

| <u>Codice</u> | <u>Nome</u> | <u>Tipo</u> |
|------------------------|---|-------------|
| RA0010 | HANSEN, MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RA0020 | WHIPPLE, MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RA0020 | LIPODISTROFIA INTESTINALE | SINONIMO |
| RA0030 | LYME, MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RB0010 | WILMS, TUMORE DI | PATOLOGIA |
| RB0010 | NEFROBLASTOMA | SINONIMO |
| RB0020 | RETINOBLASTOMA | PATOLOGIA |
| RB0030 | CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RB0040 | GARDNER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RB0050 | POLIPOSIS FAMILIARE | PATOLOGIA |
| RB0060 | LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI | PATOLOGIA |
| RB0060 | LINFOANGIOLEIOMATOSI POLMONARE | SINONIMO |
| RBG010 | NEUROFIBROMATOSI | GRUPPO |
| RC0010 | ACTH, DEFICIENZA DI | PATOLOGIA |
| RC0020 | IPOGONADISMO CON ANOSMIA | PATOLOGIA |
| RC0020 | KALLMANN, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RC0030 | REIFENSTEIN, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RC0030 | INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI ANDROGENI, SINDROME DI | SINONIMO |
| RC0040 | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | PATOLOGIA |
| RC0050 | LEPRECAUNISMO | PATOLOGIA |
| RC0050 | DONHOUE, SINDROME DI | SINONIMO |
| RC0060 | WERNER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RC0070 | DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO | PATOLOGIA |
| RC0070 | ACRODERMATITE ENTEROPATICA | SINONIMO |
| RC0080 | LIPODISTROFIA TOTALE | PATOLOGIA |
| RC0090 | DERCUM, MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RC0090 | ADIPOSIS DOLOROSA | SINONIMO |
| RC0100 | FARBER, MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RC0100 | DEFICIENZA DI CERAMIDASI | SINONIMO |
| RC0110 | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | PATOLOGIA |
| RC0120 | ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA | PATOLOGIA |
| RC0130 | ATRAFERRINEMIA CONGENITA | PATOLOGIA |
| RC0140 | WALDMANN, MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RC0150 | WILSON , MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RC0150 | DEGENERAZIONE EPATOCEREBRALE | SINONIMO |
| RC0150 | DEGENERAZIONE LENTICOLARE O PUTAMINALE FAMILIARE | SINONIMO |
| RC0160 | IPOFOSFATASIA | PATOLOGIA |
| RC0160 | FOSFOETILAMINURIA | SINONIMO |
| RC0170 | RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE | PATOLOGIA |
| RC0180 | CRIGLER - NAJJAR, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RC0190 | ANGIOEDEMA EREDITARIO | PATOLOGIA |
| RC0190 | EDEMA ANGIOEUROTICO EREDITARIO | SINONIMO |
| RC0200 | CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA | PATOLOGIA |
| RC0210 | BEHÇET, MALATTIA DI | PATOLOGIA |

| | | |
|--------|---|-----------|
| RCG010 | IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI | GRUPPO |
| RCG010 | BARTTER, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RCG010 | CONN, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RCG020 | ADRENOGENITALI CONGENITE, SINDROMI | GRUPPO |
| RCG020 | IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA | AFFERENTE |
| RCG030 | POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI | GRUPPO |
| RCG030 | SCHMIDT, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RCG030 | POLIENDOCRINOPATIA AUTOIMMUNE DI TIPO I E II | SINONIMO |
| RCG040 | DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO AMINOACIDI | GRUPPO |
| RCG040 | ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE | AFFERENTE |
| RCG040 | ALANINEMIA | AFFERENTE |
| RCG040 | ALBINISMO | AFFERENTE |
| RCG040 | ALCAPTONURIA | AFFERENTE |
| RCG040 | CISTINOSI | AFFERENTE |
| RCG040 | HARTNUP, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RCG040 | IMINOACIDEMIA | AFFERENTE |
| RCG040 | IPERISTIDINEMIA | AFFERENTE |
| RCG040 | IPERVALINEMIA | AFFERENTE |
| RCG040 | MALASSORBIMENTO DI MIETONINA, SINDROME DA | AFFERENTE |
| RCG040 | OMOCISTINURIA | AFFERENTE |
| RCG040 | URINE A SCIROPPO DI ACERO, MALATTIA DELLE | AFFERENTE |
| RCG050 | CICLO DELL'UREA, DISTURBI DEL | GRUPPO |
| RCG050 | CITRULLINEMIA | AFFERENTE |
| RCG050 | IPERAMMONIEMIA EREDITARIA | AFFERENTE |
| RCG060 | FRUTTOSEMIA | AFFERENTE |
| RCG060 | GALATTOSEMIA | AFFERENTE |
| RCG060 | GLICOGENOSI | AFFERENTE |
| RCG060 | MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO | AFFERENTE |
| RCG060 | DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI Escluso: Diabete mellito | SINONIMO |
| 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. | GRUPPO |
| RCG070 | ABETALIPOPROTEINA | AFFERENTE |
| RCG070 | DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI | AFFERENTE |
| RCG070 | DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA | AFFERENTE |
| RCG070 | DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI | AFFERENTE |
| RCG070 | IPERCOLESTEROLEMAI FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIB | AFFERENTE |
| RCG070 | IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa | AFFERENTE |
| RCG070 | IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE | AFFERENTE |
| RCG070 | IPOBETALIPOPROTEINEMIA | AFFERENTE |
| RCG070 | TANGIER, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RCG070 | XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA | AFFERENTE |
| RCG070 | BASSEN KORNZWEIG, SINDROME DI | SINONIMO |
| RCG070 | DEFICIT FAMILIARE DI ALFALIPOPROTEINA | SINONIMO |
| RCG080 | DISTURBI DA ACCUMULO DI LIPIDI | GRUPPO |
| RCG080 | FABRY, MALATTIA DI | AFFERENTE |

| | | |
|--------|---|-----------|
| RCG080 | GAUCHER, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RCG080 | NIEMANN PICK, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RCG090 | MUCOLIPIDOSI | GRUPPO |
| RCG100 | ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO | GRUPPO |
| RCG100 | EMOCROMATOSI EREDITARIA | AFFERENTE |
| RCG100 | IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA, SINDROME | AFFERENTE |
| RCG100 | EMOCROMATOSI FAMILIARE | SINONIMO |
| RCG110 | PORFIRIE | GRUPPO |
| RCG120 | DISORDINI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE | GRUPPO |
| RCG120 | LESH-NYHAN, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RCG120 | XANTINURIA | AFFERENTE |
| RCG130 | AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI | GRUPPO |
| RCG140 | MUCOPOLISACCARIDOSI | GRUPPO |
| RCG140 | HUNTER, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RCG140 | HURLER, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RCG140 | MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI | AFFERENTE |
| RCG140 | MORQUIO, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RCG140 | SANFILIPPO, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RCG140 | SCHEIE, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RCG150 | ISTIOCITOSI CRONICHE | GRUPPO |
| RCG150 | ISTIOCITOSI X | AFFERENTE |
| RCG160 | IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE | GRUPPO |
| RCG160 | AGAMMAGLOBULINEMIA | AFFERENTE |
| RCG160 | DI GEORGE, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RCG160 | NEZELOF, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RD0010 | EMOLITICO UREMICA, SINDROME | PATOLOGIA |
| RD0020 | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA | PATOLOGIA |
| RD0020 | MARCHIAFAVA-MICHELI, SINDROME DI | SINONIMO |
| RD0030 | PORPORA DI HENOCH-SCHONLEIN RICORRENTE | PATOLOGIA |
| RD0040 | NEUTROPENIA CICLICA | PATOLOGIA |
| RD0050 | GRANULOMATOSA CRONICA, MALATTIA | PATOLOGIA |
| RD0050 | DISFAGOCITOSI CRONICA | SINONIMO |
| RD0060 | CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RDG010 | ANEMIE EREDITARIE | GRUPPO |
| RDG010 | ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI | AFFERENTE |
| RDG010 | ANEMIE SIDEROBLASTICHE | AFFERENTE |
| RDG010 | BLACKFAN-DIAMOND, ANEMIA DI | AFFERENTE |
| RDG010 | FANCONI, ANEMIA DI | AFFERENTE |
| RDG010 | FAVISMO | AFFERENTE |
| RDG010 | SFEROCITOSI EREDITARIA | AFFERENTE |
| RDG010 | TALASSEMIE | AFFERENTE |
| RDG010 | ANEMIA CONGENITA IPOPLASTICA | SINONIMO |
| RDG010 | PANCITOPENIA DI FANCONI | SINONIMO |
| RDG020 | DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE | GRUPPO |
| RDG020 | DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE | AFFERENTE |

| | | |
|------------------------|--|-----------|
| RDG020 | DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI | AFFERENTE |
| RDG020 | EMOFILIA A | AFFERENTE |
| RDG020 | EMOFILIA B | AFFERENTE |
| RDG020 | VON WILLEBRAND, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RDG030 | PIASTRINOPATIE EREDITARIE | GRUPPO |
| RDG030 | BERNARD SOULIER, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RDG030 | STORAGE POOL DEFICIENCY | AFFERENTE |
| RDG030 | TROMBOASTENIA | AFFERENTE |
| RDG040 | TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE | GRUPPO |
| RDG040 | IPOPLASIA MEGARIOCITICA IDIOPATICA | AFFERENTE |
| RF0010 | ALPERS , MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RF0020 | KEARNS-SAYRE, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RF0030 | LEIGH , MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RF0040 | RETT, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RF0050 | ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA | PATOLOGIA |
| RF0060 | EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA | PATOLOGIA |
| RF0070 | MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO | PATOLOGIA |
| RF0080 | COREA DI HUNTINGTON | PATOLOGIA |
| RF0090 | DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA | PATOLOGIA |
| RF0100 | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | PATOLOGIA |
| RF0110 | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | PATOLOGIA |
| RF0120 | ADRENOLEUCODISTROFIA | PATOLOGIA |
| RF0120 | SCHILDER, MALATTIA DI | SINONIMO |
| RF0130 | LENNOX GASTAUT, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RF0140 | WEST, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RF0150 | NARCOLESSIA | PATOLOGIA |
| RF0160 | MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RF0170 | STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RF0170 | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | SINONIMO |
| RF0180 | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | PATOLOGIA |
| RF0190 | EATON-LAMBERT, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RF0200 | VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE | PATOLOGIA |
| RF0200 | COATS, MALATTIA DI | SINONIMO |
| RF0200 | CRISWICK-SCHEPENS, SINDROME DI | SINONIMO |
| RF0210 | EALES , MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RF0220 | BEHR, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RF0230 | CICLITE ETROCROMICA DI FUCH | PATOLOGIA |
| RF0240 | ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE | PATOLOGIA |
| RF0250 | EMERALOPIA CONGENITA | PATOLOGIA |
| RF0260 | OGUCHI, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RF0270 | COGAN, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RF0280 | CHERATOCONO | PATOLOGIA |
| RF0290 | CONGIUNTIVITE LIGNEA | PATOLOGIA |
| RF0300 | ATROFIA OTTICA DI LEBER | PATOLOGIA |
| RF0300 | NEUROPATIA OTTICA EREDITARIA | SINONIMO |

| | | |
|--------|--|-----------|
| RFG010 | LEUCODISTROFIE | GRUPPO |
| RFG010 | ALEXANDER, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RFG010 | CANAVAN, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RFG010 | KRABBE, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RFG010 | LEUCODISTROFIA METACROMATICA | AFFERENTE |
| RFG010 | PELIZEUS-MERZBACHER, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RFG020 | CEROIDO-LIPOFUSCINOSI | GRUPPO |
| RFG020 | BATTEN, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RFG020 | KUFS, MALATTIA DI | SINONIMO |
| RFG030 | GANGLIOSIDOSI | GRUPPO |
| RFG040 | SPINOCEREBELLARI, MALATTIE | GRUPPO |
| RFG040 | ATASSIA PERIODICA | AFFERENTE |
| RFG040 | ATASSIA TELEANGECTASICA | AFFERENTE |
| RFG040 | DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA | AFFERENTE |
| RFG040 | DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE | AFFERENTE |
| RFG040 | FRIEDREICH, ATASSIA DI | AFFERENTE |
| RFG040 | FRIEDREICH-LIKE, ATASSIA | AFFERENTE |
| RFG040 | HOLMES, DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI | AFFERENTE |
| RFG040 | HUNT, DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI | AFFERENTE |
| RFG040 | MARIE, ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA D | AFFERENTE |
| RFG040 | MARINESCO-SJOGREN, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RFG040 | PARAPLEGIA SPASTICA EREDIARIA | AFFERENTE |
| RFG040 | ATASSIA VESTIBULOCEREBELLARE | SINONIMO |
| RFG040 | ATROFIA CEREBELLO OLIVARE | SINONIMO |
| RFG040 | ATROFIA SPINODENTATA | SINONIMO |
| RFG040 | DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E | SINONIMO |
| RFG040 | LOUIS BAR, SINDROME DI | SINONIMO |
| RFG040 | MARIE, DEGENERAZIONE CEREBELLARE DI | SINONIMO |
| RFG040 | STRUMPEL-LORRAINE, MALATTIA DI | SINONIMO |
| RFG050 | ATROFIE MUSCOLARI SPINALI | GRUPPO |
| RFG050 | KENNEDY, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RFG050 | KUGELBERG-WELANDER, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RFG050 | WERDNIG-HOFFMAN, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RFG060 | NEUROPATIE EREDITARIE | GRUPPO |
| RFG060 | CHARCOT MARIE TOOTH, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RFG060 | DEJERINE SOTTAS, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RFG060 | NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE | AFFERENTE |
| RFG060 | NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELIZZANTE | AFFERENTE |
| RFG060 | NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA | AFFERENTE |
| RFG060 | NEUROPATIA TOMACULARE | AFFERENTE |
| RFG060 | REFSUM, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RFG060 | ROSENBERG-CHUTORIAN, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RFG060 | ROUSSY-LEVY, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RFG060 | ATROFIA MUSCOLARE PERONEALE | SINONIMO |
| RFG060 | EREDOPATIA ATASSICA POLINEURITIFORME | SINONIMO |

| | | |
|------------------------|---|-----------|
| RFG060 | NEUROPATIA PERIFERICA EREDITARIA TIPO III | SINONIMO |
| RFG060 | POLINEUROPATIA RICORRENTE FAMILIARE | SINONIMO |
| RFG070 | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | GRUPPO |
| RFG070 | MIOPATIA CENTREAL CORE | AFFERENTE |
| RFG070 | MIOPATIA CENTRONUCLEARE | AFFERENTE |
| RFG070 | MIOPATIA DESMIN STORAGE | AFFERENTE |
| RFG070 | MIOPATIA NEMALINICA | AFFERENTE |
| RFG080 | DISTROFIE MUSCOLARI | GRUPPO |
| RFG080 | BECKER, DISTROFIA DI | AFFERENTE |
| RFG080 | DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE | AFFERENTE |
| RFG080 | DUCHENNE, DISTROFIA DI | AFFERENTE |
| RFG080 | ERB, DISTROFIA DI | AFFERENTE |
| RFG080 | LANDOUZY-DEJERINE, DISTROFIA DI | AFFERENTE |
| RFG090 | DISTROFIE MIOTONICHE | GRUPPO |
| RFG090 | STEINERT, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RFG090 | THOMSEN, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RFG090 | VON EULENBURG, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RFG100 | PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE | GRUPPO |
| RFG110 | DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE | GRUPPO |
| RFG110 | BEST, DISTROFIA VITELLIFORME DI | AFFERENTE |
| RFG110 | DISTROFIA DEI CONI | AFFERENTE |
| RFG110 | DISTROFIA IALINA DELLA RETINA | AFFERENTE |
| RFG110 | DISTROFIA VITREO RETINICA | AFFERENTE |
| RFG110 | LEBER, AMAUROSIS CONGENITA DI | AFFERENTE |
| RFG110 | RETINITE PIGMENTOSA | AFFERENTE |
| RFG110 | RETINITE PUNCTATA ALBESCENS | AFFERENTE |
| RFG110 | STARGARDT, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RFG110 | DISTROFIA PIGMENTOSA RETINICA | SINONIMO |
| RFG110 | FUNDUS ALBIPUNCTATUS | SINONIMO |
| RFG110 | FUNDUS FLAVIMACULATUS | SINONIMO |
| RFG110 | GOLMAN-FAVRE, MALATTIA DI | SINONIMO |
| RFG110 | RETINOSCHISI GIOVANILE | SINONIMO |
| RFG120 | DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE | GRUPPO |
| RFG130 | DEGENERAZIONI DELLA CORNEA | GRUPPO |
| RFG130 | DEGENERAZIONE MARGINALE | AFFERENTE |
| RFG130 | DEGENERAZIONE NODULARE | AFFERENTE |
| RFG130 | DEGENERAZIONE NODULARE DI SALZMANN | SINONIMO |
| RFG130 | TERRIEN, SINDROME DI | SINONIMO |
| RFG140 | DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA | GRUPPO |
| RFG140 | COGAN, DISTROFIA DI | AFFERENTE |
| RFG140 | CORNEA GUTTATA | AFFERENTE |
| RFG140 | DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA | AFFERENTE |
| RFG140 | DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA | AFFERENTE |
| RFG140 | DISTROFIA CORNEALE GRANULARE | AFFERENTE |
| RFG140 | DISTROFIA CORNEALE MACULARE | AFFERENTE |

| | | |
|------------------------|---|-----------|
| RFG140 | DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE | AFFERENTE |
| RFG140 | DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA | AFFERENTE |
| RFG140 | FUCHS, DISTROFIA ENDOTELIALE DI | AFFERENTE |
| RFG140 | MEESMAN, DISTROFIA DI | AFFERENTE |
| RFG140 | AMILOIDOSI CORNEALE | SINONIMO |
| RFG140 | DISTROFIA CORNEALE ANTERIORE | SINONIMO |
| RFG140 | DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW TIPO I | SINONIMO |
| RFG140 | DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW TIPO II | SINONIMO |
| RFG140 | DISTROFIA CORNEALE EPITELIALE GIOVANILE | SINONIMO |
| RFG140 | DISTROFIA LATTICE | SINONIMO |
| RFG140 | REIS-BUCKLER, DISTROFIA CORNEALE PUNCTATA O NODULARE DI | SINONIMO |
| RG0010 | ENDOCARDITE REUMATICA | PATOLOGIA |
| RG0020 | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | PATOLOGIA |
| RG0020 | POLIARTERITE MICROSCOPICA | SINONIMO |
| RG0030 | POLIARTERITE NODOSA | PATOLOGIA |
| RG0040 | KAWASAKI, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RG0050 | CHURG-STRAUSS, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RG0060 | GOODPASTURE, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RG0070 | WEGENER, GRANULOMATOSI DI | PATOLOGIA |
| RG0080 | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | PATOLOGIA |
| RG0080 | HORTON, MALATTIA DI | SINONIMO |
| RG0090 | TAKAYASU , MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RG0100 | TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA | PATOLOGIA |
| RG0100 | RENDU-OSLER-WEBER, MALATTIA DI | SINONIMO |
| RG0110 | BUDD-CHIARI, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RGG010 | MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE | GRUPPO |
| RGG010 | Semi-essenziali per emorragia trombotica trombotica di emorragia emorragica | AFFERENTE |
| RGG010 | UREMICA | AFFERENTE |
| RGG010 | PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA | AFFERENTE |
| RGG010 | MOSCHOWITZ, SINDROME DI | SINONIMO |
| RI0010 | ACALASIA | PATOLOGIA |
| RI0020 | GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE | PATOLOGIA |
| RI0030 | GASTROENTERITE EOSINOFILA | PATOLOGIA |
| RI0040 | PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE, SINDROME DA | PATOLOGIA |
| RI0050 | COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE | PATOLOGIA |
| RI0060 | SPRUE CELIACA | PATOLOGIA |
| RI0070 | INCLUSIONE DEI MICROVILLI , MALATTIA DA | PATOLOGIA |
| RI0080 | LINFANGECTASIA INTESTINALE | PATOLOGIA |
| RJ0010 | DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO | PATOLOGIA |
| RJ0020 | FIBROSI RETROPERITONEALE | PATOLOGIA |
| RJ0030 | CISTITE INTERSTIZIALE | PATOLOGIA |
| RL0010 | ERITROCHERATOLISI HIEMALIS | PATOLOGIA |
| RL0020 | DERMATITE ERPETIFORME | PATOLOGIA |
| RL0030 | PEMFIGO | PATOLOGIA |
| RL0040 | PEMFIGOIDE BOLLOSO | PATOLOGIA |
| RL0050 | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE | PATOLOGIA |

| | | |
|------------------------|--|-----------|
| RL0060 | LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS | PATOLOGIA |
| RM0010 | DERMATOMIOSITE | PATOLOGIA |
| RM0020 | POLIMIOSITE | PATOLOGIA |
| RM0030 | CONNETTIVITE MISTA | PATOLOGIA |
| RM0040 | FASCITE EOSINOFILA | PATOLOGIA |
| RM0050 | FASCITE DIFFUSA | PATOLOGIA |
| RM0060 | POLICONDRITE | PATOLOGIA |
| RMG010 | CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE | PATOLOGIA |
| RN0010 | ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0020 | MICROCEFALIA | PATOLOGIA |
| RN0030 | AGENESIA CEREBELLARE | PATOLOGIA |
| RN0040 | JOUBERT, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0050 | LISSENCEFALIA | PATOLOGIA |
| RN0060 | OLOPROSENCEFALIA | PATOLOGIA |
| RN0070 | CHIRAY FOIX, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0070 | CHAVANY MARIE, SINDROME DI | SINONIMO |
| RN0070 | NUCLEO ROSSO SUPERIORE, SINDROME DEL | SINONIMO |
| RN0080 | DISAUTONOMIA FAMILIARE | PATOLOGIA |
| RN0080 | RILEY-DAY, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0090 | AXENFELD- RIEGER, ANOMALIA DI | PATOLOGIA |
| RN0100 | PETER, ANOMALIA DI | PATOLOGIA |
| RN0110 | ANIRIDIA | PATOLOGIA |
| RN0120 | COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO | PATOLOGIA |
| RN0130 | MORNING GLORY, ANOMALIA DI | PATOLOGIA |
| RN0140 | PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE | PATOLOGIA |
| RN0150 | BLUE RUBBER BLEB NEVUS | PATOLOGIA |
| RN0160 | ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA | PATOLOGIA |
| RN0170 | ATRESIA DEL DIGIUNO | PATOLOGIA |
| RN0180 | ATRESIA | PATOLOGIA |
| RN0180 | STENOSI DUODENALE | PATOLOGIA |
| RN0190 | ANO IMPERFORATO | PATOLOGIA |
| RN0200 | HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RN0210 | ATRESIA BILIARE | PATOLOGIA |
| RN0220 | CAROLI , MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RN0230 | FEGATO POLICISTICO , MALATTIA DEL | PATOLOGIA |
| RN0240 | ERMAFRODITISMO VERO | PATOLOGIA |
| RN0250 | RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA | PATOLOGIA |
| RN0260 | FOCOMELIA | PATOLOGIA |
| RN0270 | SPRENGEL, DEFORMITA' DI | PATOLOGIA |
| RN0280 | ACRODISOSTOSI | PATOLOGIA |
| RN0290 | CAMPTODATTILIA FAMILIARE | PATOLOGIA |
| RN0300 | REGRESSIONE CAUDALE, SINDROME DA | PATOLOGIA |
| RN0310 | KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0320 | GASTROSCHISI | PATOLOGIA |
| RN0330 | EHLERS-DANLOS, SINDROME DI | PATOLOGIA |

| | | |
|------------------------|--|-----------|
| RN0340 | ADAMS-OLIVER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0350 | COFFIN-LOWRY, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0360 | COFFIN-SIRIS, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0370 | DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0380 | FILIPPI, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0390 | CEFALOPOLISINDATTILIA | PATOLOGIA |
| RN0390 | GREIG, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0400 | JACKSON-WEISS, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0400 | CRANIOSINOSTOSI-IPOPLASIA MEDIOFACCIALE-ANOMALIE DEI PIEDI | SINONIMO |
| RN0410 | JARCHO-LEVIN, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0410 | DISPLASIA SPONDILOCOSTALE | SINONIMO |
| RN0420 | PALLISTER-W, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0430 | POLAND, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0440 | SEQUENZA SIRENOMELICA | PATOLOGIA |
| RN0450 | CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN0460 | FEMORO-FACCIALE, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN0470 | OTO-PALATO-DIGITALE, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN0480 | TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN0490 | WEAVER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0500 | CUTIS LAXA | PATOLOGIA |
| RN0510 | INCONTINENTIA PIGMENTI | PATOLOGIA |
| RN0520 | XERODERMA PIGMENTOSO | PATOLOGIA |
| RN0530 | CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA | PATOLOGIA |
| RN0540 | CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA | PATOLOGIA |
| RN0550 | DARIER , MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RN0560 | DISCHERATOSI CONGENITA | PATOLOGIA |
| RN0570 | EPIDERMOLISI BOLLOSA | PATOLOGIA |
| RN0580 | ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA | PATOLOGIA |
| RN0590 | ERITROCHERATODERMIA VARIABILE | PATOLOGIA |
| RN0600 | IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA | PATOLOGIA |
| RN0600 | ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO BOLLOSO | SINONIMO |
| RN0610 | IPOPLASIA FOCALE DERMICA | PATOLOGIA |
| RN0620 | PACHIDERMOPERIOSTOSI | PATOLOGIA |
| RN0620 | TOURAINÉ-SALENTE-GOLÉ', SINDROME DI | SINONIMO |
| RN0630 | PSEUDOXANTOMA ELASTICO | PATOLOGIA |
| RN0640 | APLASIA CONGENITA DELLA CUTE | PATOLOGIA |
| RN0650 | PARRY-ROMBERG, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0650 | ATROFIA EMIFACCIALE PROGRESSIVA | SINONIMO |
| RN0660 | DOWN, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0670 | CRI DU CHAT , MALATTIA DEL | PATOLOGIA |
| RN0680 | TURNER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0690 | KLINEFELTER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0700 | WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0710 | MELAS, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN0710 | MIOPATIA MITOCONDRIALE - ENCEFALOPATIA - ACIDOSI LATTICA - ICTUS | SINONIMO |

| | | |
|------------------------|--|-----------|
| RN0720 | MERRF, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN0720 | EPILESSIA MIOCLONICA E FIBRE ROSSE IRREGOLARI | SINONIMO |
| RN0730 | SHORT, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN0740 | ASPLENIA CON ANOMALIE CARDIOVASCOLARI | PATOLOGIA |
| RN0740 | IVEMARK, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0750 | SCLEROSI TUBEROSA | PATOLOGIA |
| RN0750 | FACOMATOSI | SINONIMO |
| RN0760 | PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0770 | STURGE-WEBER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0780 | VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0790 | AARSKOG, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0800 | ANTLEY-BIXLER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0810 | BALLER-GEROLD, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0820 | BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0830 | BLOOM, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0840 | BORJESON, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0850 | CHARGE ASSOCIAZIONE | PATOLOGIA |
| RN0860 | DE MORSIER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0860 | DISPLASIA SETTO-OTTICA | SINONIMO |
| RN0870 | DUBOWITZ, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0880 | EEC, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN0880 | ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI | SINONIMO |
| RN0890 | FREEMAN-SHELDON, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0900 | FRYNS, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0910 | GOLDENHAR, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0920 | HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0930 | HOLT-ORAM, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0940 | KABUKI, SINDROME DELLA MASCHERA | PATOLOGIA |
| RN0950 | KARTAGENER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0960 | MAFFUCCI, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0970 | MARSHALL, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0980 | MECKEL, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN0990 | MOEBIUS, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1000 | NAGER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1010 | NOONAN, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1020 | OPITZ, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1030 | PALLISTER- HALL, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1040 | PFEIFFER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1050 | RIEGER, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN1060 | ROBERTS, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1070 | ROBINOW, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1080 | RUSSELL-SILVER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1090 | SCHINZEL-GIEDION, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1100 | SECKEL, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1110 | SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE | PATOLOGIA |

| | | |
|------------------------|--|-----------|
| RN1110 | PENA-SHOKEIR I, SINDROME DI | SINONIMO |
| RN1120 | SIMPSON-GOLABI-BEHMEL, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1130 | BRANCHIO-OCULO-FACCIALE, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN1140 | BRANCHIO-OTO-RENALE, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN1150 | CARDIO-FACIO-CUTANEA, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN1160 | OCULO-CEREBRO-CUTANEA, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN1170 | PROTEO, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN1180 | TRICO-RINO-FALANGEA, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN1190 | UNGHIA-ROTULA, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN1190 | ONICOOSTEODISPLASIA EREDITARIA | SINONIMO |
| RN1200 | SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1210 | SMITH-MAGENIS, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1220 | STICKLER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1230 | SUMMIT, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1240 | TOWNES-BROCKS, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1250 | VACTERL ASSOCIAZIONE | PATOLOGIA |
| RN1260 | WILDERVANCK, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1270 | WILLIAMS, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1280 | WINCHESTER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1290 | WOLFRAM, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1300 | ANGELMAN, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1310 | PRADER-WILLI, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1320 | MARFAN, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1330 | X FRAGILE, SINDROME DA | PATOLOGIA |
| RN1340 | AASE-SMITH, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1350 | ALAGILLE, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1360 | ALPORT, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1370 | ALSTROM, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1380 | BARDET-BIEDL, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1380 | LAWRENCE-MOON, SINDROME DI | SINONIMO |
| RN1390 | CARPENTER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1400 | COCKAYNE, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1410 | CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1420 | DE SANCTIS CACCHIONE, MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RN1420 | IDIOZIA XERODERMICA | SINONIMO |
| RN1430 | DENYS-DRASH, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1430 | TUMORE DI WILMS E PSEUDOERMAFROTISMO | SINONIMO |
| RN1440 | DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE | PATOLOGIA |
| RN1450 | DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA | PATOLOGIA |
| RN1460 | FRASER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1470 | HAY-WELLS, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1480 | IPOMELANOSI DI ITO | PATOLOGIA |
| RN1480 | BLOCH-SULZBERGER, MALATTIA DI | SINONIMO |
| RN1490 | ISAACS, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1500 | KID, SINDROME | PATOLOGIA |

| | | |
|------------------------|---|-----------|
| RN1500 | CHERATITE-ITTIOSI-SORDITA | SINONIMO |
| RN1510 | KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1520 | LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1530 | LEOPARD, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN1540 | LACRIMO-AURICOLO-DENTO-DIGITALE, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN1540 | LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1550 | MARSHALL-SMITH, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1560 | NEU-LAXOVA, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1570 | NEUROACANTOCITOSI | PATOLOGIA |
| RN1580 | NORRIE, MALATTIA DI | PATOLOGIA |
| RN1590 | PALLISTER-KILLIAN, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1600 | PEARSON, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1610 | POEMS, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN1620 | RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1630 | ACROCALLOSA, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN1640 | CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN1640 | PENA-SHOKEIR II, SINDROME DI | SINONIMO |
| RN1650 | NEVO DISPLASTICO, SINDROME DEL | PATOLOGIA |
| RN1660 | NEVO EPIDERMAL, SINDROME DEL | PATOLOGIA |
| RN1670 | PTERIGIO MULTIPLO, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN1680 | TRICO-DENTO-OSSEA, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN1690 | TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO, SINDROME | PATOLOGIA |
| RN1700 | SJÖGREN-LARSONN, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1710 | TAY, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1720 | VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1730 | WAGR, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1730 | TUMORE DI WILMS - ANIRIDIA- ANOMALIE GENITOURINARIE - RITARDO MENTALE | SINONIMO |
| RN1740 | WALKER-WARBURG, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1750 | WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RN1760 | ZELLWEGER, SINDROME DI | PATOLOGIA |
| RNG010 | PSEUDOERMAFRODITISMI | GRUPPO |
| RNG020 | ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE | GRUPPO |
| RNG030 | ACROCEFALOSINDATTILIA | GRUPPO |
| RNG030 | APERT, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RNG030 | GOODMAN, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RNG040 | ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA | GRUPPO |
| RNG040 | C, SINDROME | AFFERENTE |
| RNG040 | CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA | AFFERENTE |
| RNG040 | CROUZON, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RNG040 | DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE | AFFERENTE |
| RNG040 | DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE | AFFERENTE |
| RNG040 | DISPLASIA MAXILLONASALE | AFFERENTE |
| RNG040 | HALLERMAN-STREIFF, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RNG040 | PIERRE ROBIN, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RNG040 | TREACHER COLLINS, SINDROME DI | AFFERENTE |

| | | |
|--------|---|-----------|
| RNG040 | DISOSTOSI OCULOMANDIBOLARE | SINONIMO |
| RNG050 | CONDRODISTROFIE CONGENITE | GRUPPO |
| RNG050 | ACONDROGENOSI | AFFERENTE |
| RNG050 | ACONDROPLASIA | AFFERENTE |
| RNG050 | CAMPTOMELICA, SINDROME | AFFERENTE |
| RNG050 | DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA | AFFERENTE |
| RNG050 | DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE | AFFERENTE |
| RNG050 | ESOSTOSI MULTIPLA | AFFERENTE |
| RNG050 | KNIEST, DISPLASIA | AFFERENTE |
| RNG050 | DISPLASIA METATROPICA | SINONIMO |
| RNG060 | OSTEODISTROFIE CONGENITE | GRUPPO |
| RNG060 | CONRADI-HUNERMANN, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RNG060 | DISCONDROSTEOSI | AFFERENTE |
| RNG060 | DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA | AFFERENTE |
| RNG060 | DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA | AFFERENTE |
| RNG060 | DISPLASIA FIBROSA | AFFERENTE |
| RNG060 | DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA | AFFERENTE |
| RNG060 | ELLIS-VAN VREVELD, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RNG060 | ENGELMANN, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RNG060 | FAIRBANK, MALATTIA DI | AFFERENTE |
| RNG060 | MCCUNE-ALBRIGHT, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RNG060 | OSTEOCONDROPLASIA | AFFERENTE |
| RNG060 | OSTEOGENESI IMPERFETTA | AFFERENTE |
| RNG060 | OSTEOPETROSI | AFFERENTE |
| RNG060 | DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA | SINONIMO |
| RNG060 | OSTEITE FIBROSA DISSEMINATA | SINONIMO |
| RNG070 | ITTIOSI CONGENITE | GRUPPO |
| RNG070 | ITTIOSI CONGENITA | AFFERENTE |
| RNG070 | ITTIOSI HSTRIX, CURTH MACKLIN TYPE | AFFERENTE |
| RNG070 | ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA | AFFERENTE |
| RNG070 | ITTIOSI TIPO HARLEQUIN | AFFERENTE |
| RNG070 | ITTIOSI X-LINKED | AFFERENTE |
| RNG070 | NETHERTON, SINDROME DI | AFFERENTE |
| RNG070 | ERITRODERMIA ITTIOSIFORME CONGENITO NON BOLLOSO | SINONIMO |
| RNG080 | ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA , SINDROMI DA | GRUPPO |
| RNG090 | DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA , SINDROMI DA | GRUPPO |
| RNG100 | ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE | GRUPPO |
| RP0010 | EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA | PATOLOGIA |
| RP0020 | FETALE DA ACIDO VALPROICO, SINDROME | PATOLOGIA |
| RP0030 | FETALE DA IDANTOINA, SINDROME | PATOLOGIA |
| RP0040 | ALCOLICA FETALE, SINDROME | PATOLOGIA |
| RP0050 | APNEA INFANTILE | PATOLOGIA |
| RP0060 | KERNITTERO | PATOLOGIA |
| RP0070 | FIBROSI EPATICA CONGENITA | PATOLOGIA |
| RQ0010 | GERSTMANN, SINDROME DI | PATOLOGIA |