

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 obiettivamente;
- 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);
- 3) 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;
 - 4) di inserire fra i Centri Autorizzati le Aziende già incluse nelle reti Hub & Spoke delle malattie emorragiche congenite e delle anemie ereditarie;
 - 5) 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;
 - 6) di provvedere alle future modifiche dei Centri Autorizzati dell'elenco sopra citato tramite Determina del Direttore Generale Sanità e Politiche Sociali;
 - 7) 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 CONDRODISTROFIE 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 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
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 HENOCH-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 ETROCROMICA 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 WERNIG-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 AMAUOSI 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 MULTIPLA
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 CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI
RB0040 GARDNER SINDROME DI
RB0050 POLIPOSI 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 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

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 POLIPOSI 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 HENOC-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 INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE
RF0190 EATON-LAMBERT SINDROME DI
RF0200 VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
RF0210 EALES MALATTIA DI
RF0230 CICLITE ETROCROMICA 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 AMAUOSI 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 MULTIPLA
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 OSTEOGENESI 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 HENOCHE-SCHONLEIN RICORRENTE
RDG010 SFEROCITOSI 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
RGG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
RGG010 COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA
RGG010 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 CONDRDISTROFIE 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 OSTEOGENESI 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 POLIPOSIS 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 HENOC-SCHONLEIN RICORRENTE
RDG010 ANEMIE EREDITARIE

AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI MODENA

CodDM Descrizione

RDG010 SFEROOCITOSI 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 INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE
RF0190 EATON-LAMBERT SINDROME DI
RF0230 CICLITE ETROCROMICA 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 AMAUOSI 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
RGG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
RGG010 COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA
RGG010 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 ACONDROPLASIA
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 POLIPOSIS 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 MARTEAUX-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 INFIAMMATOIA 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 AMAUOSI 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 EOSINOFILA
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 CONDRDISTROFIE 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 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

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 ACONDROPLASIA
RNG050 ESOSTOSI MULTIPLA
RNG060 OSTEODISTROFIE CONGENITE
RNG060 DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA
RNG060 OSTEOTROFIA 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

— — — — —