

TUMORI (cod ICD-9-CM da 140 a 239) - RB			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMI
RB0070	NEVO BASOCELLULARE, SINDROME DI		SINDROME DI GORLIN-GOLTZ
RBG020	COMPLESSO CARNEY	DISPLASIA ADRENOCORTICALE NODULARE MALATTIA NODULARE PIGMENTOSA (PPNAD)	

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 (esempi)	SINONIMI
RC0061	PROGERIA		HUTCHINSON-GILFORD, SINDROME DI
RC0151	MENKES, SINDROME DI		MALATTIA DEI CAPELLI CRESPI MALATTIA DEL TRASPORTO DI RAME
RC0171	RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I		
RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE		
RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA		
RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	ISTIOCITOSI X	
RCG180	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE NON ALTRIMENTI CODIFICATE	DANON, SINDROME DI	
RCG190	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	
RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (forma primitiva)		
RC0230	CALCINOSI TUMORALE		
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, SINDROME DI		SINDROME OCULO-CEREBRO-RENALE
RC0280	REFETOFF, 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

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 (esempi)	SINONIMI
RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	<i>ANEMIA REFRATTARIA</i>	
RD0070	ANEMIA APLASTICA ACQUISITA (Escluso Forme midollari aplastiche transitorie)		
RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI		
RD0090	NEUTROPENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE		

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 (esempi)	SINONIMI
RF0150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA/MICROCORNEA (COMPLEX)	<i>SINDROME DI LENZ</i>	
RF0160	DISTONIE PRIMARIE		
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	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (FORMA CONGENITA)		

MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod ICD-9-CM da 390 a 459) - RG			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMI
RG020	LINFEDEMA PRIMARIO CRONICO	<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>	
RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	<i>IPERTENSIONE POLMONARE FAMILIARE</i>	

MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO (cod ICD-9-CM da 460 a 519) - RH			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	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

MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod ICD-9-CM da 520 a 579) - RI			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMI
RIG010	COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE	<i>MALATTIA DI BYLER;</i> <i>COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II</i> <i>COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO III</i>	

MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO (cod ICD-9-CM da 580 a 629) - RJ			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMI
RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO		
RJ0050	SENIOR-LOKEN, SINDROME DI		SINDROME RENALE-RETINICA NEFRONFTISI GIOVANILE CON AMAUROSIS DI LEBER DISPLASIA RENALE CON APLASIA RETINICA
RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	<i>DENT, SINDROME DI</i>	

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 (esempi)	SINONIMI
RL0080	POICHILODERMA CONGENITO		RHOTMUND-THOMSON, SINDROME DI
RL0070	MICHELIN TIRE BABY, SINDROME		

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 (esempi)	SINONIMI
RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI		
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		

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

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMI
RN0021	ARACNODATTILIA CONTRATTURALE CONGENITA		
RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI		
RN0241	DISGENESIA GONADICA XX		
RN0321	PRUNE BELLY, SINDROME DI		
RN0401	COHEN, SINDROME DI		
RN0701	PITT-ROGERS-DANKS, SINDROME DI		
RN0821	EMIIPERTROFIA CONGENITA		
RN1021	FG, SINDROME		KELLER, SINDROME DI
RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (Escluso: S. KARTAGENER cod. TN0950)		
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	MOHR, MALATTIA DI ORO-FACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO I (PAPILLON-LEAGUE-PSAUME SINDROME DI)	
RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA PURA O SINDROMICA	ANDERMANN, SINDROME DI DANDY-WALKER, SINDROME DI	
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE non codificate altrove	COWDEN. MALATTIA DI MACROCEFALIA-LIPOMI MULTIPLI-EMANGIOMI (BANNAYAN-ZONAN, S. DI) VON MEYENBURG COMPLEX	
RN1770	CAYLER, SINDROME CARDIO.FACCIALE DI		
RN1780	CHAR, SINDROME DI		
RN1790	DISPLASIA NEUROECTODERMICA TIPO CHIME		
RN1800	NASU-HAKOLA, SINDROME DI		DEMENZA 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)		

ULTERIORI SPECIFICHE ED ESEMPI IN AGGIUNTA A QUANTO DISPOSTO DAL DM. 279/2001

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMI
RDG010	ANEMIE EREDITARIE	<i>METAEMOGLOBINEMIA DA DEFICIT DI METAEMOGLOBINAREDUCTASI</i>	
RCG040	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	<i>GALATTOSIALIDOSI</i> <i>METILMALONICOACIDURIA</i> <i>PIRUVATO DECARBOSSILASI, DEFICIT DI</i>	
RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI Escluso: Diabete mellito	<i>MALATTIA DA CORPI POLIGLUCOSANI</i>	
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.	<i>DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI (Inclusi: Deficit di Citocromo C-ossidasi; Deficit della Beta-ossidazione, escluso S. Zellweger vd. RN1760)</i>	
RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	<i>NIJMEGEN, SINDROME DI</i>	
RFG010	LEUCODISTROFIE	<i>AICARDI-GOUTIERES S. DI</i> <i>AUSTIN, SINDROME DI</i>	
RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	<i>HALLERVORDEN-SPATZ, SINDROME DI</i>	
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	<i>NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTOMATICA</i>	
RI0010	ACALASIA	<i>ACALASIA PURA</i> <i>ACALASIA ASSOCIATA ASINDROMI</i> <i>S. ALLGROVE</i>	
RNG020	ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	<i>MARDEN-WALKER, SINDROME DI</i>	
RNG040	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA	<i>LUJAN-FRYNS, SINDROME DI</i>	
RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	<i>DESBUQUOIS, SINDROME DI</i>	
RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE PURE O IN FORMA SINDROMICA	<i>DOOR SINDROME (Congenital Deafness, onycho-ostedystrophy and Mental Retardation)</i>	
RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE	<i>KBG, SINDROME</i>	