

Prot. N. (OSP/05/39411)

LA GIUNTA DELLA REGIONE EMILIA-ROMAGNA

Richiamate:

- la propria delibera n. 160 del 2.2.2004 di istituzione della rete regionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare, ai sensi del DM n. 279 del 18.5.2001, nella quale si prevede la costituzione di un Gruppo tecnico regionale per le malattie rare;
- la determinazione del Direttore Generale Sanità e Politiche Sociali n. 8620 del 28.6.2004 di istituzione del Gruppo tecnico per le malattie rare;

Visto che nella propria delibera n. 25 del 17.1.2005 è stata inserita la Sensibilità Chimica Multipla (MCS o Intolleranza Ambientale Idiopatica) fra le malattie rare;

Considerato:

- che dalla data dell'approvazione della delibera 25/05 ad oggi sono state attentamente valutate nuove informazioni desunte dalla letteratura scientifica internazionale relative a tale condizione, e si è evidenziato che non esistono nella comunità scientifica mondiale evidenze condivise, che la revisione della materia pubblicata nel 2005 non fornisce informazioni scientificamente definite, che l'entità nosologica della sindrome rimane da definire in particolare per la mancanza di criteri diagnostici riproducibili ed obiettivabili;
- che, al fine di acquisire valutazioni qualificate riguardo all'assistenza al paziente portatore dei vari sintomi, riconducibili alla Sensibilità Chimica Multipla, si ritiene indispensabile prevedere un percorso clinico che consista in una serie di valutazioni sequenziali da un primo livello a un livello più complesso;

Ritenuto pertanto necessario che il Centro autorizzato, individuato con la Delibera 25/05 sopra citata, proceda a elaborare i criteri di un programma di valutazione clinica e ad effettuare uno studio osservazionale - che coinvolgerà tutti i soggetti interessati che desiderino prenderne parte - gli esiti del quale potranno anche essere utilizzati per identificare un corretto percorso diagnostico;

Considerato che nelle sedute del 17.10.2005 e del 16.11.2005 - i cui verbali sono conservati agli atti del Servizio Presidi Ospedalieri - i componenti del Gruppo tecnico, istituito con determinazione n. 8620/04 sopra citata, hanno concordato, sulla

base di studi clinici e delle attuali evidenze scientifiche e cliniche, che:

- la somministrazione di Betaina, Acido folico e Vitamina B6 risulta efficace nel trattamento dell'Omocistinuria (codice di patologia del DM 279/01 RCG040);
- la somministrazione di Tiopronina e di complesso esapotassico esasodico pentacitrato risulta efficace nel trattamento della Cistinuria (codice di patologia del DM 279/01 RCG040);
- la somministrazione di Zinco Solfato risulta efficace nel trattamento della Deficienza congenita di zinco (codice di patologia del DM 279/01 RC0070);

Ritenuto pertanto di estendere l'erogazione dei suddetti farmaci in esenzione dalla partecipazione al costo per i pazienti affetti dalle suddette patologie;

Vista la richiesta di alcune Aziende sanitarie della regione di non essere più Centro autorizzato per alcune specifiche malattie rare così come riportato nell'Allegato A, da considerarsi parte integrante e sostanziale del presente atto;

Considerato che tali Aziende debbano essere eliminate dall'elenco dei Centri per la prevenzione, sorveglianza, diagnosi e terapia delle malattie rare, di cui alla Delibera di Giunta Regionale 160/04 sopra citata;

Viste:

- la propria delibera n. 1267 del 22 luglio 2002 di approvazione delle linee-guida specifiche per l'organizzazione di alcune delle attività di rilievo regionale Hub and Spoke, tra le quali quelle inerenti le malattie emorragiche congenite;
- la propria delibera n. 1708 del 2.11.2005 di organizzazione della rete regionale Hub & Spoke per la talassemia;

Ritenuto che le Aziende identificate nelle delibere sopra citate come nodi delle reti Hub & Spoke per le malattie emorragiche congenite e per le anemie ereditarie debbano essere inserite nell'elenco dei Centri per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare;

Rilevata l'opportunità di snellire le procedure di aggiornamento dell'elenco delle patologie trattate dai Presidi della Rete Regionale predisponendo le future modifiche tramite determina del Direttore Generale Sanità e Politiche Sociali;

Dato atto del parere di regolarità amministrativa espresso dal Direttore Generale Sanità e Politiche Sociali, Dr. Leonida

Grisendi, ai sensi dell'art. 37, quarto comma, della L.R. n. 43/2001 e della deliberazione della Giunta Regionale n. 447/ 2003;

Acquisito il parere favorevole della Commissione Assembleare Politiche per la Salute e Politiche Sociali nella seduta del giorno 14.12.2005;

Su proposta dell'Assessore alle Politiche per la Salute;

A voti unanimi e palesi

D E L I B E R A

1. di stabilire che il Centro autorizzato per il trattamento della Sensibilità Chimica Multipla, individuato con Delibera di Giunta Regionale n. 25/05 nell'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, proceda a elaborare i criteri di un programma di valutazione clinica e ad effettuare uno studio osservazionale, gli esiti del quale potranno anche essere utilizzati per identificare un corretto percorso diagnostico;
2. di garantire l'erogazione in esenzione dalla partecipazione al costo dei seguenti farmaci per tutti i pazienti portatori delle patologie sotto indicate:
 - Betaina, Acido folico e Vitamina B6 per Omocistinuria (codice di patologia del DM n. 279/01 RCG040);
 - Tiopronina e complesso esapotassico esasodico pentacitrato per Cistinuria (codice di patologia del DM n. 279/01 RCG040);
 - Zinco Solfato per Deficienza congenita di zinco (codice di patologia del DM n. 279/01 RC0070);
1. di accogliere le richieste di alcune Aziende di non essere più Centro autorizzato per alcune specifiche malattie rare così come riportato nell'Allegato A, parte integrante e sostanziale del presente atto;
2. di inserire fra i Centri Autorizzati le Aziende già incluse nelle reti Hub & Spoke delle malattie emorragiche congenite e delle anemie ereditarie;
3. di dare atto che - in relazione alle modifiche di cui ai precedenti punti 3 e 4 - l'attuale elenco dei Centri per la prevenzione, sorveglianza, diagnosi e terapia delle malattie rare, di cui alla Delibera di Giunta Regionale 160/04, è quello rappresentato quale Allegato B, parte integrante e sostanziale del presente atto;
4. di provvedere alle future modifiche dei Centri Autorizzati dell'elenco sopra citato tramite Determina del Direttore

Generale Sanità e Politiche Sociali;

5. di pubblicare il presente atto sul Bollettino Ufficiale della Regione.

- - -

Allegato A: Patologie per le quali le Aziende chiedono di non essere più Centri Autorizzati

AZIENDA USL DI MODENA

CodDM descrizione DM

RDG040 TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE

RDG040 IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA

AZIENDA USL DI BOLOGNA

CodDM [descrizione DM](#)

RC0100 FARBER MALATTIA DI

RCG040 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI

RCG040 CISTINOSI

RCG040 HARTNUP MALATTIA DI

RCG040 ALBINISMO

RCG040 ALCAPTONURIA

RCG040 IPERVALINEMIA

RCG040 MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO

RCG040 OMOCISTINURIA

RCG040 SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA

RCG040 IPERISTIDINEMIA

RCG040 ALANINEMIA

RCG040 IMINOACIDEMIA

RCG050 DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA

RCG050 CITRULLINEMIA

RCG050 IPERAMMONIEMIA EREDITARIA

RCG080 DISTURBI DA ACCUMULO DI LIPIDI

RCG080 FABRY MALATTIA DI

RCG080 GAUCHER MALATTIA DI

RCG080 NIEMANN PICK MALATTIA DI

RCG090 MUCOLIPIDOSI

RCG120 DISORDINI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE

RCG120 LESCH-NYHAN MALATTIA DI

RCG120 XANTINURIA

RCG140 MUCOPOLISACCARIDOSI

RCG140 HUNTER SINDROME DI

RCG140 HURLER SINDROME DI

RCG140 MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI

RCG140 MORQUIO MALATTIA DI

RCG140 SANFILIPPO SINDROME DI

RCG140 SCHEIE SINDROME DI

RF0050 ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA

RF0070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO

RF0270 COGAN SINDROME DI

RFG010 LEUCODISTROFIE

RFG010 ALEXANDER MALATTIA DI

RFG010 CANAVAN MALATTIA DI

RFG010 KRABBE MALATTIA DI

RFG010 LEUCODISTROFIA METACROMATICA

RFG030 GANGLIOSIDOSI

RI0060 SPRUE CELIACA

RN0080 DISAUTONOMIA FAMILIARE

RN0310 KLIPPEL-FEIL SINDROME DI

RN0330 EHLERS-DANLOS SINDROME DI

RN0350 COFFIN-LOWRY SINDROME DI

RN0360 COFFIN-SIRIS SINDROME DI

AZIENDA USL DI BOLOGNA

[CodDM](#) [descrizione DM](#)

RN0450 SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE

RN0520 XERODERMA PIGMENTOSO

RN0760 PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI

RN0790 AARSKOG SINDROME DI

RN0820 BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI

RN0900 FRYNS SINDROME DI

RN0980 MECKEL SINDROME DI

RN1080 RUSSELL-SILVER SINDROME DI

RN1100 SECKEL SINDROME DI

RN1110 SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE

RN1200 SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI

RN1320 MARFAN SINDROME DI

RN1380 BARDET-BIEDL SINDROME DI

RN1400 COCKAYNE SINDROME DI

RN1410 CORNELIA DE LANGE SINDROME DI

RN1510 KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI

RN1530 LEOPARD SINDROME

RN1570 NEUROACANTOCITOSI

RN1620 RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI

RN1640 SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA

RN1700 SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI

RN1760 ZELLWEGER SINDROME DI

RNG030 ACROCEFALOSINDATTILIA

RNG030 APERT SINDROME DI

RNG030 GOODMAN SINDROME DI

AZIENDA USL DI IMOLA

[CodDM](#) [descrizione DM](#)

RCG040 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI

RCG040 CISTINOSI

RCG040 HARTNUP MALATTIA DI

RCG040 ALBINISMO

RCG040 ALCAPTONURIA

RCG040 IPERVALINEMIA

RCG040 MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO

RCG040 OMOCISTINURIA

RCG040 SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA

RCG040 IPERISTIDINEMIA

RCG040 ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE

RCG040 ALANINEMIA

RCG040 IMINOACIDEMIA

RDG010 ANEMIE EREDITARIE

RDG010 SFEROCTOSI EREDITARIA

RDG010 FAVISMO

RDG010 TALASSEMIE

RDG010 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI

RDG010 BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI

RDG010 FANCONI ANEMIA DI

RDG010 ANEMIE SIDEROBLASTICHE

RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE

RDG020 EMOFILIA A

RDG020 EMOFILIA B

RDG020 DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE

RDG020 VON WILLEBRAND MALATTIA DI

RDG020 DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI

RF0040 RETT SINDROME DI

AZIENDA USL DI IMOLA

[CodDM](#) [descrizione DM](#)

RFG040 MALATTIE SPINOCEREBELLARI

RFG040 ATASSIA DI FRIEDREICH

RFG040 PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA

RFG040 ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE

RFG040 DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA

RFG040 DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE

RFG040 DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES

RFG040 DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT

RFG040 ATASSIA PERIODICA

RFG040 MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI

RFG040 ATASSIA FRIEDREICH-LIKE

RFG040 ATASSIA TELEANGECTASICA

RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE

RFG070 MIOPATIA CENTRAL CORE

RFG070 MIOPATIA CENTRONUCLEARE

RFG070 MIOPATIA DESMIN STORAGE

RFG070 MIOPATIA NEMALINICA

RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI

RFG080 BECKER DISTROFIA DI

RFG080 DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE

RFG080 DUCHENNE DISTROFIA DI

RFG080 ERB DISTROFIA DI

RFG080 LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI

RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE

RFG090 STEINERT MALATTIA DI

RFG090 THOMSEN MALATTIA DI

RFG090 VON EULENBURG MALATTIA DI

RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI

RG0100 TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA

RM0020 POLIMIOSITE

RN0010 ARNOLD-CHIARI SINDROME DI

RN0260 FOCOMELIA

RN1330 SINDROME DA X FRAGILE

RN1470 HAY-WELLS SINDROME DI

RNG050 CONDRDISTROFIE CONGENITE

RNG050 ACONDROGENESI

RNG050 ACONDROPLASIA

RNG050 DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA

RNG050 DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE

RNG050 ESOSTOSI MULTIPLA

RNG050 KNIEST DISPLASIA

RNG050 SINDROME CAMPTOMELICA

RP0070 FIBROSI EPATICA CONGENITA

AZIENDA USL DI CESENA

[CodDM](#) [descrizione DM](#)

RCG160 IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE

RCG160 DI GEORGE SINDROME DI

RCG160 NEZELOF SINDROME DI

RDG030 PIASTRINOPATIE EREDITARIE

RDG030 STORAGE POOL DEFICIENCY

AZIENDA OSPEDALIERA DI REGGIO EMILIA

[CodDM](#) [descrizione DM](#)

RA0010 HANSEN MALATTIA DI

RB0060 LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI

RC0120 ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA

RCG040 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI

RCG040 ALCAPTONURIA

RCG040 IPERVALINEMIA

RCG040 SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA

RCG040 IPERISTIDINEMIA

RCG040 ALANINEMIA

RCG040 IMINOACIDEMIA

RCG050 DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA

RCG050 IPERAMMONIEMIA EREDITARIA

RF0050 ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI MODENA

[CodDM](#) [descrizione DM](#)

RB0060 LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI

RCG070 XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA

RCG070 DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI

RCG140 MUCOPOLISACCARIDOSI

RCG140 MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI

RCG140 MORQUIO MALATTIA DI

RCG140 SANFILIPPO SINDROME DI

RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALE

RN1470 HAY-WELLS SINDROME DI

RN1700 SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI

RNG040 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA

RNG040 C SINDROME

RNG040 CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA

RNG060 OSTEODISTROFIE CONGENITE

RNG060 DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA

RNG060 OSTEOPETROSI

RNG060 DISPLASIA FIBROSA

RNG060 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA

RNG060 FAIRBANK MALATTIA DI

RNG060 CONRADI-HUNERMANN SINDROME DI

RNG060 DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA

RNG060 ENGELMANN MALATTIA DI

RNG060 McCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI

ISTITUTI ORTOPEDICI RIZZOLI

[CodDM descrizione DM](#)

RN1000 NAGER SINDROME DI

RN1510 KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI

RNG090 SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA

Allegato B: Centri autorizzati per la prevenzione, sorveglianza, diagnosi e terapia delle malattie rare in Regione Emilia-Romagna

AZIENDA USL DI PIACENZA

[CodDM Descrizione](#)

RC0030 REIFENSTEIN SINDROME DI

RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA

RC0200 CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA

RC0210 BEHÇET MALATTIA DI

RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI

RCG010 BARTTER SINDROME DI

RCG010 CONN SINDROME DI

RCG020 SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE

RCG020 IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA

RCG030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI

RCG030 SCHMIDT SINDROME DI

RCG040 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI

RCG040 CISTINOSI

RCG040 HARTNUP MALATTIA DI

RCG040 ALBINISMO

RCG040 ALCAPTONURIA

RCG040 IPERVALINEMIA

RCG040 MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO

RCG040 OMOCISTINURIA

RCG040 SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA

RCG040 IPERISTIDINEMIA

RCG040 ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE

RCG040 ALANINEMIA

RCG040 IMINOACIDEMIA

RCG050 DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA

RCG050 CITRULLINEMIA

RCG050 IPERAMMONIEMIA EREDITARIA

RCG060 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI Escluso: Diabete mellito

RCG060 GLICOGENOSI

RCG060 GALATTOSEMIA

RCG060 FRUTTOSEMIA

RCG060 MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO

RCG070 ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiv

RCG070 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa

RCG070 DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA

RCG070 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIb

RCG070 IPOBETALIPOPROTEINEMIA

RCG070 ABETALIPOPROTEINEMIA

RCG070 TANGIER MALATTIA DI

RCG070 DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI

RCG070 IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE

RCG070 XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA

RCG070 DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI

RCG080 FABRY MALATTIA DI

RCG100 ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO

RCG100 EMOCROMATOSI EREDITARIA

RCG100 SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA

RCG110 PORFIRIE

RCG130 AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI

RCG140 MUCOPOLISACCARIDOSI

AZIENDA USL DI PIACENZA

[CodDM Descrizione](#)

RCG140 HUNTER SINDROME DI

RCG140 HURLER SINDROME DI

RCG140 MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI

RCG140 MORQUIO MALATTIA DI

RCG140 SANFILIPPO SINDROME DI

RCG140 SCHEIE SINDROME DI

RD0030 PORPORA DI HENOCHE-SCHONLEIN RICORRENTE

RDG010 ANEMIE EREDITARIE

RDG010 SFEROCITOSI EREDITARIA

RDG010 FAVISMO

RDG010 TALASSEMIE

RDG010 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI

RDG010 BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI

RDG010 FANCONI ANEMIA DI

RDG010 ANEMIE SIDEROBLASTICHE

RDG020 EMOFILIA A

RDG020 EMOFILIA B

RDG040 TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE

RDG040 IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA

RF0080 COREA DI HUNTINGTON

RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA

RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE

RF0280 CHERATOCONO

RFG110 DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE

RFG110 DISTROFIA VITREO RETINICA

RFG110 RETINITE PIGMENTOSA

RFG110 RETINITE PUNCTATA ALBESCENS

RFG110 DISTROFIA DEI CONI

RFG110 STARGARDT MALATTIA DI

RFG110 AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER

RFG110 DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST

RFG110 DISTROFIA IALINA DELLA RETINA

RFG140 DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA

RFG140 MEESMANN DISTROFIA DI

RFG140 COGAN DISTROFIA DI

RFG140 DISTROFIA CORNEALE GRANULARE

RFG140 DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE

RFG140 DISTROFIA CORNEALE MACULARE

RFG140 DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA

RFG140 CORNEA GUTTATA

RFG140 DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA

RFG140 FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI

RFG140 DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA

RG0030 POLIARTERITE NODOSA

RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI

RG0070 GRANULOMATOSI DI WEGENER

RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI

RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI

RI0050 COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE

RI0060 SPRUE CELIACA

RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE

RL0030 PEMFIGO

RL0040 PEMFIGOIDE BOLLOSO

RL0060 LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS

RM0010 DERMATOMIOSITE

AZIENDA USL DI PIACENZA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RM0030 CONNETTIVITE MISTA

RMG010 CONNETTIVITI INDIFFERENZiate

RN0220 CAROLI MALATTIA DI

RN0230 MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO

RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI

RN0780 VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI

RN1700 SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI

AZIENDA USL DI MODENA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RC0010 DEFICIENZA DI ACTH

RC0020 KALLMANN SINDROME DI

RCG160 IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE

RCG160 AGAMMAGLOBULINEMIA

RCG160 DI GEORGE SINDROME DI

RCG160 NEZELOF SINDROME DI

RD0030 PORPORA DI HENOC-H-SCHONLEIN RICORRENTE

RF0060 EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA

RF0070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO

RF0140 WEST SINDROME DI

RG0040 KAWASAKI SINDROME DI

RI0010 ACALASIA

RN0660 DOWN SINDROME DI

RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI

AZIENDA USL DI BOLOGNA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RBG010 NEUROFIBROMATOSI

RC0010 DEFICIENZA DI ACTH

RC0020 KALLMANN SINDROME DI

RC0030 REIFENSTEIN SINDROME DI

RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA

RC0050 LEPRECAUNISMO

RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA

RC0150 WILSON MALATTIA DI

RC0210 BEHÇET MALATTIA DI

RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI

RCG010 BARTTER SINDROME DI

RCG010 CONN SINDROME DI

RCG020 SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE

RCG020 IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA

RCG030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI

RCG030 SCHMIDT SINDROME DI

RCG040 ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE

RCG070 IPOBETALIPOPROTEINEMIA

RCG130 AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI

RF0010 ALPERS MALATTIA DI

RF0020 KEARNS-SAYRE SINDROME DI

RF0030 LEIGH MALATTIA DI

RF0040 RETT SINDROME DI

RF0060 EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA

RF0080 COREA DI HUNTINGTON

RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA

RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA

AZIENDA USL DI BOLOGNA[CodDM](#) [Descrizione](#)

RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA

RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI

RF0140 WEST SINDROME DI

RF0150 NARCOLESSIA

RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE

RF0200 VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE

RF0210 EALES MALATTIA DI

RF0230 CICLITE ETEROCROMICA DI FUCH

RF0240 ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE

RF0280 CHERATOCONO

RF0290 CONGIUNTIVITE LIGNEA

RF0300 ATROFIA OTTICA DI LEBER

RFG010 PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI

RFG020 CEROIDO-LIPOFUSCINOSI

RFG020 BATTEN MALATTIA DI

RFG020 KUFS MALATTIA DI

RFG040 MALATTIE SPINOCEREBELLARI

RFG040 ATASSIA DI FRIEDREICH

RFG040 PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA

RFG040 ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE

RFG040 DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA

RFG040 DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE

RFG040 DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES

RFG040 DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT

RFG040 ATASSIA PERIODICA

RFG040 MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI

RFG040 ATASSIA FRIEDREICH-LIKE

RFG040 ATASSIA TELEANGECTASICA

RFG050 ATROFIE MUSCOLARI SPINALI

RFG050 WERDNIG-HOFFMAN MALATTIA DI

RFG050 KUGELBERG-WELANDER MALATTIA DI

RFG050 KENNEDY MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE

RFG060 DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE

RFG060 CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA TOMACULARE

RFG060 NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA

RFG060 REFSUM MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE

RFG060 ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI

RFG060 ROUSSY-LEVY SINDROME DI

RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE

RFG070 MIOPATIA CENTRAL CORE

RFG070 MIOPATIA CENTRONUCLEARE

RFG070 MIOPATIA DESMIN STORAGE

RFG070 MIOPATIA NEMALINICA

RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI

RFG080 BECKER DISTROFIA DI

RFG080 DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE

RFG080 DUCHENNE DISTROFIA DI

RFG080 ERB DISTROFIA DI

RFG080 LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI

RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE

RFG090 STEINERT MALATTIA DI

AZIENDA USL DI BOLOGNA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RFG090 THOMSEN MALATTIA DI

RFG090 VON EULENBURG MALATTIA DI

RFG100 PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE

RFG110 DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE

RFG110 DISTROFIA VITREO RETINICA

RFG110 RETINITE PIGMENTOSA

RFG110 RETINITE PUNCTATA ALBESCENS

RFG110 DISTROFIA DEI CONI

RFG110 STARGARDT MALATTIA DI

RFG110 AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER

RFG110 DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST

RFG110 DISTROFIA IALINA DELLA RETINA

RFG120 DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE

RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA

RFG130 DEGENERAZIONE NODULARE

RFG130 DEGENERAZIONE MARGINALE

RFG140 DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA

RFG140 MEESMANN DISTROFIA DI

RFG140 COGAN DISTROFIA DI

RFG140 DISTROFIA CORNEALE GRANULARE

RFG140 DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE

RFG140 DISTROFIA CORNEALE MACULARE

RFG140 DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA

RFG140 CORNEA GUTTATA

RFG140 DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA

RFG140 FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI

RFG140 DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA

RG0070 GRANULOMATOSI DI WEGENER

RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI

RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI

RM0010 DERMATOMIOSITE

RM0020 POLIMIOSITE

RM0030 CONNETTIVITE MISTA

RM0040 FASCITE EOSINOFILA

RM0060 POLICONDRITE

RMG010 CONNETTIVITI INDIFFERENZiate

RN0010 ARNOLD-CHIARI SINDROME DI

RN0020 MICROCEFALIA

RN0030 AGENESIA CEREBELLARE

RN0040 JOUBERT SINDROME DI

RN0050 LISSENCEFALIA

RN0060 OLOPROSENCEFALIA

RN0090 AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI

RN0100 PETER ANOMALIA DI

RN0110 ANIRIDIA

RN0120 COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO

RN0130 MORNING GLORY ANOMALIA DI

RN0140 PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE

RN0510 INCONTINENTIA PIGMENTI

RN0630 PSEUDOXANTOMA ELASTICO

RN0650 PARRY-ROMBERG SINDROME DI

RN0660 DOWN SINDROME DI

RN0700 WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI

RN0710 MELAS SINDROME

RN0720 MERRF SINDROME

RN0750 SCLEROSI TUBEROSA

RN0770 STURGE-WEBER SINDROME DI

AZIENDA USL DI BOLOGNA

[CodDM Descrizione](#)

RN0780 VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI

RN0910 GOLDENHAR SINDROME DI

RN0990 MOEBIUS SINDROME DI

RN1000 NAGER SINDROME DI

RN1010 NOONAN SINDROME DI

RN1020 OPITZ SINDROME DI

RN1270 WILLIAMS SINDROME DI

RN1290 WOLFRAM SINDROME DI

RN1300 ANGELMAN SINDROME DI

RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI

RN1330 SINDROME DA X FRAGILE

RN1480 IPOMELANOSI DI ITO

RN1520 LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI

RN1670 SINDROME PTERIGIO MULTIPLO

RN1740 WALKER-WARBURG SINDROME DI

RNG020 ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE

RNG040 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA

RNG040 C SINDROME

RNG040 CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA

RNG040 CROUZON MALATTIA DI

RNG040 DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE

RNG040 DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE

RNG040 DISPLASIA MAXILLONASALE

RNG040 HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI

RNG040 PIERRE ROBIN SINDROME DI

RNG040 TREACHER COLLINS SINDROME DI

RP0040 SINDROME ALCOLICA FETALE

AZIENDA USL DI IMOLA

[CodDM Descrizione](#)

RBG010 NEUROFIBROMATOSI

RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA

RCG160 DI GEORGE SINDROME DI

RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA

RI0060 SPRUE CELIACA

RN0660 DOWN SINDROME DI

RN0670 CRI DU CHAT MALATTIA DEL

RN0680 TURNER SINDROME DI

RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI

RN0700 WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI

RN0750 SCLEROSI TUBEROSA

RN1210 SMITH-MAGENIS SINDROME DI

RN1270 WILLIAMS SINDROME DI

RN1300 ANGELMAN SINDROME DI

RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI

RN1590 PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI

RNG080 SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA

RNG090 SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA

AZIENDA USL DI FERRARA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RI0060 SPRUE CELIACA

RL0020 DERMATITE ERPETIFORME

AZIENDA USL DI RAVENNA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RA0020 WHIPPLE MALATTIA DI

RA0030 LYME MALATTIA DI

RB0030 CRONKHTE-CANADA MALATTIA DI

RB0040 GARDNER SINDROME DI

RB0050 POLIPOSÌ FAMILIARE

RC0150 WILSON MALATTIA DI

RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA

RDG010 ANEMIE EREDITARIE

RDG010 SFEROCITOSI EREDITARIA

RDG010 FAVISMO

RDG010 TALASSEMIE

RDG010 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI

RDG010 BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI

RDG010 FANCONI ANEMIA DI

RDG010 ANEMIE SIDEROBLASTICHE

RDG020 EMOFILIA A

RDG020 EMOFILIA B

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

RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE

RM0050 FASCITE DIFFUSA

AZIENDA USL DI FORLI'

[CodDM Descrizione](#)

RA0030 LYME MALATTIA DI

RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALE

AZIENDA USL DI CESENA

[CodDM Descrizione](#)

RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA

RCG020 SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE

RCG020 IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA

RCG030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI

RCG030 SCHMIDT SINDROME DI

RCG160 AGAMMAGLOBULINEMIA

RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA

RD0030 PORPORA DI HENoch-SCHONLEIN RICORRENTE

RDG010 ANEMIE EREDITARIE

RDG010 SFEROCITOSI EREDITARIA

RDG010 FAVISMO

RDG010 TALASSEMIE

RDG010 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI

RDG010 BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI

RDG010 FANCONI ANEMIA DI

RDG010 ANEMIE SIDEROBLASTICHE

RDG020 EMOFILIA A

RDG020 EMOFILIA B

AZIENDA USL DI CESENA

[CodDM Descrizione](#)

RDG030 BERNARD SOULIER SINDROME DI

RDG030 TROMBOASTENIA

RF0050 ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA

RF0080 COREA DI HUNTINGTON

RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA

RF0170 STEELE-RICHARDSON-OLSZEWski SINDROME DI

RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE

RFG060 NEUROPATIA TOMACULARE

RG0040 KAWASAKI SINDROME DI

RI0060 SPRUE CELIACA

RJ0010 DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO

RL0020 DERMATITE ERPETIFORME

RL0030 PEMFIGO

RL0040 PEMFIGOIDE BOLLOSO

RL0050 PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE

RL0060 LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS

RM0010 DERMATOMIOSITE

RM0030 CONNETTIVITE MISTA

RN0210 ATRESIA BILIARE

RN0660 DOWN SINDROME DI

RN0680 TURNER SINDROME DI

RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI

RN0820 BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI

RN1010 NOONAN SINDROME DI

RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI

RN1350 ALAGILLE SINDROME DI

RN1650 SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO

RN1700 SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI

RNG010 PSEUDOERMAFRODITISMI

AZIENDA USL DI RIMINI

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA

RDG010 ANEMIE EREDITARIE

RDG010 SFEROCITOSI EREDITARIA

RDG010 FAVISMO

RDG010 TALASSEMIE

RDG010 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI

RDG010 BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI

RDG010 FANCONI ANEMIA DI

RDG010 ANEMIE SIDEROBLASTICHE

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI PARMA

[CodDM Descrizione](#)

RA0030 LYME MALATTIA DI

RB0010 WILMS TUMORE DI

RB0020 RETINOBLASTOMA

RB0040 GARDNER SINDROME DI

RB0050 POLIPOSII FAMILIARE

RB0060 LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI

RBG010 NEUROFIBROMATOSI

RC0010 DEFICIENZA DI ACTH

RC0020 KALLMANN SINDROME DI

RC0030 REIFENSTEIN SINDROME DI

RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI PARMA

[CodDM Descrizione](#)

RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA

RC0150 WILSON MALATTIA DI

RC0170 RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE

RC0210 BEHÇET MALATTIA DI

RCG020 SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE

RCG020 IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA

RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA

RD0030 PORPORA DI HENoch-SCHONLEIN RICORRENTE

RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE

RDG020 EMOFILIA A

RDG020 EMOFILIA B

RDG020 DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE

RDG020 VON WILLEBRAND MALATTIA DI

RDG020 DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI

RDG030 PIASTRINOPATIE EREDITARIE

RDG030 BERNARD SOULIER SINDROME DI

RDG030 STORAGE POOL DEFICIENCY

RDG030 TROMBOASTENIA

RF0010 ALPERS MALATTIA DI

RF0020 KEARNS-SAYRE SINDROME DI

RF0030 LEIGH MALATTIA DI

RF0040 RETT SINDROME DI

RF0050 ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA

RF0060 EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA

RF0070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO

RF0080 COREA DI HUNTINGTON

RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA

RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA

RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA

RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI

RF0150 NARCOLESSIA

RF0160 MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI

RF0170 STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI SINDROME DI

RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE

RF0190 EATON-LAMBERT SINDROME DI

RF0200 VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE

RF0210 EALES MALATTIA DI

RF0230 CICLITE ETEROCROMICA DI FUCH

RF0240 ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE

RF0250 EMERALOPIA CONGENITA

RF0260 OGUCHI SINDROME DI

RF0270 COGAN SINDROME DI

RF0280 CHERATOCONO

RF0290 CONGIUNTIVITE LIGNEA

RF0300 ATROFIA OTTICA DI LEBER

RFG010 LEUCODISTROFIE

RFG010 ALEXANDER MALATTIA DI

RFG010 CANAVAN MALATTIA DI

RFG010 KRABBE MALATTIA DI

RFG010 LEUCODISTROFIA METACROMATICA

RFG010 PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI

RFG020 CEROIDO-LIPOFUSCINOSI

RFG020 BATTEN MALATTIA DI

RFG020 KUFS MALATTIA DI

RFG030 GANGLIOSIDOSI

RFG040 MALATTIE SPINOCEREBELLARI

RFG040 ATASSIA DI FRIEDREICH

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI PARMA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RFG040 PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA

RFG040 ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE

RFG040 DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA

RFG040 DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE

RFG040 DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES

RFG040 DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT

RFG040 ATASSIA PERIODICA

RFG040 MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI

RFG040 ATASSIA FRIEDREICH-LIKE

RFG040 ATASSIA TELEANGECTASICA

RFG050 ATROFIE MUSCOLARI SPINALI

RFG050 WERDNIG-HOFFMAN MALATTIA DI

RFG050 KUGELBERG-WELANDER MALATTIA DI

RFG050 KENNEDY MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE

RFG060 DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE

RFG060 CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA TOMACULARE

RFG060 NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA

RFG060 REFSUM MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE

RFG060 ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI

RFG060 ROUSSY-LEVY SINDROME DI

RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE

RFG070 MIOPATIA CENTRAL CORE

RFG070 MIOPATIA CENTRONUCLEARE

RFG070 MIOPATIA DESMIN STORAGE

RFG070 MIOPATIA NEMALINICA

RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI

RFG080 BECKER DISTROFIA DI

RFG080 DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE

RFG080 DUCHENNE DISTROFIA DI

RFG080 ERB DISTROFIA DI

RFG080 LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI

RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE

RFG090 STEINERT MALATTIA DI

RFG090 THOMSEN MALATTIA DI

RFG090 VON EULENBURG MALATTIA DI

RFG100 PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE

RFG110 DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE

RFG110 DISTROFIA VITREO RETINICA

RFG110 RETINITE PIGMENTOSA

RFG110 RETINITE PUNCTATA ALBESCENS

RFG110 DISTROFIA DEI CONI

RFG110 STARGARDT MALATTIA DI

RFG110 AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER

RFG110 DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST

RFG110 DISTROFIA IALINA DELLA RETINA

RFG120 DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE

RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA

RFG130 DEGENERAZIONE NODULARE

RFG130 DEGENERAZIONE MARGINALE

RFG140 DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA

RFG140 MEESMANN DISTROFIA DI

RFG140 COGAN DISTROFIA DI

RFG140 DISTROFIA CORNEALE GRANULARE

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI PARMA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RFG140 DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE

RFG140 DISTROFIA CORNEALE MACULARE

RFG140 DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA

RFG140 CORNEA GUTTATA

RFG140 DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA

RFG140 FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI

RFG140 DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA

RG0010 ENDOCARDITE REUMATICA

RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA

RG0040 KAWASAKI SINDROME DI

RG0050 CHURG-STRAUSS SINDROME DI

RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI

RG0070 GRANULOMATOSI DI WEGENER

RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI

RG0090 TAKAYASU MALATTIA 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

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

RM0040 FASCITE EOSINOFILA

RM0050 FASCITE DIFFUSA

RM0060 POLICONDRITE

RMG010 CONNETTIVITI INDIFFERENZiate

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

RN0100 PETER ANOMALIA DI

RN0110 ANIRIDIA

RN0120 COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO

RN0130 MORNING GLORY ANOMALIA DI

RN0140 PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE

RN0160 ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA

RN0170 ATRESIA DEL DIGIUNO

RN0180 ATRESIA O STENOSI DUODENALE

RN0190 ANO IMPERFORATO

RN0200 HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI PARMA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RN0210 ATRESIA BILIARE

RN0240 ERMAFRODITISMO VERO

RN0250 RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA

RN0300 SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE

RN0320 GASTROSCHISI

RN0450 SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE

RN0470 SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE

RN0510 INCONTINENTIA PIGMENTI

RN0570 EPIDERMOLISI BOLLOSA

RN0660 DOWN SINDROME DI

RN0670 CRI DU CHAT MALATTIA DEL

RN0680 TURNER SINDROME DI

RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI

RN0770 STURGE-WEBER SINDROME DI

RN0780 VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI

RN0820 BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI

RN0850 CHARGE ASSOCIAZIONE

RN0870 DUBOWITZ SINDROME DI

RN0880 EEC SINDROME

RN0950 KARTAGENER 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

RN1110 SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE

RN1120 SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI

RN1130 SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE

RN1140 SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE

RN1160 SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA

RN1200 SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI

RN1220 STICKLER SINDROME DI

RN1240 TOWNES-BROCKS SINDROME DI

RN1250 VACTERL ASSOCIAZIONE

RN1260 WILDERVANCK SINDROME DI

RN1270 WILLIAMS SINDROME DI

RN1300 ANGELMAN SINDROME DI

RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI

RN1320 MARFAN SINDROME DI

RN1330 SINDROME DA X FRAGILE

RN1350 ALAGILLE SINDROME DI

RN1360 ALPORT SINDROME DI

RN1380 BARDET-BIEDL SINDROME DI

RN1390 CARPENTER SINDROME DI

RN1410 CORNELIA DE LANGE SINDROME DI

RN1450 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA

RN1510 KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI

RN1620 RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI

RN1630 SINDROME ACROCALLOSA

RN1640 SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI PARMA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RN1670 SINDROME PTERIGIO MULTIPO

RN1690 SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO

RN1720 VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI

RN1730 WAGR SINDROME DI

RN1760 ZELLWEGER SINDROME DI

RNG010 PSEUDOERMAFRODITISMI

RNG040 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA

RNG040 C SINDROME

RNG040 CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA

RNG040 CROUZON MALATTIA DI

RNG040 DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE

RNG040 DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE

RNG040 DISPLASIA MAXILLONASALE

RNG040 HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI

RNG040 PIERRE ROBIN SINDROME DI

RNG040 TREACHER COLLINS SINDROME DI

RNG050 CONDRODISTROFIE CONGENITE

RNG050 ACONDROGENESI

RNG050 ACONDROPLASIA

RNG050 DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA

RNG050 DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE

RNG050 ESOSTOSI MULTIPLA

RNG050 KNIEST DISPLASIA

RNG050 SINDROME CAMPTOMELICA

RNG060 OSTEODISTROFIE CONGENITE

RNG060 DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA

RNG060 OSTEOTROFIE IMPERFETTA

RNG060 OSTEOPETROSI

RNG060 DISPLASIA FIBROSA

RNG060 ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI

RNG060 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA

RNG060 FAIRBANK MALATTIA DI

RNG060 CONRADI-HUNERMANN SINDROME DI

RNG060 DISCONDROSTEOSI

RNG060 DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA

RNG060 ENGELMANN MALATTIA DI

RNG060 McCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI

RNG070 ITTIOSI CONGENITE

RNG070 ITTIOSI CONGENITA

RNG070 ITTIOSI HYSTRIX, CURTH-MACKLIN TYPE

RNG070 ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA

RNG070 ITTIOSI TIPO HARLEQUIN

RNG070 ITTIOSI X-LINKED

RNG070 NETHERTON SINDROME DI

RNG080 SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA

RNG090 SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA

RP0010 EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA

RP0020 SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO

RP0030 SINDROME FETALE DA IDANTOINA

RP0040 SINDROME ALCOLICA FETALE

RP0050 APNEA INFANTILE

RP0060 KERNITTERO

AZIENDA OSPEDALIERA DI REGGIO EMILIA

[CodDM Descrizione](#)

RA0020 WHIPPLE MALATTIA DI

AZIENDA OSPEDALIERA DI REGGIO EMILIA

[CodDM Descrizione](#)

RA0030 LYME MALATTIA DI

RB0020 RETINOBLASTOMA

RBG010 NEUROFIBROMATOSI

RC0010 DEFICIENZA DI ACTH

RC0020 KALLMANN SINDROME DI

RC0030 REIFENSTEIN SINDROME DI

RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA

RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA

RC0150 WILSON MALATTIA DI

RC0190 ANGIOEDEMA EREDITARIO

RC0210 BEHÇET MALATTIA DI

RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI

RCG010 BARTTER SINDROME DI

RCG010 CONN SINDROME DI

RCG020 SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE

RCG020 IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA

RCG030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI

RCG030 SCHMIDT SINDROME DI

RCG040 CISTINOSI

RCG040 HARTNUP MALATTIA DI

RCG040 ALBINISMO

RCG040 MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO

RCG040 OMOCISTINURIA

RCG040 ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE

RCG050 CITRULLINEMIA

RCG070 ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiv

RCG070 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa

RCG070 DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA

RCG070 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIb

RCG070 IPOBETALIPOPROTEINEMIA

RCG070 ABETALIPOPROTEINEMIA

RCG070 TANGIER MALATTIA DI

RCG070 DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI

RCG070 IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE

RCG070 XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA

RCG070 DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI

RCG080 DISTURBI DA ACCUMULO DI LIPIDI

RCG080 FABRY MALATTIA DI

RCG080 GAUCHER MALATTIA DI

RCG080 NIEMANN PICK MALATTIA DI

RCG100 EMOCROMATOSI EREDITARIA

RCG160 DI GEORGE SINDROME DI

RD0030 PORPORA DI HENOC-SCHONLEIN RICORRENTE

RDG010 SFEROCTOSI EREDITARIA

RDG010 FAVISMO

RDG010 TALASSEMIE

RDG020 EMOFILIA A

RDG020 EMOFILIA B

RDG020 DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI

RF0010 ALPERS MALATTIA DI

RF0020 KEARNS-SAYRE SINDROME DI

RF0030 LEIGH MALATTIA DI

RF0040 RETT SINDROME DI

RF0060 EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA

RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA

RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA

AZIENDA OSPEDALIERA DI REGGIO EMILIA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RF0120 ADRENOLEUCODISTROFIA

RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI

RF0140 WEST SINDROME DI

RF0150 NARCOLESSIA

RF0170 STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI SINDROME DI

RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE

RF0270 COGAN SINDROME DI

RFG010 LEUCODISTROFIE

RFG010 ALEXANDER MALATTIA DI

RFG010 CANAVAN MALATTIA DI

RFG010 KRABBE MALATTIA DI

RFG010 LEUCODISTROFIA METACROMATICA

RFG010 PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI

RFG020 CEROIDO-LIPOFUSCINOSI

RFG020 BATTEN MALATTIA DI

RFG020 KUFS MALATTIA DI

RFG030 GANGLIOSIDOSI

RFG040 MALATTIE SPINOCEREBELLARI

RFG040 ATASSIA DI FRIEDREICH

RFG040 PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA

RFG040 ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE

RFG040 DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA

RFG040 DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE

RFG040 DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES

RFG040 DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT

RFG040 ATASSIA PERIODICA

RFG040 MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI

RFG040 ATASSIA FRIEDREICH-LIKE

RFG040 ATASSIA TELEANGECTASICA

RFG050 ATROFIE MUSCOLARI SPINALI

RFG050 WERDNIG-HOFFMAN MALATTIA DI

RFG050 KUGELBERG-WELANDER MALATTIA DI

RFG050 KENNEDY MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE

RFG060 DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE

RFG060 CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA TOMACULARE

RFG060 NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA

RFG060 REFSUM MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE

RFG060 ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI

RFG060 ROUSSY-LEVY SINDROME DI

RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE

RFG070 MIOPATIA CENTRAL CORE

RFG070 MIOPATIA CENTRONUCLEARE

RFG070 MIOPATIA DESMIN STORAGE

RFG070 MIOPATIA NEMALINICA

RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI

RFG080 BECKER DISTROFIA DI

RFG080 DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE

RFG080 DUCHENNE DISTROFIA DI

RFG080 ERB DISTROFIA DI

RFG080 LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI

RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE

RFG090 STEINERT MALATTIA DI

RFG090 THOMSEN MALATTIA DI

AZIENDA OSPEDALIERA DI REGGIO EMILIA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RFG090 VON EULENBURG MALATTIA DI

RFG100 PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE

RFG110 RETINITE PIGMENTOSA

RFG140 COGAN DISTROFIA DI

RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA

RG0030 POLIARTERITE NODOSA

RG0040 KAWASAKI SINDROME DI

RG0050 CHURG-STRAUSS SINDROME DI

RG0070 GRANULOMATOSI DI WEGENER

RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI

RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI

RG0100 TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA

RG0110 BUDD-CHIARI SINDROME DI

RG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE

RG010 COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA

RG010 PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA

RI0050 COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE

RI0060 SPRUE CELIACA

RL0020 DERMATITE ERPETIFORME

RL0030 PEMFIGO

RL0040 PEMFIGOIDE BOLLOSO

RL0050 PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE

RL0060 LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS

RM0010 DERMATOMIOSITE

RM0020 POLIMIOSITE

RM0060 POLICONDRITE

RN0010 ARNOLD-CHIARI SINDROME DI

RN0020 MICROCEFALIA

RN0030 AGENESIA CEREBELLARE

RN0040 JOUBERT SINDROME DI

RN0050 LISSENCEFALIA

RN0060 OLOPROSENCEFALIA

RN0080 DISAUTONOMIA FAMILIARE

RN0190 ANO IMPERFORATO

RN0200 HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI

RN0220 CAROLI MALATTIA DI

RN0230 MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO

RN0240 ERMAFRODITISMO VERO

RN0260 FOCOMELIA

RN0280 ACRODISOSTOSI

RN0290 CAMPTODATTILIA FAMILIARE

RN0300 SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE

RN0310 KLIPPEL-FEIL SINDROME DI

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

RN0410 JARCHO-LEVIN SINDROME DI

RN0420 PALLISTER-W SINDROME DI

RN0430 POLAND SINDROME DI

RN0440 SEQUENZA SIRENOMELICA

RN0450 SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE

AZIENDA OSPEDALIERA DI REGGIO EMILIA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RN0460 SINDROME FEMORO-FACCIALE

RN0470 SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE

RN0480 SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA

RN0490 WEAVER SINDROME DI

RN0500 CUTIS LAXA

RN0510 INCONTINENTIA PIGMENTI

RN0540 CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA

RN0550 DARIER MALATTIA DI

RN0640 APLASIA CONGENITA DELLA CUTE

RN0650 PARRY-ROMBERG SINDROME DI

RN0660 DOWN SINDROME DI

RN0670 CRI DU CHAT MALATTIA DEL

RN0680 TURNER SINDROME DI

RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI

RN0700 WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI

RN0710 MELAS SINDROME

RN0720 MERRF SINDROME

RN0740 IVEMARK SINDROME DI

RN0750 SCLEROSI TUBEROSA

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

RN0840 BORJESON SINDROME DI

RN0850 CHARGE ASSOCIAZIONE

RN0860 DE MORSIER SINDROME DI

RN0870 DUBOWITZ SINDROME DI

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

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

RN1060 ROBERTS SINDROME DI

RN1070 ROBINOW SINDROME DI

RN1080 RUSSELL-SILVER SINDROME DI

RN1090 SCHINZEL-GIEDION SINDROME DI

RN1100 SECKEL SINDROME DI

RN1110 SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE

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

AZIENDA OSPEDALIERA DI REGGIO EMILIA

[CodDM Descrizione](#)

RN1180 SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA

RN1190 SINDROME UNGHIA-ROTULA

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

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

RN1370 ALSTROM SINDROME DI

RN1380 BARDET-BIEDL SINDROME DI

RN1390 CARPENTER SINDROME DI

RN1400 COCKAYNE SINDROME DI

RN1410 CORNELIA DE LANGE SINDROME DI

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

RN1500 KID SINDROME

RN1510 KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI

RN1520 LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI

RN1530 LEOPARD SINDROME

RN1540 LEVY-HOLLISTER SINDROME DI

RN1550 MARSHALL-SMITH SINDROME DI

RN1560 NEU-LAXOVA SINDROME DI

RN1590 PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI

RN1600 PEARSON SINDROME DI

RN1620 RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI

RN1630 SINDROME ACROCALLOSA

RN1640 SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA

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

RN1730 WAGR SINDROME DI

RN1740 WALKER-WARBURG SINDROME DI

RN1750 WEILL-MARCHESANI SINDROME DI

RN1760 ZELLWEGER SINDROME DI

RNG010 PSEUDOERMAFRODITISMI

RNG020 ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE

RNG030 ACROCEFALOSINDATTILIA

RNG030 APERT SINDROME DI

RNG030 GOODMAN SINDROME DI

RNG040 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA

RNG040 C SINDROME

RNG040 CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA

AZIENDA OSPEDALIERA DI REGGIO EMILIA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RNG040 CROUZON MALATTIA DI

RNG040 DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE

RNG040 DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE

RNG040 DISPLASIA MAXILLONASALE

RNG040 HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI

RNG040 PIERRE ROBIN SINDROME DI

RNG040 TREACHER COLLINS SINDROME DI

RNG050 CONDRODISTROFIE CONGENITE

RNG050 ACONDROGENESI

RNG050 ACONDROPLASIA

RNG050 DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA

RNG050 DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE

RNG050 ESOSTOSI MULTIPLA

RNG050 KNIEST DISPLASIA

RNG050 SINDROME CAMPTOMELICA

RNG060 OSTEODISTROFIE CONGENITE

RNG060 DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA

RNG060 OSTEOTROFIE IMPERFETTA

RNG060 OSTEOPETROSI

RNG060 DISPLASIA FIBROSA

RNG060 ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI

RNG060 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA

RNG060 FAIRBANK MALATTIA DI

RNG060 CONRADI-HUNERMANN SINDROME DI

RNG060 DISCONDROSTEOSI

RNG060 DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA

RNG060 ENGELMANN MALATTIA DI

RNG060 McCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI

RNG070 ITTIOSI CONGENITA

RNG070 NETHERTON SINDROME DI

RNG080 SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA

RNG090 SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA

RNG100 ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE

RP0010 EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA

RP0020 SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO

RP0030 SINDROME FETALE DA IDANTOINA

RP0040 SINDROME ALCOLICA FETALE

RP0060 KERNITTERO

RP0070 FIBROSI EPATICA CONGENITA

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI MODENA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RA0020 WHIPPLE MALATTIA DI

RA0030 LYME MALATTIA DI

RB0010 WILMS TUMORE DI

RB0020 RETINOBLASTOMA

RB0040 GARDNER SINDROME DI

RB0050 POLIPOSII FAMILIARE

RBG010 NEUROFIBROMATOSI

RC0010 DEFICIENZA DI ACTH

RC0020 KALLMANN SINDROME DI

RC0030 REIFENSTEIN SINDROME DI

RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA

RC0090 DERCUM MALATTIA DI

RC0100 FARBER MALATTIA DI

RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI MODENA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RC0150 WILSON MALATTIA DI

RC0180 CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI

RC0200 CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA

RC0210 BEHÇET MALATTIA DI

RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI

RCG010 BARTTER SINDROME DI

RCG010 CONN SINDROME DI

RCG020 SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE

RCG020 IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA

RCG030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI

RCG030 SCHMIDT SINDROME DI

RCG040 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI

RCG040 CISTINOSI

RCG040 HARTNUP MALATTIA DI

RCG040 ALBINISMO

RCG040 ALCAPTONURIA

RCG040 IPERVALINEMIA

RCG040 MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO

RCG040 OMOCISTINURIA

RCG040 SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA

RCG040 IPERISTIDINEMIA

RCG040 ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE

RCG040 ALANINEMIA

RCG040 IMINOACIDEMIA

RCG050 CITRULLINEMIA

RCG050 IPERAMMONIEMIA EREDITARIA

RCG060 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI Escluso: Diabete mellito

RCG060 GLICOGENOSI

RCG060 GALATTOSEMIA

RCG060 FRUTTOSEMIA

RCG060 MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO

RCG070 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa

RCG070 DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA

RCG070 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIb

RCG070 IPOBETALIPOPROTEINEMIA

RCG070 TANGIER MALATTIA DI

RCG070 DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI

RCG070 IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE

RCG080 GAUCHER MALATTIA DI

RCG080 NIEMANN PICK MALATTIA DI

RCG100 ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO

RCG100 EMOCROMATOSI EREDITARIA

RCG100 SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA

RCG110 PORFIRIE

RCG130 AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI

RCG140 HUNTER SINDROME DI

RCG140 HURLER SINDROME DI

RCG140 SCHEIE SINDROME DI

RCG150 ISTIOCITOSI CRONICHE

RCG150 ISTIOCITOSI X

RCG160 IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE

RCG160 AGAMMAGLOBULINEMIA

RCG160 DI GEORGE SINDROME DI

RCG160 NEZELOF SINDROME DI

RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA

RD0030 PORPORA DI HENOCCH-SCHONLEIN RICORRENTE

RDG010 ANEMIE EREDITARIE

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI MODENA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RDG010 SFEROCITOSI EREDITARIA

RDG010 FAVISMO

RDG010 TALASSEMIE

RDG010 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI

RDG010 BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI

RDG010 FANCONI ANEMIA DI

RDG010 ANEMIE SIDEROBLASTICHE

RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE

RDG020 EMOFILIA A

RDG020 EMOFILIA B

RDG020 DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE

RDG020 VON WILLEBRAND MALATTIA DI

RDG020 DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI

RDG040 TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE

RDG040 IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA

RF0030 LEIGH MALATTIA DI

RF0040 RETT SINDROME DI

RF0060 EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA

RF0070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO

RF0080 COREA DI HUNTINGTON

RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA

RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA

RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA

RF0120 ADRENOLEUCODISTROFIA

RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI

RF0140 WEST SINDROME DI

RF0150 NARCOLESSIA

RF0160 MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI

RF0170 STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI SINDROME DI

RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE

RF0190 EATON-LAMBERT SINDROME DI

RF0230 CICLITE ETEROCROMICA DI FUCH

RF0240 ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE

RF0280 CHERATOCONO

RF0290 CONGIUNTIVITE LIGNEA

RF0300 ATROFIA OTTICA DI LEBER

RFG010 ALEXANDER MALATTIA DI

RFG040 MALATTIE SPINOCEREBELLARI

RFG040 ATASSIA DI FRIEDREICH

RFG040 PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA

RFG040 ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE

RFG040 DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA

RFG040 DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE

RFG040 DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES

RFG040 DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT

RFG040 ATASSIA PERIODICA

RFG040 MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI

RFG040 ATASSIA FRIEDREICH-LIKE

RFG040 ATASSIA TELEANGECTASICA

RFG050 ATROFIE MUSCOLARI SPINALI

RFG050 WERDNIG-HOFFMAN MALATTIA DI

RFG050 KUGELBERG-WELANDER MALATTIA DI

RFG050 KENNEDY MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE

RFG060 DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE

RFG060 CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI MODENA

[CodDM Descrizione](#)

RFG060 NEUROPATIA TOMACULARE

RFG060 NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA

RFG060 REFSUM MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE

RFG060 ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI

RFG060 ROUSSY-LEVY SINDROME DI

RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE

RFG070 MIOPATIA CENTRAL CORE

RFG070 MIOPATIA CENTRONUCLEARE

RFG070 MIOPATIA DESMIN STORAGE

RFG070 MIOPATIA NEMALINICA

RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI

RFG080 BECKER DISTROFIA DI

RFG080 DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE

RFG080 DUCHENNE DISTROFIA DI

RFG080 ERB DISTROFIA DI

RFG080 LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI

RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE

RFG090 STEINERT MALATTIA DI

RFG090 THOMSEN MALATTIA DI

RFG090 VON EULENBURG MALATTIA DI

RFG100 PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE

RFG110 RETINITE PIGMENTOSA

RFG110 STARGARDT MALATTIA DI

RFG110 AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER

RFG110 DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST

RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA

RFG130 DEGENERAZIONE NODULARE

RFG130 DEGENERAZIONE MARGINALE

RFG140 DISTROFIA CORNEALE GRANULARE

RFG140 DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE

RFG140 DISTROFIA CORNEALE MACULARE

RFG140 CORNEA GUTTATA

RFG140 FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI

RFG140 DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA

RG0010 ENDOCARDITE REUMATICA

RG0020 POLIANGIOITE 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

RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI

RG0100 TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA

RG0110 BUDD-CHIARI SINDROME DI

RG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE

RG010 COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA

RG0010 PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA

RI0010 ACALASIA

RI0040 SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE

RI0050 COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE

RI0060 SPRUE CELIACA

RJ0010 DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO

RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE

RL0020 DERMATITE ERPETIFORME

RL0030 PEMFIGO

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI MODENA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RL0040 PEMFIGOIDE BOLLOSO

RL0050 PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE

RL0060 LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS

RM0010 DERMATOMIOSITE

RM0020 POLIMIOSITE

RM0030 CONNETTIVITE MISTA

RM0040 FASCITE EOSINOFILA

RM0060 POLICONDRITE

RMG010 CONNETTIVITI INDIFFERENZiate

RN0010 ARNOLD-CHIARI SINDROME DI

RN0020 MICROCEFALIA

RN0030 AGENESIA CEREBELLARE

RN0040 JOUBERT SINDROME DI

RN0050 LISSENCEFALIA

RN0090 AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI

RN0110 ANIRIDIA

RN0120 COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO

RN0160 ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA 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

RN0300 SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE

RN0320 GASTROSCHISI

RN0330 EHLERS-DANLOS SINDROME DI

RN0430 POLAND SINDROME DI

RN0510 INCONTINENTIA PIGMENTI

RN0520 XERODERMA PIGMENTOSO

RN0530 CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA

RN0550 DARIER MALATTIA DI

RN0560 DISCHERATOSI CONGENITA

RN0570 EPIDERMOLISI BOLLOSA

RN0590 ERITROCHERATODERMIA VARIABILE

RN0600 IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA

RN0630 PSEUDOXANTOMA ELASTICO

RN0650 PARRY-ROMBERG SINDROME DI

RN0660 DOWN SINDROME DI

RN0670 CRI DU CHAT MALATTIA DEL

RN0680 TURNER SINDROME DI

RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI

RN0700 WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI

RN0710 MELAS SINDROME

RN0720 MERRF SINDROME

RN0750 SCLEROSI TUBEROSA

RN0760 PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI

RN0770 STURGE-WEBER SINDROME DI

RN0790 AARSKOG SINDROME DI

RN0820 BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI

RN0850 CHARGE ASSOCIAZIONE

RN0880 EEC SINDROME

RN0930 HOLT-ORAM SINDROME DI

RN0990 MOEBIUS SINDROME DI

RN1010 NOONAN SINDROME DI

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI MODENA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RN1080 RUSSELL-SILVER SINDROME DI

RN1200 SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI

RN1210 SMITH-MAGENIS SINDROME DI

RN1250 VACTERL ASSOCIAZIONE

RN1300 ANGELMAN SINDROME DI

RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI

RN1320 MARFAN SINDROME DI

RN1330 SINDROME DA X FRAGILE

RN1350 ALAGILLE SINDROME DI

RN1360 ALPORT SINDROME DI

RN1410 CORNELIA DE LANGE SINDROME DI

RN1480 IPOMELANOSI DI ITO

RN1620 RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI

RN1720 VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI

RNG010 PSEUDOERMAFRODITISMI

RNG040 C SINDROME

RNG040 CROUZON MALATTIA DI

RNG040 DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE

RNG040 DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE

RNG040 DISPLASIA MAXILLONASALE

RNG040 HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI

RNG040 PIERRE ROBIN SINDROME DI

RNG040 TREACHER COLLINS SINDROME DI

RNG050 ACONDRPLASIA

RNG060 OSTEOGENESI IMPERFETTA

RNG060 ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI

RNG060 DISCONDROSTEOSI

RNG070 ITTIOSI CONGENITA

RNG070 ITTIOSI HYSTRIX, CURTH-MACKLIN TYPE

RNG070 ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA

RNG070 ITTIOSI TIPO HARLEQUIN

RNG070 ITTIOSI X-LINKED

RNG070 NETHERTON SINDROME DI

RNG090 SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA

RNG100 ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI BOLOGNA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RA0020 WHIPPLE MALATTIA DI

RA0030 LYME MALATTIA DI

RB0010 WILMS TUMORE DI

RB0020 RETINOBLASTOMA

RB0040 GARDNER SINDROME DI

RB0050 POLIPOSII FAMILIARE

RB0060 LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI

RBG010 NEUROFIBROMATOSI

RC0010 DEFICIENZA DI ACTH

RC0020 KALLMANN SINDROME DI

RC0030 REIFENSTEIN SINDROME DI

RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA

RC0050 LEPRECAUNISMO

RC0070 DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO

RC0090 DERCUM MALATTIA DI

RC0100 FARBER MALATTIA DI

RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA

RC0150 WILSON MALATTIA DI

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI BOLOGNA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RC0170 RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE

RC0180 CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI

RC0200 CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA

RC0210 BEHÇET MALATTIA DI

RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI

RCG010 BARTTER SINDROME DI

RCG010 CONN SINDROME DI

RCG020 SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE

RCG020 IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA

RCG030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI

RCG030 SCHMIDT SINDROME DI

RCG040 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI

RCG040 CISTINOSI

RCG040 HARTNUP MALATTIA DI

RCG040 ALBINISMO

RCG040 ALCAPTONURIA

RCG040 IPERVALINEMIA

RCG040 MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO

RCG040 OMOCISTINURIA

RCG040 SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA

RCG040 IPERISTIDINEMIA

RCG040 ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE

RCG040 ALANINEMIA

RCG040 IMINOACIDEMIA

RCG060 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI Escluso: Diabete mellito

RCG060 GLICOGENOSI

RCG060 GALATTOSEMIA

RCG060 FRUTTOSEMIA

RCG060 MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO

RCG070 ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiv

RCG070 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa

RCG070 DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA

RCG070 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIb

RCG070 IPOBETALIPOPROTEINEMIA

RCG070 ABETALIPOPROTEINEMIA

RCG070 TANGIER MALATTIA DI

RCG070 DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI

RCG070 IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE

RCG070 XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA

RCG070 DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI

RCG080 FABRY MALATTIA DI

RCG080 GAUCHER MALATTIA DI

RCG090 MUCOLIPIDOSI

RCG100 ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO

RCG100 EMOCROMATOSI EREDITARIA

RCG100 SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA

RCG130 AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI

RCG140 MUCOPOLISACCARIDOSI

RCG140 HUNTER SINDROME DI

RCG140 HURLER SINDROME DI

RCG140 MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI

RCG140 MORQUIO MALATTIA DI

RCG140 SANFILIPPO SINDROME DI

RCG140 SCHEIE SINDROME DI

RCG150 ISTIOCITOSI X

RCG160 IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI BOLOGNA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RCG160 AGAMMAGLOBULINEMIA

RCG160 DI GEORGE SINDROME DI

RCG160 NEZELOF SINDROME DI

RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA

RD0030 PORPORA DI HENOC-SCHONLEIN RICORRENTE

RD0040 NEUTROPENIA CICLICA

RD0060 CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI

RDG010 ANEMIE EREDITARIE

RDG010 SFEROCITOSI EREDITARIA

RDG010 FAVISMO

RDG010 TALASSEMIE

RDG010 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI

RDG010 BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI

RDG010 FANCONI ANEMIA DI

RDG010 ANEMIE SIDEROBLASTICHE

RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE

RDG020 EMOFILIA A

RDG020 EMOFILIA B

RDG020 DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE

RDG020 VON WILLEBRAND MALATTIA DI

RDG020 DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI

RDG030 PIASTRINOPATIE EREDITARIE

RDG030 BERNARD SOULIER SINDROME DI

RDG030 STORAGE POOL DEFICIENCY

RDG030 TROMBOASTENIA

RDG040 TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE

RDG040 IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA

RF0020 KEARNS-SAYRE SINDROME DI

RF0030 LEIGH MALATTIA DI

RF0040 RETT SINDROME DI

RF0070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO

RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI

RF0140 WEST SINDROME DI

RF0150 NARCOLESSIA

RF0170 STEELE-RICHARDSON-OLSZEWski SINDROME DI

RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE

RF0300 ATROFIA OTTICA DI LEBER

RFG010 LEUCODISTROFIE

RFG010 ALEXANDER MALATTIA DI

RFG010 CANAVAN MALATTIA DI

RFG010 KRABBE MALATTIA DI

RFG010 LEUCODISTROFIA METACROMATICA

RFG010 PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI

RFG020 CEROIDO-LIPOFUSCINOSI

RFG020 BATTEN MALATTIA DI

RFG020 KUFS MALATTIA DI

RFG030 GANGLIOSIDOSI

RFG040 MALATTIE SPINOCEREBELLARI

RFG040 ATASSIA DI FRIEDREICH

RFG040 PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA

RFG040 ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE

RFG040 DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA

RFG040 DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE

RFG040 DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES

RFG040 DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT

RFG040 ATASSIA PERIODICA

RFG040 MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI BOLOGNA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RFG040 ATASSIA FRIEDREICH-LIKE

RFG040 ATASSIA TELEANGECTASICA

RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE

RFG060 DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE

RFG060 CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA TOMACULARE

RFG060 NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA

RFG060 REFSUM MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE

RFG060 ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI

RFG060 ROUSSY-LEVY SINDROME DI

RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE

RFG070 MIOPATIA CENTRAL CORE

RFG070 MIOPATIA CENTRONUCLEARE

RFG070 MIOPATIA DESMIN STORAGE

RFG070 MIOPATIA NEMALINICA

RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI

RFG080 BECKER DISTROFIA DI

RFG080 DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE

RFG080 DUCHENNE DISTROFIA DI

RFG080 ERB DISTROFIA DI

RFG080 LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI

RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE

RFG090 STEINERT MALATTIA DI

RFG090 THOMSEN MALATTIA DI

RFG090 VON EULENBURG MALATTIA DI

RFG100 PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE

RFG110 DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE

RFG110 DISTROFIA VITREO RETINICA

RFG110 RETINITE PIGMENTOSA

RFG110 RETINITE PUNCTATA ALBESCENS

RFG110 DISTROFIA DEI CONI

RFG110 STARGARDT MALATTIA DI

RFG110 AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER

RFG110 DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST

RFG110 DISTROFIA IALINA DELLA RETINA

RG0010 ENDOCARDITE REUMATICA

RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA

RG0030 POLIARTERITE NODOSA

RG0040 KAWASAKI SINDROME DI

RG0070 GRANULOMATOSI DI WEGENER

RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI

RG0100 TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA

RG0110 BUDD-CHIARI SINDROME DI

RGG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE

RGG010 COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA

RGG010 PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA

RI0010 ACALASIA

RI0030 GASTROENTERITE EOSINOFILE

RI0040 SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE

RI0050 COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE

RI0060 SPRUE CELIACA

RI0080 LINFANGECTASIA INTESTINALE

RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE

RL0020 DERMATITE ERPETIFORME

RM0010 DERMATOMIOSITE

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI BOLOGNA

[CodDM Descrizione](#)

RM0020 POLIMIOSITE

RM0030 CONNETTIVITE MISTA

RM0050 FASCITE DIFFUSA

RMG010 CONNETTIVITI INDIFFERENZiate

RN0010 ARNOLD-CHIARI SINDROME DI

RN0020 MICROCEFALIA

RN0040 JOUBERT SINDROME DI

RN0050 LISSENCEFALIA

RN0060 OLOPROSENCEFALIA

RN0080 DISAUTONOMIA FAMILIARE

RN0090 AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI

RN0100 PETER ANOMALIA DI

RN0150 BLUE RUBBER BLEB NEVUS

RN0160 ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA

RN0170 ATRESIA DEL DIGIUNO

RN0180 ATRESIA O STENOSI DUODENALE

RN0190 ANO IMPERFORATO

RN0200 HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI

RN0210 ATRESIA BILIARE

RN0220 CAROLI MALATTIA DI

RN0240 ERMAFRODITISMO VERO

RN0250 RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA

RN0260 FOCOMELIA

RN0300 SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE

RN0310 KLIPPEL-FEIL SINDROME DI

RN0320 GASTROSCHISI

RN0330 EHLERS-DANLOS SINDROME DI

RN0340 ADAMS-OLIVER SINDROME DI

RN0350 COFFIN-LOWRY SINDROME DI

RN0360 COFFIN-SIRIS SINDROME DI

RN0430 POLAND SINDROME DI

RN0450 SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE

RN0470 SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE

RN0510 INCONTINENTIA PIGMENTI

RN0540 CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA

RN0660 DOWN SINDROME DI

RN0670 CRI DU CHAT MALATTIA DEL

RN0680 TURNER SINDROME DI

RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI

RN0700 WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI

RN0710 MELAS SINDROME

RN0720 MERRF SINDROME

RN0750 SCLEROSI TUBEROSA

RN0760 PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI

RN0770 STURGE-WEBER SINDROME DI

RN0780 VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI

RN0790 AARSKOG SINDROME DI

RN0810 BALLER-GEROLD SINDROME DI

RN0820 BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI

RN0850 CHARGE ASSOCIAZIONE

RN0860 DE MORSIER SINDROME DI

RN0870 DUBOWITZ SINDROME DI

RN0880 EEC SINDROME

RN0890 FREEMAN-SHELDON SINDROME DI

RN0900 FRYNS SINDROME DI

RN0910 GOLDENHAR SINDROME DI

RN0930 HOLT-ORAM SINDROME DI

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI BOLOGNA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RN0940 KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA

RN0980 MECKEL SINDROME DI

RN0990 MOEBIUS SINDROME DI

RN1000 NAGER SINDROME DI

RN1010 NOONAN SINDROME DI

RN1040 PFEIFFER SINDROME DI

RN1080 RUSSELL-SILVER SINDROME DI

RN1100 SECKEL SINDROME DI

RN1140 SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE

RN1150 SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA

RN1160 SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA

RN1170 SINDROME PROTEO

RN1180 SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA

RN1200 SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI

RN1210 SMITH-MAGENIS SINDROME DI

RN1220 STICKLER SINDROME DI

RN1240 TOWNES-BROCKS SINDROME DI

RN1250 VACTERL ASSOCIAZIONE

RN1270 WILLIAMS SINDROME DI

RN1300 ANGELMAN SINDROME DI

RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI

RN1320 MARFAN SINDROME DI

RN1330 SINDROME DA X FRAGILE

RN1350 ALAGILLE SINDROME DI

RN1360 ALPORT SINDROME DI

RN1380 BARDET-BIEDL SINDROME DI

RN1390 CARPENTER SINDROME DI

RN1400 COCKAYNE SINDROME DI

RN1410 CORNELIA DE LANGE SINDROME DI

RN1450 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA

RN1470 HAY-WELLS SINDROME DI

RN1480 IPOMELANOSI DI ITO

RN1510 KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI

RN1520 LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI

RN1530 LEOPARD SINDROME

RN1590 PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI

RN1600 PEARSON SINDROME DI

RN1620 RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI

RN1630 SINDROME ACROCALLOSA

RN1640 SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA

RN1650 SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO

RN1660 SINDROME DEL NEVO EPIDERMAL

RN1670 SINDROME PTERIGIO MULTIPLO

RN1700 SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI

RN1730 WAGR SINDROME DI

RN1740 WALKER-WARBURG SINDROME DI

RN1760 ZELLWEGER SINDROME DI

RNG010 PSEUDOERMAFRODITISMI

RNG020 ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE

RNG040 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA

RNG040 C SINDROME

RNG040 CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA

RNG040 CROUZON MALATTIA DI

RNG040 DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE

RNG040 DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE

RNG040 DISPLASIA MAXILLONASALE

RNG040 HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI BOLOGNA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RNG040 PIERRE ROBIN SINDROME DI

RNG040 TREACHER COLLINS SINDROME DI

RNG050 CONDRODISTROFIE CONGENITE

RNG050 ACONDROGENESI

RNG050 ACONDROPLASIA

RNG050 DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA

RNG050 DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE

RNG050 ESOSTOSI MULTIPLA

RNG050 KNIEST DISPLASIA

RNG050 SINDROME CAMPTOMELICA

RNG060 OSTEODISTROFIE CONGENITE

RNG060 DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA

RNG060 OSTEOTROFIE IMPERFETTA

RNG060 OSTEOPETROSI

RNG060 DISPLASIA FIBROSA

RNG060 ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI

RNG060 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA

RNG060 FAIRBANK MALATTIA DI

RNG060 CONRADI-HUNERMANN SINDROME DI

RNG060 DISCONDROSTEOSI

RNG060 DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA

RNG060 ENGELMANN MALATTIA DI

RNG060 McCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI

RNG090 SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA

RNG100 ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE

RP0040 SINDROME ALCOLICA FETALE

RP0070 FIBROSI EPATICA CONGENITA

RQ099R MCS - SENSIBILITA' CHIMICA MULTIPLA

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI FERRARA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RB0020 RETINOBLASTOMA

RBG010 NEUROFIBROMATOSI

RC0010 DEFICIENZA DI ACTH

RC0020 KALLMANN SINDROME DI

RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA

RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA

RC0210 BEHÇET MALATTIA DI

RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI

RCG010 BARTTER SINDROME DI

RCG010 CONN SINDROME DI

RCG020 SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE

RCG020 IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA

RCG030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI

RCG030 SCHMIDT SINDROME DI

RDG010 ANEMIE EREDITARIE

RDG010 SFEROCITOSI EREDITARIA

RDG010 FAVISMO

RDG010 TALASSEMIE

RDG010 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI

RDG010 BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI

RDG010 FANCONI ANEMIA DI

RDG010 ANEMIE SIDEROBLASTICHE

RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE

RDG020 EMOFILIA A

RDG020 EMOFILIA B

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI FERRARA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RDG020 DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE

RDG020 VON WILLEBRAND MALATTIA DI

RDG020 DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI

RF0080 COREA DI HUNTINGTON

RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA

RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA

RF0170 STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI SINDROME DI

RF0190 EATON-LAMBERT SINDROME DI

RF0200 VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE

RF0210 EALES MALATTIA DI

RF0230 CICLITE ETEROCROMICA DI FUCH

RF0280 CHERATOCONO

RFG040 MALATTIE SPINOCEREBELLARI

RFG040 ATASSIA DI FRIEDREICH

RFG040 PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA

RFG040 ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE

RFG040 DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA

RFG040 DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE

RFG040 DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES

RFG040 DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT

RFG040 ATASSIA PERIODICA

RFG040 MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI

RFG040 ATASSIA FRIEDREICH-LIKE

RFG040 ATASSIA TELEANGECTASICA

RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE

RFG060 DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE

RFG060 CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA TOMACULARE

RFG060 NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA

RFG060 REFSUM MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE

RFG060 ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI

RFG060 ROUSSY-LEVY SINDROME DI

RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI

RFG080 BECKER DISTROFIA DI

RFG080 DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE

RFG080 DUCHENNE DISTROFIA DI

RFG080 ERB DISTROFIA DI

RFG080 LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI

RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE

RFG090 STEINERT MALATTIA DI

RFG090 THOMSEN MALATTIA DI

RFG090 VON EULENBURG MALATTIA DI

RFG110 RETINITE PIGMENTOSA

RFG110 RETINITE PUNCTATA ALBESCENS

RFG110 STARGARDT MALATTIA DI

RFG110 DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST

RFG140 CORNEA GUTTATA

RFG140 FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI

RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA

RG0030 POLIARTERITE NODOSA

RG0050 CHURG-STRAUSS SINDROME DI

RG0070 GRANULOMATOSI DI WEGENER

RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI

RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI

RI0060 SPRUE CELIACA

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI FERRARA

[CodDM](#) [Descrizione](#)

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

RN0190 ANO IMPERFORATO

RN0200 HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI

RN0470 SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE

RN0550 DARIER MALATTIA DI

RN0660 DOWN SINDROME DI

RN0680 TURNER SINDROME DI

RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI

RN0750 SCLEROSI TUBEROSA

RN0910 GOLDENHAR SINDROME DI

RN1080 RUSSELL-SILVER SINDROME DI

RN1140 SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE

RN1270 WILLIAMS SINDROME DI

RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI

RN1650 SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO

RNG040 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA

RNG040 C SINDROME

RNG040 CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA

RNG040 CROUZON MALATTIA DI

RNG040 DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE

RNG040 DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE

RNG040 DISPLASIA MAXILLONASALE

RNG040 HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI

RNG040 PIERRE ROBIN SINDROME DI

RNG040 TREACHER COLLINS SINDROME DI

RNG060 OSTEOGENESI IMPERFETTA

RNG060 ENGELMANN MALATTIA DI

RNG060 McCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI

ISTITUTI ORTOPEDICI RIZZOLI

[CodDM](#) [Descrizione](#)

RB0020 RETINOBLASTOMA

RBG010 NEUROFIBROMATOSI

RC0170 RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE

RCG140 MUCOPOLISACCARIDOSI

RCG140 HUNTER SINDROME DI

RCG140 HURLER SINDROME DI

RCG140 MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI

RCG140 MORQUIO MALATTIA DI

RCG140 SANFILIPPO SINDROME DI

RCG140 SCHEIE SINDROME DI

RCG150 ISTIOCITOSI CRONICHE

RCG150 ISTIOCITOSI X

RF0040 RETT SINDROME DI

RFG040 ATASSIA DI FRIEDREICH

RFG050 ATROFIE MUSCOLARI SPINALI

RFG050 WERDNIG-HOFFMAN MALATTIA DI

RFG050 KUGELBERG-WELANDER MALATTIA DI

ISTITUTI ORTOPEDICI RIZZOLI

[CodDM Descrizione](#)

RFG050 KENNEDY MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE

RFG060 DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE

RFG060 CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA TOMACULARE

RFG060 NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA

RFG060 REFSUM MALATTIA DI

RFG060 NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE

RFG060 ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI

RFG060 ROUSSY-LEVY SINDROME DI

RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE

RFG070 MIOPATIA CENTRAL CORE

RFG070 MIOPATIA CENTRONUCLEARE

RFG070 MIOPATIA DESMIN STORAGE

RFG070 MIOPATIA NEMALINICA

RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI

RFG080 BECKER DISTROFIA DI

RFG080 DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE

RFG080 DUCHENNE DISTROFIA DI

RFG080 ERB DISTROFIA DI

RFG080 LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI

RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE

RFG090 STEINERT MALATTIA DI

RFG090 THOMSEN MALATTIA DI

RFG090 VON EULENBURG MALATTIA DI

RN0010 ARNOLD-CHIARI SINDROME DI

RN0080 DISAUTONOMIA FAMILIARE

RN0310 KLIPPEL-FEIL SINDROME DI

RN0330 EHLERS-DANLOS SINDROME DI

RN0660 DOWN SINDROME DI

RN0960 MAFFUCCI SINDROME DI

RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI

RN1320 MARFAN SINDROME DI

RN1670 SINDROME PTERIGIO MULTIPLO

RNG020 ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE

RNG050 ACONDRPLASIA

RNG050 ESOSTOSI MULTIPLA

RNG060 OSTEODISTROFIE CONGENITE

RNG060 DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA

RNG060 OSTEOTROFIE IMPERFETTA

RNG060 OSTEOPETROSI

RNG060 DISPLASIA FIBROSA

RNG060 ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI

RNG060 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA

RNG060 FAIRBANK MALATTIA DI

RNG060 CONRADI-HUNERMANN SINDROME DI

RNG060 DISCONDROSTEOSI

RNG060 DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA

RNG060 ENGELMANN MALATTIA DI

RNG060 McCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI

RNG100 ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE

— — — — —