

ELENCO DEI CODICI DI ESENZIONE PER MALATTIA RARA IN VIGORE DAL 15.09.2017 AI SENSI DEL DPCM 12.01.2017

(Allegato 7 Supplemento Ordinario n. 15 alla GAZZETTA UFFICIALE, Serie Generale n. 65 del 18.03.2017)

LEGENDA	
COD	CODICE ESENZIONE
CAT	CATEGORIA
	RAGGRUPPAMENTI FUNZIONALI PREVISTI DALL'ALLEGATO 7 DEL DPCM 12.01.2017.

CAT	COD	PATOLOGIA
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE		
	RA0010	HANSEN MALATTIA DI
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI
	RA0030	LYME MALATTIA DI
2. TUMORI		
	RB0010	WILMS TUMORE DI
	RB0020	RETINOBLASTOMA
	RB0030	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI
	RB0040	GARDNER SINDROME DI
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RC0050	LEPRECAUNISMO
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI

CAT	COD	PATOLOGIA
	RC0280	REFETTOFF SINDROME DI
	RF0400	PENDRED SINDROME DI
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE
	RC0090	DERCUM MALATTIA DI
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE
	RC0160	IPOFOSFATASIA
	RC0230	CALCINOSI TUMORALE
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE		
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER
	RN1600	PEARSON SINDROME DI
	RF0010	ALPERS MALATTIA DI
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI

CAT	COD	PATOLOGIA
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE		
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI
	RCG090	MUCOLIPIDOSI
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI
	RFG030	GANGLIOSIDOSI
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
	RC0100	FARBER MALATTIA DI
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI		
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI		
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
	RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA
	RC0130	ATRANSFERRINEMIA CONGENITA
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO
	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE		
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
	RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO
	RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE

CAT	COD	PATOLOGIA
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICOPRI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE
	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
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RN1490	ISAACS SINDROME DI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI

CAT	COD	PATOLOGIA
	RF0150	NARCOLESSIA
	RF0310	CADASIL
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE
	RF0370	FAHR MALATTIA DI
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA
	RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RN1610	POEMS SINDROME
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
	RF0201	COATS MALATTIA DI
	RF0210	EALES MALATTIA DI
	RF0220	BEHR SINDROME DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG120	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
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA

CAT	COD	PATOLOGIA
	RF0140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA
	RH0020	EMOSIDERSI POLMONARE IDIOPATICA
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI

CAT	COD	PATOLOGIA
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
	RL0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
	RL0070	SINDROME MICHELIN TIRE BABY
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
	RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI
	RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE
	RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA
	RN1500	KID SINDROME
	RN0500	CUTIS LAXA
	RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO
	RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA
	RN0550	DARIER MALATTIA DI
	RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA
	RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA
	RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE

CAT	COD	PATOLOGIA
	RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI
	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	SJOGREN-LARSONN SINDROME DI
	RN1710	TAY SINDROME DI

14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO

	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0050	FASCITE DIFFUSA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO
	RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA
	RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA
	RM0100	MELOREOSTOSI
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO

15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE 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
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI
	RN1570	NEUROACANTOCITOSI
	RN1630	SINDROME ACROCALLOSA
	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI

CAT	COD	PATOLOGIA
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO
	RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO		
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
	RN0070	FOIX-CHAVANY-MARIE SINDROME DI
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI
	RN1050	AXENFELD-RIEGER SINDROME DI
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI
	RN0110	ANIRIDIA
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI
	RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE
	RN1580	NORRIE MALATTIA DI
	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA
	RN1460	FRASER SINDROME DI
	RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE		
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI
	RN0800	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI
	RN0810	BALLER-GEROLD SINDROME DI
	RN1390	CARPENTER SINDROME DI
	RN1040	PFEIFFER SINDROME DI
	RN1230	SUMMIT SINDROME DI
	RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI
	RN1000	NAGER SINDROME DI
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)
MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE		
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI
	RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG
	RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE
MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE		
	RN0260	FOCOMELIA

CAT	COD	PATOLOGIA
	RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL
	RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE
	RN0430	POLAND SINDROME DI
	RN0460	SINDROME FEMORO-FACCIALE
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE
	RN1060	ROBERTS SINDROME DI
	RN0480	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI
	RN1110	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE
	RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0440	SEQUENZA SIRENOMELICA
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI
	RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO
MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI		
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI
	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
MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE		
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI
	RN0320	GASTROSCHISI
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY
	RN0322	ONFALOCELE
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE		
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI
	RN0210	ATRESIA BILIARE
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI
	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE

CAT	COD	PATOLOGIA
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE		
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO: RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)
	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO
	RN0980	MECKEL SINDROME DI
	RN1810	ESTROFIA VESCICALE
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI
	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO E/O FENOTIPO
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO		
	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE
	RN0280	ACRODISOSTOSI
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA
	RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI
	RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT
	RN1730	WAGR SINDROME DI
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1320	MARFAN SINDROME DI

CAT	COD	PATOLOGIA
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI
	RN1220	STICKLER SINDROME DI
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI
	RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI
	RN1070	ROBINOW SINDROME DI
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI
	RN1100	SECKEL SINDROME DI
	RN0730	SHORT SINDROME
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RN0490	WEAVER SINDROME DI
	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI
	RN1370	ALSTROM SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI
	RN1170	SINDROME PROTEUS
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI
	RN0830	BLOOM SINDROME DI
	RN0840	BORJESON SINDROME DI
	RN1780	CHAR SINDROME DI
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI
	RN0401	COHEN SINDROME DI
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI
	RN1010	NOONAN SINDROME DI
	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA

CAT	COD	PATOLOGIA
	RN1530	LEOPARD SINDROME
	RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI
	RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE
	RN0380	FILIPPI SINDROME DI
	RN1021	SINDROME FG
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI
	RN0900	FRYNS SINDROME DI
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI
	RN0930	HOLT-ORAM 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
	RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE
	RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER
	RN0450	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE
	RN1640	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE
	RN0940	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE
	RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA
	RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
	RC0060	WERNER SINDROME DI
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI
	RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI
	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG
	RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI
	RN1280	WINCHESTER SINDROME DI

CAT	COD	PATOLOGIA
	RN1290	WOLFRAM SINDROME DI
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO
	RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE
	RP0060	KERNITTERO
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA
	RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA

LEGENDA

COD CODICE ESENZIONE

CAT CATEGORIA

 RAGGRUPPAMENTI FUNZIONALI PREVISTI DALL'ALLEGATO 7 DEL DPCM 12.01.2017.