

ELENCO MALATTIE RARE ESENTATE DALLA PARTECIPAZIONE AL COSTO

1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod ICD-9-CM da 001 a 139) - RA			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RA0010	HANSEN MALATTIA DI		
RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI		LIPODISTROFIA INTESTINALE
RA0030	LYME MALATTIA DI		

2. TUMORI (cod ICD-9-CM da 140 a 239) - RB			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RB0010	WILMS TUMORE DI		NEFROBLASTOMA
RB0020	RETINOBLASTOMA		
RB0030	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI		
RB0040	GARDNER SINDROME DI		
RB0050	POLIPOSI FAMILIARE		
RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI		LINFOANGIOLEIOMATOSI POLMONARE
RB0070	NEVO BASOCELLULARE, SINDROME DI		SINDROME DI GORLIN-GOLTZ
RBG020	COMPLESSO CARNEY	<i>DISPLASIA ADRENOCORTICALE NODULARE</i> <i>MALATTIA NODULARE PIGMENTOSA (PPNAD)</i>	

3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod ICD-9-CM da 240 a 279) - RC			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RC0010	DEFICIENZA DI ACTH		
RC0020	KALLMANN SINDROME DI		IPOGONADISMO CON ANOSMIA
RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	<i>BARTTER SINDROME DI</i> <i>CONN SINDROME DI</i>	
RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	<i>IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA</i>	
RC0030	REIFENSTEIN SINDROME DI		SINDROME DA INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI ANDROGENI
RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	<i>SCHMIDT SINDROME DI</i>	POLIENDOCRINOPATIA AUTOIMMUNE DI TIPO II
RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA		
RC0050	LEPRECAUNISMO		DONHOUE SINDROME DI
RC0060	WERNER SINDROME DI		
RC0061	PROGERIA		HUTCHINSON-GILFORD, SINDROME DI

RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO		ACRODERMATITE ENTEROPATICA
RCG040	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	<p><i>CISTINOSI</i></p> <p><i>HARTNUP MALATTIA DI</i></p> <p><i>ALBINISMO</i></p> <p><i>ALCAPTONURIA</i></p> <p><i>IPERVALINEMIA</i></p> <p><i>MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO</i></p> <p><i>OMOCISTINURIA</i></p> <p><i>SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA</i></p> <p><i>IPERISTIDINEMIA</i></p> <p><i>ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE</i></p> <p><i>ALANINEMIA</i></p> <p><i>GALATTOSIALIDOSI</i></p> <p><i>IMINOACIDEMIA</i></p> <p><i>METILMALONICOACIDURIA</i></p> <p><i>PIRUVATO DECARBOSSILASI, DEFICIT DI</i></p>	
RCG050	DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA	<p><i>CITRULLINEMIA</i></p> <p><i>IPERAMMONIEMIA EREDITARIA</i></p>	
RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI Escluso: Diabete mellito	<p><i>GLICOGENOSI</i></p> <p><i>GALATTOSEMIA</i></p> <p><i>FRUTTOSEMIA</i></p> <p><i>MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO</i></p> <p><i>MALATTIA DA CORPI POLIGLUCOSANI</i></p>	
RCG070	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III.	<p><i>IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa</i></p> <p><i>DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA</i></p> <p><i>IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIb</i></p> <p><i>IPOBETALIPOPROTEINEMIA</i></p> <p><i>ABETALIPOPROTEINEMIA</i></p> <p><i>TANGIER MALATTIA DI</i></p> <p><i>DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI</i></p>	<p>BASSEN KORNZWEIG SINDROME DI</p> <p>DEFICIT FAMILIARE DI ALFALIPOPROTEINA</p>

		<i>IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE</i>	
		<i>XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA</i>	
		<i>DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI (Incluso: Deficit di Citocromo C-ossidasi)</i>	
RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE		
RCG080	DISTURBI DA ACCUMULO DI LIPIDI	<i>FABRY MALATTIA DI</i>	
		<i>GAUCHER MALATTIA DI</i>	
		<i>NIEMANN PICK MALATTIA DI</i>	
RCG090	MUCOLIPIDOSI		
RC0090	DERCUM MALATTIA DI		ADIPOSI DOLOROSA
RC0100	FARBER MALATTIA DI		DEFICIENZA DI CERAMIDASI
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA		
RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA		
RC0130	ATransferrinemia congenita		
RC0140	WALDMANN MALATTIA DI		
RCG100	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO	<i>EMOCROMATOSI EREDITARIA</i>	EMOCROMATOSI FAMILIARE
		<i>SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA</i>	
RC0150	WILSON MALATTIA DI		DEGENERAZIONE LENTICOLARE O PUTAMINALE FAMILIARE; DEGENERAZIONE EPATOCEREBRALE
RC0151	MENKES, SINDROME DI		MALATTIA DEI CAPELLI CRESPI MALATTIA DEL TRASPORTO DI RAME
RC0160	IPOFOSFATASIA		FOSFOETILAMINURIA
RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE		
RC0171	RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I		
RCG110	PORFIRIE		
RCG120	DISORDINI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	<i>LESCH-NYHAN MALATTIA DI</i>	
		<i>XANTINURIA</i>	
RCG130	AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI		
RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI		
RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	<i>HUNTER SINDROME DI</i>	
		<i>HURLER SINDROME DI</i>	
		<i>MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI</i>	
		<i>MORQUIO MALATTIA DI</i>	
		<i>SANFILIPPO SINDROME DI</i>	
		<i>SCHEIE SINDROME DI</i>	

RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO		EDEMA ANGIONEUROTICO EREDITARIO
RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE		
RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA		
RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	<i>ISTIOCITOSI X</i>	
RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	<i>AGAMMAGLOBULINEMIA</i> <i>DI GEORGE SINDROME DI</i> <i>NIJMEGEN, SINDROME DI</i>	
RCG170	DEFICIT DELLA BETA-OSSIDAZIONE. Escluso: S. Zellweger (RN1760)		
RCG180	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE NON ALTRIMENTI CODIFICATE	<i>DANON, SINDROME DI</i>	
RCG190	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE	<i>DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)</i>	
RC0210	BEHÇET MALATTIA DI		
RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (forma primitiva)		
RC0230	CALCINOSI TUMORALE		
	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI:		
RC0240	SINDROMI DA ALTERAZIONE DEL GENE CIAS1		
RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE		
RC0242	SINDROME TRAPS		
RC0243	SINDROME DA IPER IgD		
RC0244	FEBBRE PERIODICA EREDITARIA		
RC0250	COSTELLO, SINDROME DI		
RC0260	LARON, SINDROME DI		RESISTENZA RECETTORIALE CONGENITA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
RC0270	LOWE, SINRDOME DI		SINDROME OCULO-CEREBRO-RENALE
RC0280	REFETTOFF, SINDROME DI		RESISTENZA CONGENITA AGLI ORMONI TIROIDEI
RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI		ORTICARIA CRONICA CON MACROGLOBULINEMIA
RC0300	KENNY-KAFFEY, SINDROME DI		
RC0310	SOTOS, SINDROME DI		GIGANTISMO CEREBRALE

4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod ICD-9-CM da 280 a 289) - RD			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RDG010	ANEMIE EREDITARIE	<i>SFEROCITOSI EREDITARIA</i> <i>TALASSEMIE</i> <i>ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI</i>	

		<i>BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI</i>	ANEMIA CONGENITA IPOPLASTICA
		<i>FANCONI ANEMIA DI</i>	PANCITOPENIA DI FANCONI
		<i>ANEMIE SIDEROBLASTICHE</i>	
		<i>METAEMOGLOBINEMIA DA DEFICIT DI METAEMOGLOBINAREDUZZASI</i>	
RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA		
RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA		MARCHIAFAVA-MICHELI SINDROME DI
RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	<i>EMOFILIA A</i>	
		<i>EMOFILIA B</i>	
		<i>DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE</i>	
		<i>VON WILLEBRAND MALATTIA DI</i>	
		<i>DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI</i>	
RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHONLEIN RICORRENTE		
RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	<i>BERNARD SOULIER SINDROME DI</i>	
		<i>STORAGE POOL DEFICIENCY</i>	
		<i>TROMBOASTENIA</i>	
RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	<i>IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA</i>	
RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	<i>ANEMIA REFRATTARIA</i>	
RD0040	NEUTROPENIA CICLICA		
RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA		DISFAGOCITOSI CRONICA
RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI		
RD0070	ANEMIA APLASTICA ACQUISITA (Escluso: Forme midollari aplastiche transitorie)		
RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI		
RD0090	NEUTROPENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE		

6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod ICD-9-CM da 320 a 389) - RF			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RFG010	LEUCODISTROFIE	<i>AICARDI-GOUTIERES S. DI</i>	
		<i>ALEXANDER MALATTIA DI</i>	
		<i>AUSTIN, SINDROME DI</i>	
		<i>CANAVAN MALATTIA DI</i>	
		<i>KRABBE MALATTIA DI</i>	
		<i>LEUCODISTROFIA METACROMATICA</i>	
		<i>PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI</i>	
RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	<i>BATTEN MALATTIA DI</i>	

KUFS MALATTIA DI

RF0030	GANGLIOSIDOSI		
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		
RF0040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	<i>ATASSIA DI FRIEDREICH</i>	
		<i>PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA</i>	STRUMPEL-LORRAINE MALATTIA DI
		<i>ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE</i>	DEGENERAZIONE CEREBELLARE DI MARIE
		<i>DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA</i>	
		<i>DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE</i>	
		<i>DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES</i>	ATROFIA CEREBELLO OLIVARE
		<i>DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT</i>	ATROFIA SPINODENTATA
		<i>ATASSIA PERIODICA</i>	ATASSIA VESTIBULOCEREBELLARE
		<i>MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI</i>	
		<i>ATASSIA FRIEDREICH-LIKE</i>	DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E
		<i>ATASSIA TELEANGECTASICA</i>	LOUIS BAR SINDROME DI
		<i>HALLERVORDEN-SPATZ, SINDROME DI</i>	
RF0050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	<i>WERDNIG-HOFFMAN MALATTIA DI</i>	
		<i>KUGELBERG-WELANDER MALATTIA DI</i>	
		<i>KENNEDY MALATTIA DI</i>	
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA		
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA		
RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA		SCHILDER MALATTIA DI
RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI		
RF0140	WEST SINDROME DI		
RF0150	NARCOLESSIA		
RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI		
RF0060	NEUROPATIE EREDITARIE	<i>DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI</i>	NEUROPATIA PERIFERICA EREDITARIA TIPO III
		<i>NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE</i>	

		<i>CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI</i>	ATROFIA MUSCOLARE PERONEALE
		<i>NEUROPATIA TOMACULARE</i>	POLINEUROPATIA RICORRENTE FAMILIARE
		<i>NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA</i>	
		<i>REFSUM MALATTIA DI</i>	EREDOPATIA ATASSICA POLINEURITIFORME
		<i>NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE</i>	
		<i>ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI</i>	
		<i>ROUSSY-LEVY SINDROME DI</i>	
		<i>NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTOMATICA</i>	
RF0170	STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI SINDROME DI		PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE		
RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI		
RF070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	<i>MIOPATIA CENTRAL CORE</i>	
		<i>MIOPATIA CENTRONUCLEARE</i>	
		<i>MIOPATIA DESMIN STORAGE</i>	
		<i>MIOPATIA NEMALINICA</i>	
RF080	DISTROFIE MUSCOLARI	<i>BECKER DISTROFIA DI</i>	
		<i>DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE</i>	
		<i>DUCHENNE DISTROFIA DI</i>	
		<i>ERB DISTROFIA DI</i>	
		<i>LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI</i>	
RF090	DISTROFIE MIOTONICHE	<i>STEINERT MALATTIA DI</i>	
		<i>THOMSEN MALATTIA DI</i>	
		<i>VON EULENBURG MALATTIA DI</i>	
RF100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE		
RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE		CRISWICK-SCHEPENS SINDROME DI
RF0201	COATS MALATTIA DI		
RF0210	EALES MALATTIA DI		
RF0220	BEHR SINDROME DI		
RF110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	<i>DISTROFIA VITREO RETINICA</i>	RETINOSCHISI GIOVANILE
		<i>RETINITE PIGMENTOSA</i>	DISTROFIA PIGMENTOSA RETINICA
		<i>RETINITE PUNCTATA ALBESCENS</i>	FUNDUS ALBIPUNCTATUS
		<i>DISTROFIA DEI CONI</i>	
		<i>STARGARDT MALATTIA DI</i>	
		<i>AMAUOSI CONGENITA DI LEBER</i>	
		<i>DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST</i>	FUNDUS FLAVIMACULATUS

		<i>DISTROFIA IALINA DELLA RETINA</i>	GOLMAN-FAVRE MALATTIA DI
RF0120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE		
RF0230	CICLITE ETEROCROMICA DI FUCH		
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE		
RF0250	EMERALOPIA CONGENITA		
RF0260	OGUCHI SINDROME DI		
RF0270	COGAN SINDROME DI		
RF0130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	<i>DEGENERAZIONE NODULARE</i>	DEGENERAZIONE NODULARE DI SALZMANN
		<i>DEGENERAZIONE MARGINALE</i>	TERRIEN SINDROME DI
RF0140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	<i>MEESMANN DISTROFIA DI</i>	DISTROFIA CORNEALE EPITELIALE GIOVANILE
		<i>COGAN DISTROFIA DI</i>	DISTROFIA CORNEALE ANTERIORE
		<i>DISTROFIA CORNEALE GRANULARE</i>	DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW TIPO I; DISTROFIA CORNEALE PUNCTATA O NODULARE DI REIS-BUCKLER
		<i>DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE</i>	DISTROFIA LATTICE; AMILOIDOSI CORNEALE
		<i>DISTROFIA CORNEALE MACULARE</i>	DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW TIPO II
		<i>DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA</i>	
		<i>CORNEA GUTTATA</i>	
		<i>DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA</i>	
		<i>FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI</i>	
		<i>DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA</i>	
RF0150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA/MICROCORNEA (COMPLEX)	<i>SINDROME DI LENZ</i>	
RF0160	DISTONIE PRIMARIE		
RF0280	CHERATOCONO		
RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA		
RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER		NEUROPATIA OTTICA EREDITARIA
RF0310	CADASIL (Cerebral Arteriopathy Autosomal Dominant with Subcortical Infarcts and Leukoencephalopathy)		
RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL		
RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA		
RF0340	DISTROFIA NEUROASSONALE INFANTILE		SEITELBERGER, MALATTIA DI
RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE		
RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE		
RF0370	FAHR, MALATTIA DI		
RF0380	INCLUSI NEURONALI INTRANUCLEARI, MALATTIA DA		
RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA		BROWN-VIALETTO-VAN LEARE, SINDROME DI
RF0400	PENDRED, SINDROME DI		

RF0410	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (FORMA CONGENITA)
--------	--

7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod ICD-9-CM da 390 a 459) - RG			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA		
RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA		POLIARTERITE MICROSCOPICA
RG0030	POLIARTERITE NODOSA		
RG0050	CHURG-STRAUSS SINDROME DI		
RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI		
RG0070	GRANULOMATOSI DI WEGENER		
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI		HORTON MALATTIA DI
RG0100	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	<i>COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA</i>	
RG0200	LINFEDEMA PRIMARIO CRONICO	<i>PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA</i>	MOSCHOWITZ SINDROME DI
		<i>LINFEDEMA IDIOPATICO</i>	
		<i>LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I (NONNE- MILROY)</i>	
		<i>LINFEDEMA RECESSIVO</i>	
		<i>LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II (MEIGE)</i>	
RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI		
RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA		RENDU-OSLER-WEBER MALATTIA DI
RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI		
RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	<i>IPERTENSIONE POLMONARE FAMILIARE</i>	

8. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO (cod ICD-9-CM da 460 a 519) - RH			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RH0010	ONDINE, SINDROME DI		MALEDIZIONE DELLA ONDINA; SINDROME DA IPOVENTILAZIONE ALVEOLARE CENTRALE CONGENITA; IPOVENTILAZIONE PRIMARIA ALVEOLARE
RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA		
RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE (limitatamente all'ALVEOLITE FIBROSANTE)		S. HAMMAN-RICH

9. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod ICD-9-CM da 520 a 579) - RI			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RI0010	ACALASIA PURA E ACALASIA ASSOCIATA ASINDROMI	<i>S. ALLGROVE</i>	

RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	
RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	
RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE	
RI0010	COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE	<p><i>MALATTIA DI BYLER;</i></p> <p><i>COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II</i></p> <p><i>COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO III</i></p>

10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO (cod ICD-9-CM da 580 a 629) - RJ			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO		
RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE		
RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE		
RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO		
RJ0050	SENIOR-LOKEN, SINDROME DI		<p>SINDROME RENALE-RETINICA</p> <p>NEFRONOPTISI GIOVANILE CON AMAUROSIS DI LEBER</p> <p>DISPLASIA RENALE CON APLASIA RETINICA</p>
RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	<i>DENT, SINDROME DI</i>	

12. MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (cod ICD-9-CM da 680 a 709) - RL			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RL0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS		
RL0020	DERMATITE ERPETIFORME		
RL0030	PEMFIGO		
RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO		
RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE		
RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS		
RL0080	POICHILODERMA CONGENITO		RHOTMUND-THOMSON, SINDROME DI
RL0070	MICHELIN TIRE BABY, SINDROME		

13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod ICD-9-CM da 710 a 739) - RM			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RM0010	DERMATOMIOSITE		

RM0020	POLIMIOSITE	
RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
RMG010	CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE	
RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
RM0050	FASCITE DIFFUSA	
RM0060	POLICONDRITE	
RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	
RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	OSSIFICAZIONE ETEROTOPICA
RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	MIOSITE OSSIFICANTE PROGRESSIVA, MALATTIA DELL'UOMO DI PIETRA
RM0100	MELOREOSTOSI	
RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	
RM0120	SCLEROSI SISTEMICA	

14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod ICD-9-CM da 740 a 759) - RN

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI		
RN0020	MICROCEFALIA		
RN0021	ARACNODATTILIA CONTRATTURALE CONGENITA		
RN0030	AGENESIA CEREBELLARE		
RN0040	JOUBERT SINDROME DI		
RN0050	LISSENCEFALIA		
RN0060	OLOPROSENCEFALIA		
RN0070	CHIRAY FOIX SINDROME DI		SINDROME DEL NUCLEO ROSSO SUPERIORE; CHAVANY-MARIE SINDROME DI
RN0080	DISAUTONOMIA FAMILIARE		RILEY-DAY SINDROME DI
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		
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		
RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI		
RN0210	ATRESIA BILIARE		
RN0220	CAROLI MALATTIA DI		
RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO		
RN0240	ERMAFRODITISMO VERO		
RN0241	DISGENESIA GONADICA XX		
RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI		
RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA		
RNG020	ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	MARDEN-WALKER, SINDROME DI	
RN0260	FOCOMELIA		
RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL		

RNG030	ACROCEFALOSINDATTILIA E ALTRE SINDROMI CON PREVALENTE CRANIOSINOSTOSI	<i>APERT SINDROME DI</i>	
		<i>GOODMAN SINDROME DI</i>	
RN0280	ACRODISOSTOSI		
RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE		
RNG040	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA	<i>C SINDROME</i>	
		<i>CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA</i>	
		<i>CROUZON MALATTIA DI</i>	
		<i>DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE</i>	
		<i>DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE</i>	
		<i>LUJAN-FRYNS, SINDROME DI</i>	
		<i>SHPRITZEN-GOLDBERG, SINDROME DI</i>	
RNG040	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA	<i>DISPLASIA MAXILLONASALE</i>	
		<i>HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI</i>	DISOSTOSI OCULOMANDIBOLARE
		<i>PIERRE ROBIN SINDROME DI</i>	
		<i>TREACHER COLLINS SINDROME DI</i>	
RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE		
RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI		
RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	<i>ACONDROGENESI</i>	
		<i>ACONDROPLASIA</i>	
		<i>DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA</i>	
		<i>DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE</i>	
		<i>ESOSTOSI MULTIPLA</i>	
		<i>KNIEST DISPLASIA</i>	DISPLASIA METATROPICA
		<i>SINDROME CAMPTOMELICA</i>	
		<i>DESBUQUOIS, SINDROME DI</i>	
RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE PURE O IN FORMA SINDROMICA	<i>DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA</i>	OSTEOCONDROPLASIA
		<i>OSTEOGENESI IMPERFETTA</i>	
		<i>OSTEOPETROSI</i>	
		<i>DISPLASIA FIBROSA</i>	
		<i>ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI</i>	
		<i>DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA</i>	
		<i>FAIRBANK MALATTIA DI</i>	DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA
		<i>CONRADI-HUNERMANN SINDROME DI</i>	
		<i>DISCONDROSTEOSI</i>	

*DISPLASIA DIASTROFICA E
PSEUDODIASTROFICA*

ENGELMANN MALATTIA DI

McCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI

OSTEITE FIBROSA DISSEMINATA

*DOOR SINDROME (Congenital Deafness,
onycho-ostedystrophy and Mental Retardation)*

RN0320 GASTROSCHISI

RN0321 PRUNE BELLY, SINDROME DI

RN0330 EHLERS-DANLOS SINDROME DI

RN0340 ADAMS-OLIVER SINDROME DI

RN0350 COFFIN-LOWRY SINDROME DI

RN0360 COFFIN-SIRIS SINDROME DI

RN0370 DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC)
SINDROME DI

RN0380 FILIPPI SINDROME DI

RN0390 GREIG SINDROME DI,
CEFALOPOLISINDATTILIA

RN0400 JACKSON-WEISS SINDROME DI

CRANIOSINOSTOSI-IPOPLASIA MEDIOFACCIALE-
ANOMALIE DEI PIEDI

RN0401 COHEN, SINDROME DI

RN0410 JARCHO-LEVIN SINDROME DI

DISPLASIA SPONDILOCOSTALE

RN0420 PALLISTER-W SINDROME DI

RN0430 POLAND SINDROME DI

RN0440 SEQUENZA SIRENOMELICA

RN0450 SINDROME CEREBRO-COSTO-
MANDIBOLARE

RN0460 SINDROME FEMORO-FACCIALE

RN0470 SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE

RN0480 SINDROME TRISMA
PSEUDOCAMPTODATTILIA

RN0490 WEAVER SINDROME DI

RNG070 ITTIOSI CONGENITE

ITTIOSI CONGENITA

ITTIOSI HYSTRIX, CURTH-MACKLIN TYPE

ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA

ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO NON
BOLLOSO

ITTIOSI TIPO HARLEQUIN

ITTIOSI X-LINKED

NETHERTON SINDROME DI

RN0500 CUTIS LAXA

RN0510 INCONTINENTIA PIGMENTI

RN0520 XERODERMA PIGMENTOSO

RN0530 CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA

RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	
RN0550	DARIER MALATTIA DI	
RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	
RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA	
RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	
RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	
RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA	ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO BOLLOSO
RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA	
RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI	TOURAINÉ-SALENTÉ-GOËLÉ SINDROME DI
RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	
RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	
RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI	ATROFIA EMIFACCIALE PROGRESSIVA
RN0670	CRÏ DU CHAT MALATTIA DEL	
RN0680	TURNER SINDROME DI	
RN0690	KLÏNEFELTER SINDROME DI	
RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
RN0701	PÏTT-ROGERS-DANKS, SINDROME DI	
RN0710	MELAS SINDROME	MIOPATIA MITOCONDRIALE - ENCEFALOPATIA - ACIDOSI LATTICA - ICTUS
RN0720	MERRÏ SINDROME	EPILESSIA MIOCLONICA E FIBRE ROSSE IRREGOLARI
RN0730	SHORT SINDROME	
RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	
RNG090	SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA	
RN0740	IVEMARK SINDROME DI	ASPLENIA CON ANOMALIE CARDIOVASCOLARI
RN0790	AARSKOG SINDROME DI	
RN0800	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI	
RN0810	BALLER-GEROLD SINDROME DI	
RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
RN0821	EMÏPERTROFIA CONGENITA	
RN0830	BLOOM SINDROME DI	
RN0840	BORJESON SINDROME DI	
RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
RN0860	DE MORSIER SINDROME DI	DISPLASIA SETTO-OTTICA
RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI	
RN0880	ECTRODATTILIA - DISPLASIA ECTODERMICA - PALATOSCHISI	EEC SINDROME

RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
RN0900	FRYNS SINDROME DI	
RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	
RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI	
RN0940	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	
RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	
RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	
RN0970	MARSHALL SINDROME DI	
RN0980	MECKEL SINDROME DI	
RN0990	MOEBIUS SINDROME DI	
RN1000	NAGER SINDROME DI	
RN1010	NOONAN SINDROME DI	
RN1020	OPITZ SINDROME DI	
RN1021	FG, SINDROME	KELLER, SINDROME DI
RN1030	PALLISTER- HALL SINDROME DI	
RN1040	PFEIFFER SINDROME DI; E ALTRE SINDROMI CON PREVALENTE CRANIOSINOSTOSI	
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	PENA-SHOKEIR I SINDROME DI
RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	
RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	
RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	
RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	
RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	
RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
RN1190	SINDROME UNGHIA-ROTULA	ONICOOSTEODISPLASIA EREDITARIA
RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI	
RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
RN1220	STICKLER SINDROME DI	

RN1230	SUMMIT SINDROME DI	
RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	
RN1250	VACTERL ASSOCIAZIONE	
RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI	
RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
RN1280	WINCHESTER SINDROME DI	
RN1290	WOLFRAM SINDROME DI	
RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
RN1320	MARFAN SINDROME DI	
RN1330	SINDROME DA X FRAGILE	
RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI	
RN1350	ALAGILLE SINDROME DI	
RN1360	ALPORT SINDROME DI	
RN1370	ALSTROM SINDROME DI	
RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE	<i>KBG, SINDROME</i>
RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (Escluso: S. KARTAGENER cod. TN0950	
	ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI DEL TUBO DIGERENTE NON ALTRIMENTI CODIFICATE	
RNG120	ATRESIA ILEALE	
RNG121	ATRESIA COLICA	
RNG122	ATRESIA INTESTINALE MULTIPLA	
RNG123	CLOACA PERSISTENTE	
RNG124	DUPLICAZIONI DEL TUBO DIGERENTE	
RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	
RNG140	SINDROMI OROFACIODIGITALI	<i>MOHR, MALATTIA DI</i> <i>ORO-FACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO I</i> <i>(PAPILLON-LEAGUE-PSAUME SINDROME</i> <i>DI)</i>
RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA PURA O SINDROMICA	<i>ANDERMANN, SINDROME DI</i> <i>DANDY-WALKER, SINDROME DI</i>
	AMARTOMATOSI MULTIPLE:	FACOMATOSI
RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	

RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
RN1170	SINDROME PROTEO	
RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE non codificate altrove	
	<i>COWDEN. MALATTIA DI</i>	
	<i>MACROCEFALIA-LIPOMI MULTIPLI- EMANGIOMI (BANNAYAN-ZONAN, S. DI)</i>	
	<i>VON MEYENBURG COMPLEX</i>	
RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	LAWRENCE- MOON SINDROME DI
RN1390	CARPENTER SINDROME DI	
RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	IDIOZIA XERODERMICA
RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI	TUMORE DI WILMS E PSEUDOERMAFRODITISMO
RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	
RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
RN1460	FRASER SINDROME DI	
RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI	
RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	BLOCH-SULZBERGER MALATTIA DI
RN1490	ISAACS SINDROME DI	
RN1500	KID SINDROME	CHERATITE-ITTIOSI-SORDITA'
RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
RN1530	LEOPARD SINDROME	
RN1540	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI	SINDROME LACRIMO-AURICOLO-DENTO-DIGITALE
RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	
RN1560	NEU-LAXOVA SINDROME DI	
RN1570	NEUROACANTOCITOSI	
RN1580	NORRIE MALATTIA DI	
RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
RN1600	PEARSON SINDROME DI	
RN1610	POEMS SINDROME	
RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
RN1630	SINDROME ACROCALLOSA	
RN1640	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO- SCHELETRICA	PENA-SHOKEIR II SINDROME DI
RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	

RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMAL	
RN1670	SINDROME PTERIGIO MULTIPLO	
RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA	
RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO	
RN1700	SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI	
RN1710	TAY SINDROME DI	
RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	
RN1730	WAGR SINDROME DI	TUMORE DI WILMS - ANIRIDIA - ANOMALIE GENITOURINARIE - RITARDO MENTALE
RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI	
RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI	
RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	
RN1770	CAYLER, SINDROME CARDIO.FACCIALE DI	
RN1780	CHAR, SINDROME DI	
RN1790	DISPLASIA NEUROECTODERMICA TIPO CHIME	
RN1800	NASU-HAKOLA, SINDROME DI	DEMENTIA PRESENILE CON CISTI OSSEE
		OSTEODISPLASIA LIPOMEMBRANOSA POLICISTICA E LEUCOENCEFALOPATIA SCLEROSANTE
RN1810	ESTROFIA VESCICALE (NON RISOLVIBILE CHIRURGICAMENTE)	
RN1820	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	
RN1830	MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE, SINDROME	SINDROME DI NEUHAUSER
RN1840	LARSEN, SINDROME DI	
RN1850	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI;	SINDROME CONORENALE; DISPLASIA RENALE; DISTROFIA PIGMENTATA DELLA RETINA; ATASSIA CEREBELLARE; DISPLASIA SCHELETRICA
RN1880	NANISMO PRIMORDIALE MICROCEFALICO OSTEODISPLASTICO (MOPD)	

15. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod ICD-9-CM da 760 a 779) - RP			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA		
RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO		
RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA		
RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE		
RP0050	APNEA INFANTILE		

RP0060	KERNITTERO
RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA

16. SINTOMI, SEGNI E STATI MORBOSI MAL DEFINITI (cod ICD-9-CM da 780 a 799) - RQ

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI		