

<b>COD_MALATTIA</b>	<b>MALATTIA E/O GRUPPO</b>	<b>MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO</b>	<b>SINONIMI</b>
RA0010	HANSEN MALATTIA DI		
RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI		LIPODISTROFIA INTESTINALE
RA0030	LYME MALATTIA DI		
RB0010	WILMS TUMORE DI		NEFROBLASTOMA
RB0020	RETINOBLASTOMA		
RB0030	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI		
RB0040	GARDNER SINDROME DI		
RB0050	POLIPOSI FAMILIARE		
RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI		LINFOANGIOLEIOMATOSI POLMONARE
RBG010	NEUROFIBROMATOSI		
RC0010	DEFICIENZA DI ACTH		
RC0020	KALLMANN SINDROME DI		IPOGONADISMO CON ANOSMIA
RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	<i>BARTTER SINDROME DI</i> <i>CONN SINDROME DI</i>	
RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	<i>IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA</i>	
RC0030	REIFENSTEIN SINDROME DI		SINDROME DA INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI ANDROGENI
RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	<i>SCHMIDT SINDROME DI</i>	POLIENDOCRINOPATIA AUTOIMMUNE DI TIPO II
RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA		
RC0050	LEPRECAUNISMO		DONHOUE SINDROME DI
RC0060	WERNER SINDROME DI		
RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO		ACRODERMATITE ENTEROPATICA
RCG040	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	<i>CISTINOSI</i>  <i>HARTNUP MALATTIA DI</i>  <i>ALBINISMO</i>  <i>ALCAPTONURIA</i>	

		<i>IPERVALINEMIA</i>
		<i>MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO</i>
		<i>OMOCISTINURIA</i>
		<i>SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA</i>
		<i>IPERISTIDINEMIA</i>
		<i>ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE</i>
		<i>ALANINEMIA</i>
		<i>IMINOACIDEMIA</i>
RCG050	DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA	<i>CITRULLINEMIA</i>
		<i>IPERAMMONIEMIA EREDITARIA</i>
RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI Escluso: Diabete mellito	<i>GLICOGENOSI</i>
		<i>GALATTOSEMIA</i>
		<i>FRUTTOSEMIA</i>
		<i>MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO</i>
RCG070	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE Escluso: Ipercolesterolemia familiar eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III.	<i>IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa</i>

*DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA*

*IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE  
TIPO IIb*

*IPOBETALIPOPROTEINEMIA*

**ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO  
DELLE LIPOPROTEINE** Escluso: Ipercolesterolemia  
familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia  
primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata;  
Iperlipoproteinemia di tipo III.

*ABETALIPOPROTEINEMIA*

**BASSEN KORNZWEIG SINDROME DI**

*TANGIER MALATTIA DI*

**DEFICIT FAMILIARE DI  
ALFALIPOPROTEINA**

RCG070

*DEFICIT DELLA  
LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI*

*IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE*

*XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA*

		<i>DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI</i>	
RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE		
RCG080	DISTURBI DA ACCUMULO DI LIPIDI	<i>FABRY MALATTIA DI</i>	
		<i>GAUCHER MALATTIA DI</i>	
		<i>NIEMANN PICK MALATTIA DI</i>	
RCG090	MUCOLIPIDOSI		
RC0090	DERCUM MALATTIA DI		ADIPOSI DOLOROSA
RC0100	FARBER MALATTIA DI		DEFICIENZA DI CERAMIDASI
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA		
RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA		
RC0130	ATransferrinemia congenita		
RC0140	WALDMANN MALATTIA DI		
	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO		
RCG100		<i>EMOCROMATOSI EREDITARIA</i>	EMOCROMATOSI FAMILIARE
		<i>SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA</i>	
			DEGENERAZIONE LENTICOLARE O PUTAMINALE FAMILIARE; DEGENERAZIONE EPATOCEREBRALE
RC0150	WILSON MALATTIA DI		
RC0160	IPOFOSFATASIA		FOSFOETILAMINURIA
	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE		
RC0170			
RCG110	PORFIRIE		
	DISORDINI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE		
RCG120		<i>LESCH-NYHAN MALATTIA DI</i>	
		<i>XANTINURIA</i>	
RCG130	AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI		
RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI		
RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	<i>HUNTER SINDROME DI</i>	
		<i>HURLER SINDROME DI</i>	

		<i>MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI</i>	
		<i>MORQUIO MALATTIA DI</i>	
		<i>SANFILIPPO SINDROME DI</i>	
		<i>SCHEIE SINDROME DI</i>	
RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO		EDEMA ANGIONEUROTICO EREDITARIO
RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA		
RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	<i>ISTIOCITOSI X</i>	
RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	<i>AGAMMAGLOBULINEMIA</i>	
		<i>DI GEORGE SINDROME DI</i>	
		<i>NEZELOF SINDROME DI</i>	
RC0210	BEHÇET MALATTIA DI		
RDG010	ANEMIE EREDITARIE	<i>SFEROCITOSI EREDITARIA</i>	
		<i>FAVISMO</i>	
		<i>TALASSEMIE</i>	
		<i>ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI</i>	
		<i>BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI</i>	ANEMIA CONGENITA IPOPLASTICA
		<i>FANCONI ANEMIA DI</i>	PANCITOPENIA DI FANCONI
		<i>ANEMIE SIDEROBLASTICHE</i>	
RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA		
RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA		MARCHIAFAVA-MICHELI SINDROME DI
RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	<i>EMOFILIA A</i>	
		<i>EMOFILIA B</i>	
		<i>DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE</i>	
		<i>VON WILLEBRAND MALATTIA DI</i>	
		<i>DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI</i>	
RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHONLEIN RICORRENTE		
RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	<i>BERNARD SOULIER SINDROME DI</i>	
		<i>STORAGE POOL DEFICIENCY</i>	
		<i>TROMBOASTENIA</i>	
RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	<i>IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA</i>	
RD0040	NEUTROPENIA CICLICA		
RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA		DISFAGOCITOSI CRONICA

RD0060	CHEDIK-HIGASHI MALATTIA DI		
RF010	LEUCODISTROFIE	<i>ALEXANDER MALATTIA DI</i>	
		<i>CANAVAN MALATTIA DI</i>	
		<i>KRABBE MALATTIA DI</i>	
		<i>LEUCODISTROFIA METACROMATICA</i>	
		<i>PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI</i>	
RF020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	<i>BATTEN MALATTIA DI</i>	
		<i>KUFS MALATTIA DI</i>	
RF030	GANGLIOSIDOSI		
RF010	ALPERS MALATTIA DI		
RF020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI		
RF030	LEIGH MALATTIA DI		
RF040	RETT SINDROME DI		
RF050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA		
RF060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA		
RF070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO		
RF080	COREA DI HUNTINGTON		
RF090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA		
RF040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	<i>ATASSIA DI FRIEDREICH</i>	
		<i>PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA</i>	STRUMPEL-LORRAINE MALATTIA DI
		<i>ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE</i>	DEGENERAZIONE CEREBELLARE DI MARIE
		<i>DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA</i>	
		<i>DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE</i>	
		<i>DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES</i>	ATROFIA CEREBELLO OLIVARE
		<i>DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT</i>	ATROFIA SPINODENTATA
		<i>ATASSIA PERIODICA</i>	ATASSIA VESTIBULOCEREBELLARE
		<i>MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI</i>	
		<i>ATASSIA FRIEDREICH-LIKE</i>	DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E
		<i>ATASSIA TELEANGECTASICA</i>	LOUIS BAR SINDROME DI
RF050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	<i>WERDNIG-HOFFMAN MALATTIA DI</i>	

		<i>KUGELBERG-WELANDER MALATTIA DI</i>	
		<i>KENNEDY MALATTIA DI</i>	
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA		
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA		
RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA		SCHILDER MALATTIA DI
RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI		
RF0140	WEST SINDROME DI		
RF0150	NARCOLESSIA		
RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI		
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	<i>DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI</i>	NEUROPATIA PERIFERICA EREDITARIA TIPO III
		<i>NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE</i>	
		<i>CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI</i>	ATROFIA MUSCOLARE PERONEALE POLINEUROPATIA RICORRENTE FAMILIARE
		<i>NEUROPATIA TOMACULARE</i>	
		<i>NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA</i>	
		<i>REFSUM MALATTIA DI</i>	EREDOPATIA ATASSICA POLINEURITIFORME
		<i>NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE</i>	
		<i>ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI</i>	
		<i>ROUSSY-LEVY SINDROME DI</i>	
RF0170	STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI SINDROME DI		PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE		
RF0180			
RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI		
RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	<i>MIOPATIA CENTRAL CORE</i>	
		<i>MIOPATIA CENTRONUCLEARE</i>	
		<i>MIOPATIA DESMIN STORAGE</i>	
		<i>MIOPATIA NEMALINICA</i>	
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	<i>BECKER DISTROFIA DI</i>	
		<i>DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO- INTESTINALE</i>	
		<i>DUCHENNE DISTROFIA DI</i>	
		<i>ERB DISTROFIA DI</i>	

RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	<i>LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI</i> <i>STEINERT MALATTIA DI</i> <i>THOMSEN MALATTIA DI</i> <i>VON EULENBURG MALATTIA DI</i>	
RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE		
RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE		CRISWICK-SCHEPENS SINDROME DI; COATS MALATTIA DI
RF0210	EALES MALATTIA DI		
RF0220	BEHR SINDROME DI		
RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	<i>DISTROFIA VITREO RETINICA</i> <i>RETINITE PIGMENTOSA</i> <i>RETINITE PUNCTATA ALBESCENS</i> <i>DISTROFIA DEI CONI</i> <i>STARGARDT MALATTIA DI</i> <i>AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER</i> <i>DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST</i> <i>DISTROFIA IALINA DELLA RETINA</i>	RETINOSCHISI GIOVANILE DISTROFIA PIGMENTOSA RETINICA FUNDUS ALBIPUNCTATUS  FUNDUS FLAVIMACULATUS GOLMAN-FAVRE MALATTIA DI
RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE		
RF0230	CICLITE ETROCROMICA DI FUCH		
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE		
RF0250	EMERALOPIA CONGENITA		
RF0260	OGUCHI SINDROME DI		
RF0270	COGAN SINDROME DI		
RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	<i>DEGENERAZIONE NODULARE</i> <i>DEGENERAZIONE MARGINALE</i>	DEGENERAZIONE NODULARE DI SALZMANN TERRIEN SINDROME DI
RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	<i>MEESMANN DISTROFIA DI</i> <i>COGAN DISTROFIA DI</i>  <i>DISTROFIA CORNEALE GRANULARE</i>	DISTROFIA CORNEALE EPITELIALE GIOVANILE DISTROFIA CORNEALE ANTERIORE DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW TIPO I; DISTROFIA CORNEALE PUNCTATA O NODULARE DI REIS- BUCKLER



		<i>DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE</i>	DISTROFIA LATTICE; AMILOIDOSI CORNEALE
		<i>DISTROFIA CORNEALE MACULARE</i>	DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW TIPO II
		<i>DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA</i>	
		<i>CORNEA GUTTATA</i>	
		<i>DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA</i>	
		<i>FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI</i>	
		<i>DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE</i>	
		<i>POLIMORFA</i>	
RF0280	CHERATOCONO		
RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA		
RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER		NEUROPATIA OTTICA EREDITARIA
RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA		
RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA		POLIARTERITE MICROSCOPICA
RG0030	POLIARTERITE NODOSA		
RG0040	KAWASAKI SINDROME DI		
RG0050	CHURG-STRAUSS SINDROME DI		
RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI		
RG0070	GRANULOMATOSI DI WEGENER		
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI		HORTON MALATTIA DI
		<i>COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA</i>	
		<i>TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO</i>	
		<i>UREMICA</i>	
RG0010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE		
		<i>PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA</i>	MOSCHOWITZ SINDROME DI
RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI		
RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA		RENDU-OSLER-WEBER MALATTIA DI
RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI		
RI0010	ACALASIA		
RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE		
RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA		

RI0040 SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE  
RI0050 COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE  
RI0060 SPRUE CELIACA  
RI0070 MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI  
RI0080 LINFANGECTASIA INTESTINALE  
RJ0010 DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO  
RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE  
RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALE  
RL0010 ERITROCHERATOLISI HIEMALIS  
RL0020 DERMATITE ERPETIFORME  
RL0030 PEMFIGO  
RL0040 PEMFIGOIDE BOLLOSO  
RL0050 PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE  
RL0060 LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS  
RM0010 DERMATOMIOSITE  
RM0020 POLIMIOSITE  
RM0030 CONNETTIVITE MISTA  
RMG010 CONNETTIVITI INDIFFERENZiate  
RM0040 FASCITE EOSINOFILA  
RM0050 FASCITE DIFFUSA  
RM0060 POLICONDRITE  
RN0010 ARNOLD-CHIARI SINDROME DI  
RN0020 MICROCEFALIA  
RN0030 AGENESIA CEREBELLARE  
RN0040 JOUBERT SINDROME DI  
RN0050 LISSENCEFALIA  
RN0060 OLOPROSENCEFALIA

RN0070 CHIRAY FOIX SINDROME DI  
RN0080 DISAUTONOMIA FAMILIARE  
RN0090 AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI

SINDROME DEL NUCLEO ROSSO  
SUPERIORE; CHAVANY-MARIE  
SINDROME DI  
RILEY-DAY SINDROME DI

RN0100	PETER ANOMALIA DI	
RN0110	ANIRIDIA	
RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	
RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	
RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	
	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA	
RN0160	TRACHEOESOFAGEA	
RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	
RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
RN0190	ANO IMPERFORATO	
RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
RN0210	ATRESIA BILIARE	
RN0220	CAROLI MALATTIA DI	
RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	
RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	
RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
RNG020	ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
RN0260	FOCOMELIA	
RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL	
RNG030	ACROCEFALOSINDATTILIA	<i>APERT SINDROME DI</i>
		<i>GOODMAN SINDROME DI</i>
RN0280	ACRODISOSTOSI	
RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	
	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE	
RNG040	OSSA DELLA FACCIA	<i>C SINDROME</i>
		<i>CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA</i>
		<i>CROUZON MALATTIA DI</i>
		<i>DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE</i>

		<i>DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE</i>	
RNG040	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA	<i>DISPLASIA MAXILLONASALE</i>	
		<i>HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI</i>	DISOSTOSI OCULOMANDIBOLARE
		<i>PIERRE ROBIN SINDROME DI</i>	
		<i>TREACHER COLLINS SINDROME DI</i>	
RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE		
RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI		
RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	<i>ACONDROGENESI</i>	
		<i>ACONDROPLASIA</i>	
		<i>DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA</i>	
		<i>DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE</i>	
		<i>ESOSTOSI MULTIPLA</i>	
		<i>KNIEST DISPLASIA</i>	DISPLASIA METATROPICA
		<i>SINDROME CAMPTOMELICA</i>	
RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE	<i>DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA</i>	OSTEOCONDROPLASIA
		<i>OSTEOGENESI IMPERFETTA</i>	
		<i>OSTEOPETROSI</i>	
		<i>DISPLASIA FIBROSA</i>	
		<i>ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI</i>	
		<i>DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA</i>	
		<i>FAIRBANK MALATTIA DI</i>	DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA
		<i>CONRADI-HUNERMANN SINDROME DI</i>	
		<i>DISCONDROSTEOSI</i>	
		<i>DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA</i>	
		<i>ENGELMANN MALATTIA DI</i>	
		<i>McCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI</i>	OSTEITE FIBROSA DISSEMINATA
RN0320	GASTROSCHISI		
RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI		

RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	
RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	
RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	
RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI	
RN0380	FILIPPI SINDROME DI	
RN0390	GREIG SINDROME DI, CEFALOPOLISINDATTILIA	
RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI	CRANIOSINOSTOSI-IPOPLASIA
RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI	MEDIOFACCIALE-ANOMALIE DEI PIEDI
RN0420	PALLISTER-W SINDROME DI	DISPLASIA SPONDILOCOSTALE
RN0430	POLAND SINDROME DI	
RN0440	SEQUENZA SIRENOMELICA	
RN0450	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	
RN0460	SINDROME FEMORO-FACCIALE	
RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE	
RN0480	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA	
RN0490	WEAVER SINDROME DI	
RNG070	ITTIOSI CONGENITE	<i>ITTIOSI CONGENITA</i>
		<i>ITTIOSI HYSTRIX, CURTH-MACKLIN TYPE</i>
		<i>ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA</i>
		<i>ITTIOSI TIPO HARLEQUIN</i>
		<i>ITTIOSI X-LINKED</i>
		<i>NETHERTON SINDROME DI</i>
RN0500	CUTIS LAXA	
RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	
RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	
	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA	
RN0540	CONGENITA	ERITRODERMA ITTIOSIFORME
RN0550	DARIER MALATTIA DI	CONGENITO NON BOLLOSO

RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	
RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA	
RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	
RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	
RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA	ERITRODERMA ITTIOSIFORME
RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA	CONGENITO BOLLOSO
RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI	TOURAINÉ-SALENTÉ-GOLÉ' SINDROME DI
RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	
RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	
RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI	ATROFIA EMIFACCIALE PROGRESSIVA
RN0660	DOWN SINDROME DI	
RN0670	CRI DU CHAT MALATTIA DEL	
RN0680	TURNER SINDROME DI	
RN0690	KLINFELTER SINDROME DI	
RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
RN0710	MELAS SINDROME	MIOPATIA MITOCONDRIALE - ENCEFALOPATIA - ACIDOSI LATTICA - ICTUS
RN0720	MERRF SINDROME	EPILESSIA MIOCLONICA E FIBRE ROSSE IRREGOLARI
RN0730	SHORT SINDROME	
RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	
RNG090	SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA	
RN0740	IVEMARK SINDROME DI	ASPLENIA CON ANOMALIE CARDIOVASCOLARI
RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	FACOMATOSI
RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	

RN0790 AARSKOG SINDROME DI  
RN0800 ANTLEY-BIXLER SINDROME DI  
RN0810 BALLER-GEROLD SINDROME DI  
RN0820 BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI  
RN0830 BLOOM SINDROME DI  
RN0840 BORJESON SINDROME DI  
RN0850 CHARGE ASSOCIAZIONE  
RN0860 DE MORSIER SINDROME DI  
RN0870 DUBOWITZ SINDROME DI

DISPLASIA SETTO-OTTICA

RN0880 EEC SINDROME  
RN0890 FREEMAN-SHELDON SINDROME DI  
RN0900 FRYNS SINDROME DI  
RN0910 GOLDENHAR SINDROME DI  
RN0920 HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI  
RN0930 HOLT-ORAM SINDROME DI  
RN0940 KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA  
RN0950 KARTAGENER SINDROME DI  
RN0960 MAFFUCCI SINDROME DI  
RN0970 MARSHALL SINDROME DI  
RN0980 MECKEL SINDROME DI  
RN0990 MOEBIUS SINDROME DI  
RN1000 NAGER SINDROME DI  
RN1010 NOONAN SINDROME DI  
RN1020 OPITZ SINDROME DI  
RN1030 PALLISTER- HALL SINDROME DI  
RN1040 PFEIFFER SINDROME DI  
RN1050 RIEGER SINDROME  
RN1060 ROBERTS SINDROME DI  
RN1070 ROBINOW SINDROME DI  
RN1080 RUSSELL-SILVER SINDROME DI  
RN1090 SCHINZEL-GIEDION SINDROME DI  
RN1100 SECKEL SINDROME DI

ECTRODATTILIA - DISPLASIA  
ECTODERMICA - PALATOSCHISI

RN1110	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE	PENA-SHOKEIR I SINDROME DI
RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	
RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	
RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	
RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	
RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	
RN1170	SINDROME PROTEO	
RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
RN1190	SINDROME UNGHIA-ROTULA	ONICOOSTEODISPLASIA EREDITARIA
RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI	
RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
RN1220	STICKLER SINDROME DI	
RN1230	SUMMIT SINDROME DI	
RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	
RN1250	VACTERL ASSOCIAZIONE	
RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI	
RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
RN1280	WINCHESTER SINDROME DI	
RN1290	WOLFRAM SINDROME DI	
RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
RN1320	MARFAN SINDROME DI	
RN1330	SINDROME DA X FRAGILE	
RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI	
RN1350	ALAGILLE SINDROME DI	
RN1360	ALPORT SINDROME DI	
RN1370	ALSTROM SINDROME DI	
RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE	
RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	LAWRENCE- MOON SINDROME DI
RN1390	CARPENTER SINDROME DI	



RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	IDIOZIA XERODERMICA TUMORE DI WILMS E PSEUDOERMAFRODITISMO
RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI	
RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	
RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
RN1460	FRASER SINDROME DI	
RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI	
RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	BLOCH-SULZBERGER MALATTIA DI
RN1490	ISAACS SINDROME DI	
RN1500	KID SINDROME	CHERATITE-ITTIOSI-SORDITA'
RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
RN1530	LEOPARD SINDROME	
RN1540	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI	SINDROME LACRIMO-AURICOLO- DENTO-DIGITALE
RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	
RN1560	NEU-LAXOVA SINDROME DI	
RN1570	NEUROACANTOCITOSI	
RN1580	NORRIE MALATTIA DI	
RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
RN1600	PEARSON SINDROME DI	
RN1610	POEMS SINDROME	
RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
RN1630	SINDROME ACROCALLOSA	
RN1640	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	PENA-SHOKEIR II SINDROME DI
RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	
RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMAL	
RN1670	SINDROME PTERIGIO MULTIPLO	
RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA	

RN1690 SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI  
RADIO  
RN1700 SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI  
RN1710 TAY SINDROME DI  
RN1720 VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI

RN1730 WAGR SINDROME DI  
RN1740 WALKER-WARBURG SINDROME DI  
RN1750 WEILL-MARCHESANI SINDROME DI  
RN1760 ZELLWEGER SINDROME DI  
RP0010 EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA  
RP0020 SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO  
RP0030 SINDROME FETALE DA IDANTOINA  
RP0040 SINDROME ALCOLICA FETALE  
RP0050 APNEA INFANTILE  
RP0060 KERNITTERO  
RP0070 FIBROSI EPATICA CONGENITA  
RQ0010 GERSTMANN SINDROME DI

TUMORE DI WILMS - ANIRIDIA -  
ANOMALIE GENITOURINARIE -  
RITARDO MENTALE

## ALLEGATO N. 2

### MODIFICHE ALL' ALLEGATO 1 DEL "REGOLAMENTO DI INDIVIDUAZIONE DELLE MALATTIE CRONICHE E INVALIDANTI AI SENSI DELL'ART. 5, COMMA 1, LETTERA A) DEL D.LGS. 29 APRILE 1998 N. 124

Le seguenti condizioni di esenzione sono modificate come segue:

002 .394; .395; .396; .397; .414; .416; .417; .424; .426; .427; .429.4; .433; .434; .437; .440; .441.2; .441.4; .441.7; .441.9; .442; .444; .447.0; .447.1; .447.6 ; .452; .453; .459.1; .557.1; .745; .746; .747; .V42.2; .V43.3; .V43.4; .V45.0 Afezioni del sistema circolatorio	e' modificata in	002 .394; .395; .396; .397; .414; .416; .417; .424; .426; .427; .429.4; .433; .434; .437; .440; .441.2; .441.4; .441.7; .441.9; .442; .444; .447.0; .447.1; .447.6 ; .452; .453; .459.1; .557.1; .745; .746; .747; .V42.2; .V43.3; .V43.4; .V45.0 Afezioni del sistema circolatorio (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)
017 .345 Epilessia	e' modificata in	017 .345 Epilessia (Escluso: Sindrome di Lennox-Gastaut)
025 .272.0 ; .272.2 ; .272.4 Ipercolesterolemia familiare omozigote e eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III	e' modificata in	025 .272.0 ; .272.2 ; .272.4 Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III
038 .332; .333.0; .333.1; .333.4; .333.5 Morbo di Parkinson e altre malattie extrapiramidali	e' modificata in	038 .332; .333.0; .333.1; .333.5 Morbo di Parkinson e altre malattie extrapiramidali

Le seguenti condizioni di esenzione sono abrogate:

004 .282 Anemie emolitiche ereditarie 010 .710.9 Connettivite mista 015 .279.0;.279.1;.279.2;.279.3;.279.4;.279.8 Disturbi interessanti il sistema immunitario: immunodeficienze congenite e acquisite determinanti gravi difetti delle difese immunitarie con infezioni recidivanti (Escluso: Infezioni da HIV) 033 .286 Malattie da difetti della coagulazione 043 .446.0 Poliarterite nodosa
---