

IRCCS OSPEDALE POLICLINICO SAN MARTINO - Tabella di correlazione versione aggiornata a Dicembre 2021

PRESIDI ACCREDITATI PER LA DIAGNOSI E CURA DI MALATTIE RARE O GRUPPI DI MALATTIE RARE

E UNITA' OPERATIVE DI RIFERIMENTO, IN REGIONE LIGURIA

(Secondo il DPCM 12 gennaio 2017, pubblicato il 18 marzo in Gazzetta Ufficiale Allegato 7 Elenco malattie rare esentate dalla partecipazione al costo)

GRUPPI DI PATOLOGIA

1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE
2. TUMORI
3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE
4. MALATTIE DEL METABOLISMO
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO – URINARIO
13. MALATTIE DELLA cute E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE

Reti ERN (European Research Network) <https://www.eurordis.org>

ENDO-ERN - Malattie endocrine rare, **EURACAN** - Tumori rari dell'adulto (tumori solidi), **EURO-NMD** - Malattie neuromuscolari rare, **ReCONNET** - Malattie rare del tessuto connettivo e muscoloscheletrico, **ERN – Eye** rete di riferimento europea dedicata alle Malattie Oculari Rare

U.O. GENETICA MEDICA, CENTRO AZIENDALE COORDINAMENTO MALATTIE RARE

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE		<i>IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA</i>
RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	LESCH-NYHAN, MALATTIA DI	
RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	FABRY, MALATTIA DI GAUCHER, MALATTIA DI NIEMANN-PICK TIPO A, B, MALATTIA DI NIEMANN-PICK TIPO C, MALATTIA DI	
RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA (codice RC0120) ATRANSFERRINEMIA CONGENITA (codice RC0130)	EMOCROMATOSI EREDITARIA SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA	<i>EMOCROMATOSI FAMILIARE</i>
RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME (le patologie sottoelencate, pur	MENKES, SINDROME DI	<i>MALATTIA DEI CAPELLI CRESPI</i>

incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)

WILSON, MALATTIA DI (codice RC0150)

DEGENERAZIONE LENTICOLARE FAMILIARE; DEGENERAZIONE PUTAMINALE FAMILIARE; DEGENERAZIONE EPATOCEREBRALE

RCG160 IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE

AGAMMAGLOBULINEMIA

DIGEORGE, SINDROME DI (ESCLUSI TUTTI GLI ALTRI SOGGETTI CON FENOTIPI DA DELEZIONE 22q11.2, DA CERTIFICARE CON CODICE RNG090)

NIJMEGEN, SINDROME DI

RF010 LEUCODISTROFIE

AICARDI-GOUTIERES, SINDROME DI

ALEXANDER, MALATTIA DI

CANAVAN, MALATTIA DI

PELIZAEUS-MERZBACHER, MALATTIA DI

SINDROME CACH

ATASSIA INFANTILE CON IPOMIELINIZZAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE LEUCOENCEFALOPATIA CON SOSTANZA BIANCA EVANESCENTE (VANISHING WHITE MATTER) OSTEODISPLASIA LIPOMEMBRANOSA POLICISTICA CON LEUCOENCEFALOPATIA SCLEROSANTE

RF050 ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA

RF060 EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA

RF061 DRAVET, SINDROME DI

RF070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO

RF0080	COREA DI HUNTINGTON		
RF040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	ATASSIA DI FRIEDREICH	
		PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA	<i>STRUMPELL-LORRAIN, MALATTIA DI</i>
		ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE	<i>DEGENERAZIONE CEREBELLARE DI MARIE</i>
		DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA	
		DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE	
		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-SJÖGREN, SINDROME DI	
		ATASSIA FRIEDREICH-LIKE	<i>DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E</i>
		ATASSIA-TELEANGECTASIA	<i>LOUIS-BAR, SINDROME DI</i>
		SINDROME CON TREMORE-ATASSIA ASSOCIATE ALL'X FRAGILE	
RF041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	NEURODEGENERAZIONE ASSOCIATA A PANTOTENATO CHINASI (PKAN)	
		DISTROFIA NEUROASSONALE INFANTILE	<i>SEITELBERG, MALATTIA DI</i>
RF050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	WERDNIG-HOFFMANN, MALATTIA DI	
		KUGELBERG-WELANDER, MALATTIA DI	
		KENNEDY, MALATTIA DI	
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA		
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA		

RF0130	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI		
RF0140	WEST, SINDROME DI		
RF0150	NARCOLESSIA		
RF0310	CADASIL		<i>ARTERIOPATIA CEREBRALE AUTOSOMICA DOMINANTE CON INFARTI SOTTOCORTICALI E LEUCOENCEFALOPATIA</i>
RF0370	FAHR, MALATTIA DI		
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	DEJERINE-SOTTAS, SINDROME DI	<i>NEUROPATIA EREDITARIA SENSITIVO-MOTORIA DI TIPO III</i>
		NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE	
		CHARCOT-MARIE-TOOTH, MALATTIA DI	<i>ATROFIA MUSCOLARE PERONEALE</i>
		NEUROPATIA EREDITARIA CON PREDISPOSIZIONE ALLE PARALISI DA COMPRESSIONE	<i>POLINEUROPATIA RICORRENTE FAMILIARE; NEUROPATIA TOMACULARE</i>
		NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA	
		NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE	
		ROSENBERG-CHUTORIAN, SINDROME DI	
		ROUSSY-LEVY, SINDROME DI	
		NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTONOMICA TIPO 3	<i>RILEY-DAY, SINDROME DI</i>
RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	MIOPATIA CENTRAL CORE	
		MIOPATIA CENTRONUCLEARE	
		MIOPATIA DA DIFETTI QUALITATIVI-QUANTITATIVI DELLA DESMINA	
		MIOPATIA NEMALINICA	

RF090	DISTROFIE MIOTONICHE	STEINERT, MALATTIA DI	
		THOMSEN, MALATTIA DI	
		VON EULENBURG, MALATTIA DI	
RF160	DISTONIE PRIMARIE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (codice RF0090)		
RG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	LINFEDEMA IDIOPATICO	
		LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I	<i>LINFEDEMA DI NONNE-MILROY</i>
		LINFEDEMA PRIMITIVO AUTOSOMICO RECESSIVO	
		LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II	<i>LINFEDEMA DI MEIGE</i>
RN1360	ALPORT, SINDROME DI		
RN1570	NEUROACANTOCITOSI		
RN0430	POLAND, SINDROME DI		
RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E-O DISCORDANZA CARIOTIPO-SVILUPPO GONADICO E-O FENOTIPO (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) PSEUDOERMAFRODITISMI (codice RNG010)	DISGENESIA GONADICA	
		PERRAULT, SINDROME DI	
		SINDROME DA INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI ANDROGENI	<i>REIFENSTEIN, SINDROME DI</i>
	DENIS-DRASH, SINDROME DI (codice RN1430)		
	ERMAFRODITISMO VERO (codice RN0240)	SINDROME DA INSENSIBILITA' COMPLETA AGLI ANDROGENI	
RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA		

21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)

TURNER, SINDROME DI (codice RN0680)

SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI

RNG090

CROMOSOMICI E GENOMICI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)

SINDROMI DA DELEZIONE 22q11.2 (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE, DA CERTIFICARE CON CODICE RCG160 E SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER, DA CERTIFICARE CON CODICE RN1770)

PALLISTER-KILLIAN, SINDROME DI (codice RN1590)

SINDROME DEL "CRI DU CHAT" (codice RN0670)

SINDROME WAGR (codice RN1730)

WILLIAMS, SINDROME DI (codice RN1270)

WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI (codice RN0700)

SINDROME DA DELEZIONE BRACCIO CORTO CROMOSOMA 5 TUMORE DI WILMS - ANIRIDIA - ANOMALIE GENITO-URINARIE - RITARDO MENTALE

RNG091

SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)

SHPRINTZEN-GOLDBERG, SINDROME DI

MARFAN, SINDROME DI (codice RN1320) LOEYS-DIETZ, SINDROME DI

EHLERS-DANLOS, SINDROME DI (codice RN0330)

STICKLER, SINDROME DI (codice RN1220)

SINDROME DA DELEZIONE BRACCIO CORTO CROMOSOMA 4; PITT-ROGERS-DANKS, SINDROME DI

	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN		
RNG093	ACCRESIMENTO PRECOCE ECCESSIVO (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	EMIIPERTROFIA CONGENITA	
	BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME DI (codice RN0820)		
	SOTOS, SINDROME DI (codice RC0310)		<i>GIGANTISMO CEREBRALE</i>
	WEAVER, SINDROME DI (codice RN0490)		
	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL, SINDROME DI (codice RN1120)		
	MARSHALL-SMITH, SINDROME DI (codice RN1550)		
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	COWDEN, MALATTIA DI	
	SCLEROSI TUBEROSA (codice RN0750)		
	PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI (codice RN0760)		
		BANNAYAN-ZONANA, SINDROME DI	<i>MACROCEFALIA-LIPOMI MULTIPLI- EMANGIOMI</i>
	STURGE-WEBER, SINDROME DI (codice RN0770)	COMPLESSO DI VON MEYENBURG	
	VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI (codice RN0780)		
	SINDROME PROTEUS (codice RN1170)		
RN1290	WOLFRAM, SINDROME DI		
RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	ACONDROPLASIA	

RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	DEFICIT CONGENITO DEL TRASPORTATORE MITOCONDRIALE DI ASPARTATO - GLUTAMMATO TIPO I	
RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		
	SINDROME MELAS (codice RN0710)		<i>MIOPATIA MITOCONDRIALE - ENCEFALOPATIA-ACIDOSI LATTICA -ICTUS</i>
	SINDROME MERRF (codice RN0720)		<i>EPILESSIA MIOCLONICA E FIBRE ROSSE IRREGOLARI</i>
	ATROFIA OTTICA DI LEBER (codice RF0300)		
	PEARSON, SINDROME DI (codice RN1600)		
	ALPERS, MALATTIA DI (codice RF0010)		
	KEARNS-SAYRE, SINDROME DI (codice RF0020)		
	ATROFIA OTTICA DI LEBER (codice RF0300)		
	PEARSON, SINDROME DI (codice RN1600)		
	ALPERS, MALATTIA DI (codice RF0010)		
	KEARNS-SAYRE, SINDROME DI (codice RF0020)		
RM0030	CONNETTIVITE MISTA		
RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA		DE MORSIER, SINDROME DI
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	DISTROFIA MUSCOLARE DI BECKER	
		DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE	
		DISTROFIA MUSCOLARE DI ERB	
		DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY-DEJERINE	
		DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE	
RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	EPISPADIA	
		MEGALOURETRA	
		AFALLIA	

RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE		
RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	GLICOGENOSI GALATTOSEMIA INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO DEFICIT DI FRUTTOSIO-1,6-BISFOSFATASI DEFICIT CONGENITO DI LATTASI DIFETTI DEL TRASPORTO DEL GLUCOSIO DIFETTO CONGENITO DI SACCARASI-ISOMALTASI MALATTIA DA CORPI DI POLIGLUCOSANO	
RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA		
RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	DISTROFIA VITREO-RETINICA RETINITE PIGMENTOSA RETINITE PUNCTATA ALBESCENS DISTROFIA DEI CONI STARGARDT, MALATTIA DI AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST DISTROFIA IALINA DELLA RETINA	<i>RETINOSCHISI GIOVANILE</i> <i>DISTROFIA PIGMENTOSA RETINICA</i> <i>FUNDUS ALBIPUNCTATUS</i> <i>FUNDUS FLAVIMACULATUS</i> <i>GOLDMANN-FAVRE, MALATTIA DI</i>
RA0020	WHIPPLE, MALATTIA DI		<i>LIPODISTROFIA INTESTINALE</i>
RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	SINDROME MELAS (codice RN0710) SINDROME MERRF (codice RN0720) ATROFIA OTTICA DI LEBER (codice RF0300)	<i>MIOPATIA MITOCONDRIALE - ENCEFALOPATIA-ACIDOSI LATTICA -ICTUS</i> <i>EPILESSIA MIOCLONICA E FIBRE ROSSE IRREGOLARI</i>
RBG010	NEUROFIBROMATOSI		
RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE		

RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	SINDROME CON MALFORMAZIONE DEI CAPILLARI E MALFORMAZIONE ARTEROVENOSA (CMAVM) SINDROME CLOVE SINDROME METAMERICA ARTEROVENOSA CEREBROFACCIALE	
RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	DENT, SINDROME DI BARTTER, SINDROME DI GITELMAN, SINDROME DI	
RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	MOHR, MALATTIA DI GOLDENHAR, SINDROME DI (codice RN0910) SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG (codice RN0390) SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE (codice RN0470)	
RC0020	KALLMANN, SINDROME DI	MOEBIUS, SINDROME DI SCHINZEL-GIEDION, SINDROME DI ORO-FACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO I	<i>PAPILLON-LEAGE E PSAUME, SINDROME DI IPOGONADISMO CON ANOSMIA</i>
RF0040	RETT, SINDROME DI		
RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	NANISMO OSTEODISPLASTICO MICROCEFALICO PRIMITIVO (MOPD) AARSKOG, SINDROME DI (codice RN0790) DUBOWITZ, SINDROME DI (codice RN0870) ROBINOW, SINDROME DI (codice RN1070) RUSSELL-SILVER, SINDROME DI (codice RN1080)	

RCG072	SECKEL, SINDROME DI (codice RN1100)	XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA	DEFICIT DI STEROLO 27- IDROSSILASI
	SHORT SINDROME (codice RN0730)		
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	DEFICIT DI CoA LIGASI DEGLI ACIDI BILIARI	

U.O. ALLERGOLOGIA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE		
RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO		EDEMA ANGIOEUROTICO EREDITARIO
RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	MENKES, SINDROME DI	MALATTIA DEI CAPELLI CRESPI DEGENERAZIONE LENTICOLARE FAMILIARE; DEGENERAZIONE PUTAMINALE FAMILIARE; DEGENERAZIONE EPATOCEREBRALE
	WILSON, MALATTIA DI (codice RC0150)		

CENTRO TUMORI EREDITARI

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RB0040	GARDNER, SINDROME DI		
RB0050	POLIPOSIS FAMILIARE		
RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	LYNCH, SINDROME DI	
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel	COWDEN, MALATTIA DI	

gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)

SCLEROSI TUBEROSA (codice RN0750)

PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI (codice RN0760)

BANNAYAN-ZONANA, SINDROME DI

MACROCEFALIA-LIPOMI MULTIPLI-EMANGIOMI

STURGE-WEBER, SINDROME DI (codice RN0770)

COMPLESSO DI VON MEYENBURG

VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI (codice RN0780)

SINDROME PROTEUS (codice RN1170)

U.O. CHIRURGIA VASCOLARE ED ENDOVASCOLARE

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	LINFEDEMA IDIOPATICO LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I LINFEDEMA PRIMITIVO AUTOSOMICO RECESSIVO LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II	<i>LINFEDEMA DI NONNE-MILROY</i> <i>LINFEDEMA DI MEIGE</i>
RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	SINDROME CON MALFORMAZIONE DEI CAPILLARI E MALFORMAZIONE ARTEROVENOSA (CMAVM) SINDROME CLOVE SINDROME METAMERICA ARTEROVENOSA CEREBROFACCIALE	

U.O. LINFOLOGIA CHIRURGICA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA		
RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	LINFEDEMA IDIOPATICO LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I LINFEDEMA PRIMITIVO AUTOSOMICO RECESSIVO	<i>LINFEDEMA DI NONNE-MILROY</i>

RN1510 KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI

U.O. CHIRURGIA PLASTICA E RICOSTRUTTIVA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RN0430	POLAND, SINDROME DI		

U.O. CLINICA DERMATOLOGICA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RM0010	DERMATOMIOSITE		
RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA		
RNG070	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	ITTIOSI CONGENITA ITTIOSI A ISTRICE, TIPO CURTH-MACKLIN ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA ITTIOSI TIPO "ARLECCHINO" ITTIOSI X-LINKED NETHERTON, SINDROME DI	<i>ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO BOLLOSO</i>
	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA (codice RN0600)		<i>ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO NON BOLLOSO</i>
	SINDROME KID (codice RN1500)		<i>SINDROME CHERATITE-ITTIOSI-SORDITA'</i>
RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS		

RN0550	DARIER, MALATTIA DI	
RA0010	HANSEN, MALATTIA DI	
RL0030	PEMFIGO	
RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
RH0011	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	
RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	
RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	DISPLASIA NEUROECTODERMICA TIPO CHIME DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA
	ECTRODATTILIA - DISPLASIA ECTODERMICA - PALATOSCHISI (codice RN0880)	<i>SINDROME EEC</i>
	DISCHERATOSI CONGENITA (codice RN0560)	
	IPOMELANOSI DI ITO (codice RN1480)	
	IPOPLASIA FOCALE DERMICA (codice RN0610)	<i>GOLTZ, SINDROME DI</i>
	INCONTINENTIA PIGMENTI (codice RN0510)	<i>BLOCH-SULZBERGER, MALATTIA DI</i>
	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA (codice RN1680)	
RL0020	DERMATITE ERPETIFORME	
RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA	

U.O. CLINICA DIABETOLOGICA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	IPERINSULINISMO CONGENITO DA DEFICIT DI GLUCOCHINASI	
RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE		
RC0090	DERCUM, MALATTIA DI		ADIPOSI DOLOROSA
RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	FENILCHETONURIA/IPERFENILALANINEMIA TIROSINEMIA ISTIDINEMIA ALCAPTONURIA LEUCINOSI IPERVALINEMIA METILMALONICO ACIDURIA GLUTARICO ACIDURIA ALTRE ACIDEMIE/ACIDURIE ORGANICHE PRIMITIVE DA DIFETTO DEL METABOLISMO DEGLI AMINOACIDI A CATENA RAMIFICATA OMOCISTINURIA SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA IPERORNITINEMIA IPERORNITINEMIA-IPERAMMONIEMIA-OMOCITRULLINURIA IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA IPERPROLINEMIA ALBINISMO HARTNUP, MALATTIA DI CISTINURIA INTOLLERANZA ALLE PROTEINE CON LISINURIA CISTINOSI	MALATTIA DELLE URINE A SCIROPP DI ACERO SINDROME HHH

U.O. CLINICA EMATOLOGICA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
-----------------	---------------------	--	----------

RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE		
RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)		
RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	DEFICIT CONGENITO DI PIRUVATO DEIDROGENASI FOSFATASI	
RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	EMOFILIA A EMOFILIA B VON WILLEBRAND, MALATTIA DI DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI <i>(ESCLUSO: SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G1691A DEL GENE DEL FATTORE V LEIDEN; SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G20210A DEL GENE DELLA PROTROMBINA; SOGGETTI OMOZIGOTI PER LA MUTAZIONE C677T DEL GENE MTHFR)</i>	
RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA		MARCHIAFAVA-MICHELI, MALATTIA DI
RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA	
RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	ISTIOCITOSI A CELLULE DI LANGERHANS	
RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA		
RDG031	NEUTROPENIA CICLICA (codice RD0040) PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE		
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE		
RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA	MOSCHCOWITZ, SINDROME DI
RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA		
RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE		

U.O. CLINICA ENDOCRINOLOGICA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
-----------------	---------------------	--	----------

RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE		<i>IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA</i>
RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO		
RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	SCHMIDT, SINDROME DI	
RC0020	KALLMANN, SINDROME DI		<i>IPOGONADISMO CON ANOSMIA</i>
RC0280	REFETOFF, SINDROME DI		<i>RESISTENZA CONGENITA AGLI ORMONI TIROIDEI</i>
RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	SINDROME MEN, TIPO 1 SINDROME MEN, TIPO 2A - SINDROME MEN, TIPO 2B	
RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE		<i>IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA</i>

U.O. CLINICA GASTROENTEROLOGICA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	SCHMIDT, SINDROME DI	
RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	ALLGROVE, SINDROME DI	
RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE		
RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA		
RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE		
RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE		
RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	BYLER, MALATTIA DI COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II	

COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO III

RN0200	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI		
RN0220	CAROLI, MALATTIA DI		
RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO		
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	COWDEN, MALATTIA DI	
	SCLEROSI TUBEROSA (codice RN0750)		
	PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI (codice RN0760)		
		BANNAYAN-ZONANA, SINDROME DI	<i>MACROCEFALIA-LIPOMI MULTIPLI-EMANGIOMI</i>
	STURGE-WEBER, SINDROME DI (codice RN0770)	COMPLESSO DI VON MEYENBURG	
	VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI (codice RN0780)		
	SINDROME PROTEUS (codice RN1170)		
RG0110	BUDD-CHIARI, SINDROME DI		
RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI		SCHMIDT, SINDROME DI

U.O. CLINICA DELL'APPARATO CARDIOVASCOLARE

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	FABRY, MALATTIA DI	
RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE		
RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA		

U.O. CLINICA DELLE MALATTIE RESPIRATORIE E ALLERGOLOGIA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	POLMONITE INTERSTIZIALE ACUTA FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA	HAMMAN-RICH, SINDROME DI
RH0011	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)		
RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		GRANULOMATOSI DI WEGENER
RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE		CHURG-STRAUSS, SINDROME DI
RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA		
RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI		LINFOANGIOLEIOMATOSI POLMONARE
RC0200	Deficit alfa1 antitripsina (DAAT)		
RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	POLMONITE INTERSTIZIALE ACUTA FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA	HAMMAN-RICH, SINDROME DI ALVEOLITE FIBROSANTE CRIPTOGENETICA

U.O. CLINICA REUMATOLOGICA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RA0030	LYME, MALATTIA DI		
RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	FENILCHETONURIA/IPERFENILALANINEMIA TIROSINEMIA ISTIDINEMIA ALCAPTONURIA LEUCINOSI IPERVALINEMIA METILMALONICO ACIDURIA	MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO

GLUTARICO ACIDURIA

ALTRE ACIDEMIE/ACIDURIE ORGANICHE PRIMITIVE DA DIFETTO DEL
METABOLISMO DEGLI AMINOACIDI A CATENA RAMIFICATA

OMOCISTINURIA

SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA

IPERORNITINEMIA

IPERORNITINEMIA-IPERAMMONIEMIA-OMOCITRULLINURIA SINDROME HHH

IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA

IPERPROLINEMIA

ALBINISMO

HARTNUP, MALATTIA DI

CISTINURIA

INTOLLERANZA ALLE PROTEINE CON LISINURIA

CISTINOSI

RCG161 **SINDROMI AUTOINFAMMATORIE EREDITARIE-
FAMILIARI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel
gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)**
FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (codice RC0241)
SINDROME TRAPS (codice RC0243)

FEBBRE PERIODICA EREDITARIA

SINDROME CINCA

SINDROME DA IPER IgD

RC0220 **SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA
PRIMITIVA)**

RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA

RC0210 BEHÇET, MALATTIA DI

RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	<i>POLIARTERITE MICROSCOPICA</i>
RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	<i>CHURG-STRAUSS, SINDROME DI</i>
RG0060	GOODPASTURE, SINDROME DI	
RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	<i>GRANULOMATOSI DI WEGENER</i>
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	<i>HORTON, MALATTIA DI</i>
RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	<i>MOSCHCOWITZ, SINDROME DI</i>
		PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA
RG0090	TAKAYASU, MALATTIA DI	
RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	<i>RENDU-OSLER-WEBER, MALATTIA DI</i>
RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE	<i>VASCULITE DA IgA</i>
RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
RN0500	CUTIS LAXA	
RM0010	DERMATOMIOSITE	
RM0020	POLIMIOSITE	
RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
RM0050	FASCITE DIFFUSA	
RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	
RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	OSSIFICAZIONE ETEROTOPICA

RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA		MIOSITE OSSIFICANTE PROGRESSIVA
RM0100	MELOREOSTOSI		
RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI		
RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA		
RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		
RM0121	SINDROME SAPHO		SINOVITE-ACNE-PUSTOLOSI- IPEROSTOSI-OSTEITE
RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	AGAMMAGLOBULINEMIA DIGEORGE, SINDROME DI (<i>ESCLUSI TUTTI GLI ALTRI SOGGETTI CON FENOTIPI DA DELEZIONE 22q11.2, DA CERTIFICARE CON CODICE RNG090</i>) NIJMEGEN, SINDROME DI	
RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA		
RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie sottoelencate, pur includere nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) MARFAN, SINDROME DI (codice RN1320) EHLERS-DANLOS, SINDROME DI (codice RN0330) STICKLER, SINDROME DI (codice RN1220)	SHPRINTZEN-GOLDBERG, SINDROME DI LOEYS-DIETZ, SINDROME DI	
RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI		ORTICARIA CRONICA CON MACROGLOBULINEMIA

U.O. CLINICA DI MEDICINA INTERNA 1

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
--------------------	---------------------	--	----------

RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
RH0011	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	
RM0010	DERMATOMIOSITE	
RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	EMOFILIA A EMOFILIA B VON WILLEBRAND, MALATTIA DI DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI (ESCLUSO: SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G1691A DEL GENE DEL FATTORE V LEIDEN; SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G20210A DEL GENE DELLA PROTROMBINA; SOGGETTI OMOZIGOTI PER LA MUTAZIONE C677T DEL GENE MTHFR)
RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
RM0020	POLIMIOSITE	
RG0110	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	

U.O. CLINICA DI MEDICINA INTERNA, IMMUNOLOGIA CLINICA E MEDICINA TRASLAZIONALE

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI		<i>HORTON, MALATTIA DI</i>
RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA		
RM0030	CONNETTIVITE MISTA		
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA		

RM0010	DERMATOMIOSITE		
RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE		
RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		GRANULOMATOSI DI WEGENER
RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	AGAMMAGLOBULINEMIA DIGEORGE, SINDROME DI (<i>ESCLUSI TUTTI GLI ALTRI SOGGETTI CON FENOTIPI DA DELEZIONE 22q11.2, DA CERTIFICARE CON CODICE RNG090</i>) NIJMEGEN, SINDROME DI	
RC0210	BEHÇET, MALATTIA DI		
RG0090	TAKAYASU, MALATTIA DI		
RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		
RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)		
RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI		
RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE		CHURG-STRAUSS, SINDROME DI
RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI		ORTICARIA CRONICA CON MACROGLOBULINEMIA
RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI (le patologie sottoelencate, pur includere nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	FEBBRE PERIODICA EREDITARIA SINDROME CINCA SINDROME DA IPER IgD	
RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA		

U.O. CLINICA NEFROLOGICA, DIALISI E TRAPIANTI

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
-----------------	---------------------	--	----------

RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	<p>FENILCHETONURIA-IPERFENILALANINEMIA TIROSINEMIA ISTIDINEMIA ALCAPTONURIA LEUCINOSI IPERVALINEMIA METILMALONICO ACIDURIA GLUTARICO ACIDURIA ALTRE ACIDEMIE-ACIDURIE ORGANICHE PRIMITIVE DA DIFETTO DEL METABOLISMO DEGLI AMINOACIDI A CATENA RAMIFICATA OMOCISTINURIA SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA IPERORNITINEMIA IPERORNITINEMIA-IPERAMMONIEMIA-OMOCITRULLINURIA IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA IPERPROLINEMIA ALBINISMO HARTNUP, MALATTIA DI CISTINURIA INTOLLERANZA ALLE PROTEINE CON LISINURIA CISTINOSI</p>	<p><i>MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO</i></p> <p><i>SINDROME HHH</i></p>
RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	<p>GLICOGENOSI GALATTOSEMIA INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO DEFICIT DI FRUTTOSIO-1,6-BISFOSFATASI DEFICIT CONGENITO DI LATTASI DIFETTI DEL TRASPORTO DEL GLUCOSIO DIFETTO CONGENITO DI SACCARASI-ISOMALTASI MALATTIA DA CORPI DI POLIGLUCOSANO</p>	
RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	<p>FABRY, MALATTIA DI GAUCHER, MALATTIA DI NIEMANN-PICK TIPO A, B, MALATTIA DI NIEMANN-PICK TIPO C, MALATTIA DI</p>	

RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA		
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA		
RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA		<i>POLIARTERITE MICROSCOPICA</i>
RG0030	POLIARTERITE NODOSA		
RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE		<i>CHURG-STRAUSS, SINDROME DI</i>
RG0060	GOODPASTURE, SINDROME DI		
RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		<i>GRANULOMATOSI DI WEGENER</i>
RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA	<i>MOSCHCOWITZ, SINDROME DI</i>
RG0090	TAKAYASU, MALATTIA DI		
RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE		<i>VASCULITE DA IgA</i>
RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO		
RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE		
RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE		
RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	DENT, SINDROME DI	
		BARTTER, SINDROME DI	
		GITELMAN, SIDROME DI	
RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)		
RN1360	ALPORT, SINDROME DI		
RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA		
RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	SENIOR-LOKEN, SINDROME DI	<i>SINDROME RENALE-RETINICA; NEFRONOPTISI GIOVANILE CON AMAUOSI DI LEBER; DISPLASIA RENALE CON APLASIA RETINICA</i>
	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO (codice RJ0040)		

MECKEL, SINDROME DI (codice RN0980)

RN0230 MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO

U.O. CLINICA NEUROCHIRURGIA E NEUROTRAUMATOLOGICA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RBG010	NEUROFIBROMATOSI		
RF0410	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E-O CLINICAMENTE RILEVANTI)		
RN0010	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI		

U.O. CLINICA NEUROLOGICA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	DEFICIT CONGENITO DEL TRASPORTATORE MITOCONDRIALE DI ASPARTATO -GLUTAMMATO TIPO I	
RFG010	LEUCODISTROFIE	AICARDI-GOUTIERES, SINDROME DI ALEXANDER, MALATTIA DI CANAVAN, MALATTIA DI PELIZAEUS-MERZBACHER, MALATTIA DI SINDROME CACH NASU-HAKOLA, SINDROME DI	ATASSIA INFANTILE CON IPOMIELINIZZAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE LEUCOENCEFALOPATIA CON SOSTANZA BIANCA EVANESCENTE (VANISHING WHITE MATTER) OSTEODISPLASIA LIPOMEMBRANOSA POLICISTICA CON LEUCOENCEFALOPATIA SCLEROSANTE
RF0080	COREA DI HUNTINGTON		
RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	ATASSIA DI FRIEDREICH	

		PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA	STRUMPELL-LORRAIN, MALATTIA DI
		ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE	DEGENERAZIONE CEREBELLARE DI MARIE
		DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA	
		DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE	
		DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES	ATROFIA CEREBELLO OLIVARE
		DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT	ATROFIA SPINODENTATA
		ATASSIA PERIODICA	<i>ATASSIA VESTIBULOCEREBELLARE</i>
		MARINESCO-SJÖGREN, SINDROME DI	
		ATASSIA FRIEDREICH-LIKE	<i>DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E</i>
		ATASSIA-TELEANGECTASIA	<i>LOUIS-BAR, SINDROME DI</i>
		SINDROME CON TREMORE/ATASSIA ASSOCIATE ALL'X FRAGILE	
RN1490	ISAACS, SINDROME DI		
RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA		
RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	WERDNIG-HOFFMANN, MALATTIA DI	
		KUGELBERG-WELANDER, MALATTIA DI	
		KENNEDY, MALATTIA DI	
RF0150	NARCOLESSIA		
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA		
RF0410	(LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)		
RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA		SINDROME STIFF-PERSON; MOERSCH-WOLTMAN, SINDROME DI
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	DEJERINE-SOTTAS, SINDROME DI	NEUROPATIA EREDITARIA SENSITIVO-MOTORIA DI TIPO III
		NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE	
		CHARCOT-MARIE-TOOTH, MALATTIA DI	ATROFIA MUSCOLARE PERONEALE
		NEUROPATIA EREDITARIA CON PREDISPOSIZIONE ALLE PARALISI DA COMPRESSIONE	POLINEUROPATIA RICORRENTE FAMILIARE; NEUROPATIA TOMACULARE
		NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA	
		NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE	
		ROSENBERG-CHUTORIAN, SINDROME DI	
		ROUSSY-LEVY, SINDROME DI	
		NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTONOMICA TIPO 3	RILEY-DAY, SINDROME DI
RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA		STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI, SINDROME DI

RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	
RN1610	SINDROME POEMS	
RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	MIOPATIA CENTRAL CORE MIOPATIA CENTRONUCLEARE MIOPATIA DA DIFETTI QUALITATIVI/QUANTITATIVI DELLA DESMINA MIOPATIA NEMALINICA
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	<i>DISTROFIA MUSCOLARE DI BECKER</i> <i>DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE</i> <i>DISTROFIA MUSCOLARE DI ERB</i> <i>DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY-DEJERINE</i> <i>DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE</i>
RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	<i>STEINERT, MALATTIA DI</i> <i>THOMSEN, MALATTIA DI</i> <i>VON EULENBURG, MALATTIA DI</i>
RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
RFG160	DISTONIE PRIMARIE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	
	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (codice RF0090)	
RF0183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	<i>MIASTENIA GRAVIS</i>
	EATON-LAMBERT, SINDROME DI (codice RF0190)	
RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	GLICOGENOSI GALATTOSEMIA INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO DEFICIT DI FRUTTOSIO-1,6-BISFOSFATASI

DEFICIT CONGENITO DI LATTASI
DIFETTI DEL TRASPORTO DEL GLUCOSIO
DIFETTO CONGENITO DI SACCARASI-ISOMALTASI
MALATTIA DA CORPI DI POLIGLUCOSANO

RA0030 **LYME, MALATTIA DI**

RCG078 **DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE
OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI
DEL DNA MITOCONDRIALE (le patologie
sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono
codificate come indicato tra parentesi)**

SINDROME MELAS (codice RN0710)

SINDROME MERRF (codice RN0720)

ATROFIA OTTICA DI LEBER (codice RF0300)

PEARSON, SINDROME DI (codice RN1600)

ALPERS, MALATTIA DI (codice RF0010)

KEARNS-SAYRE, SINDROME DI (codice RF0020)

RM0110 **MIOSITE A CORPI INCLUSI**

RBG010 **NEUROFIBROMATOSI**

RM0020 **POLIMIOSITE**

RF0100 **SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA**

RF0110 **SCLEROSI LATERALE PRIMARIA**

RNG200 **AMARTOMATOSI MULTIPLE (le
patologie sottoelencate, pur incluse
nel gruppo, sono codificate come
indicato tra parentesi)**

COWDEN, MALATTIA DI

SCLEROSI TUBEROSA (codice RN0750)

PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI
(codice RN0760)

BANNAYAN-ZONANA, SINDROME DI

STURGE-WEBER, SINDROME DI
(codice RN0770)

COMPLESSO DI VON MEYENBURG

VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI
(codice RN0780)

*MIOPATIA MITOCONDRIALE -
ENCEFALOPATIA-ACIDOSI LATTICA -
ICTUS
EPILESSIA MIOCLONICA E FIBRE
ROSSE IRREGOLARI*

*MACROCEFALIA-LIPOMI MULTIPLI-
EMANGIOMI*

SINDROME PROTEUS (codice RN1170)

RN0010 ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI
RN0310 KLIPPEL-FEIL SINDROME DI
RCG130 AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI

U.O. CLINICA NEURORIABILIZAZIONE

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	ATASSIA DI FRIEDREICH PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT ATASSIA PERIODICA MARINESCO-SJÖGREN, SINDROME DI ATASSIA FRIEDREICH-LIKE ATASSIA-TELEANGECTASIA SINDROME CON TREMORE/ATASSIA ASSOCIATE ALL'X FRAGILE	<i>STRUMPELL-LORRAIN, MALATTIA DI DEGENERAZIONE CEREBELLARE DI MARIE ATROFIA CEREBELLO OLIVARE ATROFIA SPINODENTATA ATASSIA VESTIBULOCEREBELLARE DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E LOUIS-BAR, SINDROME DI</i>
RF0080	COREA DI HUNTINGTON		
RFG160	DISTONIE PRIMARIE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		
	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (codice RF0090)		
RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	NEURODEGENERAZIONE ASSOCIATA A PANTOTENATO CHINASI (PKAN)	
RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	MIASTENIA GRAVIS	

U.O. CLINICA OCULISTICA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RN0100	PETERS, ANOMALIA DI		
RN1050	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI		
RF0280	CHERATOCONO		
RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL		
RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	DEGENERAZIONE NODULARE DEGENERAZIONE MARGINALE	<i>DEGENERAZIONE NODULARE DI SALZMANN TERRIEN, SINDROME DI</i>
RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	MEESMANN, DISTROFIA DI COGAN, DISTROFIA DI DISTROFIA CORNEALE GRANULARE DI TIPO I DISTROFIA CORNEALE GRANULARE DI TIPO III DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE DISTROFIA CORNEALE MACULARE DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA CORNEA GUTTATA DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA DISTROFIA ENDOTELIALE DI FUCHS DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA	<i>DISTROFIA CORNEALE EPITELIALE GIOVANILE DISTROFIA CORNEALE ANTERIORE DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW DI TIPO I DISTROFIA CORNEALE DI REIS-BÜCKLERS DISTROFIA LATTICE; AMILOIDOSI CORNEALE DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW TIPO II</i>
RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	DISTROFIA VITREO-RETINICA RETINITE PIGMENTOSA RETINITE PUNCTATA ALBESCENS DISTROFIA DEI CONI STARGARDT, MALATTIA DI	<i>RETINOSCHISI GIOVANILE DISTROFIA PIGMENTOSA RETINICA FUNDUS ALBIPUNCTATUS</i>

		AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST DISTROFIA IALINA DELLA RETINA	<i>FUNDUS FLAVIMACULATUS GOLDMANN-FAVRE, MALATTIA DI ATROFIA EMIFACCIALE PROGRESSIVA</i>
RN0650	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI		
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) SCLEROSI TUBEROSA (codice RN0750) PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI (codice RN0760)	COWDEN, MALATTIA DI	
		BANNAYAN-ZONANA, SINDROME DI	<i>MACROCEFALIA-LIPOMI MULTIPLI- EMANGIOMI</i>
	STURGE-WEBER, SINDROME DI (codice RN0770) VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI (codice RN0780) SINDROME PROTEUS (codice RN1170)	COMPLESSO DI VON MEYENBURG	
RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI		

U.O. CLINICA ORTOPEDICA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	ACONDROGENESI ACONDROPLASIA DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE OSTEOCONDROMI MULTIPLI DISPLASIA DI KNIEST DISPLASIA METATROPICA DISPLASIA CAMPOMELICA DESBUQUOIS, SINDROME DI LARSEN, SINDROME DI	<i>ESOSTOSI MULTIPLE</i>
RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA OSTEOGENESI IMPERFETTA OSTEOPETROSI DISPLASIA FIBROSA ELLIS-VAN CREVELD, SINDROME DI	

DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA
 FAIRBANK, MALATTIA DI
 DISCONDROSTEOSI
 DISPLASIA DIASTROFICA
 DISPLASIA PSEUDODIASTROFICA
 ENGELMANN, MALATTIA DI
 McCUNE-ALBRIGHT, SINDROME DI
 SINDROME DOOR

DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA

OSTEITE FIBROSA DISSEMINATA

U.O. DIETETICA E NUTRIZIONE CLINICA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (Escluso: <i>Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III</i>)	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIb DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA IPOBETALIPOPROTEINEMIA ABETALIPOPROTEINEMIA TANGIER, MALATTIA DI DEFICIT DI LECITINCOLESTEROLO ACILTRANSFERASI IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE	<i>BASSEN-KORNZWEIG, SINDROME DI DEFICIT FAMILIARE DI ALFALIPOPROTEINA</i>
RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (Escluso: <i>Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III</i>)	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa	

RCG070 **DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE** (*Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III*)

IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa
 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIb
 DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA
 IPOBETALIPOPROTEINEMIA
 ABETALIPOPROTEINEMIA
 TANGIER, MALATTIA DI
 DEFICIT DI LECITINCOLESTEROLO ACILTRANSFERASI
 IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE

*BASSEN-KORNZWEIG, SINDROME DI
 DEFICIT FAMILIARE DI
 ALFALIPOPROTEINA*

U.O. GENETICA DEI TUMORI RARI – AMBULATORIO MEDICO

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE		<i>GORLIN-GOLTZ, SINDROME DI</i>
RBG010	NEUROFIBROMATOSI		
RBG020	COMPLESSO CARNEY		
RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E-O MULTIPLO		
RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	SINDROME MEN, TIPO 1 SINDROME MEN, TIPO 2A - SINDROME MEN, TIPO 2B	
RB0050	POLIPOSIS FAMILIARE		
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) SCLEROSI TUBEROSA (codice RN0750) PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI (codice RN0760)	COWDEN, MALATTIA DI BANNAYAN-ZONANA, SINDROME DI	<i>MACROCEFALIA-LIPOMI MULTIPLI-EMANGIOMI</i>
	STURGE-WEBER, SINDROME DI (codice RN0770)	COMPLESSO DI VON MEYENBURG	

VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI (codice RN0780)

SINDROME PROTEUS (codice RN1170)

U.O. NEUROLOGIA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI		<i>HORTON, MALATTIA DI</i>
RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA		
RM0010	DERMATOMIOSITE		
RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		<i>GRANULOMATOSI DI WEGENER</i>
RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	ATASSIA DI FRIEDREICH PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT ATASSIA PERIODICA MARINESCO-SJÖGREN, SINDROME DI ATASSIA FRIEDREICH-LIKE ATASSIA-TELEANGECTASIA SINDROME CON TREMORE/ATASSIA ASSOCIATE ALL'X FRAGILE	<i>STRUMPELL-LORRAIN, MALATTIA DI</i> <i>DEGENERAZIONE CEREBELLARE DI MARIE</i> <i>ATROFIA CEREBELLO OLIVARE</i> <i>ATROFIA SPINODENTATA</i> <i>ATASSIA VESTIBULOCEREBELLARE</i> <i>DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E</i> <i>LOUIS-BAR, SINDROME DI</i>
RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	MIASTENIA GRAVIS	

	EATON-LAMBERT, SINDROME DI (codice RF0190)	
RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	NEURODEGENERAZIONE ASSOCIATA A PANTOTENATO CHINASI (PKAN)
RM0020	POLIMIOSITE	
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
RF0183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	
	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (codice RC0241)	FEBBRE PERIODICA EREDITARIA
	SINDROME TRAPS (codice RC0243)	SINDROME CINCA
		SINDROME DA IPER IgD

U.O. PNEUMOLOGIA AD INDIRIZZO INTERVENTISTICO

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA		
RH0011	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)		
RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	POLMONITE INTERSTIZIALE ACUTA FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA	<i>HAMMAN-RICH, SINDROME DI</i> <i>ALVEOLITE FIBROSANTE CRIPTOGENETICA</i>
RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA		
RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA		

RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA		
RG0060	GOODPASTURE, SINDROME DI		
RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		<i>GRANULOMATOSI DI WEGENER</i>
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI		<i>HORTON, MALATTIA DI</i>
RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA	<i>MOSHCOWITZ, SINDROME DI</i>
RM0010	DERMATOMIOSITE		
RM0020	POLIMIOSITE		
RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI		
RM0030	CONNETTIVITE MISTA		
RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	ISTIOCITOSI A CELLULE DI LANGERHANS	
RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi) KARTAGENER, SINDROME DI (codice RN0950)		
RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA		<i>POLIARTERITE MICROSCOPICA</i>
RG0030	POLIARTERITE NODOSA		
RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE		<i>CHURG-STRAUSS, SINDROME DI</i>

U.O. ONCOLOGIA MEDICA 2

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RB0040	GARDNER, SINDROME DI		
RB0050	POLIPOSI FAMILIARE		
RBG021	CANCRO NON POLIPOSI CO EREDITARIO DEL COLON	LYNCH, SINDROME DI	

U.O. MEDICINA INTERNA

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA		
RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	EMOFILIA A EMOFILIA B VON WILLEBRAND, MALATTIA DI DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI (ESCLUSO: SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G1691A DEL GENE DEL FATTORE V LEIDEN; SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G20210A DEL GENE DELLA PROTROMBINA; SOGGETTI OMOZIGOTI PER LA MUTAZIONE C677T DEL GENE MTHFR)	

U.O. IMMUNOEMATOLOGIA E MEDICINA TRASFUSIONALE

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	EMOFILIA A EMOFILIA B	

		VON WILLEBRAND, MALATTIA DI	
		DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE	
		DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI	
		<i>(ESCLUSO: SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G1691A DEL GENE DEL FATTORE V LEIDEN; SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G20210A DEL GENE DELLA PROTROMBINA; SOGGETTI OMOZIGOTI PER LA MUTAZIONE C677T DEL GENE MTHFR)</i>	
RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	BERNARD-SOULIER, SINDROME DI	
		DIFETTI DEL POOL DI DEPOSITO DELLE PIASTRINE	
		TROMBOASTENIA DI GLANZMANN	
RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA		
RG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA	<i>MOSHCOWITZ, SINDROME DI</i>