISSIDASI

DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA

ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE (le patologie sottoelencate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)

SINDROME ME LAS (codice RN0710)

SINDROME MERRF (codice RN0720)

ATROFIA OTICA DI LEBER (codice RF050)

PEARSON, SINDROME DI (codice RN1600)

ALPERS, MALATTIA DI (codice RF0016)

KEARNS-SAYRE, SINDROME DI (codice RF0026)

DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI

DEL DNA NUCLEARE (le patologie sottoelencate, pur indicate nel gruppo, sono

codificate come indicato tra parentesi)

LEIGH, MALATTIA DI (codice RF0030)

SINDROMI DA DIFETTI CONGENITI DI CREATINA

RCG082 ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE

MALATTIE DA ACCUMULO DI CREATINA

RCG080 DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI

FABRY, MALATTIA DI

GAUCHER, MALATTIA DI

NIEMANN-PICK TIPO A, B, MALATTIA DI

NIEMANN-PICK TIPO C, MALATTIA DI

HURLER, SINDROME DI

SCHIELE, SINDROME DI

HUNTER, SINDROME DI

SAN FILIPPO, SINDROME DI

MORQUO, MALATTIA DI

MAROTEUX-LAMY, SINDROME DI

SLY, SINDROME DI

MUCOLIPIDOSI TIPO II

MUCOLIPIDOSI TIPO III

MUCOLIPIDOSI TIPO IV

ALFA-MANOSIDOSI

BETA-MANOSIDOSI

FUCOSIDOSI

MALATTIA DA ACCUMULO DI ACIDO SIALICO

SIALIDOSI

SCHINDLER, MALATTIA DI

GALATTOSALIDOSI

MALATTIA DI SALLA

DEFICIT DI ALFA-N-ACETILGALATTOSAMINIDASI

DEFICIT DI CITOCROMO C OXIDASI

MICPATIA MITOCONDRIALE-ENCEFALOPATIA-ACIDOSI LATTICA -ICTUS

EPHEMIA MIOCLONICA E FIBRE ROSSSE IRREGOLARI

DEFICIT CONGENITO DEL TRASPORTATORE MITOCONDRIALE DI ASPARTATO -

GLUTAMATO TIPO I

DEFICIT DI GLUTANIDINOACETATO-METILTRANSFERASI (GAMT)

DEFICIT CONGENITO DEL TRASPORTATORE MITOCONDRIALE DI ASPARTATO -

GLUTAMATO TIPO I

DEFICIT DI MUCOPOLISACCARIDOSI I

MUCOPOLISACCARIDOSI II

MUCOPOLISACCARIDOSI III

MUCOPOLISACCARIDOSI IV

MUCOPOLISACCARIDOSI V

MUCOPOLISACCARIDOSI VI

MUCOPOLISACCARIDOSI VII

DEFICIT DI ALFA-N-ACETILGALATTOSAMINIDASI

RG030	GANGLIOSIOSI	BATTEN, MALATTIA DI
RG020	CEROIDOLIPOFUSCINOSI	Kufs, MALATTIA DI
RCG180	ALTRÉ MALATIE DA ACCUMULO LÍCOSOMALE {le patologie sottoelencate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi}	AUSTIN, SINDROME DI WOLMAN, MALATTIA DI
	KRABBE, MALATTIA DI {codice RG010}	
	LEUCODISTROFIA METACROMATICA {codice RG010}	
	FARBER, MALATTIA DI {codice RCG100}	
	DIFETTI CONGENITI EDERI ASSORBITANTE DEL TRASPORTO DEI VITAMINI E COQUETTERI NON PROTEICI	DIFICIENZA DI CERAMIDASI
RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	DEFICIT CONGENITO DI BIOTINIDASI
RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA CORBALAMINA E DEL FEOLATO	DEFICIT CONGENITO DI COBALAMINA C
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D {le patologie sottoelencate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi}	RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I
RCG094	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE {codice RCG170}	
RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFACTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E {codice RG040}	DEFICIT DI S-PIRIDOSSAMINA FOSFATO OSSIDASI
	DIFETTI CONGENITI DEI CARBOANHYDRATI DEL TRASPORTO DI METALLI	
RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO {le patologie sottoelencate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi}	EMOCROMATOSI HEREDITARIA
	ACERULOPALASMINEMIA CONGENITA {codice RCG120}	SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA
RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO {le patologie sottoelencate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi}	ACRODERMATITE ENTEROPATICA
RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME {le patologie sottoelencate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi}	MALATTIA DEI CAPELLI CRESPI
	WILSON, MALATTIA DI {codice RCG150}	DEGENERAZIONE LENTICOLARE FAMILIARE; DEGENERAZIONE PUTAMINALE FAMILIARE; DEGENERAZIONE EPATOCEREBRALE
RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	IPONAGNESEMIA PRIMITIVA AUTOSOMICA DOMINANTE CON IPOCALCIURIA (PERMANGANESEMIA ISOLATA AUTOSOMICO RECESSIVA)
	DIFETTI CONGENITI DI PATROZENIO E DELLA ASSORBIZIONE DELLE PROTEINE	
RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSULAZIONE PROTEICA (CDGS)	
RCG130	AMILIODOSI SISTEMICHE	
RCG180	CRIGLER-NAJAR, SINDROME DI	

5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNDARIO		6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOETICI	
CODICE	ANAMNESI E D. GRUPPO	CODICE	ANAMNESI E D. GRUPPO
RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSID-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI CI (INIBITORE CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
RC0200	ISTOCITOSI CRONICHE	RDG020	SINDROME EMOLIOTICA UREMICA EMOGLOBINURIA PAROSISTICA NOTTURNA
RCG150	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
RGG160		RDG020	VON WILLEBRAND, MALATTIA DI DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE
RGG161	SINDROMI AUTOINFAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI [le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]	RDG020	DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI FEBRE PERIODICA EREDITARIA SINDROME DI GINCA SINDROME DA IPER IgD
	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (codice RC0241)	RDG020	FEVERE ASSOCIATA A DEFICIT DI PROTEINA C-PROTEINA SINDROME DI FANCONI
	SINDROME TRAPS (codice RC0248)	RDG020	ANEMIA CONGENITA IPOPLASTICA PANCITOPENIA DI FANCONI
RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	RDG020	METAEMOGLOBINEMIA CONGENITA EREDITARIA MARCHIAVAVA-MICHELI, MALATTIA DI
RCG290	SCINTZLER, SINDROME DI	RDG020	EMOFILIA A EMOFILIA B
		RDG020	VON WILLEBRAND, MALATTIA DI DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE
		RDG020	DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI FESCUUSO: SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTTI PER LA SOLA MUTAZIONE G691A DEL GENE DEL FATTORE V LIEDEN, SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTTI PER LA SOLA MUTAZIONE G32210A DEL GENE DELLA PROTROMBINA, SOGGETTI OMIZIGOTTI PER LA MUTAZIONE C677T DEL GENE MTHFR
		RDG030	BERNARD-SOUlier, SINDROME DI DIFETTI DEL POOL DI DEPOSITO DELLE PIASTRINE
		RDG031	TROMBOASTENIA DI GLANZMANN
			PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE

7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSE CENTRALE E PERIFERICO			
CODICE FORMATO	DESCRIZIONE DEL GRUPPO	CODICE FORMATO	DESCRIZIONE DEL GRUPPO
RDG040	TROMBOCITOPIENIE EREDITARIE		[POPULASIA MEGACAROCITICA IDIOPATICA]
RDG050	SINDROMI IMELODISPLASTICHE		[DISFAGOCITOSI CRONICA]
RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA		
RD0060	CHEDAK-HIGASHI, MALATTIA DI		
RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISTE [ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE]		
RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI		
RDG050	NEUTROPIENIE CONGENITE [le patologie sottolineate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]		[NEUTROPIENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE]
RD0081	NEUTROPIENIA CICLICA (credite RD0040)		
	MASTOCITOSI SISTEMICA		
LEUCODISTROFIE		ALCARDI-GOUTIERES, SINDROME DI	
RF0010		ALEXANDER, MALATTIA DI CANAVAN, MALATTIA DI PELIZAEUS-MERZBACHER, MALATTIA DI SINDROME CACH	
RF0040	RETT, SINDROME DI	NASU-HAKOLA, SINDROME DI	[ATASSIA INFANTILE CON IPOMELANINIZZAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE LEUCOENCEFALOPATIA CON SOSTANZA BIANCA EVANESCENTE (VANISHING WHITE MATTER) OSTEODISPLASIA LIPOMEMBRANOSA POLICISTICA CON LEUCOENCEFALOPATIA SCLEROSANTE]
RF0050	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLYSSIANA		
RF0060	EPILESSIA MICOLONICA PROGRESSIVA		
RP0061	DRAVET, SINDROME DI		
RF0070	MIOCLENIO ESSENZIALE EREDITARIO LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI CORREA DI HUNTINGTON		
RF0080	MALATTIE SPINOCEREBELLARI		
RF0040		ATASSIA DI FRIEDREICH PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES DISINERGIA CEREBELLARE MIOCLENICA DI HUNT ATASSIA PERIODICA MARINESCO-SÜÖREN, SINDROME DI ATASSIA FRIEDREICH-LIKE ATASSIA-TELANGECTASIA ATASSIA CON TREMORE/ATASSIA ASSOCIATE ALL'X FRAGILE	
RN1490	ISAACS, SINDROME DI ATROFIA MULTISISTEMICA		
RF0081	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO		
RF0041		NEURODEGENERAZIONE ASSOCIATA A PANTOTENATO CHINASI (PKAN) DISTROFIA NEUROASSONE INFANTILE WERDING-HOFFMANN, MALATTIA DI KUGELBERG-WELANDER, MALATTIA DI KENNEDY, MALATTIA DI	
RF0050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI		

RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
RF0111	SCHILDER, MALATTIA DI	
RF0130	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	
RF0140	WEST, SINDROME DI	
RF0150	NARCOLESSIA	
RF0310	CADASIL	
RF0350	EMICRANIA EPILEPSICA FAMILIARE	
RF0360	EPILEPSIA ALTERNANTE	
RF0370	FAHR, MALATTIA DI	
RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	
RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	
RF0410	SIRINGOMIELIA-SRINGOBULIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
RF0160	MELKERSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	
RF0560	NEUROPATHIE EREDITARIE	
RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
RF0180	POLINEUROPATHIA CRONICA INFAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
RF0181	NEUROPATHIA MOTORIA MULTIFOCALE	
RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	
RN1610	SINDROME POEMS	
RF0570	MICROPATHIE CONGENITE EREDITARIE	
RF0580	DISTROFIE MUSCOLARI	
RF0590	DISTROFIE MIONTONICHE	
RF0100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	

ARTERIOPATIA CEREBRALE AUTOSOMICA DOMINANTE CON INFARTI SOTTOCORTICALI E LEUCOENCEFALOPATIA

BROWN-VIALETTI-VAN LAEREN, SINDROME DI

SINDROME STIFF-PERSONSY;
MÖRSCH-WOLTMAN, SINDROME DI

NEUROPATHIA EREDITARIA SENITIVO-MOTORIA DI TIPO III

ATROFIA MUSCOLARE PERONEALE
POLINEUROPATHIA RICORRENTE FAMILIARE;
NEUROPATHIA TOMACULARE

DEERINE-SOTTAS, SINDROME DI
NEUROPATHIA CONGENITA (POMEUNIZANTE
CHARCOT-MARIE-TOOTH, MALATTIA DI)
NEUROPATHIA EREDITARIA CON PREDISPOSIZIONE ALLE PARALISI DA COMPRESSIONE
NEUROPATHIA SENSORIALE EREDITARIA
NEUROPATHIA ASSONALE GIGANTE
ROSENBERG-CHUTORIAN, SINDROME DI

ROUSSEY-LEY, SINDROME DI
NEUROPATHIA SENSORIALE ED AUTONOMICA TIPO 3
RILEY-DAY, SINDROME DI
STEELE-RICHARDSON-OLESZEWSKI, SINDROME DI

ATROFIA MUSCOLARE PERONEALE
POLINEUROPATHIA RICORRENTE FAMILIARE;

NEUROPATHIA TOMACULARE

NEUROPATHIA ASSONALE GIGANTE

ROSENBERG-CHUTORIAN, SINDROME DI

ROUSSEY-LEY, SINDROME DI

NEUROPATHIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTONOMICA TIPO 3

RILEY-DAY, SINDROME DI
STEELE-RICHARDSON-OLESZEWSKI, SINDROME DI

ATROFIA MUSCOLARE PERONEALE
POLINEUROPATHIA RICORRENTE FAMILIARE;

NEUROPATHIA TOMACULARE

NEUROPATHIA ASSONALE GIGANTE

ROSENBERG-CHUTORIAN, SINDROME DI

ROUSSEY-LEY, SINDROME DI

NEUROPATHIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTONOMICA TIPO 3

RILEY-DAY, SINDROME DI
STEELE-RICHARDSON-OLESZEWSKI, SINDROME DI

CODE	DEFINIZIONE	CAUSE	MALATTIA E GRUPPO	ESERCIZI DI VIBRATIE AFFERENTI AL SISTEMA	SINTOMI
RF0160	DISTONIE PRIMARIE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)				
	DISTONIA DI TORSIONE (codice RF0090)				
RF0182	GUILAIN-BARRÉ, SINDROME DI [LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI]				
RF0101	SINDROMI MASTENICHE CONGENITI E DISMUNUNI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)				
	EATON-LAMBERT, SINDROME DI (codice RI0190)				
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO					
RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE				
RF0201	COATS, MALATTIA DI				
RF0210	EALES, MALATTIA DI				
RF0220	BEER, SINDROME DI				
RF0110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE				
RF0120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORDEA				
RF0230	IRIDOCICLITE ETIOPROTOMICA DI FUCHS				
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE				
RF0250	EMERALOPIA CONGENITA				
RF0260	OGLUCHI, SINDROME DI				
RF0270	COGAN, SINDROME DI				
RF0130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA				
RF0140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA				
RF0280	CHERATOCONO				
RF0290	CONGLOMERTITE LINEARE				
RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE				
RF0330	COROIDITE SERINGOSA				
RC0110	CGIOLGLOBULINEMIA MISTA				

CODE	DEFINIZIONE	CAUSE	MALATTIA E GRUPPO	ESERCIZI DI VIBRATIE AFFERENTI AL SISTEMA	SINTOMI
RF0160	DISTONIE PRIMARIE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)				
	DISTONIA DI TORSIONE (codice RF0090)				
RF0182	GUILAIN-BARRÉ, SINDROME DI [LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI]				
RF0101	SINDROMI MASTENICHE CONGENITI E DISMUNUNI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)				
	EATON-LAMBERT, SINDROME DI (codice RI0190)				
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO					
RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE				
RF0201	COATS, MALATTIA DI				
RF0210	EALES, MALATTIA DI				
RF0220	BEER, SINDROME DI				
RF0110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE				
RF0120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORDEA				
RF0230	IRIDOCICLITE ETIOPROTOMICA DI FUCHS				
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE				
RF0250	EMERALOPIA CONGENITA				
RF0260	OGLUCHI, SINDROME DI				
RF0270	COGAN, SINDROME DI				
RF0130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA				
RF0140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA				
RF0280	CHERATOCONO				
RF0290	CONGLOMERTITE LINEARE				
RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE				
RF0330	COROIDITE SERINGOSA				
RC0110	CGIOLGLOBULINEMIA MISTA				

RG0210	BERCET, MALATTIA DI		
RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA		
RG0220	POLIANGIOTITE MICROSCOPICA		
RG0030	POLARTERITE 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	
RG0090	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	MOSCOWITZ, SINDROME DI	
RG0100	TAKAYASU, MALATTIA DI		
RG0110	TELEANGECASTIA EMORRAGICA EREDITARIA	RENDU-OSELER-WEBER, MALATTIA DI	
RG0120	BUDD-CHIARI, SINDROME DI		
RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE	VASCULITE DA IgA	
RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	LINFEDEMA DI NONNE-MILROY	
		LINFEDEMA DI MEIGE	
		LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II	
			SINDROME
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
ECOLOGICHE			
POLIANGIOTITE GRUPPO 9			
SINDROME			
RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA (IDOPATICA)		
SARCOIDOSI			
RH0011	{ESENZONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI}		
RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	POLMONITE INTERSTIZIALE ACUTA	
		FIBROSIS POLMONARE IDIOPATICA	
RH6011	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	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE {le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi}		
KARTAGENER, SINDROME DI (codice RNG950)			

11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		
CODICE MALATIA	MALATTIA E/O Gruppo	ESERCIZI DI MATERIALE AFFERENTI AL GRUPPO
R0010	ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	ALLGROVE, SINDROME DI
R0020	GASTRITE PERITROFICA GIGANTE	
R0030	GASTROENTERITE FOSINOFILA	
R0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
R0050	COLANGITE PRIMITIVA-SCLEROSANTE	
R0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	
R0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
R1G010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	BYLER, MALATTIA DI
		COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO I
		COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II
R1G020	DIFETTI CONGENITALI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	DIARREA CONGENITA CON MALASSORBIMENTO DEL SODIO
		CLORIDORREA CONGENITA
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		
CODICE MALATIA	MALATTIA E/O Gruppo	ESERCIZI DI MATERIALE AFFERENTI AL GRUPPO
R0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
R0020	FIBROSIS RETROPERitoneale	
R0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
R1G010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	DENT, SINDROME DI
		BARTTER, SINDROME DI
R1G020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	GITELMAN, SINDROME DI
RN1360	ALPORT, SINDROME DI	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
CODICE MALATIA	MALATTIA E/O Gruppo	ESERCIZI DI MATERIALE AFFERENTI AL GRUPPO
R10010	ERITRO-CHERATOSIS HEMIASIS	
RL0030	PEMGIGO	PEMGIGOIDE BOLLOSO
RL0040	PEMGIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
RL0050	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
RL0060	SINDROME MICHELIN/TIRE BABY	
RL0070	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	
RL0080	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
RL0090		KUNZE-RIEHM, SINDROME DI

RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA [le patologie sottoelencate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]	DISPLASIA NEUROECTODERMICA TIPO CHIME
	ECTRODATTILIA - DISPLASIA ECTODERMICA - PALATOSCHISI [codice RN0880]	DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA
	DISCHERATOSI CONGENITA [codice RN0560]	SINDROME EEC
	IPOMELANOSI DI ITO [codice RN1440]	GOLITZ, SINDROME DI
	IPOPLASIA FOCALE DERMICA [codice RN1680]	BLOCH-SUZERFGER, MALATTIA DI
	INCONTINERIA PISMANTI [codice RN0510]	
	SINDROME TRICO-DENTO-OSEFA [codice RN1680]	
RNG070	ITTIOSI CONGENITE [ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE] patologie sottoelencate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]	ITTIOSI CONGENITA {le ITTIOSI A STRICE, TIPO CURTH-MACKLIN ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA ITTIOSI TIPO "ARLECCHINO" ITTIOSI X-LINKED
		NETHERTON, SINDROME DI
		IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA [codice RN0600]
	SINDROME KID [codice RN1500]	SINDROME CHERATITE-ITTIOSI-SORDITA'
	CUTIS LAXA	
	CHERATODERMIA PALMOPLANTARI EREDITARIE	
	XERODERMA PIGMENTOSO	
	CHERATOSI POLICOLARE ACUMINATA	
	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	
	DARIER, MALATTIA DI	
	EPIDERMOLIS BOLLOSA EREDITARIA	
	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	
	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	
	PACHIDERMOPIERISTOSI	
	PSEUDOZOANTOMA ELASTICO	
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	
	HAY-WELLS, SINDROME DI	
		TOURnaire-SOLENTE-GOLE, SINDROME DI
RNG0500		
RNG130		
RNG0520		
RNG0530		
RNG0540		
RNG0550		
RNG0570		
RNG0580		
RNG0590		
RNG0620		
RNG0630		
RNG0640		
RNG1470		
RNG1560		
RNG1550		
RNG1560		
RNG1700		
RNG1710		

14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO

CODE INDICATRICE	MALATTIA/OGRAUPPO	ESTERNO DI MALATTIE ADESSO AL GRUPPO	SINTONIA DI
RN0010	DERMATONIROSITE		
RN0020	POLIMIOSITE		
RN0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTI SINTETASI		
RN0030	CONNETTIVITE MISTA		
RN0040	FASCITE EOSINOFILA		
RN0050	FASCITE DIFFUSA		
RN0050	POLICONDRITE RICORRENTE		
RN0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSO	OSSIFICAZIONE ETERTOPICA	
RN0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA		
RN0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA		
RN0100	MELOREOSTOSI	MIOSITE OSSIFICANTE PROGRESSIVA	
RN0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI		
RN0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA		
RN0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		
RN0121	SINDROME SAPHO	SINOVITE-ACNE-PUSTOLESI-PEROSTOSI-OSTEITE	

15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

CODE INDICATRICE	MALATTIA/OGRAUPPO	ESTERNO DI MALATTIE ADESSO AL GRUPPO	SINTONIA DI
RN0010	SINDROME MALFORMATIVA CONGENITA CON PREVALENZA ALTRUIVOLA DEL SISTEMA NERVOSO		
RN0010	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI		
RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA		
RN0030	AGENESIA CEREBELLARE		
RN0040	JOUBERT, SINDROME DI		
RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	HARTSFIELD-BIXLER-DEMAYER, SINDROME DI	
RN0060	OLPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA		
RN0150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	ANDERMANN, SINDROME DI DANDY-WALKER, SINDROME DI	
RN1340	AASE-SMITH, SINDROME DI		
RN1570	NEUROACANTOGITOSI		
RN1530	SINDROME ACROCALLOSA		
RN1740	WALKER-WARBURG, SINDROME DI	SINDROME IDROLETALE	
RNG011	ALTRI SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENZA ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	DISPLASIA CEREBRO-FACIO-TORACICA TORIELLO-GAREY, SINDROME DI BEN AR-SHAPIR-MIMOUNI, SINDROME DI BONNEMANN-MEINECKE, SINDROME DI	
RQ0010	GERSTMANN, SINDROME DI	PORENCEFALEA-IPPLASIA CEREBELLARE-MALFORMAZIONI MULTIPLE	

SINDROMI MALFORMATIVE CONSENTE CO-OPRESENZA ALTRI ELEMENTI DELL'APPARATO VISO	
RNG150	ANOFALMIA/MICROFALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
RN0070	FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI
RN0090	AXENFIELD-RIEGER, ANOMALIA DI
RN1050	AXENFIELD-RIEGER, SINDROME DI
RN0100	PETERS, ANOMALIA DI
RN0110	ANIRIDIA
RNG101	COLBOOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO [le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]
RN0130	COLBOOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO (codice RNG120)
RN0140	ANOMALIA "MORNING-GLORY"
RN1580	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE
RN1720	NORRIE, MALATTIA DI
RNG080	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI
RN1460	DISPLASIA SETTO-OTTICA
RN1750	FRASER, SINDROME DI
RNG111	WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISO
RNG030	SINDROMI CON CHANOSISOSTOSI [le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]
	ACROCEFALOSINDATILLA (codice RNG030)
	ANTLEY-BIXLER, SINDROME DI (codice RN080)
	BALLER-GEROLD, SINDROME DI (codice RN0810)
	CARPENTER'S, SINDROME DI (codice RN1350)
	PFEIFFER, SINDROME DI (codice RN1040)
	SUMMITT, SINDROME DI (codice RN1230)
	CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA (codice RNG040)
	CROUZON, MALATTIA DI (codice RNG040)
	DISOSTOSI MAXILOFACCIALE (codice RNG040)
	DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE (codice RNG040)
	DISPLASIA MAXILLONASALE (codice RNG040)
	JACKSON-WELLS, SINDROME DI (codice RN040)
RN1000	NAGER, SINDROME DI
RNG040	ALTRI ANOMALIE CONSENTE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUOCOSE [ESCLUSO: SCHISTOSI ISOLATA - PALATO-SCHISI ISOLATA]
RNG121	ALTERAZIONE CONSENTE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON OSSA DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE [le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]

LENZ, SINDROME DI
SINDROME ANOFALMIA PLUS

COLBOOMA CONGENITO DELL'IRIDE
COLBOOMA CONGENITO CORIORETINICO

DE MORSIER, SINDROME DI

BARAITSER-WINTER, SINDROME DI

SINDROME CODAS

SINDROME CEREBRO-OCCULO-NASALE

NANCE-HORAN, SINDROME DI

DISOSTOSI ACROFACCIALE DI NAGER

CRANIOSINOSTOSI-IPPLASIA MEDIOFACCIALE-ANOMALIE DEI PIEDI

elenco MR esentate dalla partecipazione al costo

14/19

ALLEGATO 7

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

MOEBIUS, SINDROME DI
SCHINZEL-GIEDION, SINDROME DI

SINDROME CONGENITALE DEGLI ANI, SINDROME DI

OROFACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO I

PAPILLON-LEAGE E PSAUME, SINDROME DI

NAEFTER, SINDROME CONGENITALE DEGLI ANI, SINDROME DI

RN0260 FOCOMELIA

RN0270 DEFORMITA' DI SPRENGEL

RN0290 CAMPITODATTILA FAMILIARE

RN0430 POLAND, SINDROME DI

RN0460 SINDROME FEMORO-FACCIALE

SINDROMI CON ARTOGRIPSI MULTIPLE CONGENITE [le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]

RN0220 ROBERTS, SINDROME DI (codice RN1060)

SINDROME TRISMA-PSUEDOCAMPTODATTILA (codice RN0480)

MARDEN-WALKER, SINDROME DI

AFACNODATTILA CONTRATTURALE CONGENITA

BEALS, SINDROME DI

FREEMAN-SHELDON, SINDROME DI (codice RN0390)

SINDROME DI PENA-SHOKEIR DI TIPO I

SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE (codice RN1110)

CRISPONI, SINDROME DI

SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI (codice RN1670)

SINDROME DI PENA-SHOKEIR DI TIPO I

ALTRI SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON

RN0131 ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE [le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]

ADAMS-OLIVER, SINDROME DI (codice RN0340)

SEQUENZA SIRENOMELICA (codice RN0440)

SINDROME TROMBOCOTOPENIA CON APLASIA DEL RENDICIO (codice RN1690)

SINDROME CONGENITALE DEI VASI DEI NASTRI PERIFERICI

RN0141 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI

GRANDI VASI (ESCLUSI: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO

INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA PULMONARE; PERVERTA'

DEL DOTTO DI BOTALLO)

EBSTEIN, ANOMALIA DI

CUORE CRISS-CROSS

RN0150 BLUE RUBBER BLEB NEVUS

BEAN, SINDROME DI

RN0740 NEUMARK, SINDROME DI

ASPIENIA CON ANOMALIE CARDIOPAEDIATRICHE

RN1510 KUPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI

SINDROME CON MALFORMAZIONE DEI CAPILLARI E MALFORMAZIONE

ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI

ARTEROVENOSA (CMVAVM)

RN142 PERIFERICI

SINDROME CLOVE

SINDROME METAMERICA ARTEROVENOSA CEREBROFACIALE

RNG132	ALTE MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARTE ADDOMINALE ISOLATE SINDROMICHE ADDOMINALE	SINDROME TORACO-ADDOMINALE	PENTALOGIA DI CANTRELL
RNG190	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARTE ADDOMINALE ISOLATE SINDROMICHE	CURRARINO, SINDROME DI	
RNG200	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI		
RNG201	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI		
RNG210	ATRESIA BILARE		
RNG220	CAROLI, MALATTIA DI		
RNG230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO		
RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, JUSTOLE E DUPLICAZIONI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	ATRESIA ILIALE ATRESIA COICA ATRESIA INTESTINALE MULTIPLA CLOACA PERSISTENTE DUPLICAZIONI DEL TUBO DIGERENTE COMPLESSO OEIS	ESTROFIA DELLA CLOACA
RNG252	ALTE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	MICROGASTRIA IPOPLASIA/APLASIA DELLA MUSCOLATURA DELLA PARTE GASTRICA	
RNG250	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARTE URINARIA ISOLATE SINDROMICHE RENE CON MIDCLARE A SPUGNA	IPOPLASIA/APLASIA DELLA MUSCOLATURA DELLA PARTE GASTRICA	SINDROME RENALE RETINICA; NEFRONOCITI GIOVANILE CON AMAUROSI DI LEBER; DISPLASIA RENALE CON APLASIA RETINICA
RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	SENIOR-LOKEN, SINDROME DI RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO (codice R0040) MECKEL, SINDROME DI (codice R0090)	
RNG1810	ESTROFIA VESICALE		
RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO (le patologie sottoelencate, 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	REFENSTEIN, SINDROME DI
RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO		FRASIER, SINDROME DI SINDROME SERKAL EPISPADIA MEGALOURETRA AFALLIA
RNG264	ALTE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		

MALATTIE GENETICHE DELLO SCIPIETRO

SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI, COME SEGUONO PREVALENTE [le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]

ACRODISOSTOSI (codice RN0280)

RN0300 SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE

RN0505 CONDRODISTROFIE CONGENITE

ACONDROGENESI
ACONDROPLASIA
DISPLASIA EPIFISARIA EMINEMICA
DISTROFIA TORACICA ASFESIANTE
OSTEOCONDROMI MULTIPLI
DISPLASIA DI Kniest
DISPLASIA METATROPICA
DISPLASIA CAMPOMELICA
DESBUCQUOI, SINDROME DI
LARSEN, SINDROME DI
DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA
OSTEOGENESI IMPERFETTA
OSTEOPETROSI
DISPLASIA FIBROSA
ELLIS-VAN CREVELD, SINDROME DI
DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDIA
FAIRBANK, MALATTIA DI
DISCONDROSTOESI
DISPLASIA DIASTROFICA
DISPLASIA PSEUDODIASTROFICA
ENGELMANIN, MALATTIA DI
MCCLUNE-ALBRIGHT, SINDROME DI
SINDROME DOOR

MAFFUCCI, SINDROME DI
DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA

DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI

JARCHO-LEVIN, SINDROME DI

DISPLASIA SPONDILOCOSTALE

ALTRI CONDRODISTROFI CONGENITALI CONGENITI CONPLEXE

SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO TRISOMIA 21, SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y) [le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi]

TURNER, SINDROME DI (codice RN0680)

SINDROMI DA RIARRANGIMENTI STRUTTURALI SBLANCIATI CROMOSOMICI GENOMICI [le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]

PALLISTER-KILLIAN, SINDROME DI (codice RN1590)

SINDROME DEL "CRÍ DU CHAT" (codice RN0679)

SINDROME WAGR (codice RN1730)

WILLIAMS, SINDROME DI (codice RN1270)

WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI (codice RN0700)

SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE

RN0690 SINDROMI DA DELEZIONE 22q11.2 (ESCLUSO: SINDROME DI DiGEORGE, DA CERTIFICARE CON CODICE RCC4460 E SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAVLER, DA CERTIFICARE CON CODICE RN1770)

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

SINDROME DA DELEZIONE BRACCIO CORTO CROMOSOMA 4; PITTS-ROGERS-DANVS, SINDROME DI MARTIN-BELL, SINDROME DI

RNG091	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 MARFAN, SINDROME DI [codice RN1320] EHLEN-S-DANLOS, SINDROME DI [codice RN0330] STICKLER, SINDROME DI [codice RN1220]
RNG092	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 RN0376] ROBINOW, SINDROME DI [codice RN1070] RUSSELL-SILVER, SINDROME DI [codice RN1050] SECKEL, SINDROME DI [codice RN1100] SHORT SINDROME [codice RN0730]
RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCHE ECESSIVO [le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]	EMIPIERTROFIA CONGENITA BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME DI [codice RN0820] SOTOS, SINDROME DI [codice RC0310] WEAVER, SINDROME DI [codice RN0490] SIMPSON-GOLAB-BEHMEl, SINDROME DI [codice RN1120] MARSHALL-SMITH, SINDROME DI [codice RN1550]
RNG100	ALTRIE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (IMMATURENTE A SINDROMI NOTE)	SINDROME KBG ALAGILE, SINDROME DI ALSTRÖM, SINDROME DI PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI [codice RN0760]
RN1350	AMARTOMATOSI MULTIPLE [le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]	COWDEN, MALATTIA DI
RN1370	SCLEROSI TUBEROSA [codice RN0730]	BANINAYAN-ZONANA, SINDROME DI COMPLESSO DI VON MEYENBURG
RNG200	STURGE-WEBER, SINDROME DI [codice RN0780] VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI [codice RN0780]	LAURENCE-MOOm, SINDROME DI
RN1300	SINDROME PROTEUS [codice RN1170]	ANGELMAN, SINDROME DI ASSOCIAZIONE VACTERL/WATER
RN1250	GARDET-BIEDL, SINDROME DI	GARDET-BIEDL, SINDROME DI ASSOCIAZIONE VACTERL/WATER
RN1380	CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI	BLOOM, SINDROME DI
RN0830	COSTELLO, SINDROME DI	BÖRLESON-FORSMAN-LEHMANN, SINDROME DI
RN0940	CHAR, SINDROME DI	NOONAN, SINDROME DI
RN1280	COFFIN-LOWRY, SINDROME DI	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA
RN0350	COHEN-SIRIS, SINDROME DI	SINDROME LEOPARD
RN0401	COHEN, SINDROME DI	DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI
RN1410	CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI	DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE
RCD250	COSTELLO, SINDROME DI	FILIPPI, SINDROME DI
RN1010	NOONAN, SINDROME DI	SINDROME FG
RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	FINI-LIBINSKY, SINDROME DI
RN1530	SINDROME LEOPARD	FRYNS, SINDROME DI
RN1420	DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI	HEMANSKA-PUDIAK, SINDROME DI
RN1440	DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE	HOLT-ORAM, SINDROME DI
RN0380	FILIPPI, SINDROME DI	
RN1021	SINDROME FG	
RN1820	FINI-LIBINSKY, SINDROME DI	
RN0900	FRYNS, SINDROME DI	
RN0920	HEMANSKA-PUDIAK, SINDROME DI	
RN0930	HOLT-ORAM, SINDROME DI	

GIGANTISMO CEREBRALE

MACROCEFALIA-LIPOOMA-MULTIPLI-EMANGIOMI

LAWRENCE-MOOm, SINDROME DI

SINDROME LACRIMO-AURICOLO-DENTO-DIGITALE	
SINDROME OCULO-CERERO-RENALE	
SINDROME CONORENALE: DISPLASIA RENALE - DISTROFIA PIGMENTATA DELLA RETINA - ATASSIA CEREBELARE - DISPLASIA SCHELETRICA	
LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI	
RN1540	LOWE, SINDROME DI
RC0270	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI
RN1850	
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
RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCCULO-FACCIALE
RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE
RN1270	SINDROME CARDIFACCIALE DI CAYLER
RN0450	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE
RN1560	SINDROME CEREBRO-OCCULO-FACIO-SCHELETRICA
RN0850	SINDROME CHARGE
RN0940	SINDROME KABUKI
RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE
RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA
RN1150	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA
RNG094	SINDROMI PROGERIDI [le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]
RNG094	HUTCHINSON-GILFORD, SINDROME DI POICHILODERMA CONGENITO
RNG094	ROTMIN-MUND-THOMSON, SINDROME DI WIEDEMANN-RAUTENSTRAUH, SINDROME DI WIEDEMANN-RAUTENSTRAUH, SINDROME DI
WERNER, SINDROME DI (codice RC0060)	
COCKayne, SINDROME DI (codice RN1409)	
RN1180	SINDROME TRICORINO-FALANGEA
RN1210	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI
RN1240	TOWNES-BROCKS, SINDROME DI
RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG
RN1260	WILDERVANCK, SINDROME DI
RN1280	WINCHESTER, SINDROME DI
RN1290	WOLFRAM, SINDROME DI
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	
CODICE REGISTRAZIONE	
NAZIONALIZZO GRUPPO	
SINGOLARE	
RPG010	EMBRIOPATOIA RUBEOLICA
RPG020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO
RPG030	SINDROME FETALE DA DANTOINA
RPG040	SINDROME ALCOLICA FETALE
RPG060	KERNITTERO
RPG070	FIBROSIS EPATICA CONGENITA
RPG080	EMBRIOPATOIA DA IPERPENIALANINEMIA