



REGIONE TOSCANA  
UFFICI REGIONALI GIUNTA REGIONALE

**ESTRATTO DAL VERBALE DELLA SEDUTA DEL 13-09-2017 (punto N 16)**

Delibera N 962 del 13-09-2017

*Proponente*

STEFANIA SACCARDI  
DIREZIONE DIRITTI DI CITTADINANZA E COESIONE SOCIALE

*Pubblicità/Pubblicazione Atto soggetto a pubblicazione su Banca Dati (PBD)*

*Dirigente Responsabile Maria Teresa MECHI*

*Estensore CECILIA BERNI*

*Oggetto*

DPCM 12.1.2017. Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del decreto legislativo 502/1992. Disposizioni attuative in merito alle malattie rare e relative esenzioni.

*Presenti*

ENRICO ROSSI	VITTORIO BUGLI	VINCENZO CECCARELLI
STEFANO CIUOFFO	FEDERICA FRATONI	CRISTINA GRIECO
MARCO REMASCHI	STEFANIA SACCARDI	MONICA BARNI

ALLEGATI N°2

ALLEGATI

Denominazione	Pubblicazione	Tipo di trasmissione	Riferimento
1	Si	Cartaceo+Digitale	Aggiornamento esenzioni malattie rare
2	Si	Cartaceo+Digitale	elenco malattie rare

NOTA

ERRATA CORRIGE: nell' allegato 2, alla pagina 57, alla riga RNG010, nella colonna ESEMPI DI MALATTIE  
AFFERENTI AL GRUPPO, dele la dizione PSEUDOERMAFRODITISMI e nella stessa riga, nella colonna MALATTIA  
E/O GRUPPO adde la dizione PSEUDOERMAFRODITISMI.

## LA GIUNTA REGIONALE

Visti:

- il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, recante: "Riordino della disciplina in
- materia sanitaria, a norma dell'articolo 1 della legge 23 ottobre 1992, n. 421"
- il DM 22.7.1996 "Prestazioni di assistenza specialistica ambulatoriale erogabili nell'ambito del SSN e relative tariffe";
- la DGR 229/1997 recante "Approvazione nomenclatore tariffario regionale delle prestazioni specialistiche ambulatoriali di diagnostica strumentale e di laboratorio", e le successive modifiche ed integrazioni; che individua il livello di assistenza della specialistica ambulatoriale;
- il DM Sanità 329/1999 "Regolamento recante norme di individuazione delle malattie croniche e invalidanti ai sensi dell'articolo 5, comma 1, lettera a), del D. Lgs. 29 aprile 1998, n. 124";
- il DM Sanità 279/2001 "Regolamento di istituzione della rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie, ai sensi dell'articolo 5, comma 1, lettera b), del decreto legislativo 29 aprile 1998, n. 124";

Visto il DPCM 12.1.2017 "Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del D. L. 30.12.1992, n. 502", pubblicato nella G.U. n. 65 del 18.3.2017 ed entrato in vigore il 19.3.2017;

Preso atto che con il citato DPCM sono stati approvati i nuovi Livelli Essenziali di Assistenza (LEA), cioè il complesso delle prestazioni che il Servizio Sanitario Nazionale assicura attraverso le risorse finanziarie pubbliche e l'eventuale compartecipazione alla spesa da parte dell'assistito;

Preso atto che detto DPCM, all'art. 64 "Norme finali e transitorie":

- domanda a successivi appositi accordi, da sancire in sede di Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato e le Regioni e le Province Autonome su proposta del Ministro della Salute, la definizione dei criteri uniformi per l'individuazione di limiti e modalità di erogazione di alcune prestazioni;
- prevede tempistiche diverse per l'entrata in vigore di alcune disposizioni in materia di assistenza specialistica e di assistenza protesica;

Evidenziato in particolare che, con riferimento alle malattie croniche e invalidanti:

- l'art. 53 del DPCM 12.1.2017 prevede che le persone affette dalle malattie croniche e invalidanti individuate dal relativo allegato 8 abbiano diritto all'esenzione dalla partecipazione al costo delle prestazioni sanitarie indicate dal medesimo;
- ai sensi della disciplina transitoria di cui all'art. 64:
- le disposizioni in materia di assistenza specialistica ambulatoriale (articoli 15 e 16 e relativi allegati 4, 4A, 4B, 4C, 4D) entreranno in vigore dalla data di pubblicazione di un successivo decreto del Ministro della Salute, di concerto con il MEF, per la definizione delle tariffe massime delle prestazioni previste dalle medesime disposizioni;
- fino all'entrata in vigore delle suddette disposizioni, l'elenco delle malattie croniche ed invalidanti che danno diritto all'esenzione è contenuto nell'allegato 8-bis;

Evidenziato inoltre che, con riferimento alle malattie rare:

- l'art. 52 del DPCM 12.1.2017 prevede che le persone affette dalle malattie rare indicate nel relativo allegato 7 abbiano diritto all'esenzione dalla partecipazione al costo delle correlate prestazioni di assistenza sanitaria;
- ai sensi della disciplina transitoria di cui al successivo art. 64:

- le disposizioni di cui all'art. 52 e all'allegato 7 entreranno in vigore dal 180° giorno dalla data di entrata in vigore del decreto (ovvero dal 15.09.2017);
- entro tale data le Regioni adeguano le Reti regionali per le malattie rare con l'individuazione dei relativi Presidi e i Registri regionali;

Preso atto che, a seguito dell'entrata in vigore del DPCM 12.1.2017:

- sono state introdotte nuove malattie croniche e invalidanti esenti;
- alcune malattie rare esenti sono diventate croniche esenti;
- dal 15.09.2017 verranno introdotte nuove malattie rare esenti e alcune malattie croniche e invalidanti esenti diventeranno rare esenti;
- alcune patologie in precedenza esenti non sono più considerate tali;
- alcuni codici e descrizioni di patologie sono stati modificati;

Vista la DGR n. 504/2017 con la quale si è proceduto a:

- 1.dare attuazione all'allegato 8 bis del DPCM 12.1.2017 “Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502” pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 65 del 18 marzo 2017 - Supplemento Ordinario n. 15;
- 2.approvare l'elenco delle Patologie croniche ed invalidanti di cui al punto 1, integrato con le ulteriori prestazioni correlate alle medesime Patologie previste dagli specifici atti regionali;
- 3.mantenere la patologia “Miastenia grave” nell'ambito delle Patologie croniche ed invalidanti fino all'entrata in vigore del nuovo elenco delle malattie rare (15.9.2017)secondo quanto previsto al comma 4 dell'art. 64 del sopracitato DPCM del 12.1.2017;
- 4.confermare la patologia “Sclerosi sistemica” (codice regionale RM0120) nella classificazione tra le malattie rare escludendola dal novero delle Patologie croniche ed invalidanti;
- 5.prevedere il passaggio delle Malattie rare “Celiachia”, “Sindrome di Down”, “Sindrome di Klinefelter” e “Connettiviti indifferenziate” nell'elenco delle Patologie croniche ed invalidanti per le esenzioni di nuovo rilascio, mantenendo le suddette patologie nell'ambito delle Malattie rare, per i pazienti già titolari della relativa esenzione;
- 6.confermare, in regime di esenzione, le indagini genetiche relative alla diagnosi patologia della celiachia, estendendole, oltre che per l'assistito, anche per i familiari di primo grado;

Considerato inoltre che con la DGR 90/2009 “Malattie rare. Disposizioni per l'ampliamento dei livelli di assistenza e l'aggiornamento della rete dei presidi”, si è provveduto a:

- 1.ampliare il livello regionale di assistenza, nelle more dell'approvazione del DPCM di cui in narrativa, integrando l'elenco delle malattie rare di cui alla delibera G.R. 1017/2004, già previste nel DM 279/2001, sulla base dell'elenco riportato nell'allegato A (della DGR 90/2009), parte integrante del presente atto;
- 2.garantire ai residenti toscani l'accesso, in regime di esenzione dalla partecipazione al costo, alle prestazioni sanitarie, incluse nei livelli essenziali di assistenza, efficaci ed appropriate per l'accertamento, il trattamento ed il monitoraggio delle malattie di cui all'allegato A, nonché per le eventuali indagini genetiche sui familiari dell'assistito;
- 3.individuare per ognuna delle patologie di cui all'allegato A (della DGR 90/2009) la rete dei presidi e delle strutture di coordinamento, in modo da garantire un'adeguata strutturazione dei percorsi diagnostico-terapeutici;

Ritenuto opportuno ai fini dell'adozione dell'elenco di patologie rare di cui all'allegato 7 del citato DPCM che risulta più ampio rispetto all'elenco di cui alla DGR 90/2009:

- revocare l'elenco di cui alla DGR 90/2009;
- procedere alla verifica dei cambiamenti da apportare ai codici e alle descrizioni di patologia presenti nella DGR 90/2009 ma che risultano modificati nel nuovo elenco aggiornato di cui al citato DPCM;

- procedere ad un nuovo aggiornamento della rete toscana dei presidi e dei loro ruoli nei percorsi assistenziali per le malattie rare secondo l'elenco di cui all'allegato 7 del DPCM citato;

Vista la DGR n. 176/2017 con la quale si è provveduto a:

1.ridefinire, come di seguito specificato, le modalità di aggiornamento della rete e di rilascio della modulistica dedicata alla certificazione diagnostica necessaria per il rilascio dell'attestato di esenzione per malattia rara nonché dedicata alla redazione del piano terapeutico al fine di:

- garantire che la certificazione diagnostica e il piano terapeutico siano rilasciati dai presidi a questo scopo individuati dalla Regione ai sensi del DM 279/2001;
- consentire ai presidi della rete regionale delle malattie rare di intercettare tutti i soggetti con diagnosi di malattia rara e assicurare il corretto completamento del Registro Toscano delle Malattie Rare;

2.garantire il continuo aggiornamento della rete dei presidi e dei loro ruoli nei percorsi assistenziali per le malattie rare direttamente nel data-base del Registro Toscano delle Malattie Rare (RTMR) da parte dei Centri di Competenza Regionale per le Malattie Rare (CCRMR) e, nelle more della loro costituzione, da parte delle strutture del gruppo "Coordinamento regionale per le malattie rare" di cui all'allegato 3 del decreto dirigenziale 6279/2014 e successive modifiche e aggiornamenti;

3.vincolare il rilascio, da parte delle Aziende sanitarie competenti, degli attestati di esenzione e l'erogazione del piano terapeutico alla presentazione del modulo emesso per il tramite del Registro Toscano Malattie Rare (RTMR), previa compilazione della diagnosi e/o del piano terapeutico da parte dei presidi della rete toscana malattie rare presenti nel data base del RTMR e con ruoli riconosciuti per la stesura della certificazione diagnostica e/o del piano terapeutico;

4assicurare alle aziende un periodo di non oltre 3 mesi dalla data del presente atto per adeguarsi alle modalità di rilascio della certificazione diagnostica, del piano terapeutico e dell'attestato di esenzione dopodiché non potranno essere più accettati certificazioni diagnostiche e piani terapeutici rilasciati dai presidi della Regione Toscana su modulistica diversa da quella emessa per il tramite del Registro Toscano Malattie Rare;

5.stabilire che la presentazione della modulistica emessa per il tramite del Registro Toscano Malattie Rare è vincolante solo per i presidi del Servizio Sanitario della Regione Toscana;

Accertato che ai sensi della sopra citata DGR 176/2017, il Coordinamento Regionale per le malattie rare ha provveduto ad aggiornare la rete toscana dei presidi e dei loro ruoli nei percorsi assistenziali per le malattie rare di cui all'allegato 7 del DPCM 12.1.2017 direttamente nel data-base del Registro Toscano delle Malattie Rare (RTMR) al fine di dare concreta applicazione alle suddette norme salvaguardando nel contempo il diritto all'esenzione dei cittadini, nelle more della piena vigenza del DPCM sopra citato;

Ritenuto pertanto di dare attuazione al DPCM 12.1.2017 attraverso le disposizioni di cui al presente atto, all'Allegato 1 "Aggiornamento esenzioni malattie rare" e all'Allegato 2 "Elenco malattie rare" parti integranti e sostanziali dello stesso, con riferimento a:

- l'introduzione di nuove malattie rare esenti;
- la revoca dell'esenzione per alcune patologie rare;
- la modifica di alcuni codici di esenzione e delle descrizioni di patologia sulla base dell'elenco aggiornato di cui all'allegato 7 del citato DPCM;
- l'aggiornamento, sulla base della DGR 176/2017 e del DPCM citato, della rete regionale per le malattie rare per il tramite del Coordinamento regionale delle malattie rare così come riportata nel data base del Registro Toscano Malattie Rare e pubblicata nel sito [www.malattierare.toscana.it](http://www.malattierare.toscana.it);

Preso atto della necessità di garantire l'aggiornamento delle piattaforme informatiche interessate, a partire dai sistemi software gestionali a supporto del processo di rilascio delle esenzioni e di

gestione del ciclo prescrittivo, ovvero prescrizione, prenotazione, accettazione, entro e non oltre il 15.9.2017;

Ritenuto di demandare a successivi provvedimenti sia l'attuazione delle disposizioni ad oggi non ancora regolamentate a livello nazionale sia l'approvazione di eventuali ulteriori disposizioni relative al recepimento dei nuovi livelli essenziali di assistenza;

Ritenuto di demandare alla Direzione della Direzione Diritti di Cittadinanza e Coesione Sociale l'adozione di ulteriori indicazioni applicative di dettaglio rispetto ai necessari adeguamenti delle disposizioni contenute nel presente provvedimento;

Richiamati:

- il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, nr. 502, recante: "Riordino della disciplina in
- materia sanitaria, a norma dell'articolo 1 della legge 23 ottobre 1992, n. 421"
- il DM 22.7.1996 "Prestazioni di assistenza specialistica ambulatoriale erogabili nell'ambito del SSN e relative tariffe";
- la DGR 229/1997 recante "Approvazione nomenclatore tariffario regionale delle prestazioni specialistiche ambulatoriali di diagnostica strumentale e di laboratorio" e le successive modifiche ed integrazioni; che individua il livello di assistenza della specialistica ambulatoriale;
- il DM Sanità 329/1999 "Regolamento recante norme di individuazione delle malattie croniche e invalidanti ai sensi dell'articolo 5, comma 1, lettera a), del D. Lgs. 29 aprile 1998, n. 124";
- il DM Sanità 279/2001 "Regolamento di istituzione della rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie, ai sensi dell'articolo 5, comma 1, lettera b), del decreto legislativo 29 aprile 1998, n. 124";
- il DM 9.12.2015 "Condizioni di erogabilità e indicazioni di appropriatezza prescrittiva delle prestazioni di assistenza ambulatoriale erogabili nell'ambito del SSN";

A voti unanimi

#### DELIBERA

1. di dare attuazione al DPCM 12.1.2017 "Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del D. L. 30.12.1992, n. 502" approvando le disposizioni di cui al presente atto, all'Allegato 1 "Aggiornamento esenzioni malattie rare" e all'Allegato 2 "Elenco malattie rare" parti integranti e sostanziali dello stesso, con riferimento a:

- l'introduzione di nuove malattie rare esenti;
- la revoca dell'esenzione per alcune patologie rare;
- la modifica di alcuni codici di esenzione e delle descrizioni di patologia sulla base dell'elenco aggiornato di cui all'allegato 7 del citato DPCM;
- l'aggiornamento, sulla base della DGR 176/2017 e del DPCM citato, della rete regionale per le malattie rare per il tramite del Coordinamento regionale delle malattie rare così come riportata nel data base dal Registro Toscano Malattie Rare e pubblicata nel sito [www.malattierare.toscana.it](http://www.malattierare.toscana.it);

2. di impegnare ESTAR a garantire l'aggiornamento delle piattaforme informatiche interessate, a partire dai sistemi software gestionali a supporto del processo di rilascio delle esenzioni e di gestione del ciclo prescrittivo, ovvero prescrizione, prenotazione, accettazione, entro e non oltre il 15.9.2017;

3. di dare mandato alle Aziende Sanitarie Locali di attivare idonei strumenti di informazione nei confronti dei cittadini sul contenuto del presente atto;

4. di demandare a successivi provvedimenti sia l'attuazione delle disposizioni ad oggi non ancora regolamentate a livello nazionale sia l'approvazione di eventuali ulteriori disposizioni relative al recepimento dei nuovi livelli essenziali di assistenza;

5. di demandare alla Direzione della Direzione Diritti di Cittadinanza e Coesione Sociale l'adozione di ulteriori indicazioni applicative di dettaglio rispetto ai necessari adeguamenti delle disposizioni contenute nel presente provvedimento.

Il presente atto è pubblicato integralmente sulla banca dati degli atti amministrativi della Giunta regionale ai sensi dell'articolo 18 della L.R. 23/2007.

SEGRETERIA DELLA GIUNTA  
IL DIRETTORE GENERALE  
Antonio Davide Barretta

Il Dirigente responsabile  
MARIA TERESA MECHI

Il Direttore  
MONICA PIOVI

## **Allegato 1 “Aggiornamento esenzioni malattie rare”**

### **A) Premessa**

Il DM 279/2001 ha disciplinato per la prima volta in Italia l'assistenza relativa alle malattie rare riportando in allegato l'elenco di quelle per le quali veniva essere riconosciuto il diritto all'esenzione dalla partecipazione al costo, per le correlate prestazioni di assistenza sanitaria e l'indicazione dei sinonimi di uso più frequente delle malattie individuate.

Nell'art 2 del DM si istituiva la Rete nazionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare, costituita da “presidi accreditati, appositamente individuati dalle regioni tra quelli in possesso di documentata esperienza in attività diagnostica o terapeutica specifica per le malattie o per i gruppi di malattie rare, nonché di idonea dotazione di strutture di supporto e di servizi complementari, ivi inclusi, per le malattie che lo richiedono, servizi per l'emergenza e per la diagnostica biochimica e genetico - molecolare.”

L'art 6 del DM precisa che l'assistito riconosciuto esente ha diritto alle prestazioni di assistenza sanitaria, prescritte con le modalità previste dalla normativa vigente, incluse nei livelli essenziali di assistenza (LEA), efficaci ed appropriate per il trattamento ed il monitoraggio della malattia dalla quale è affetto e per la prevenzione degli ulteriori aggravamenti. Inoltre, secondo l'art. 5, qualora necessarie ai fini della diagnosi di malattia rara di origine ereditaria, le indagini genetiche sui familiari dell'assistito sono assicurate in esenzione dalla quota di partecipazione alla spesa.

La Regione Toscana con la DGR 90/2009 ha ampliato l'elenco delle malattie rare integrando l'elenco già presente nel DM 279/2001, garantendo ai residenti toscani l'accesso al regime di esenzione della partecipazione al costo per le prestazioni sanitarie incluse nei livelli essenziali di assistenza anche in riferimento alle patologie dell'elenco aggiuntivo sulla base dell'elenco che era stato condiviso da tutte le Regioni e le Province autonome, nella proposta di DPCM recante “Nuova definizione dei livelli essenziali di assistenza”, così come risulta dall'atto della Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano n. 90/CSR del 20 marzo 2008.

Il sistema regionale toscano delle malattie rare, attivato a seguito del DM 279/2001, è articolato su una rete di presidi specialistici per specifiche malattie rare. Il gruppo di Coordinamento regionale riunisce le strutture di coordinamento della rete dei presidi per gruppi omogenei di patologie, il Registro Toscano Malattie Rare e il Forum delle associazioni toscane malattie rare.

Dal 2004 la Regione Toscana, per il tramite del Coordinamento Regionale Malattie Rare ha aggiornato la rete con una serie di atti. Il Registro Toscano delle Malattie Rare (di seguito denominato RTMR), si è configurato sempre più uno strumento non solo di rilevazione epidemiologica, ma anche come necessario supporto alla programmazione sanitaria e al funzionamento della rete. Infatti gli aggiornamenti della rete dei presidi e dei relativi ruoli che si sono susseguiti negli anni si sono basati sull'esame della casistica inserita in RTMR.

Con la recente DGR 176/2017 si è provveduto a ridefinire le modalità di aggiornamento della rete e di rilascio della modulistica dedicata alla certificazione diagnostica necessaria per il rilascio dell'attestato di esenzione per malattia rara nonché dedicata alla redazione del piano terapeutico al fine di:

- 1.garantire che la certificazione diagnostica e il piano terapeutico siano rilasciati dai presidi a questo scopo individuati dalla Regione ai sensi del DM 279/2001;
- 2.consentire ai presidi della rete regionale delle malattie rare di intercettare tutti i soggetti con diagnosi di malattia rara e assicurare il corretto completamento di RTMR;



3.garantire il continuo aggiornamento della rete dei presidi e dei loro ruoli nei percorsi assistenziali per le malattie rare direttamente nel data-base di RTMR da parte del gruppo “Coordinamento regionale per le malattie rare”.

Gli attestati di esenzione e l'erogazione del piano terapeutico sono vincolati alla presentazione del modulo emesso per il tramite di RTMR, previa compilazione della diagnosi e/o del piano terapeutico da parte dei presidi della rete toscana malattie rare presenti nel data base di RTMR.

Sono abilitati a compilare on line la modulistica esclusivamente i presidi con ruoli riconosciuti per la stesura della certificazione diagnostica e/o del piano terapeutico per le malattie rare, pertanto il sistema di certificazione e redazione di piani terapeutici con protocollo di RTMR consente di garantire che i certificati diagnostici e piani terapeutici siano emessi solo dai presidi della rete regionale malattie rare.

Per sopperire ad eventuali situazioni di momentaneo malfunzionamento per criticità tecniche della rete informatizzata è stata predisposta una procedura di emergenza mediante una specifica modulistica che può esse compilata manualmente, la cui attivazione viene tracciata dal sistema. Al di fuori di questa eccezione, non saranno più accettati certificazioni diagnostiche e piani terapeutici rilasciati dai presidi della Regione Toscana su modulistica diversa da quella emessa per il tramite del Registro Toscano Malattie Rare.

Dato che ogni Regione ha disciplinato autonomamente la propria modulistica, la presentazione della modulistica emessa per il tramite del Registro Toscano Malattie Rare è ovviamente vincolante solo per i presidi del Servizio Sanitario della Regione Toscana. La modulistica proveniente dalle altre Regioni per essere accettata dalle strutture toscane deve comunque riportare il riferimento del presidio come presidio della rete regionale malattie rare, il nome della patologia rara e il codice di esenzione relativo.

Il nuovo sistema consente inoltre un aggiornamento continuo della rete da parte del Coordinamento Regionale Malattie Rare sul data base del Registro. La rete viene pubblicata direttamente sul sito [www.malattierare.toscana.it](http://www.malattierare.toscana.it) costantemente aggiornato a cura del Registro Toscano Malattie Rare

### **B) Modifiche introdotte dal DPCM 12.1.2017 per il sistema di esenzioni relativo alle malattie rare.**

Secondo l'art. 52 del DPCM 12.1.2017, “le persone affette dalle malattie rare indicate nell'allegato 7 al presente decreto hanno diritto all'esenzione dalla partecipazione al costo delle correlate prestazioni di assistenza sanitaria”

Inoltre ai sensi dell'art. 13, “Agli assistiti affetti da malattia diabetica o dalle malattie rare di cui allegato 3 al presente decreto, sono garantite le prestazioni che comportano l'erogazione dei presidi indicati nel nomenclatore di cui al medesimo allegato 3. Le Regioni e le Province autonome disciplinano le modalità di accertamento del diritto alle prestazioni, le modalità di fornitura dei prodotti e i quantitativi massimi concedibili sulla base del fabbisogno determinato in funzione del livello di gravità della malattia, assicurando l'adempimento agli obblighi di cui all'art. 50 del decreto legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito con modificazioni dalla legge 24 novembre 2003, n. 326, e successive modificazioni”.

L'art. 64 inserisce quanto segue tra le norme finali e transitorie:

- “Con successivi appositi Accordi sanciti dalla Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le regioni e le province autonome, su proposta del Ministro della salute sono fissati criteri uniformi per la individuazione di limiti e modalità di erogazione delle prestazioni che il presente decreto demanda alle regioni e alle province autonome.
- Le disposizioni in materia di malattie rare di cui all'art. 52 e all'allegato 7 entrano in vigore dal centottantesimo giorno dalla data di entrata in vigore del presente decreto; entro tale data le regioni

e le province autonome adeguano le Reti regionali per le malattie rare con l'individuazione dei relativi Presidi e i Registri regionali.

•Le disposizioni in materia di assistenza specialistica ambulatoriale, di cui agli articoli 15 e 16 e relativi allegati, entrano in vigore dalla data di pubblicazione del decreto del Ministro della salute di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze, sentita l'Agenzia per i servizi sanitari regionali, previa intesa con la Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le regioni e le province autonome. Fino all'entrata in vigore delle suddette disposizioni, l'elenco delle malattie croniche ed invalidanti che danno diritto all'esenzione e' contenuto nell'allegato 8-bis.”

Per quanto riguarda l'allegato 8bis del DPCM 12.1.2017, con la recente DGR 504/2017 si è proceduto quindi nel frattempo a:

- darne attuazione approvando l'elenco delle Patologie croniche ed invalidanti, integrato con le ulteriori prestazioni correlate alle medesime Patologie previste dagli specifici atti regionali;
- mantenere la patologia “Miastenia grave” nell'ambito delle Patologie croniche ed invalidanti fino all'entrata in vigore del nuovo elenco delle malattie rare (15.9.2017) secondo quanto previsto all'art. 64 del sopracitato DPCM del 12.1.2017;
- confermare la patologia “Sclerosi sistemica” (codice RM0120 di cui alla DGR 90/2009) nella classificazione delle malattie rare escludendola dal novero delle Patologie croniche ed invalidanti;
- prevedere il passaggio delle Malattie rare “Celiachia”, “Dermatite Erpetiforme” , “Sindrome di Down”, “Sindrome di Klinefelter” e “Connettiviti indifferenziate” nell'elenco delle Patologie croniche ed invalidanti per le esenzioni di nuovo rilascio, mantenendo le suddette patologie nell'ambito delle Malattie rare, per i pazienti già titolari della relativa esenzione fino all'entrata in vigore del nuovo elenco delle malattie rare (15.9.2017) ;
- confermare, in regime di esenzione, le indagini genetiche relative alla diagnosi di patologia per celiachia e dermatite erpetiforme, estendendole, oltre che per l'assistito, anche per i familiari di primo grado.

Per quanto riguarda le malattie rare il documento di cui all'allegato 2 del presente atto, elaborato a cura di RTMR nell'ambito del Coordinamento Regionale Malattie Rare, riporta tutte le modifiche che intervengono, nell'ambito delle malattie rare, a seguito dell'entrata in vigore dell'Allegato 7 del DPCM 12.1.2017 (compresi cambiamenti di codice e/o denominazioni). Detto documento è reso disponibile sul sito regionale [www.malattierare.toscana.it](http://www.malattierare.toscana.it)

Si rimanda a circolari informative della Direzione Diritti di Cittadinanza e coesione sociale della Regione Toscana la diffusione di eventuali indicazioni, precisazioni e integrazioni in merito alla codifica di ulteriori patologie come afferenti/esempi relativamente ai codici di cui all'allegato 2 del presente atto. Tali indicazioni/precisazioni elaborate a cura del Coordinamento regionale per le malattie rare saranno anche inserite direttamente sul data base del Registro Toscano Malattie rare e pubblicate sul sito sul sito regionale [www.malattierare.toscana.it](http://www.malattierare.toscana.it)

Si evidenziano di seguito le principali modifiche:

### **1.Introduzione di nuovi codici per nuove malattie**

Dal 15.9.2017 saranno attivabili i nuovi codici riportati in allegato 2.

## 2. Cessazione di codice/malattia e/o afferente corrispondente

Patologie indicate nell'Allegato 1 al DM 279/2001 ma non più presenti né nell'Allegato 7 né nell'Allegato 8 al DPCM 12/01/2017 (tali patologie non saranno più considerate rare esenti e i relativi codici non saranno più attivi):

- RG0040 Kawasaki sindrome di

Il quadro clinico di questa malattia è prevalentemente acuto.

Le eventuali complicanze a lungo termine potrebbero trovare tutela nell'ambito delle malattie croniche esenti (Allegato 8 al DPCM 12/01/2017), a seguito di valutazione da parte del medico specialista.

- RP0050 Apnea infantile

La denominazione di tale patologia è stata considerata impropria, in quanto può essere estesa a condizioni non sempre riconducibili a malattie rare. Gli specialisti di riferimento potranno valutare l'eventuale attribuzione del codice RHG011 "Sindromi gravi ed invalidanti con ipoventilazione centrale congenita".

- Glucosio 6-fosfato deidrogenasi deficit di

Condizione afferente al gruppo delle "Anemie Ereditarie" RDG010 nell'Allegato 1 al DM 279/2001. La condizione viene esplicitamente esclusa nell'Allegato 7 al DPCM 12.1.2017. (NB: il codice RDG010 però rimane attivo come Anemie Ereditarie e le altre patologie afferenti).

In data 15.9.2017 le esenzioni per le suddette patologie verranno chiuse.

## 3. Cambiamento esenzione da malattia rara a malattia cronica e viceversa

- La malattia Miastenia grave, già cronica esente (precedente codice 034) è stata spostata nell'elenco aggiornato delle malattie rare come Miastenia gravis (condizione afferente al nuovo codice di gruppo "Sindromi miasteniche congenite e disimmuni") con codice di esenzione RFG101. In data 15.9.2017 verranno effettuate le transcodifiche automatiche dei codici relativamente alle suddette patologie, fatte salve eventuali successive rivalutazioni diagnostiche effettuate, al primo accesso, dagli specialisti dei presidi di rete individuati per la presa in carico della patologia.

- Alcune malattie rare esenti ai sensi del DM 279/2001 sono state spostate nell'elenco aggiornato delle malattie croniche esenti (vd anche DGR 504/2017 e allegati 8bis e 8 al DPCM 12/01/2017) mutando il precedente codice di esenzione per malattia rara in nuovo codice di esenzione per malattia cronica e invalidante come di seguito specificato:

RI0060 Sprue celiaca da RI0060 a Malattia celiaca 059

Dermatite erpetiforme da RL0020 a Malattia celiaca 059

Connettiviti indifferenziate da RMG010 a Connettiviti indifferenziate 067

Sindrome di Down da RN0660 a Sindrome di Down 065

Sindrome di Klinefelter da RN0690 a Sindrome di Klinefelter 066

Il 15.9.2017 verrà effettuata una transcodifica automatica dei sopra elencati codici di esenzione.

## 4. Cessazioni di codice per malattie ex DM 279/2001 che assumono un altro codice

Codici di esenzione indicati nell'Allegato 1 al DM 279/2001 ma non più presenti nell'Allegato 7 al DPCM 12/01/2017 (tali codici non saranno più attivi):

- RC0140 Waldman malattia di

La denominazione di tale patologia è stata considerata impropria, in quanto sinonimo di "Linfangectasia intestinale" il cui codice (RI0080) è invece confermato. Verrà effettuata una transcodifica automatica del codice RC0140 nel codice RI0080. A seguito della transcodifica non sarà più possibile attribuire il codice RC0140.

●RN0080 Disautonomia familiare

Il codice RN0080 non è più presente nell'Allegato 7 al DPCM 12.1.2017, tuttavia la condizione "Disautonomia familiare" viene inserita tra le malattie afferenti al gruppo delle "Neuropatie ereditarie" (codice RFG060).

●RC0030 Reifenstein sindrome di

Il codice non è più presente nell'Allegato 7 al DPCM 12.1.2017, tuttavia la condizione "Reifenstein sindrome di", il cui nome è stato transcodificato in "Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni", viene inserita tra le malattie afferenti al gruppo dei "Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo" (codice RNG262).

●RN1090 Schinzel-Giedion sindrome di

Il codice non è più presente nell'Allegato 7 al DPCM 12.1.2017, tuttavia la condizione viene inserita tra le malattie afferenti al gruppo delle "Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale" (codice RNG121).

●RN0990 Moebius sindrome di

Il codice non è più presente nell'Allegato 7 al DPCM 12.1.2017, tuttavia la condizione viene inserita tra le malattie afferenti al gruppo delle "Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale" (codice RNG121).

**5.Cessazioni di codice per malattie ex DGR 90/2009 che assumono un altro codice**

Si rimanda al tabulato di cui all'allegato 2 per le relative note di specifica dei cambiamenti apportati nonché alle successive integrazioni che saranno fornite come sopra specificato .

**6.Spostamenti di codice per malattie e/o afferenti**

Si rimanda al tabulato di cui all'allegato 2 per le relative note di specifica dei cambiamenti apportati nonché alle successive integrazioni che saranno fornite come sopra specificato.

**7.Accorpamenti di malattie e/o afferenti**

Si rimanda al tabulato di cui all'allegato 2 per le relative note di specifica dei cambiamenti apportati nonché alle successive integrazioni che saranno fornite come sopra specificato .

**A seguito del presente atto verranno effettuate tutte le cessazioni e le transcodifiche automatiche dei codici relativamente alle patologie presenti nei data base dei flussi regionali per anagrafe/esenzioni.**

**Ulteriori integrazioni alle codifiche e ulteriori transcodifiche saranno effettuate anche a seguito di indicazioni e precisazioni in merito alle patologie afferenti relativamente ai codici di cui all'allegato 2 del presente atto, fornite dalla Direzione Diritti di Cittadinanza e Coesione sociale ed elaborate a cura del Coordinamento regionale per le malattie rare nonché inserite direttamente sul data base del Registro Toscano Malattie Rare.**

Sulla base delle indicazioni e precisazioni fornite a cura della Direzione Diritti di Cittadinanza e Coesione sociale della Regione Toscana, in attuazione al presente atto, le Aziende Sanitarie sono chiamate a fornire le informazioni utili ai pazienti affetti dalle patologie interessate dalle modifiche apportate dal DPCM 12.1.2017 e a consegnare i nuovi attestati di esenzione.

Le Aziende sedi di presidi della rete regionale toscana malattie rare, aggiornata ai sensi della DGR 176/2017 e del DPCM 12.1.2017, provvedono a:

●comunicare agli specialisti i contenuti del presente atto e le specifiche modalità di applicazione ai fini della corretta gestione dei pazienti in carico e della consegna dei nuovi certificati diagnostici.

- fornire le informazioni utili ai pazienti in carico per le patologie interessate dalle modifiche apportate dal DPCM 12.1.2017
- consegnare i nuovi certificati diagnostici / piani terapeutici secondo le indicazioni di cui alla DGR 176/2017 e gli aggiornamenti disposti dal presente atto in attuazione del DPCM 12.1.2017.

Le Aziende Sanitarie Locali provvedono a comunicare ai medici di medicina generale ed ai pediatri di libera scelta i contenuti del presente atto e le specifiche modalità di applicazione ai fini della corretta gestione dei pazienti in carico.

Si annota inoltre che nel DPCM 12.1.2017 per le seguenti malattie rare è stato stabilito un periodo di validità del codice di esenzione:

Malattia Rara Validità dell'attestato di esenzione

RB0010 Wilms, tumore di 5 anni(rinnovabile)

RB0020 Retinoblastoma 5 anni(rinnovabile)

RC0040 Pubertà precoce idiopatica 5 anni(rinnovabile)

RH0011 Sarcoidosi da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti

Si stabilisce che per i casi già presenti in anagrafica sanitaria:

- la durata di 5 anni decorrerà dal 15.9.2017 (con scadenza al 15.9.2022);
- la durata di 12 mesi decorrerà dal 15.9.2017 (con scadenza al 15.9.2018).

L'esenzione potrà essere rinnovata a seguito della rivalutazione dello specialista attivo in un Presidio della rete malattie rare riconosciuto per la malattia.

### **C) Periodo transitorio**

La tempistica di entrata in vigore delle varie disposizioni del DPCM e le abrogazioni previste nell'articolato comportano problemi di transizione tra i diversi regimi erogativi.

Si ritiene perciò opportuno che le procedure di riconoscimento del diritto agli utenti siano gestite all'insegna della semplificazione ed in modo da evitare disagi all'utenza e di prevenire la moltiplicazione degli accessi alle strutture sanitarie.

Si precisa a tal fine che nei casi in cui tra la data dell'impegnativa e quella dell'erogazione vi sia una modifica della disciplina, si dispone, in conformità all'orientamento fino ad ora seguito dal Ministero della Salute, che si applichi il regime erogativo vigente alla data della prescrizione.

Pertanto, le prestazioni non più previste in esenzione dai nuovi LEA saranno erogate in esenzione se prescritte con impegnativa avente data anteriore all'entrata in vigore delle disposizioni o degli allegati del DPCM.

Considerando che nella prima fase attuativa del DPCM 12.1.2017, è possibile che si verifichino errori di codifica da parte dei prescrittori nell'eventualità di ricette scritte a mano, si forniscono inoltre le indicazioni operative come di seguito riportato.

Le eventuali impegnative cartacee, compilate a mano dal medico, avente data successiva all'entrata in vigore delle disposizioni o degli allegati del DPCM, che riportino l'indicazione del vecchio codice di esenzione, saranno accettate dagli erogatori, purché:

- abbiano una data di prescrizione non successiva al 31.10.2017;
- vengano erogate esclusivamente le prestazioni previste dai LEA in vigore.

## Allegato 2 "Elenco malattie rare"

Per le patologie sotto riportate è riconosciuta l'esenzione dalla quota di partecipazione al costo ai sensi del DPCM 12.1.2017  
(Allegato 7 - Supplemento Ordinario n. 15 alla Gazzetta Ufficiale, Serie generale n. 65 del 18.03.2017)

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>							
RA0010	HANSEN, MALATTIA DI					HANSEN MALATTIA DI	
RA0020	WHIPPLE, MALATTIA DI					WHIPPLE MALATTIA DI	LIPODISTROFIA INTESTINALE
RA0030	LYME, MALATTIA DI					LYME MALATTIA DI	
<b>2. TUMORI</b>							
RB0010	WILMS, TUMORE DI	(ATTESTATO DI ESENZIONE RINNOVABILE DOPO 5 ANNI)				WILMS TUMORE DI	NEFROBLASTOMA
RB0020	RETINOBLASTOMA	(ATTESTATO DI ESENZIONE RINNOVABILE DOPO 5 ANNI)					
RB0030	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI					CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI	
RB0040	GARDNER, SINDROME DI					GARDNER SINDROME DI	
RB0050	POLIPOSIS FAMILIARE						
RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI						LINFOANGIOLEIOMAT OSI POLMONARE
RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE					NEVO BASOCELLULARE, SINDROME DI; già presente in DGR 90/2009	GORLIN-GOLTZ, SINDROME DI
RBG010	NEUROFIBROMATOSI						
RBG020	COMPLESSO CARNEY					già presente in DGR 90/2009	
RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON						
RBG021			LYNCH, SINDROME DI				
RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO						

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>							
RC0010	DEFICIENZA DI ACTH						
RC0020	KALLMANN, SINDROME DI					KALLMANN SINDROME DI	IPOGONADISMO CON ANOSMIA
RC0030	REIFENSTEIN-SINDROME DI					codice sostituito con RNG262 SINDROME DA INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI ANDROGENI (sinonimo)	
RC0061	PROGERIA					codice sostituito con RNG094; già presente in DGR 90/2009	
RC0151	MENKES, SINDROME DI					codice sostituito con RCG102; già presente in DGR 90/2009	
RC0171	RACHITISMO VITAMINA-D- DIPENDENTE TIPO-I					codice sostituito con RCG094; già presente in DGR 90/2009	
RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI						
RCG010			CONN, SINDROME DI			CONN SINDROME DI	
RCG010			BARTTER-SINDROME DI			codice sostituito con RIG010; già presente in DGR 90/2009	
RCG010			IPERALDOSTERONISMO PRIMITIVO DA IPERPLASIA SURRENALE				
RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE					l'attuale sinonimo IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA era in precedenza una specifica patologia afferente	IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA
RCG020			IPERPLASIA ADRENALICA- CONGENITA			diventa sinonimo di SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH						
RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO						
RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI						
RCG030			SCHMIDT, SINDROME DI			SCHMIDT SINDROME DI	
RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA						
RCG031			LARON, SINDROME DI		RC0260	già presente in DGR 90/2009	RESISTENZA RETTORIALE CONGENITA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	(ESENZIONE DI DURATA PARI A 5 ANNI, RINNOVABILE)					
RC0050	LEPRECAUNISMO						DONOHUE, SINDROME DI
RC0300	KENNY-CAFFEY, SINDROME DI					già presente in DGR 90/2009	
RC0240	SINDROMI DA ALTERAZIONE DEL GENE CIAS1					codice sostituito con RCG161; già presente in DGR 90/2009	
RC0242	SINDROME TRAPS					codice sostituito con RC0243; già presente in DGR 90/2009	
RC0244	FEBBRE PERIODICA EREDITARIA					codice sostituito con RCG161; già presente in DGR 90/2009	
RC0260	LARON, SINDROME DI					codice sostituito con RCG031; già presente in DGR 90/2009	
RC0280	REFETOFF, SINDROME DI					già presente in DGR 90/2009	RESISTENZA CONGENITA AGLI ORMONI TIROIDEI
RF0400	PENDRED, SINDROME DI					già presente in DGR 90/2009	



COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE						
RCG162			SINDROME MEN, TIPO 1				
RCG162			SINDROME MEN, TIPO 2A				
RCG162			SINDROME MEN, TIPO 2B				

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>							
RCG040	<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI</b>					DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
RCG040			FENILCHETONURIA/IPERFENILALANINEMIA			In precedenza denominata FENILCHETONURIA Accorpa IPERFENILALANINEMIA	
<b>RCG040</b>			<b>IPERFENILALANINEMIA</b>			viene accorpata a FENILCHETONURIA	
RCG040			TIROSINEMIA				
RCG040			ISTIDINEMIA			IPERISTIDINEMIA	
RCG040			ALCAPTONURIA				
RCG040			LEUCINOSI			MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO	MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO
RCG040			IPERVALINEMIA				
RCG040			METILMALONICO ACIDURIA			METILMALONICOACIDURIA	
RCG040			GLUTARICO ACIDURIA				
RCG040			ALTRE ACIDEMIE/ACIDURIE ORGANICHE PRIMITIVE DA DIFETTO DEL METABOLISMO DEGLI AMINOACIDI A CATENA RAMIFICATA				
RCG040			OMOCISTINURIA				
RCG040			SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA				
RCG040			IPERORNITINEMIA				

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RCG040			IPERORNITINEMIA- IPERAMMONIEMIA- OMOCITRULLINURIA				SINDROME HHH
RCG040			IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA				
RCG040			IPERPROLINEMIA				
RCG040			ALBINISMO				
RCG040			HARTNUP, MALATTIA DI			HARTNUP MALATTIA DI	
RCG040			CISTINURIA				
RCG040			INTOLLERANZA ALLE PROTEINE CON LISINURIA				
RCG040			CISTINOSI				
<del>RCG040</del>			<del>DISTURBI DEL METABOLISMO, VITAMINE E COFATTORI</del>			codice sostituito con RCG095	
<del>RCG040</del>			<del>DEFICIT NEUROTRASMETTITORI</del>			codice sostituito con RCG085	
<del>RCG040</del>			<del>GALATTOSIALIDOSI</del>			codice sostituito con RCG091	
RCG050	<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE</b>					DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA	
RCG050			<b>CITRULLINEMIA/DEFICIT ARGININSUCCINICO SINTETASI/DEFICIT DI CITRINA</b>			CITRULLINEMIA	
<del>RCG050</del>			<del>IPERAMMONIEMIA EREDITARIA</del>			<del>PATOLOGIA/DENOMINAZIO NE ACCORPATA a RCG050 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE</del>	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RCG050			DEFICIT DI ORNITINA CARBAMOILTRANSFERASI (OCT)				
RCG050			ARGININSUCCINICO ACIDURIA				
RCG050			DEFICIT DI N-ACETILGLUTAMMATO SINTETASI (NAGS)				
RCG050			DEFICIT DI CARBAMMIL-FOSFATO SINTETASI				
RCG050			ARGININEMIA				
RCG060	<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO</b>					DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
RCG060			GLICOGENOSI				
RCG060			GALATTOSEMIA				
RCG060			FRUTTOSEMIA			PATOLOGIA/DENOMINAZIO NE ACCORPATA a RCG060 INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO	
RCG060			INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO				
RCG060			DEFICIT DI FRUTTOSIO-1,6- BISFOSFATASI				
RCG060			DEFICIT CONGENITO DI LATTASI				
RCG060			DIFETTI DEL TRASPORTO DEL GLUCOSIO				
RCG060			<b>DIFETTO CONGENITO DI SACCARASI- ISOMALTASI</b>			MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RCG060			MALATTIA DA CORPI DI POLIGLUCOSANO			MALATTIA DA CORPI POLIGLUCOSANI	
RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI						
RCG061			IPERINSULINISMO CONGENITO DA DEFICIT DI GLUCOCHINASI				
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)				ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	
RCG070			IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa			IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIA	
RCG070			IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIb			IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIB	
RCG070			DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA				
RCG070			IPOBETALIPOPROTEINEMIA				
RCG070			ABETALIPOPROTEINEMIA			ABETALIPOPROTEINA	BASSEN-KORNZWEIG, SINDROME DI
RCG070			TANGIER, MALATTIA DI			TANGIER MALATTIA DI	DEFICIT FAMILIARE DI ALFALIPOPROTEINA
RCG070			DEFICIT DI LECITINCOLESTEROLO ACILTRANSFERASI			DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTR ANSFERTASI	
RCG070			IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE				

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RCG070			SCAD DEFICIENCY			codice sostituito con RCG074	
RCG070			DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEL MITOCONDRI			rimappati nei codici dei Difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	
RCG070			XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA			codice sostituito con RCG072	
RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	(ESCLUSO: SMITH-LEMLI-OPITZ, SINDROME DI codice RN1200; CONRADI-HÜNERMANN-HAPPLE, SINDROME DI codice RNG060)					
RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ, SINDROME DI					SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI	
RNG060			CONRADI-HÜNERMANN-HAPPLE, SINDROME DI			CONRADI-HUNERMANN SINDROME DI	
RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI						
RCG072			XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA		RCG070		DEFICIT DI STEROLO 27- IDROSSILASI
RCG072			DEFICIT DI CoA LIGASI DEGLI ACIDI BILIARI				
RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI						
RCG073			SINDROME PHARC				
RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE						
RC0090	DERCUM, MALATTIA DI					DERCUM MALATTIA DI	ADIPOSI DOLOROSA
RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	(ESCLUSO: ADRENOLEUCODISTROFIA codice RF0120; ZELLWEGER, SINDROME DI codice RN1760; REFSUM MALATTIA DI codice RFG060)					

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RCG084			CONDRODISPLASIA PUNCTATA RIZOMELICA				
RCG084			ACIDEMIA PIPECOLICA				
RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA						
RN1760	ZELLWEGER, SINDROME DI					ZELLWEGER SINDROME DI	
RFG060			REFSUM MALATTIA DI			MALATTIA DI REFSUM	EREDOPATIA ATATTICA POLINEURITIFORME
RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI				RCG040	DEFICIT NEUROTRASMETTITORI	
RCG085			DEFICIT DI DOPAMINA BETA- IDROSSILASI				
RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME					Nel DM 279/2001 il nome associato al codice RCG110 era PORFIRIE che ora diventa afferente	
RCG110			PORFIRIE			Nel DM 279/2001 il nome associato al codice RCG110 era PORFIRIE che ora diventa afferente	
RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE					DISORDINI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
RCG120			LESCH-NYHAN, MALATTIA DI			LESCH-NYHAN MALATTIA DI	
RCG120			XANTINURIA				
RC0160	IPOFOSFATASIA						FOSFOETILAMINURIA

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RC0230	CALCINOSI TUMORALE					già presente in DGR 90/2009	
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE							
RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	(ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760)					
RCG074			DEFICIT DI ACIL-CoA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA CORTA (SCAD)		RCG070 (vd nota)	SCAD DEFICIENCY era in precedenza afferente di RCG070	
RCG074			DEFICIT DI ACIL-CoA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA MEDIA (MCAD)				
RCG074			DEFICIT DI 3-IDROSSIACIL-CoA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA LUNGA				
RCG074			DEFICIT DI ACIL-CoA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA MOLTO LUNGA (VLCAD)				
RCG074			DEFICIT DI CARNITINA-PALMITOIL TRANSFERASI				
RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI						
RCG075			DEFICIT DI ALFA METIL ACETOACETIL-COA TIOLASI				



COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI						
RCG076			DEFICIT CONGENITO DI PIRUVATO DEIDROGENASI FOSFATASI				
RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE						
RCG077			DEFICIT DI CITOCROMO C OSSIDASI				
RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	(ESCLUSO: 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)					
RN0710	SINDROME MELAS					MELAS SINDROME	MIOPATIA MITOCONDRIALE - ENCEFALOPATIA- ACIDOSI LATTICA - ICTUS
RN0720	SINDROME MERRF					MERRF SINDROME	EPILESSIA MIOCLONICA E FIBRE ROSSE IRREGOLARI
RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER						
RN1600	PEARSON, SINDROME DI					PEARSON SINDROME DI	
RF0010	ALPERS, MALATTIA DI					ALPERS MALATTIA DI	
RF0020	KEARNS-SAYRE, SINDROME DI					KEARNS-SAYRE SINDROME	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	(ESCLUSO: LEIGH, MALATTIA DI codice RF0030)					
RF0030	LEIGH, MALATTIA DI					LEIGH MALATTIA DI	
RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA						
RCG082			DEFICIT DI GUANIDINOACETATO- METILTRANSFERASI (GAMT)				
RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE						
RCG083			DEFICIT CONGENITO DEL TRASPORTATORE MITOCONDRIALE DI ASPARTATO -GLUTAMMATO TIPO I				
MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE							
RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI					DISTURBI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
RCG080			FABRY, MALATTIA DI			FABRY MALATTIA DI	
RCG080			GAUCHER, MALATTIA DI			GAUCHER MALATTIA DI	
RCG080			NIEMANN-PICK TIPO A, B, MALATTIA DI				
RCG080			NIEMANN-PICK TIPO C, MALATTIA DI				
RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI						
RCG140			HURLER, SINDROME DI			HURLER SINDROME DI	MUCOPOLISACCARIDO SI I-H
RCG140			SCHEIE, SINDROME DI			SCHEIE SINDROME DI	MUCOPOLISACCARIDO SI I-S

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RCG140			HUNTER, SINDROME DI			HUNTER SINDROME DI	MUCOPOLISACCARIDO SI II
RCG140			SANFILIPPO, SINDROME DI			SANFILIPPO SINDROME DI	MUCOPOLISACCARIDO SI III
RCG140			MORQUIO, MALATTIA DI			MORQUIO MALATTIA DI	MUCOPOLISACCARIDO SI IV
RCG140			MAROTEAUX-LAMY, SINDROME DI			MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI	MUCOPOLISACCARIDO SI VI
RCG140			SLY, SINDROME DI				MUCOPOLISACCARIDO SI VII
RCG090	MUCOLIPIDOSI						
RCG090			MUCOLIPIDOSI TIPO II				
RCG090			MUCOLIPIDOSI TIPO III				
RCG090			MUCOLIPIDOSI TIPO IV				
RCG091	OLIGOSACCARIDOSI						
RCG091			ALFA-MANNOSIDOSI				
RCG091			BETA-MANNOSIDOSI				
RCG091			FUCOSIDOSI				
RCG091			MALATTIA DA ACCUMULO DI ACIDO SIALICO				MALATTIA DI SALLA
RCG091			SIALIDOSI				
RCG091			SCHINDLER, MALATTIA DI				DEFICIT DI ALFA-N- ACETILGALATTOSAMIN IDASI
RCG091			GALATTOSIALIDOSI		RCG040		
RFG030	GANGLIOSIDOSI						
RFG020	CEROIDOLIPOFUSCINOSI					CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
RFG020			BATTEN, MALATTIA DI			BATTEN MALATTIA DI	
RFG020			KUFS, MALATTIA DI			KUFS MALATTIA DI	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
<b>Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti</b>							
RCG180	<b>ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>	(ESCLUSO: KRABBE, MALATTIA DI codice RFG010; LEUCODISTROFIA METACROMATICA codice RFG010; FARBER, MALATTIA DI codice RC0100)				MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE NON ALTRIMENTI CODIFICATE; già presente in DGR 90/2009	
RCG180			AUSTIN, SINDROME DI		RFG010	già presente in DGR 90/2009	
RCG180			WOLMAN, MALATTIA DI				
RFG010			KRABBE, MALATTIA DI			KRABBE MALATTIA DI	
RFG010			LEUCODISTROFIA METACROMATICA				
RC0100	FARBER, MALATTIA DI					FARBER MALATTIA DI	DEFICIENZA DI CERAMIDASI
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>							
RCG092	<b>DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA</b>						
RCG092			DEFICIT CONGENITO DI BIOTINIDASI				
RCG093	<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO</b>						
RCG093			DEFICIT CONGENITO DI COBALAMINA C				
RCG094	<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D</b>	(ESCLUSO: RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE codice RC0170)					
RCG094			<b>RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I</b>		<del>RC0171</del>	già presente in DGR 90/2009	
RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE						

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E(codice RFG040)			RCG040	DISTURBI DEL METABOLISMO, VITAMINE E COFATTORI	
RCG095			DEFICIT DI 5'-PIRIDOSSAMINA FOSFATO OSSIDASI				
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI							
RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	(ESCLUSO: ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA codice RC0120; ATransferrinemia congenita codice RC0130)				ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO	
RCG100			EMOCROMATOSI EREDITARIA				EMOCROMATOSI FAMILIARE
RCG100			SINDROME IPERFERRITINEMIA- CATARATTA CONGENITA				
RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA						
RC0130	ATransferrinemia CONGENITA						
RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	(ESCLUSO: DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO codice RC0070)					
RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO						ACRODERMATITE ENTEROPATICA
RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	(ESCLUSO: WILSON, MALATTIA DI codice RC0150)					
RCG102			MENKES, SINDROME DI		<del>RC0151</del>	già presente in DGR 90/2009	MALATTIA DEI CAPELLI CRESPI

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RC0150	WILSON, MALATTIA DI					WILSON MALATTIA DI	DEGENERAZIONE LENTICOLARE FAMILIARE; DEGENERAZIONE PUTAMINALE FAMILIARE; DEGENERAZIONE EPATOCEREBRALE
RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI						
RCG103			IPOMAGNESEMIA PRIMITIVA AUTOSOMICA DOMINANTE CON IPOCALCIURIA				
RCG103			IPERMANGANESEMIA ISOLATA AUTOSOMICO RECESSIVA				
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE							
RCG190	<del>DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</del>					Al codice viene abbinato il nome della precedente afferente DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS); già presente in DGR 90/2009	
RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)					Era in precedenza afferente; già presente in DGR 90/2009	
RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE					AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI	
RC0180	CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI					CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>							
RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO						EDEMA ANGIONEUROTICO EREDITARIO
RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE					già presente in DGR 90/2009	
RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA- 1-ANTITRIPSINA					CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA	
RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE						
RCG150			ISTIOCITOSI A CELLULE DI LANGERHANS				
RCG160	IMMUNODEFICIENZE						
RCG160			AGAMMAGLOBULINEMIA				
RCG160			DIGEORGE, SINDROME DI	(ESCLUSI TUTTI GLI ALTRI SOGGETTI CON FENOTIPI DA DELEZIONE 22q11.2 , DA CERTIFICARE CON CODICE RNG090)		DI GEORGE SINDROME DI	
RCG160			NIJMEGEN, SINDROME DI				
RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	(ESCLUSO: FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE codice RC0241; SINDROME TRAPS codice RC0243)					
RCG161			FEBBRE PERIODICA EREDITARIA		RC0244	già presente in DGR 90/2009	
RCG161			SINDROME CINCA				
RCG161			SINDROME DA IPER IgD		RC0243	Il precedente codice RC0243 è ora assegnato alla SINDROME TRAPS; già presente in DGR 90/2009	
RCG161			SINDROMI DA ALTERAZIONE DEL GENE CIAS1		RC0240	già presente in DGR 90/2009	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE					già presente in DGR 90/2009	
RC0243	SINDROME DA IPER IGD					codice sostituito con RCG161; già presente in DGR 90/2009	
RC0243	SINDROME TRAPS				RC0242	Il codice RC0243 era in precedenza abbinato a SINDROME DA IPER IgD (ora spostata sotto RCG161); già presente in DGR 90/2009	
RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)					già presente in DGR 90/2009	
RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI					già presente in DGR 90/2009	ORTICARIA CRONICA CON MACROGLOBULINEMIA



COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>							
RDG010	ANEMIE EREDITARIE	(ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6- FOSFATO DEIDROGENASI)					
RDG010			SFEROCITOSI EREDITARIA				
RDG010			TALASSEMIE	(ESCLUSO: TALASSEMIE MINOR)			
RDG010			ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI				
RDG010			BLACKFAN-DIAMOND, ANEMIA DI			BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI	ANEMIA CONGENITA IPOPLASTICA
RDG010			FANCONI, ANEMIA DI			FANCONI ANEMIA DI	PANCITOPENIA DI FANCONI
RDG010			FAVISMO			PATOLOGIA ELIMINATA (CODICE CESSATO PER LA SPECIFICA PATOLOGIA AFFERENTE)	
RDG010			ANEMIE SIDEROBLASTICHE				
RDG010			METAEMOGLOBINEMIA DA DEFICIT DI METAEMOGLOBINAREDUCTASI				METAEMOGLOBINEMIA CONGENITA EREDITARIA
RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA						
RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA						MARCHIAFAVA- MICHELI, MALATTIA DI
RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE						
RDG020			EMOFILIA A				
RDG020			EMOFILIA B				
RDG020			VON WILLEBRAND, MALATTIA DI			VON WILLEBRAND MALATTIA DI	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RDG020			DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE			DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE	
RDG020			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)		DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI	
RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE						
RDG030			BERNARD-SOULIER, SINDROME DI			BERNARD SOULIER SINDROME DI	
RDG030			DIFETTI DEL POOL DI DEPOSITO DELLE PIASTRINE			STORAGE POOL DEFICIENCY	
RDG030			TROMBOASTENIA DI GLANZMANN			TROMBOASTENIA	
RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE						
RDG031			PIASTRINOPENIA AUTOIMMUNE (O IMMUNE) PRIMARIA CRONICA (ITP CRONICA)				
RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE					TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RDG040			IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA				
RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE					già presente in DGR 90/2009	
RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA						DISFAGOCITOSI CRONICA
RD0060	CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI					CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	
RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE	(ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)				ANEMIA APLASTICA ACQUISITA (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE);	
RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI					già presente in DGR 90/2009	
RD0090	NEUTROPENIA CRONICA- IDIOPATICA GRAVE					codice sostituito con RDG051; già presente in DGR 90/2009	
RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	(ESCLUSO: NEUTROPENIA CICLICA codice RD0040)					
RDG051			NEUTROPENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE		<del>RD0090</del>	già presente in DGR 90/2009	
RD0040	NEUTROPENIA CICLICA						
RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA						

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>							
RFG010	LEUCODISTROFIE						
RFG010			AICARDI-GOUTIERES, SINDROME DI			AICARDI-GOUTIERES S. DI	
RFG010			ALEXANDER, MALATTIA DI			ALEXANDER MALATTIA DI	
RFG010			CANAVAN, MALATTIA DI			CANAVAN MALATTIA DI	
RFG010			PELIZAEUS-MERZBACHER, MALATTIA DI			PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI	
RFG010			SINDROME CACH				ATASSIA INFANTILE CON IPOMIELINIZZAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE; LEUCOENCEFALOPATIA CON SOSTANZA BIANCA EVANESCENTE (VANISHING WHITE MATTER)
RFG010			AUSTIN, SINDROME DI			codice sostituito con RCG180; già presente in DGR 90/2009	
RFG010			NASU-HAKOLA, SINDROME DI		RN1800	già presente in DGR 90/2009	OSTEODISPLASIA LIPOMEMBRANOSA POLICISTICA CON LEUCOENCEFALOPATIA SCLEROSANTE
RF0040	RETT, SINDROME DI					RETT SINDROME DI	
RF0050	ATROFIA DENTATORUBRO- PALLIDOLUYSIANA					ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA	
RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA						

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RF0061	DRAVET, SINDROME DI					S. DI DRAVET	
RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO						
RN1520	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI					LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
RF0080	COREA DI HUNTINGTON						
RFG040	<b>MALATTIE SPINOCEREBELLARI</b>						
RFG040			ATASSIA DI FRIEDREICH				
RFG040			PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA				STRUMPELL-LORRAIN, MALATTIA DI
RFG040			ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE				DEGENERAZIONE CEREBELLARE DI MARIE
RFG040			DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA				
RFG040			DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE				
RFG040			DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES				ATROFIA CEREBELLO OLIVARE
RFG040			DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT				ATROFIA SPINODENTATA
RFG040			ATASSIA PERIODICA				ATASSIA VESTIBULOCEREBELLA
RFG040			DEFICIT VIT. E			Ora sinonimo di ATASSIA FRIEDREICH-LIKE afferente in RFG040	
RFG040			MARINESCO-SJÖGREN, SINDROME DI				
RFG040			ATASSIA FRIEDREICH-LIKE			DEFICIT VIT. E	DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E
RFG040			ATASSIA-TELEANGECTASIA				LOUIS-BAR, SINDROME DI

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RFG040			SINDROME CON TREMORE/ATASSIA ASSOCIATE ALL'X FRAGILE				
RN1490	ISAACS, SINDROME DI					ISAACS SINDROME DI	
RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA						
RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO						
RFG041			NEURODEGENERAZIONE ASSOCIATA A PANTOTENATO CHINASI (PKAN)				
RFG041			DISTROFIA NEUROASSONALE INFANTILE		RF0340	già presente in DGR 90/2009	SEITELBERG, MALATTIA DI
RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI						
RFG050			WERDNIG-HOFFMANN, MALATTIA DI				
RFG050			KUGELBERG-WELANDER, MALATTIA DI				
RFG050			KENNEDY, MALATTIA DI				
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA						
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA						
RF0111	SCHILDER, MALATTIA DI				RF0120	Era sinonimo di ADRENOLEUCODISTROFIA	
RF0130	LENNOX-GASTAUT, SINDROME						
RF0140	WEST, SINDROME DI						
RF0150	NARCOLESSIA						

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RF0310	CADASIL					già presente in DGR 90/2009	ARTERIOPATIA CEREBRALE AUTOSOMICA DOMINANTE CON INFARTI SOTTOCORTICALI E LEUCOENCEFALOPATIA
RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE					già presente in DGR 90/2009	
RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE					già presente in DGR 90/2009	
RF0370	FAHR, MALATTIA DI					già presente in DGR 90/2009	
RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI					già presente in DGR 90/2009	
RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE					già presente in DGR 90/2009	BROWN-VIALETTO- VAN LAERE, SINDROME DI
RF0410	SIRINGOMIELIA- SIRINGOBULBIA	(LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)				già presente in DGR 90/2009	
RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA						SINDROME STIFF- PERSON; MOERSCH- WOLTMAN, SINDROME DI
RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI						
RF060	NEUROPATIE EREDITARIE						
RF060			DEJERINE-SOTTAS, SINDROME DI				NEUROPATIA EREDITARIA SENSITIVO- MOTORIA DI TIPO III

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RFG060			NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE				
RFG060			CHARCOT-MARIE-TOOTH, MALATTIA DI				ATROFIA MUSCOLARE PERONEALE
RFG060			NEUROPATIA EREDITARIA CON PREDISPOSIZIONE ALLE PARALISI DA COMPRESSIONE				POLINEUROPATIA RICORRENTE FAMILIARE; NEUROPATIA TOMACULARE
RFG060			NEUROPATIA TOMACULARE			diventa sinonimo di NEUROPATIA EREDITARIA CON PREDISPOSIZIONE ALLE PARALISI DA COMPRESSIONE	
RFG060			NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA			NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTOMATICA	
RFG060			NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE				
RFG060			ROSENBERG-CHUTORIAN, SINDROME DI				
RFG060			ROUSSY-LEVY, SINDROME DI				
RFG060			NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTONOMICA TIPO 3		RN0089	DISAUTONOMIA FAMILIARE	RILEY-DAY, SINDROME DI
RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA					In precedenza il nome era STEELE-RICHARDSON- OLSZEWSKI SINDROME DI mentre il nome attuale era sinonimo (adesso sono stati invertiti)	STEELE-RICHARDSON- OLSZEWSKI, SINDROME DI
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE						



COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE						
RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI						
RN1610	SINDROME POEMS					POEMS SINDROME	
RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE						
RFG070			MIOPATIA CENTRAL CORE				
RFG070			MIOPATIA CENTRONUCLEARE				
RFG070			MIOPATIA DA DIFETTI QUALITATIVI/QUANTITATIVI DELLA DESMINA			MIOPATIA DESMIN STORAGE	
RFG070			MIOPATIA NEMALINICA				
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI						
RFG080			DISTROFIA MUSCOLARE DI BECKER			BECKER DISTROFIA DI	
RFG080			DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE			DUCHENNE DISTROFIA DI	
RFG080			DISTROFIA MUSCOLARE DI ERB			ERB DISTROFIA DI	
RFG080			DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY-DEJERINE			LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI	
RFG080			DISTROFIA MUSCOLARE OCULO- GASTRO-INTESTINALE				
RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE						
RFG090			STEINERT, MALATTIA DI			STEINERT MALATTIA DI	
RFG090			THOMSEN, MALATTIA DI			THOMSEN MALATTIA DI	
RFG090			VON EULENBURG, MALATTIA DI			VON EULENBURG MALATTIA	
RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE						

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RFG160	DISTONIE PRIMARIE	(ESCLUSO: DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA codice RF0090)				già presente in DGR 90/2009	
RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA						
RFG183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI	(LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)					
RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	(ESCLUSO: EATON-LAMBERT, SINDROME DI codice RF0190)					
RFG101			MIASTENIA GRAVIS			MIASTENIA GRAVE	
RF0190	EATON-LAMBERT, SINDROME DI					EATON-LAMBERT SINDROME DI	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>							
RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE						CRISWICK-SCHEPENS, SINDROME DI
RF0201	COATS, MALATTIA DI				RF0200	Era sinonimo di VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
RF0210	EALLES, MALATTIA DI					EALLES MALATTIA DI	
RF0220	BEHR, SINDROME DI					BEHR SINDROME DI	
RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE						
RFG110			DISTROFIA VITREO-RETINICA			DISTROFIA VITREO RETINICA	RETINOSCHISI GIOVANILE
RFG110			RETINITE PIGMENTOSA				DISTROFIA PIGMENTOSA RETINICA
RFG110			RETINITE PUNCTATA ALBESCENS				FUNDUS ALBIPUNCTATUS
RFG110			DISTROFIA DEI CONI				
RFG110			STARGARDT, MALATTIA DI			STARGARDT MALATTIA DI	
RFG110			AMAUOSI CONGENITA DI LEBER				
RFG110			DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST				FUNDUS FLAVIMACULATUS
RFG110			DISTROFIA IALINA DELLA RETINA				GOLDMANN-FAVRE, MALATTIA DI
RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE						
RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS					CICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE						

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RF0250	EMERALOPIA CONGENITA						
RF0260	OGUCHI, SINDROME DI					OGUCHI SINDROME DI	
RF0270	COGAN, SINDROME DI					COGAN SINDROME DI	
RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA						
RFG130			DEGENERAZIONE NODULARE				DEGENERAZIONE NODULARE DI SALZMANN
RFG130			DEGENERAZIONE MARGINALE				TERRIEN, SINDROME DI
RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA						
RFG140			MEESMANN, DISTROFIA DI			MEESMANN DISTROFIA DI	DISTROFIA CORNEALE EPITELIALE GIOVANILE
RFG140			COGAN, DISTROFIA DI			COGAN DISTROFIA DI	DISTROFIA CORNEALE ANTERIORE
RFG140			DISTROFIA CORNEALE GRANULARE DI TIPO I				DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW DI TIPO I
RFG140			DISTROFIA CORNEALE GRANULARE DI TIPO III				DISTROFIA CORNEALE DI REIS-BÜCKLERS
RFG140			DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE				DISTROFIA LATTICE; AMILOIDOSI CORNEALE
RFG140			DISTROFIA CORNEALE MACULARE				DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW TIPO II
RFG140			DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA				
RFG140			CORNEA GUTTATA				

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RFG140			DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA				
RFG140			DISTROFIA ENDOTELIALE DI FUCHS			FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI	
RFG140			DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA				
RF0280	CHERATOCONO						
RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA						
RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL					già presente in DGR 90/2009	
RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA					già presente in DGR 90/2009	
RF0340	DISTROFIA NEUROASSONALE- INFANTILE					codice sostituito con RFG041; già presente in DGR 90/2009	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>							
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA						
RC0210	BEHÇET, MALATTIA DI					BEHÇET MALATTIA DI	
RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA						
RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA						POLIARTERITE MICROSCOPICA
RG0030	POLIARTERITE NODOSA						
<b>RG0040</b>	<b>KAWASAKI SINDROME DI</b>					CODICE/PATOLOGIA ELIMINATI	
RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE					in precedenza il sinonimo CHURG-STRAUSS SINDROME DI era una specifica patologia afferente	CHURG-STRAUSS, SINDROME DI
RG0060	GOODPASTURE, SINDROME DI					GOODPASTURE SINDROME	
RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE					GRANULOMATOSI DI WEGENER	GRANULOMATOSI DI WEGENER
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI						HORTON, MALATTIA DI
RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE						
RGG010			PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA				MOSCHOWITZ, SINDROME DI
RG0090	TAKAYASU, MALATTIA DI					TAKAYASU MALATTIA DI	
RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA						RENDU-OSLER-WEBER, MALATTIA DI
RG0110	BUDD-CHIARI, SINDROME DI					BUDD-CHIARI SINDROME DI	
RD0030	PORPORA DI HENOCH- SCHÖNLEIN RICORRENTE					PORPORA DI HENOCH- SCHONLEIN RICORRENTE	VASCULITE DA IgA

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI					LINFEDEMA PRIMARIO CRONICO; già presente in DGR 90/2009	
RGG020			LINFEDEMA IDIOPATICO			già presente in DGR 90/2009	
RGG020			LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I			LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I (NONNE-MILROY); già presente in DGR 90/2009	LINFEDEMA DI NONNE- MILROY
RGG020			LINFEDEMA PRIMITIVO AUTOSOMICO RECESSIVO			LINFEDEMA RECESSIVO; già presente in DGR 90/2009	
RGG020			LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II			LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II (MEIGE); già presente in DGR 90/2009	LINFEDEMA DI MEIGE

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>							
RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA					già presente in DGR 90/2009	
RH0011	SARCOIDOSI	(ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)					
RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI- POLMONARI PRIMITIVE- (LIMITATAMENTE- ALL'ALVEOLITE FIBROSANTE)					ridenominata FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA come specifica afferente; già presente in DGR 90/2009	
RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE						
RHG010			POLMONITE INTERSTIZIALE ACUTA			il sinonimo HAMMAN-RICH, SINDROME DI era prima associato a MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE (LIMITATAMENTE ALL'ALVEOLITE FIBROSANTE)	HAMMAN-RICH, SINDROME DI
RHG010			FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA			MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE (LIMITATAMENTE ALL'ALVEOLITE FIBROSANTE)	ALVEOLITE FIBROSANTE CRIPTOGENETICA
RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA						
RHG011			ONDINE, SINDROME DI		RH0010	già presente in DGR 90/2009	
RHG011			SINDROME ROHAD				



COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RH0010	ONDINE, SINDROME DI					codice sostituito con RHG011; già presente in DGR 90/2009	
RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA					già presente in DGR 90/2009	
RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA						
RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA						
RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	(ESCLUSO: KARTAGENER, SINDROME DI codice RN0950)				DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: S. KARTAGENER COD. RN0950; già presente in DGR 90/2009	
RNG120	ATRESIA ILEALE					codice sostituito con RNG251; già presente in DGR 90/2009	
RNG122	ATRESIA INTESTINALE MULTIPLA					codice sostituito con RNG251; già presente in DGR 90/2009	
RNG123	GLOACA PERSISTENTE					codice sostituito con RNG251; già presente in DGR 90/2009	
RNG124	DUPLICAZIONI DEL TUBO- DIGERENTE					codice sostituito con RNG251; già presente in DGR 90/2009	
RN0950	KARTAGENER, SINDROME DI					KARTAGENER SINDROME DI	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>							
RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI					Denominazione precedente ACALASIA Vengono accorpate: ACALASIA ASSOCIATA ASINDROMI ACALASIA PURA	
RI0010	ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI					accorpata ad ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI; già presente in DGR 90/2009	
RI0010	ACALASIA PURA					accorpata ad ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI; già presente in DGR 90/2009	
RI0010			ALLGROVE, SINDROME DI				
RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE						
RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA						
RI0040	SINDROME DA PSEUDO- OSTRUZIONE INTESTINALE						
RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE						
RI0060	SPRUE CELIACA					CODICE ELIMINATO SOSTITUITO CON CODICE DI MALATTIA CRONICA 059	
RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI						
RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA				(RC0140 solo per il sinonimo in nota)	in precedenza il sinonimo WALDMANN MALATTIA DI era patologia con codice RC0140	WALDMANN MALATTIA DI

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RC0140	WALDMANN MALATTIA DI					codice sostituito con RI0080 LINFANGECTASIA INTESTINALE di cui è diventata sinonimo	
RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI					COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE; già presente in DGR 90/2009	
RIG010			BYLER, MALATTIA DI			MALATTIA DI BYLER; già presente in DGR 90/2009	
RIG010			COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II			già presente in DGR 90/2009	
RIG010			COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO III			già presente in DGR 90/2009	
RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE						
RIG020			DIARREA CONGENITA CON MALASSORBIMENTO DEL SODIO				
RIG020			DIARREA CONGENITA CON PERDITA DI CLORURI				CLORIDORREA CONGENITA

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO</b>							
RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO						
RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE						
RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE						
RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE					già presente in DGR 90/2009	
RJG010			DENT, SINDROME DI			già presente in DGR 90/2009	
RJG010			BARTTER, SINDROME DI		RCG010	Cambia codice e corregge il nome: nel DM 279/2001 era BARTTER SINDROME DI (RCG010)	
RJG010			GITELMAN, SINDROME DI			GITELMAN SINDROME DI	
RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	(ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)					
RN1360	ALPORT, SINDROME DI					ALPORT SINDROME DI	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>							
RL0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS						
RL0020	DERMATITE ERPETIFORME					CODICE ELIMINATO SOSTITUITO CON CODICE DI MALATTIA CRONICA 059.	
RL0030	PEMFIGO						
RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO						
RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE						
RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS						
RL0070	SINDROME MICHELIN TIRE BABY					MICHELIN TIRE BABY, SINDROME; già presente in DGR 90/2009	KUNZE-RIEHM, SINDROME DI
RL0080	POICHILODERMA CONGENITO					codice sostituito con RNG094; già presente in DGR 90/2009	
RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA					Il codice RL0080 era in precedenza abbinato a POICHILODERMA CONGENITO che ora è passato a RNG094	
RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO						

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	(ESCLUSO: ECTRODATTILIA - DISPLASIA ECTODERMICA - PALATOSCHISI codice RN0880; DISCHERATOSI CONGENITA codice RN0560; IPOMELANOSI DI ITO codice RN1480; IPOPLASIA FOCALE DERMICA codice RN0610; INCONTINENTIA PIGMENTI codice RN0510; SINDROME TRICO-DENTO- OSSEA codice RN1680)					
RNG151			DISPLASIA NEUROECTODERMICA TIPO CHIME		RN1799	già presente in DGR 90/2009	
RNG151			DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA				
RN0880	ECTRODATTILIA - DISPLASIA ECTODERMICA - PALATOSCHISI					EEC SINDROME	SINDROME EEC
RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA						
RN1480	IPOMELANOSI DI ITO						
RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA						GOLTZ, SINDROME DI
RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI						BLOCH-SULZBERGER, MALATTIA DI
RN1680	SINDROME TRICO-DENTO- OSSEA						
RNG070	ITTIOSI CONGENITE	(ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE; IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA codice RN0600; SINDROME KID codice RN1500)					
RNG070			ITTIOSI CONGENITA				
RNG070			ITTIOSI A ISTRICE, TIPO CURTH- MACKLIN			ITTIOSI HSTRIX, CURTH- MACKLIN TYPE	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RNG070			ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA				ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO BOLLOSO
RNG070			ITTIOSI TIPO "ARLECCHINO"			ITTIOSI TIPO HARLEQUIN	
RNG070			ITTIOSI X-LINKED				
RNG070			NETHERTON, SINDROME DI			NETHERTON SINDROME DI	
RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA						ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO NON BOLLOSO
RN1500	SINDROME KID					KID SINDROME	SINDROME CHERATITE- ITTIOSI-SORDITA'
RN0500	CUTIS LAXA						
RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE					già presente in DGR 90/2009	
RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO						
RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA						
RN0540	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA					CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	
RN0550	DARIER, MALATTIA DI					DARIER MALATTIA DI	
RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA					EPIDERMOLISI BOLLOSA	
RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA						
RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE						

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI						TOURAINE-SOLENTE- GOLE, SINDROME DI
RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO						
RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE						
RN1470	HAY-WELLS, SINDROME DI					HAY-WELLS SINDROME DI	
RN1560	NEU-LAXOVA, SINDROME DI					NEU-LAXOVA SINDROME DI	
RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO						
RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO					SINDROME DEL NEVO EPIDERMALE	
RN1700	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI					SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI	
RN1710	TAY, SINDROME DI					TAY SINDROME DI	



COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>							
RM0010	DERMATOMIOSITE						
RM0020	POLIMIOSITE						
RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI					già presente in DGR 90/2009	
RM0030	CONNETTIVITE MISTA						
RM0040	FASCITE EOSINOFILA						
RM0050	FASCITE DIFFUSA						
RM0060	POLICONDRITE <b>RICORRENTE</b>					POLICONDRITE	
<b>RM0010</b>	<b>CONNETTIVITI- INDIFFERENZIATE</b>					CODICE ELIMINATO SOSTITUITO CON CODICE DI MALATTIA CRONICA 067	
RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO					già presente in DGR 90/2009	
RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA					già presente in DGR 90/2009	<i>OSSIFICAZIONE ETEROTOPICA</i>
RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA					già presente in DGR 90/2009	<i>MIOSITE OSSIFICANTE PROGRESSIVA</i>
RM0100	MELOREOSTOSI					già presente in DGR 90/2009	
RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI					già presente in DGR 90/2009	
<b>RM0111</b>	<b>MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA</b>						
RM0120	<b>SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA</b>					SCLEROSI SISTEMICA; già presente in DGR 90/2009	
<b>RM0121</b>	<b>SINDROME SAPHO</b>						<i>SINOVITE-ACNE- PUSTOLOSI- IPEROSTOSI-OSTEITE</i>

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>							
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>							
RN0010	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI					ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
RN0020	MICROCEFALIA <b>ISOLATA O SINDROMICA</b>					MICROCEFALIA	
<del>RN0021</del>	<del>ARACNODATTILIA- CONTRATTURALE CONGENITA</del>					codice sostituito con RNG020; già presente in DGR 90/2009	
RN0030	AGENESIA CEREBELLARE						
RN0040	JOUBERT, SINDROME DI					JOUBERT SINDROME DI	
RN0050	LISSENCEFALIA <b>ISOLATA O SINDROMICA</b>					LISSENCEFALIA	
RN0060	OLOPROSENCEFALIA <b>ISOLATA O SINDROMICA</b>					OLOPROSENCEFALIA	
RN0060			HARTSFIELD-BIXLER-DEMYER, SINDROME DI				
<del>RN0080</del>	<del>DISAUTONOMIA FAMILIARE</del>					codice sostituito con RFG060	
<del>RNG140</del>	<del>SINDROMI OROFACIODIGITALI</del>					codice sostituito con RNG121; già presente in DGR 90/2009	
<del>RNG140</del>			<del>MOHR, MALATTIA DI</del>			codice sostituito con RNG121; già presente in DGR 90/2009	
<del>RNG140</del>			<del>ORO FACIO DIGITALE, SINDROME DI TIPO I</del>			codice sostituito con RNG121; già presente in DGR 90/2009	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA					AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA PURA O SINDROMICA; già presente in DGR 90/2009	
RNG150			ANDERMANN, SINDROME DI			già presente in DGR 90/2009	
RNG150			DANDY-WALKER, SINDROME DI			già presente in DGR 90/2009	
RN1340	AASE-SMITH, SINDROME DI					AASE-SMITH SINDROME DI	
RN1570	NEUROACANTOCITOSI						
RN1630	SINDROME ACROCALLOSA						
RN1740	WALKER-WARBURG, SINDROME DI					WALKER-WARBURG SINDROME DI	
RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO						
RNG011			SINDROME IDROLETALE				
RNG011			DISPLASIA CEREBRO-FACIO- TORACICA				
RNG011			TORIELLO-CAREY, SINDROME DI				
RNG011			BEN ARI-SHUPER-MIMOUNI, SINDROME DI				
RNG011			BONNEMANN-MEINECKE, SINDROME DI				PORENCEFALIA- IPOPLASIA CEREBELLARE- MALFORMAZIONI MULTIPLE
RQ0010	GERSTMANN, SINDROME DI					GERSTMANN SINDROME DI	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO							
RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE					ANOFTALMIA/MICROFTALMIA/ MICROCORNEA (COMPLEX); già presente in DGR 90/2009	
RFG150			LENZ, SINDROME DI			SINDROME DI LENZ; già presente in DGR 90/2009	
RFG150			SINDROME ANOFTALMIA PLUS				
RN0070	FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI					CHIRAY FOIX SINDROME DI	
RN0090	AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI					AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
RN1050	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI					RIEGER SINDROME DI	
RN0100	PETERS, ANOMALIA DI					PETER ANOMALIA DI	
RN0110	ANIRIDIA						
RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	(ESCLUSO: COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO codice RN0120)					
RNG101			COLOBOMA CONGENITO DELL'IRIDE				
RNG101			COLOBOMA CONGENITO CORIORETINICO				
RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO						

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RN0130	ANOMALIA "MORNING-GLORY"					MORNING GLORY ANOMALIA DI	
RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE						
RN1580	NORRIE, MALATTIA DI					NORRIE MALATTIA DI	
RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI					VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	
RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA					DE MORSIER SINDROME DI	DE MORSIER, SINDROME DI
RN1460	FRASER, SINDROME DI					FRASER SINDROME DI	
RN1750	WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI					WEILL-MARCHESANI SINDROME DI	
RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO						
RNG111			AICARDI, SINDROME DI				
RNG111			BARAITSER-WINTER, SINDROME DI				
RNG111			SINDROME CODAS				
RNG111			SINDROME CEREBRO-OCULO- NASALE				
RNG111			NANCE-HORAN, SINDROME DI				

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE							
RNG030	<b>SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI</b>	(ESCLUSO: ANTLEY-BIXLER, SINDROME DI codice RN0800; BALLER-GEROLD, SINDROME DI codice RN0810; CARPENTER, SINDROME DI codice RN1390; PFEIFFER, SINDROME DI codice RN1040; SUMMITT, SINDROME DI codice RN1230; CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA codice RNG040 ; CROUZON, MALATTIA DI codice RNG040 ; DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE codice RNG040 ; DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE codice RNG040 ; DISPLASIA MAXILLONASALE codice RNG040; JACKSON-WEISS, SINDROME DI codice RN0400)				In precedenza al codice era abbinato il nome ACROCEFALOSINDATTILIA che ora è diventato afferente	
RNG030			APERT, SINDROME DI			APERT SINDROME DI	
RNG030			GOODMAN, SINDROME DI			GOODMAN SINDROME DI	
RNG030			<b>SINDROME C</b>		RNG040	C SINDROME	
RNG030			HALLERMAN <b>N</b> -STREIFF, SINDROME DI		RNG040	HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI	
RNG030			PIERRE ROBIN, SINDROME DI		RNG040	PIERRE ROBIN SINDROME DI	
RNG030			TREACHER COLLINS, SINDROME DI		RNG040	TREACHER COLLINS SINDROME DI	
RNG030			ACROCEFALOSINDATTILIA			prima questo era il nome del raggruppamento non una afferente	
RN0800	ANTLEY-BIXLER, SINDROME DI					ANTLEY-BIXLER SINDROME DI	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RN0810	BALLER-GEROLD, SINDROME DI					BALLER-GEROLD SINDROME DI	
RN1390	CARPENTER, SINDROME DI					CARPENTER SINDROME DI	
RN1040	PFEIFFER, SINDROME DI					PFEIFFER SINDROME DI	
RN1230	SUMMITT, SINDROME DI					SUMMIT SINDROME DI	
RNG040			CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA				
RNG040			CROUZON, MALATTIA DI				
RNG040			DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE				
RNG040			DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE				
RNG040			DISPLASIA MAXILLONASALE				
RN0400	JACKSON-WEISS, SINDROME DI					JACKSON-WEISS SINDROME DI	CRANIOSINOSTOSI- IPOPLASIA MEDIOFACCIALE- ANOMALIE DEI PIEDI
RN1000	NAGER, SINDROME DI					NAGER SINDROME DI	
RN1000			DISOSTOSI ACROFACCIALE DI NAGER				
RNG040	<b>ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE</b>	(ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)				ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA	
RNG040			PALATOSCHISI ISOLATA O SINDROMICA				
RNG040			SINDROME C			codice sostituito con RNG030	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
<del>RNG040</del>			HALLERMANN-STREIFF, SINDROME DI			codice sostituito con RNG030	
<del>RNG040</del>			PIERRE-ROBIN, SINDROME DI			codice sostituito con RNG030	
<del>RNG040</del>			TREACHER-COLLINS, SINDROME DI			codice sostituito con RNG030	
RN0990	MOEBIUS SINDROME DI					codice sostituito con RNG121	
RN1090	SCHINZEL-GIEDION SINDROME DI					codice sostituito con RNG121	
<del>RNG121</del>	ATRESIA COLICA					codice sostituito con RNG251; già presente in DGR 90/2009	
MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE							
RNG121	<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>	(ESCLUSO: GOLDENHAR, SINDROME DI codice RN0910; SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG codice RN0390; SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE codice RN0470)			<del>RNG140</del>	SINDROMI OROFACIODIGITALI  In precedenza il codice RNG121 era abbinato a ATRESIA COLICA	
RNG121			MOHR, MALATTIA DI		<del>RNG140</del>	MOHR, MALATTIA DI; già presente in DGR 90/2009	
RNG121			MOEBIUS, SINDROME DI		<del>RN0990</del>	MOEBIUS SINDROME DI	
RNG121			SCHINZEL-GIEDION, SINDROME DI		<del>RN1090</del>	SCHINZEL-GIEDION SINDROME DI	
RNG121			ORO-FACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO I		<del>RNG140</del>	ORO-FACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO I; già presente in DGR 90/2009	<i>PAPILLON-LEAGE E PSAUME, SINDROME DI</i>
RN0910	GOLDENHAR, SINDROME DI					GOLDENHAR SINDROME DI	
RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG					GREIG SINDROME DI, CEFALOPOLISINDATTILIA	



COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE						
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>							
RN0260	FOCOMELIA						
RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL						
RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE						
RN0430	POLAND, SINDROME DI					POLAND SINDROME DI	
RN0460	SINDROME FEMORO-FACCIALE						
RNG020	<b>SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE</b>	(ESCLUSO: ROBERTS, SINDROME DI codice RN1060; SINDROME TRISMA- PSEUDOCAMPTODATTILIA codice RN0480; FREEMAN-SHELDON, SINDROME DI codice RN0890; SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE RN1110; SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI RN1670)				ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
RNG020			MARDEN-WALKER, SINDROME DI				
RNG020			ARACNODATTILIA CONTRATTURALE CONGENITA		RN0021	già presente in DGR 90/2009	BEALS, SINDROME DI
RNG020			CRISPONI, SINDROME DI				
RN1060	ROBERTS, SINDROME DI					ROBERTS SINDROME DI	
RN0480	SINDROME TRISMA- PSEUDOCAMPTODATTILIA					SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA	
RN0890	FREEMAN-SHELDON, SINDROME DI					FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
RN1110	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE						SINDROME DI PENA- SHOKEIR DI TIPO I

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
<b>Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti</b>							
RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI					SINDROME PTERIGIO MULTIPLO	
RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	(ESCLUSO: SEQUENZA SIRENOMELICA codice RN0440; ADAMS-OLIVER, SINDROME DI codice RN0340; SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO codice RN1690)					
RNG131			SINDROME RAPADILINO				
RN0440	SEQUENZA SIRENOMELICA						
RN0340	ADAMS-OLIVER, SINDROME DI					ADAMS-OLIVER SINDROME DI	
RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO					SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO	
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>							
RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	(ESCLUSI: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETÀ DEL DOTTO DI BOTALLO)					
RNG141			SINDROME DEL CUORE SINISTRO IPOPLASICO				
RNG141			EBSTEIN, ANOMALIA DI				
RNG141			CUORE CRISS-CROSS				
RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS						BEAN, SINDROME DI
RN0740	IVEMARK, SINDROME DI					IVEMARK SINDROME DI	ASPLENIA CON ANOMALIE CARDIOVASCOLARI

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI					KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI						
RNG142			SINDROME CON MALFORMAZIONE DEI CAPILLARI E MALFORMAZIONE ARTEROVENOSA (CMAVM)				
RNG142			SINDROME CLOVE				
RNG142			SINDROME METAMERICA ARTEROVENOSA CEREBROFACCIALE				
MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE							
RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI						
RN0320	GASTROSCHISI						
RN0321	SINDROME PRUNE BELLY					PRUNE BELLY, SINDROME DI; già presente in DGR 90/2009	
RN0322	ONFALOCELE						
RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE						
RNG132			SINDROME TORACO-ADDOMINALE				PENTALOGIA DI CANTRELL
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE							
RN0190	MALFORMAZIONE ANO- RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA					ANO IMPERFORATO	
RN0190			CURRARINO, SINDROME DI				

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RN0200	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI					HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI					già presente in DGR 90/2009	
RN0210	ATRESIA BILIARE						
RN0220	CAROLI, MALATTIA DI					CAROLI MALATTIA DI	
RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO						
RNG251	<b>DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI</b>	(ESCLUSO: ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA codice RN0160; ATRESIA DEL DIGIUNO codice RN0170; ATRESIA O STENOSI DUODENALE codice RN0180)					
RNG251			ATRESIA ILEALE		RNG120	già presente in DGR 90/2009	
RNG251			ATRESIA COLICA		RNG121	nella DGR90 era RNG121 che ora è stato associato a SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE; già presente in DGR 90/2009	
RNG251			ATRESIA INTESTINALE MULTIPLA		RNG122	già presente in DGR 90/2009	
RNG251			CLOACA PERSISTENTE		RNG123	già presente in DGR 90/2009	
RNG251			DUPLICAZIONI DEL TUBO DIGERENTE		RNG124	già presente in DGR 90/2009	
RNG251			COMPLESSO OEIS				ESTROFIA DELLA CLOACA
RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA						
RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO						
RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE						

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE						
RNG252			MICROGASTRIA				
RNG252			IPOPLASIA/APLASIA DELLA MUSCOLATURA DELLA PARETE GASTRICA				
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE							
RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA						
RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA	(ESCLUSO: RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE; RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO codice RJ0040; MECKEL, SINDROME DI codice RN0980)					
RNG261			SENIOR-LOKEN, SINDROME DI		RJ0050	già presente in DGR 90/2009	SINDROME RENALE- RETINICA;NEFRONOFTI SI GIOVANILE CON AMAUROSIS DI LEBER;DISPLASIA RENALE CON APLASIA RETINICA
RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO					già presente in DGR 90/2009	
RJ0050	SENIOR-LOKEN, SINDROME DI					codice sostituito con RNG261; già presente in DGR 90/2009	
RN0980	MECKEL, SINDROME DI					MECKEL SINDROME DI	
RN1810	ESTROFIA VESCICALE					ESTROFIA VESCICALE (NON RISOLVIBILE CHIRURGICAMENTE); già presente in DGR 90/2009	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	(ESCLUSO: PSEUDOERMAFRODITISMI codice RNG010; DENIS-DRASH, SINDROME DI codice RN1430; ERMAFRODITISMO VERO codice RN0240)					
RNG262			DISGENESIA GONADICA		RN0241	DISGENESIA GONADICA XX	
RNG262			PERRAULT, SINDROME DI				
RNG262			SINDROME DA INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI ANDROGENI		RC0030	in precedenza il sinonimo era una specifica patologia con codice RC0030	REIFENSTEIN, SINDROME DI
RNG262			SINDROME DA INSENSIBILITA' COMPLETA AGLI ANDROGENI				
RNG010			PSEUDOERMAFRODITISMI				
RN1430	DENIS-DRASH, SINDROME DI					DENYS-DRASH SINDROME DI	
RN0240	ERMAFRODITISMO VERO						
RN0241	DISGENESIA GONADICA XX					codice sostituito con RNG262; già presente in DGR 90/2009	
RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO						
RNG263			FRASIER, SINDROME DI				
RNG263			SINDROME SERKAL				

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO						
RNG264			EPISPADIA				
RNG264			MEGALOURETRA				
RNG264			AFALLIA				
MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO							
RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	(ESCLUSO: ACRODISOSTOSI codice RN0280)					
RN0280	ACRODISOSTOSI						
RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE						
RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE						
RNG050			ACONDROGENESI				
RNG050			ACONDROPLASIA				
RNG050			DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA				
RNG050			DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE				
RNG050			OSTEOCONDROMI MULTIPLI			ESOSTOSI MULTIPLA	ESOSTOSI MULTIPLE
RNG050			ESOSTOSI MULTIPLA			diventa sinonimo di OSTEOCONDROMI MULTIPLI	
RNG050			DISPLASIA DI KNIEST			KNIEST DISPLASIA	
RNG050			DISPLASIA METATROPICA			in precedenza era sinonimo di KNIEST DISPLASIA RNG050	
RNG050			DISPLASIA CAMPOMELICA			SINDROME CAMPTOMELICA	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RNG050			DESBUQUOIS, SINDROME DI				
RNG050			LARSEN, SINDROME DI		<del>RN1840</del>	già presente in DGR 90/2009	
RNG060	<b>OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA</b>					OSTEODISTROFIE CONGENITE	
RNG060			DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA				
RNG060			OSTEOGENESI IMPERFETTA				
RNG060			OSTEOPETROSI				
RNG060			DISPLASIA FIBROSA				
RNG060			ELLIS-VAN CREVELD, SINDROME DI			ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI	
RNG060			DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA				
RNG060			FAIRBANK, MALATTIA DI			FAIRBANK MALATTIA DI	<i>DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA</i>
RNG060			DISCONDROSTEOSI				
RNG060			<b>DISPLASIA DIASTROFICA</b>			DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA	
RNG060			<b>DISPLASIA PSEUDODIASTROFICA</b>				
RNG060			ENGELMANN, MALATTIA DI			ENGELMANN MALATTIA DI	
RNG060			MCCUNE-ALBRIGHT, SINDROME DI			MCCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI	<i>OSTEITE FIBROSA DISSEMINATA</i>
RNG060			SINDROME DOOR			DOOR SINDROME	
RN0960	MAFFUCCI, SINDROME DI					MAFFUCCI SINDROME DI	
RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA						



COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI					DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI	
RN0410	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI					JARCHO-LEVIN SINDROME DI	DISPLASIA SPONDILOCOSTALE
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE							
RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	(ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER, SINDROME DI codice RN0680)					
RN0660	DOWN SINDROME DI					CODICE ELIMINATO SOSTITUITO CON CODICE DI MALATTIA CRONICA 065	
RN0680	TURNER, SINDROME DI					TURNER SINDROME DI	
RN0690	KLINEFELTER SINDROME DI					CODICE ELIMINATO SOSTITUITO CON CODICE DI MALATTIA CRONICA 066	
RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	(ESCLUSO: 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)				SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA	
RNG090			SINDROMI DA DELEZIONE 22q11.2	(ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE, DA CERTIFICARE CON CODICE RCG160 E SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER, DA CERTIFICARE CON CODICE RN1770)			
RN1590	PALLISTER-KILLIAN, SINDROME						

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RN0670	SINDROME DEL "CRI DU CHAT"						SINDROME DA DELEZIONE BRACCIO CORTO CROMOSOMA 5
RN1730	SINDROME WAGR						TUMORE DI WILMS - ANIRIDIA - ANOMALIE GENITO-URINARIE - RITARDO MENTALE
RN1270	WILLIAMS, SINDROME DI						
RN0700	WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI				( <del>RN0701</del> per il sinonimo in nota)	in precedenza il sinonimo PITT-ROGERS-DANKS, SINDROME DI era patologia con codice RN0701	SINDROME DA DELEZIONE BRACCIO CORTO CROMOSOMA 4; PITT-ROGERS-DANKS, SINDROME DI
<del>RN0701</del>	<del>PITT-ROGERS-DANKS, SINDROME DI</del>					codice sostituito con RN0700 WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI (sinonimo); già presente in DGR 90/2009	
<del>RN0821</del>	<del>EMIPERTROFIA CONGENITA</del>					codice sostituito con RNG093; già presente in DGR 90/2009	
RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE						MARTIN-BELL, SINDROME DI
RNG091	<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE</b>	(ESCLUSO: MARFAN, SINDROME DI codice RN1320; EHLERS-DANLOS, SINDROME DI codice RN0330; STICKLER, SINDROME DI codice RN1220)					
RNG091			SHPRINTZEN-GOLDBERG, SINDROME DI				

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RNG091			LOEYS-DIETZ, SINDROME DI				
RN1320	MARFAN, SINDROME DI						
RN0330	EHLERS-DANLOS, SINDROME DI						
RN1220	STICKLER, SINDROME DI						
RNG092	<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE</b>	(ESCLUSO: AARSKOG, SINDROME DI codice RN0790; DUBOWITZ, SINDROME DI codice RN0870; ROBINOW, SINDROME DI codice RN1070; RUSSELL-SILVER, SINDROME DI codice RN1080; SECKEL, SINDROME DI codice RN1100; SHORT SINDROME codice RN0730)					
RNG092			NANISMO OSTEODISPLASTICO MICROCEFALICO PRIMITIVO (MOPD)		<del>RN1880</del>		
RN0790	AARSKOG, SINDROME DI					AARSKOG SINDROME DI	
RN0870	DUBOWITZ, SINDROME DI					DUBOWITZ SINDROME DI	
RN1070	ROBINOW, SINDROME DI					ROBINOW SINDROME DI	
RN1080	RUSSELL-SILVER, SINDROME DI					RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
RN1100	SECKEL, SINDROME DI					SECKEL SINDROME DI	
RN0730	SHORT SINDROME						
RNG093	<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO</b>	(ESCLUSO: BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME DI codice RN0820; SOTOS, SINDROME DI codice RC0310; WEAVER, SINDROME DI codice RN0490; SIMPSON-GOLABI- BEHMEL, SINDROME DI codice RN1120; MARSHALL-SMITH, SINDROME DI codice RN1550)					

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RNG093			EMIIPERTROFIA CONGENITA		<del>RN0821</del>	già presente in DGR 90/2009	
RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME DI					BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
RC0310	SOTOS, SINDROME DI					già presente in DGR 90/2009	<i>GIGANTISMO CEREBRALE</i>
RN0490	WEAVER, SINDROME DI					WEAVER SINDROME DI	
RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL, SINDROME DI					SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	
RN1550	MARSHALL-SMITH, SINDROME DI					MARSHALL-SMITH SINDROME DI	
RNG100	<b>ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE</b>	(LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)				ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE	
RNG100			SINDROME KBG			KBG, SINDROME	
RN1350	ALAGILLE, SINDROME DI					ALAGILLE SINDROME DI	
RN1370	ALSTRÖM, SINDROME DI					ALSTROM SINDROME DI	
RNG200	<b>AMARTOMATOSI MULTIPLE</b>	(ESCLUSO: SCLEROSI TUBEROSA codice RN0750; PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI codice RN0760; STURGE-WEBER, SINDROME DI codice RN0770; VON HIPPEL- LINDAU, SINDROME DI codice RN0780; SINDROME PROTEUS codice RN1170)				AMARTOMATOSI MULTIPLE NON CODIFICATE ALTROVE; già presente in DGR 90/2009	
RNG200			COWDEN, MALATTIA DI			COWDEN MALATTIA DI; già presente in DGR 90/2009	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RNG200			BANNAYAN-ZONANA, SINDROME DI			Era sinonimo di MACROCEFALIA-LIPOMI MULTIPLIEMANGIOMI	MACROCEFALIA- LIPOMI MULTIPLI- EMANGIOMI
<del>RNG200</del>			<del>MACROCEFALIA-LIPOMI- MULTIPLIEMANGIOMI</del>				<del>BANNAYAN-ZONANA, SINDROME DI</del>
RNG200			COMPLESSO DI VON MEYENBURG			VON MEYENBURG COMPLEX; già presente in DGR 90/2009	
RN0750	SCLEROSI TUBEROSA						
RN0760	PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI					PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
RN0770	STURGE-WEBER, SINDROME DI					STURGE-WEBER SINDROME DI	
RN0780	VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI					VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
RN1170	SINDROME PROTEUS					SINDROME PROTEO	
RN1300	ANGELMAN, SINDROME DI					ANGELMAN SINDROME DI	
RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER					VACTERL ASSOCIAZIONE	
RN1380	BARDET-BIEDL, SINDROME DI					BARDET-BIEDL SINDROME DI	LAURENCE-MOON, SINDROME DI
RN0830	BLOOM, SINDROME DI					BLOOM SINDROME DI	
RN0840	BÖRJESON-FORSSMAN- LEHMANN, SINDROME DI					BORJESON SINDROME DI	
RN1780	CHAR, SINDROME DI					già presente in DGR 90/2009	
RN1790	DISPLASIA- NEUROECTODERMICA TIPO- GHIME					codice sostituito con RNG151; già presente in DGR 90/2009	
RN1800	NASU-HAKOLA, SINDROME DI					codice sostituito con RFG010; già presente in DGR 90/2009	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RN0350	COFFIN-LOWRY, SINDROME DI					COFFIN-LOWRY SINDROME DI	
RN0360	COFFIN-SIRIS, SINDROME DI					COFFIN-SIRIS SINDROME DI	
RN0401	COHEN, SINDROME DI					già presente in DGR 90/2009	
RN1410	CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI					CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
RC0250	COSTELLO, SINDROME DI					già presente in DGR 90/2009	
RN1010	NOONAN, SINDROME DI					NOONAN SINDROME DI	
RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO- CUTANEA						
RN1530	SINDROME LEOPARD					LEOPARD SINDROME	
RN1420	DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI					DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	
RN1440	DISPLASIA OCULO-DENTO- DIGITALE					DISPLASIA OCULO-DIGITO- DENTALE	
RN0380	FILIPPI, SINDROME DI					FILIPPI SINDROME DI	
RN1021	SINDROME FG					FG, SINDROME; già presente in DGR 90/2009	KELLER, SINDROME DI
RN1820	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI					già presente in DGR 90/2009	
RN0900	FRYNS, SINDROME DI					FRYNS SINDROME DI	
RN0920	HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI					HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	
RN0930	HOLT-ORAM, SINDROME DI					HOLT-ORAM SINDROME DI	
RN1540	LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI					LEVY-HOLLISTER SINDROME DI	SINDROME LACRIMO- AURICOLO-DENTO- DIGITALE
RC0270	LOWE, SINDROME DI					già presente in DGR 90/2009	SINDROME OCULO- CEREBRO-RENALE

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RN1850	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI					già presente in DGR 90/2009	SINDROME CONORENALE; DISPLASIA RENALE - DISTROFIA PIGMENTATA DELLA RETINA - ATASSIA CEREBELLARE - DISPLASIA SCHELETRICA
<del>RN1880</del>	<del>NANISMO PRIMORDIALE- MICROCEFALICO- OSTEODISPLASTICO (MOPD)</del>					codice sostituito con RNG092; già presente in DGR 90/2009	
RN0970	MARSHALL, SINDROME DI					MARSHALL SINDROME DI	
RN1020	OPITZ, SINDROME DI					OPITZ SINDROME DI	SINDROME DI OPITZ G/BBB TIPO I
RN1030	PALLISTER-HALL, SINDROME DI					PALLISTER-HALL SINDROME DI	
RN0420	PALLISTER <b>W</b> , SINDROME DI					PALLISTER-W SINDROME DI	SINDROME W DI PALLISTER
RN0650	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI					PARRY-ROMBERG SINDROME DI	ATROFIA EMIFACCIALE PROGRESSIVA
RN1310	PRADER-WILLI, SINDROME DI					PRADER-WILLI SINDROME DI	
RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI					RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE						
RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE						
RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER					CAYLER, SINDROME CARDIO.FACCIALE DI; già presente in DGR 90/2009	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RN0450	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE						
RN1640	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA						SINDROME DI PENA-SHOKEIR DI TIPO II
RN0850	SINDROME CHARGE					CHARGE ASSOCIAZIONE	
RN0940	SINDROME KABUKI					KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	NIKAWA-KUROKI, SINDROME DI
RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE					MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE, SINDROME; già presente in DGR 90/2009	NEÜHAUSER, SINDROME DI
RN1840	LARSEN, SINDROME DI					codice sostituito con RNG050; già presente in DGR 90/2009	
RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA					SINDROME UNGHIA-ROTULA	ONICOOSTEODISPLASIA EREDITARIA; SINDROME UNGHIA-ROTULA
RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA						
RNG094	SINDROMI PROGEROIDI	(ESCLUSO: WERNER, SINDROME DI codice RC0060; COCKAYNE, SINDROME DI codice RN1400)					
RNG094			HUTCHINSON-GILFORD, SINDROME DI				
RNG094			POICHILODERMA CONGENITO		RL0080	Il codice precedente RL0080 è stato riassegnato a SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA; già presente in DGR 90/2009	ROTHMUND-THOMSON, SINDROME DI
RNG094			WIEDEMANN-RAUTENSTRAUCH, SINDROME DI				
RC0060	WERNER, SINDROME DI					WERNER SINDROME DI	



COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
RN1400	COCKAYNE, SINDROME DI					COCKAYNE SINDROME DI	
<b>RN1180</b>	SINDROME TRICO-RINO- FALANGEA						
RN1210	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI					SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
<b>RN1240</b>	TOWNES-BROCKS, SINDROME DI					TOWNES-BROCKS SINDROME DI	
<b>RNG095</b>	<b>SINDROMI DI WAARDENBURG</b>						
<b>RN1260</b>	WILDERVANCK, SINDROME DI					WILDERVANCK SINDROME DI	
<b>RN1280</b>	WINCHESTER, SINDROME DI					WINCHESTER SINDROME DI	
<b>RN1290</b>	WOLFRAM, SINDROME DI					WOLFRAM SINDROME DI	

COD.ESENZ. (verdi: nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso cambi codice/nomi rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = codice non più presente	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA
Il barrato evidenziato in rosa equivale ad "ABBINAMENTI codice-patologia" non più presenti							
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>							
RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA						
RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO						
RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA						
RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE						
RP0050	APNEA INFANTILE					CODICE/PATOLOGIA ELIMINATI Si rimanda a valutazione da parte degli specialisti per eventuale attribuzione del codice RHG011 (SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA) ai pazienti già certificati	
RP0060	KERNITTERO						
RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA						
RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA						