

DELIBERAZIONI DELLA GIUNTA REGIONALE

- n. 2124 del 19/12/2005: **Aggiornamento dell'elenco dei Centri autorizzati per le malattie rare di cui alla delibera di Giunta regionale 160/04 e altri provvedimenti in materia**
- n. 2125 del 19/12/2005: **Piano sanitario regionale 1999/2001 – Approvazione linee guida per l'organizzazione della rete regionale per la riabilitazione delle gravi cerebrolesioni dell'Emilia-Romagna (progetto GRACER) secondo il modello Hub and Spoke**
- n. 2126 del 19/12/2005: **Determinazione delle tariffe per prestazioni di assistenza ospedaliera in strutture pubbliche e private accreditate della Regione Emilia-Romagna applicabili a decorrere dall'1/1/2005**



## DELIBERAZIONI REGIONALI

### DELIBERAZIONI DELLA GIUNTA REGIONALE

REGIONE EMILIA-ROMAGNA

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 19 dicembre 2005, n. 2124

#### **Aggiornamento dell'elenco dei Centri autorizzati per le malattie rare di cui alla delibera di Giunta regionale 160/04 e altri provvedimenti in materia**

LA GIUNTA DELLA REGIONE EMILIA-ROMAGNA

Richiamate:

- la propria delibera n. 160 del 2/2/2004 di istituzione della rete regionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare, ai sensi del DM n. 279 del 18/5/2001, nella quale si prevede la costituzione di un Gruppo tecnico regionale per le malattie rare;
- la determinazione del Direttore generale Sanità e Politiche sociali n. 8620 del 28/6/2004 di istituzione del Gruppo tecnico per le malattie rare;

visto che nella propria delibera n. 25 del 17/1/2005 è stata inserita la Sensibilità Chimica Multipla (MCS o Intolleranza Ambientale Idiopatica) fra le malattie rare;

considerato:

- che dalla data dell'approvazione della delibera 25/05 ad oggi sono state attentamente valutate nuove informazioni desunte dalla letteratura scientifica internazionale relative a tale condizione, e si è evidenziato che non esistono nella comunità scientifica mondiale evidenze condivise, che la revisione della materia pubblicata nel 2005 non fornisce informazioni scientificamente definite, che l'entità nosologica della sindrome rimane da definire in particolare per la mancanza di criteri diagnostici riproducibili ed obiettivamente;
- che, al fine di acquisire valutazioni qualificate riguardo all'assistenza al paziente portatore dei vari sintomi, riconducibili alla Sensibilità Chimica Multipla, si ritiene indispensabile prevedere un percorso clinico che consista in una serie di valutazioni sequenziali da un primo livello a un livello più complesso;

ritenuto pertanto necessario che il Centro autorizzato, individuato con la delibera 25/05 sopra citata, proceda a elaborare i criteri di un programma di valutazione clinica e ad effettuare uno studio osservazionale - che coinvolgerà tutti i soggetti interessati che desiderino prenderne parte - gli esiti del quale potranno anche essere utilizzati per identificare un corretto percorso diagnostico;

considerato che nelle sedute del 17/10/2005 e del 16/11/2005 - i cui verbali sono conservati agli atti del Servizio Presidi ospedalieri - i componenti del Gruppo tecnico, istituito con determinazione 8620/04 sopra citata, hanno concordato, sulla base di studi clinici e delle attuali evidenze scientifiche e cliniche, che:

- la somministrazione di Betaina, Acido folico e Vitamina B6 risulta efficace nel trattamento dell'Omocistinuria (codice di patologia del DM 279/01 RCG040);
- la somministrazione di Tiopronina e di complesso esapotasico esasodico pentacitrato risulta efficace nel trattamento della Cistinuria (codice di patologia del DM 279/01 RCG040);
- la somministrazione di Zinco Solfato risulta efficace nel trattamento della deficienza congenita di zinco (codice di patologia del DM 279/01 RC0070);

ritenuto pertanto di estendere l'erogazione dei suddetti farmaci in esenzione dalla partecipazione al costo per i pazienti affetti dalle suddette patologie;

vista la richiesta di alcune Aziende sanitarie della Regione

di non essere più Centro autorizzato per alcune specifiche malattie rare così come riportato nell'Allegato A, da considerarsi parte integrante e sostanziale del presente atto;

considerato che tali Aziende debbano essere eliminate dall'elenco dei Centri per la prevenzione, sorveglianza, diagnosi e terapia delle malattie rare, di cui alla delibera di Giunta regionale 160/04 sopra citata;

viste:

- la propria delibera n. 1267 del 22 luglio 2002 di approvazione delle linee-guida specifiche per l'organizzazione di alcune delle attività di rilievo regionale Hub and Spoke, tra le quali quelle inerenti le malattie emorragiche congenite;
- la propria delibera n. 1708 del 2/11/2005 di organizzazione della rete regionale Hub & Spoke per la talassemia;

ritenuto che le Aziende identificate nelle delibere sopra citate come nodi delle reti Hub & Spoke per le malattie emorragiche congenite e per le anemie ereditarie debbano essere inserite nell'elenco dei Centri per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare;

rilevata l'opportunità di snellire le procedure di aggiornamento dell'elenco delle patologie trattate dai Presidi della Rete regionale predisponendo le future modifiche tramite determina del Direttore generale Sanità e Politiche sociali;

dato atto del parere di regolarità amministrativa espresso dal Direttore generale Sanità e Politiche sociali, dr. Leonida Grisendi, ai sensi dell'art. 37, quarto comma, della L.R. 43/01 e della deliberazione della Giunta regionale 447/03;

acquisito il parere favorevole della Commissione assembleare Politiche per la Salute e Politiche sociali nella seduta del 14/12/2005;

su proposta dell'Assessore alle Politiche per la Salute;

a voti unanimi e palesi, delibera:

1) di stabilire che il Centro autorizzato per il trattamento della Sensibilità Chimica Multipla, individuato con delibera di Giunta regionale 25/05 nell'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, proceda a elaborare i criteri di un programma di valutazione clinica e ad effettuare uno studio osservazionale, gli esiti del quale potranno anche essere utilizzati per identificare un corretto percorso diagnostico;

2) di garantire l'erogazione in esenzione dalla partecipazione al costo dei seguenti farmaci per tutti i pazienti portatori delle patologie sotto indicate:

- Betaina, Acido folico e Vitamina B6 per Omocistinuria (codice di patologia del DM 279/01 RCG040);
- Tiopronina e complesso esapotasico esasodico pentacitrato per Cistinuria (codice di patologia del DM 279/01 RCG040);
- Zinco Solfato per Deficienza congenita di zinco (codice di patologia del DM 279/01 RC0070);

3) di accogliere le richieste di alcune Aziende di non essere più Centro autorizzato per alcune specifiche malattie rare così come riportato nell'Allegato A, parte integrante e sostanziale del presente atto;

4) di inserire fra i Centri autorizzati le Aziende già incluse nelle reti Hub & Spoke delle malattie emorragiche congenite e delle anemie ereditarie;

5) di dare atto che - in relazione alle modifiche di cui ai precedenti punti 3 e 4 - l'attuale elenco dei Centri per la prevenzione, sorveglianza, diagnosi e terapia delle malattie rare, di cui alla delibera di Giunta regionale 160/04, è quello rappresentato quale Allegato B, parte integrante e sostanziale del presente atto;

6) di provvedere alle future modifiche dei Centri autorizzati dell'elenco sopra citato tramite determina del Direttore generale Sanità e Politiche sociali;

7) di pubblicare il presente atto nel Bollettino Ufficiale della Regione.

(segue allegato fotografato)

## ***Allegato A: Patologie per le quali le Aziende chiedono di non essere più Centri Autorizzati***

### **AZIENDA USL DI MODENA**

CodDM descrizione DM

RDG040 TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE

RDG040 IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA

### **AZIENDA USL DI BOLOGNA**

CodDM descrizione DM

RC0100 FARBER MALATTIA DI

RCG040 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI

RCG040 CISTINOSI

RCG040 HARTNUP MALATTIA DI

RCG040 ALBINISMO

RCG040 ALCAPTONURIA

RCG040 IPERVALINEMIA

RCG040 MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO

RCG040 OMOCISTINURIA

RCG040 SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA

RCG040 IPERISTIDINEMIA

RCG040 ALANINEMIA

RCG040 IMINOACIDEMIA

RCG050 DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA

RCG050 CITRULLINEMIA

RCG050 IPERAMMONIEMIA EREDITARIA

RCG080 DISTURBI DA ACCUMULO DI LIPIDI

RCG080 FABRY MALATTIA DI

RCG080 GAUCHER MALATTIA DI

RCG080 NIEMANN PICK MALATTIA DI

RCG090 MUCOLIPIDOSI

RCG120 DISORDINI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE

RCG120 LESCH-NYHAN MALATTIA DI

RCG120 XANTINURIA

RCG140 MUCOPOLISACCARIDOSI

RCG140 HUNTER SINDROME DI

RCG140 HURLER SINDROME DI

RCG140 MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI

RCG140 MORQUIO MALATTIA DI

RCG140 SANFILIPPO SINDROME DI

RCG140 SCHEIE SINDROME DI

RF0050 ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA

RF0070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO

RF0270 COGAN SINDROME DI

RFG010 LEUCODISTROFIE

RFG010 ALEXANDER MALATTIA DI

RFG010 CANAVAN MALATTIA DI

RFG010 KRABBE MALATTIA DI

RFG010 LEUCODISTROFIA METACROMATICA

RFG030 GANGLIOSIDOSI

RI0060 SPRUE CELIACA

RN0080 DISAUTONOMIA FAMILIARE

RN0310 KLIPPEL-FEIL SINDROME DI

RN0330 EHLERS-DANLOS SINDROME DI

RN0350 COFFIN-LOWRY SINDROME DI

RN0360 COFFIN-SIRIS SINDROME DI

## AZIENDA USL DI BOLOGNA

CodDM descrizione DM

RN0450 SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE

RN0520 XERODERMA PIGMENTOSO

RN0760 PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI

RN0790 AARSKOG SINDROME DI

RN0820 BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI

RN0900 FRYNS SINDROME DI

RN0980 MECKEL SINDROME DI

RN1080 RUSSELL-SILVER SINDROME DI

RN1100 SECKEL SINDROME DI

RN1110 SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE

RN1200 SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI

RN1320 MARFAN SINDROME DI

RN1380 BARDET-BIEDL SINDROME DI

RN1400 COCKAYNE SINDROME DI

RN1410 CORNELIA DE LANGE SINDROME DI

RN1510 KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI

RN1530 LEOPARD SINDROME

RN1570 NEUROACANTOCITOSI

RN1620 RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI

RN1640 SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA

RN1700 SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI

RN1760 ZELLWEGER SINDROME DI

RNG030 ACROCEFALOSINDATTILIA

RNG030 APERT SINDROME DI

RNG030 GOODMAN SINDROME DI

## AZIENDA USL DI IMOLA

CodDM descrizione DM

RCG040 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI

RCG040 CISTINOSI

RCG040 HARTNUP MALATTIA DI

RCG040 ALBINISMO

RCG040 ALCAPTONURIA

RCG040 IPERVALINEMIA

RCG040 MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO

RCG040 OMOCISTINURIA

RCG040 SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA

RCG040 IPERISTIDINEMIA

RCG040 ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE

RCG040 ALANINEMIA

RCG040 IMINOACIDEMIA

RDG010 ANEMIE EREDITARIE

RDG010 SFEROCITOSI EREDITARIA

RDG010 FAVISMO

RDG010 TALASSEMIE

RDG010 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI

RDG010 BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI

RDG010 FANCONI ANEMIA DI

RDG010 ANEMIE SIDEROBLASTICHE

RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE

RDG020 EMOFILIA A

RDG020 EMOFILIA B

RDG020 DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE

RDG020 VON WILLEBRAND MALATTIA DI

RDG020 DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI

RF0040 RETT SINDROME DI

## **AZIENDA USL DI IMOLA**

CodDM descrizione DM

RFG040 MALATTIE SPINOCEREBELLARI

RFG040 ATASSIA DI FRIEDREICH

RFG040 PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA

RFG040 ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE

RFG040 DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA

RFG040 DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE

RFG040 DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES

RFG040 DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT

RFG040 ATASSIA PERIODICA

RFG040 MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI

RFG040 ATASSIA FRIEDREICH-LIKE

RFG040 ATASSIA TELEANGECTASICA

RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE

RFG070 MIOPATIA CENTRAL CORE

RFG070 MIOPATIA CENTRONUCLEARE

RFG070 MIOPATIA DESMIN STORAGE

RFG070 MIOPATIA NEMALINICA

RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI

RFG080 BECKER DISTROFIA DI

RFG080 DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE

RFG080 DUCHENNE DISTROFIA DI

RFG080 ERB DISTROFIA DI

RFG080 LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI

RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE

RFG090 STEINERT MALATTIA DI

RFG090 THOMSEN MALATTIA DI

RFG090 VON EULENBURG MALATTIA DI

RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI

RG0100 TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA

RM0020 POLIMIOSITE

RN0010 ARNOLD-CHIARI SINDROME DI

RN0260 FOCOMELIA

RN1330 SINDROME DA X FRAGILE

RN1470 HAY-WELLS SINDROME DI

RNG050 CONDRODISTROFIE CONGENITE

RNG050 ACONDROGENESI

RNG050 ACONDROPLASIA

RNG050 DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA

RNG050 DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE

RNG050 ESOSTOSI MULTIPLA

RNG050 KNIEST DISPLASIA

RNG050 SINDROME CAMPTOMELICA

RP0070 FIBROSI EPATICA CONGENITA

## **AZIENDA USL DI CESENA**

CodDM descrizione DM

RCG160 IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE

RCG160 DI GEORGE SINDROME DI

RCG160 NEZELOF SINDROME DI

RDG030 PIASTRINOPATIE EREDITARIE

RDG030 STORAGE POOL DEFICIENCY

## AZIENDA OSPEDALIERA DI REGGIO EMILIA

CodDM descrizione DM

RA0010 HANSEN MALATTIA DI  
RB0060 LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI  
RC0120 ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA  
RCG040 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI  
RCG040 ALCAPTONURIA  
RCG040 IPERVALINEMIA  
RCG040 SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA  
RCG040 IPERISTIDINEMIA  
RCG040 ALANINEMIA  
RCG040 IMINOACIDEMIA  
RCG050 DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA  
RCG050 IPERAMMONIEMIA EREDITARIA  
RF0050 ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA

## AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI MODENA

CodDM descrizione DM

RB0060 LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI  
RCG070 XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA  
RCG070 DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI  
RCG140 MUCOPOLISACCARIDOSI  
RCG140 MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI  
RCG140 MORQUIO MALATTIA DI  
RCG140 SANFILIPPO SINDROME DI  
RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALE  
RN1470 HAY-WELLS SINDROME DI  
RN1700 SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI  
RNG040 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA  
RNG040 C SINDROME  
RNG040 CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA  
RNG060 OSTEODISTROFIE CONGENITE  
RNG060 DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA  
RNG060 OSTEOPETROSI  
RNG060 DISPLASIA FIBROSA  
RNG060 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA  
RNG060 FAIRBANK MALATTIA DI  
RNG060 CONRADI-HUNERMANN SINDROME DI  
RNG060 DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA  
RNG060 ENGELMANN MALATTIA DI  
RNG060 McCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI

## ISTITUTI ORTOPEDICI RIZZOLI

CodDM descrizione DM

RN1000 NAGER SINDROME DI  
RN1510 KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI  
RNG090 SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA

## ***Allegato B: Centri autorizzati per la prevenzione, sorveglianza, diagnosi e terapia delle malattie rare in Regione Emilia-Romagna***

### **AZIENDA USL DI PIACENZA**

CodDM Descrizione

RC0030 REIFENSTEIN SINDROME DI  
RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA  
RC0200 CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA  
RC0210 BEHÇET MALATTIA DI  
RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI  
RCG010 BARTTER SINDROME DI  
RCG010 CONN SINDROME DI  
RCG020 SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE  
RCG020 IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA  
RCG030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI  
RCG030 SCHMIDT SINDROME DI  
RCG040 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI  
RCG040 CISTINOSI  
RCG040 HARTNUP MALATTIA DI  
RCG040 ALBINISMO  
RCG040 ALCAPTONURIA  
RCG040 IPERVALINEMIA  
RCG040 MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO  
RCG040 OMOCISTINURIA  
RCG040 SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA  
RCG040 IPERISTIDINEMIA  
RCG040 ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE  
RCG040 ALANINEMIA  
RCG040 IMINOACIDEMIA  
RCG050 DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA  
RCG050 CITRULLINEMIA  
RCG050 IPERAMMONIEMIA EREDITARIA  
RCG060 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI Escluso: Diabete mellito  
RCG060 GLICOGENOSI  
RCG060 GALATTOSEMIA  
RCG060 FRUTTOSEMIA  
RCG060 MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO  
RCG070 ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiv  
RCG070 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa  
RCG070 DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA  
RCG070 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIb  
RCG070 IPOBETALIPOPROTEINEMIA  
RCG070 ABETALIPOPROTEINEMIA  
RCG070 TANGIER MALATTIA DI  
RCG070 DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI  
RCG070 IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE  
RCG070 XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA  
RCG070 DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI  
RCG080 FABRY MALATTIA DI  
RCG100 ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO  
RCG100 EMOCROMATOSI EREDITARIA  
RCG100 SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA  
RCG110 PORFIRIE  
RCG130 AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI  
RCG140 MUCOPOLISACCARIDOSI



## AZIENDA USL DI PIACENZA

CodDM Descrizione

RCG140 HUNTER SINDROME DI  
RCG140 HURLER SINDROME DI  
RCG140 MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI  
RCG140 MORQUIO MALATTIA DI  
RCG140 SANFILIPPO SINDROME DI  
RCG140 SCHEIE SINDROME DI  
RD0030 PORPORA DI HENoch-SCHONLEIN RICORRENTE  
RDG010 ANEMIE EREDITARIE  
RDG010 SFERO CITOSI EREDITARIA  
RDG010 FAVISMO  
RDG010 TALASSEMIE  
RDG010 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI  
RDG010 BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI  
RDG010 FANCONI ANEMIA DI  
RDG010 ANEMIE SIDEROBLASTICHE  
RDG020 EMOFILIA A  
RDG020 EMOFILIA B  
RDG040 TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE  
RDG040 IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA  
RF0080 COREA DI HUNTINGTON  
RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA  
RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE  
RF0280 CHERATOCONO  
RFG110 DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE  
RFG110 DISTROFIA VITREO RETINICA  
RFG110 RETINITE PIGMENTOSA  
RFG110 RETINITE PUNCTATA ALBESCENS  
RFG110 DISTROFIA DEI CONI  
RFG110 STARGARDT MALATTIA DI  
RFG110 AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER  
RFG110 DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST  
RFG110 DISTROFIA IALINA DELLA RETINA  
RFG140 DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA  
RFG140 MEESMANN DISTROFIA DI  
RFG140 COGAN DISTROFIA DI  
RFG140 DISTROFIA CORNEALE GRANULARE  
RFG140 DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE  
RFG140 DISTROFIA CORNEALE MACULARE  
RFG140 DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA  
RFG140 CORNEA GUTTATA  
RFG140 DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA  
RFG140 FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI  
RFG140 DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA  
RG0030 POLIARTERITE NODOSA  
RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI  
RG0070 GRANULOMATOSI DI WEGENER  
RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI  
RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI  
RI0050 COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE  
RI0060 SPRUE CELIACA  
RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE  
RL0030 PEMFIGO  
RL0040 PEMFIGOIDE BOLLOSO  
RL0060 LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS  
RM0010 DERMATOMIOSITE

## AZIENDA USL DI PIACENZA

CodDM Descrizione

RM0030 CONNETTIVITE MISTA  
RMG010 CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE  
RN0220 CAROLI MALATTIA DI  
RN0230 MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO  
RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI  
RN0780 VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI  
RN1700 SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI

## AZIENDA USL DI MODENA

CodDM Descrizione

RC0010 DEFICIENZA DI ACTH  
RC0020 KALLMANN SINDROME DI  
RCG160 IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE  
RCG160 AGAMMAGLOBULINEMIA  
RCG160 DI GEORGE SINDROME DI  
RCG160 NEZELOF SINDROME DI  
RD0030 PORPORA DI HENOCH-SCHONLEIN RICORRENTE  
RF0060 EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA  
RF0070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO  
RF0140 WEST SINDROME DI  
RG0040 KAWASAKI SINDROME DI  
RI0010 ACALASIA  
RN0660 DOWN SINDROME DI  
RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI

## AZIENDA USL DI BOLOGNA

CodDM Descrizione

RBG010 NEUROFIBROMATOSI  
RC0010 DEFICIENZA DI ACTH  
RC0020 KALLMANN SINDROME DI  
RC0030 REIFENSTEIN SINDROME DI  
RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA  
RC0050 LEPRECAUNISMO  
RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA  
RC0150 WILSON MALATTIA DI  
RC0210 BEHÇET MALATTIA DI  
RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI  
RCG010 BARTTER SINDROME DI  
RCG010 CONN SINDROME DI  
RCG020 SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE  
RCG020 IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA  
RCG030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI  
RCG030 SCHMIDT SINDROME DI  
RCG040 ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE  
RCG070 IPOBETALIPOPOTEINEMIA  
RCG130 AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI  
RF0010 ALPERS MALATTIA DI  
RF0020 KEARNS-SAYRE SINDROME DI  
RF0030 LEIGH MALATTIA DI  
RF0040 RETT SINDROME DI  
RF0060 EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA  
RF0080 COREA DI HUNTINGTON  
RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA  
RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA

## AZIENDA USL DI BOLOGNA

CodDM Descrizione

RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA  
RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI  
RF0140 WEST SINDROME DI  
RF0150 NARCOLESSIA  
RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE  
RF0200 VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE  
RF0210 EALES MALATTIA DI  
RF0230 CICLITE ETROCROMICA DI FUCH  
RF0240 ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE  
RF0280 CHERATOCONO  
RF0290 CONGIUNTIVITE LIGNEA  
RF0300 ATROFIA OTTICA DI LEBER  
RFG010 PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI  
RFG020 CEROIDO-LIPOFUSCINOSI  
RFG020 BATTEN MALATTIA DI  
RFG020 KUFS MALATTIA DI  
RFG040 MALATTIE SPINOCEREBELLARI  
RFG040 ATASSIA DI FRIEDREICH  
RFG040 PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA  
RFG040 ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE  
RFG040 DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA  
RFG040 DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE  
RFG040 DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES  
RFG040 DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT  
RFG040 ATASSIA PERIODICA  
RFG040 MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI  
RFG040 ATASSIA FRIEDREICH-LIKE  
RFG040 ATASSIA TELEANGECTASICA  
RFG050 ATROFIE MUSCOLARI SPINALI  
RFG050 WERDNIG-HOFFMAN MALATTIA DI  
RFG050 KUGELBERG-WELANDER MALATTIA DI  
RFG050 KENNEDY MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE  
RFG060 DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE  
RFG060 CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA TOMACULARE  
RFG060 NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA  
RFG060 REFSUM MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE  
RFG060 ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI  
RFG060 ROUSSY-LEVY SINDROME DI  
RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE  
RFG070 MIOPATIA CENTRAL CORE  
RFG070 MIOPATIA CENTRONUCLEARE  
RFG070 MIOPATIA DESMIN STORAGE  
RFG070 MIOPATIA NEMALINICA  
RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI  
RFG080 BECKER DISTROFIA DI  
RFG080 DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE  
RFG080 DUCHENNE DISTROFIA DI  
RFG080 ERB DISTROFIA DI  
RFG080 LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI  
RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE  
RFG090 STEINERT MALATTIA DI

## AZIENDA USL DI BOLOGNA

CodDM Descrizione

RFG090 THOMSEN MALATTIA DI  
RFG090 VON EULENBURG MALATTIA DI  
RFG100 PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE  
RFG110 DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE  
RFG110 DISTROFIA VITREO RETINICA  
RFG110 RETINITE PIGMENTOSA  
RFG110 RETINITE PUNCTATA ALBESCENS  
RFG110 DISTROFIA DEI CONI  
RFG110 STARGARDT MALATTIA DI  
RFG110 AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER  
RFG110 DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST  
RFG110 DISTROFIA IALINA DELLA RETINA  
RFG120 DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE  
RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA  
RFG130 DEGENERAZIONE NODULARE  
RFG130 DEGENERAZIONE MARGINALE  
RFG140 DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA  
RFG140 MEESMANN DISTROFIA DI  
RFG140 COGAN DISTROFIA DI  
RFG140 DISTROFIA CORNEALE GRANULARE  
RFG140 DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE  
RFG140 DISTROFIA CORNEALE MACULARE  
RFG140 DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA  
RFG140 CORNEA GUTTATA  
RFG140 DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA  
RFG140 FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI  
RFG140 DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA  
RG0070 GRANULOMATOSI DI WEGENER  
RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI  
RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI  
RM0010 DERMATOMIOSITE  
RM0020 POLIMIOSITE  
RM0030 CONNETTIVITE MISTA  
RM0040 FASCITE EOSINOFILA  
RM0060 POLICONDRITE  
RM0010 CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE  
RN0010 ARNOLD-CHIARI SINDROME DI  
RN0020 MICROCEFALIA  
RN0030 AGENESIA CEREBELLARE  
RN0040 JOUBERT SINDROME DI  
RN0050 LISSENCEFALIA  
RN0060 OLOPROSENCEFALIA  
RN0090 AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI  
RN0100 PETER ANOMALIA DI  
RN0110 ANIRIDIA  
RN0120 COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO  
RN0130 MORNING GLORY ANOMALIA DI  
RN0140 PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE  
RN0510 INCONTINENTIA PIGMENTI  
RN0630 PSEUDOXANTOMA ELASTICO  
RN0650 PARRY-ROMBERG SINDROME DI  
RN0660 DOWN SINDROME DI  
RN0700 WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI  
RN0710 MELAS SINDROME  
RN0720 MERRIF SINDROME  
RN0750 SCLEROSI TUBEROSA  
RN0770 STURGE-WEBER SINDROME DI

## AZIENDA USL DI BOLOGNA

CodDM Descrizione

RN0780 VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI  
RN0910 GOLDENHAR SINDROME DI  
RN0990 MOEBIUS SINDROME DI  
RN1000 NAGER SINDROME DI  
RN1010 NOONAN SINDROME DI  
RN1020 OPITZ SINDROME DI  
RN1270 WILLIAMS SINDROME DI  
RN1290 WOLFRAM SINDROME DI  
RN1300 ANGELMAN SINDROME DI  
RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI  
RN1330 SINDROME DA X FRAGILE  
RN1480 IPOMELANOSI DI ITO  
RN1520 LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI  
RN1670 SINDROME PTERIGIO MULTIPLO  
RN1740 WALKER-WARBURG SINDROME DI  
RNG020 ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE  
RNG040 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA  
RNG040 C SINDROME  
RNG040 CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA  
RNG040 CROUZON MALATTIA DI  
RNG040 DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE  
RNG040 DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE  
RNG040 DISPLASIA MAXILLONASALE  
RNG040 HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI  
RNG040 PIERRE ROBIN SINDROME DI  
RNG040 TREACHER COLLINS SINDROME DI  
RP0040 SINDROME ALCOLICA FETALE

## AZIENDA USL DI IMOLA

CodDM Descrizione

RBG010 NEUROFIBROMATOSI  
RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA  
RCG160 DI GEORGE SINDROME DI  
RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA  
RI0060 SPRUE CELIACA  
RN0660 DOWN SINDROME DI  
RN0670 CRI DU CHAT MALATTIA DEL  
RN0680 TURNER SINDROME DI  
RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI  
RN0700 WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI  
RN0750 SCLEROSI TUBEROSA  
RN1210 SMITH-MAGENIS SINDROME DI  
RN1270 WILLIAMS SINDROME DI  
RN1300 ANGELMAN SINDROME DI  
RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI  
RN1590 PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI  
RNG080 SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA  
RNG090 SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA

## AZIENDA USL DI FERRARA

CodDM Descrizione

RI0060 SPRUE CELIACA  
RL0020 DERMATITE ERPETIFORME

## AZIENDA USL DI RAVENNA

CodDM Descrizione  
RA0020 WHIPPLE MALATTIA DI  
RA0030 LYME MALATTIA DI  
RB0030 CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI  
RB0040 GARDNER SINDROME DI  
RB0050 POLIPOSIS FAMILIARE  
RC0150 WILSON MALATTIA DI  
RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA  
RDG010 ANEMIE EREDITARIE  
RDG010 SFEROCTOSI EREDITARIA  
RDG010 FAVISMO  
RDG010 TALASSEMIE  
RDG010 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI  
RDG010 BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI  
RDG010 FANCONI ANEMIA DI  
RDG010 ANEMIE SIDEROBLASTICHE  
RDG020 EMOFILIA A  
RDG020 EMOFILIA B  
RI0010 ACALASIA  
RI0020 GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE  
RI0030 GASTROENTERITE EOSINOFILA  
RI0040 SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE  
RI0050 COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE  
RI0060 SPRUE CELIACA  
RI0070 MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI  
RI0080 LINFANGECTASIA INTESTINALE  
RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE  
RM0050 FASCITE DIFFUSA

## AZIENDA USL DI FORLI'

CodDM Descrizione  
RA0030 LYME MALATTIA DI  
RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALE

## AZIENDA USL DI CESENA

CodDM Descrizione  
RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA  
RCG020 SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE  
RCG020 IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA  
RCG030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI  
RCG030 SCHMIDT SINDROME DI  
RCG160 AGAMMAGLOBULINEMIA  
RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA  
RD0030 PORPORA DI HENoch-SCHONLEIN RICORRENTE  
RDG010 ANEMIE EREDITARIE  
RDG010 SFEROCTOSI EREDITARIA  
RDG010 FAVISMO  
RDG010 TALASSEMIE  
RDG010 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI  
RDG010 BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI  
RDG010 FANCONI ANEMIA DI  
RDG010 ANEMIE SIDEROBLASTICHE  
RDG020 EMOFILIA A  
RDG020 EMOFILIA B

## AZIENDA USL DI CESENA

CodDM Descrizione

RDG030 BERNARD SOULIER SINDROME DI  
RDG030 TROMBOASTENIA  
RF0050 ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA  
RF0080 COREA DI HUNTINGTON  
RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA  
RF0170 STEELE-RICHARDSON-OLSZEWski SINDROME DI  
RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE  
RFG060 NEUROPATIA TOMACULARE  
RG0040 KAWASAKI SINDROME DI  
RI0060 SPRUE CELIACA  
RJ0010 DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO  
RL0020 DERMATITE ERPETIFORME  
RL0030 PEMFIGO  
RL0040 PEMFIGOIDE BOLLOSO  
RL0050 PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE  
RL0060 LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS  
RM0010 DERMATOMIOSITE  
RM0030 CONNETTIVITE MISTA  
RN0210 ATRESIA BILIARE  
RN0660 DOWN SINDROME DI  
RN0680 TURNER SINDROME DI  
RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI  
RN0820 BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI  
RN1010 NOONAN SINDROME DI  
RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI  
RN1350 ALAGILLE SINDROME DI  
RN1650 SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO  
RN1700 SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI  
RNG010 PSEUDOERMAFRODITISMI

## AZIENDA USL DI RIMINI

CodDM Descrizione

RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA  
RDG010 ANEMIE EREDITARIE  
RDG010 SFEROCITOSI EREDITARIA  
RDG010 FAVISMO  
RDG010 TALASSEMIE  
RDG010 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI  
RDG010 BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI  
RDG010 FANCONI ANEMIA DI  
RDG010 ANEMIE SIDEROBLASTICHE

## AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI PARMA

CodDM Descrizione

RA0030 LYME MALATTIA DI  
RB0010 WILMS TUMORE DI  
RB0020 RETINOBLASTOMA  
RB0040 GARDNER SINDROME DI  
RB0050 POLIPOSII FAMILIARE  
RB0060 LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI  
RBG010 NEUROFIBROMATOSI  
RC0010 DEFICIENZA DI ACTH  
RC0020 KALLMANN SINDROME DI  
RC0030 REIFENSTEIN SINDROME DI  
RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA

## AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI PARMA

### CodDM Descrizione

RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA  
RC0150 WILSON MALATTIA DI  
RC0170 RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE  
RC0210 BEHÇET MALATTIA DI  
RCG020 SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE  
RCG020 IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA  
RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA  
RD0030 PORPORA DI HENoch-SCHONLEIN RICORRENTE  
RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE  
RDG020 EMOFILIA A  
RDG020 EMOFILIA B  
RDG020 DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE  
RDG020 VON WILLEBRAND MALATTIA DI  
RDG020 DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI  
RDG030 PIASTRINOPATIE EREDITARIE  
RDG030 BERNARD SOULIER SINDROME DI  
RDG030 STORAGE POOL DEFICIENCY  
RDG030 TROMBOASTENIA  
RF0010 ALPERS MALATTIA DI  
RF0020 KEARNS-SAYRE SINDROME DI  
RF0030 LEIGH MALATTIA DI  
RF0040 RETT SINDROME DI  
RF0050 ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA  
RF0060 EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA  
RF0070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO  
RF0080 COREA DI HUNTINGTON  
RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA  
RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA  
RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA  
RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI  
RF0150 NARCOLESSIA  
RF0160 MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI  
RF0170 STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI SINDROME DI  
RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE  
RF0190 EATON-LAMBERT SINDROME DI  
RF0200 VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE  
RF0210 EALES MALATTIA DI  
RF0230 CICLITE ETEROCROMICA DI FUCH  
RF0240 ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE  
RF0250 EMERALOPIA CONGENITA  
RF0260 OGUCHI SINDROME DI  
RF0270 COGAN SINDROME DI  
RF0280 CHERATOCONO  
RF0290 CONGIUNTIVITE LIGNEA  
RF0300 ATROFIA OTTICA DI LEBER  
RFG010 LEUCODISTROFIE  
RFG010 ALEXANDER MALATTIA DI  
RFG010 CANAVAN MALATTIA DI  
RFG010 KRABBE MALATTIA DI  
RFG010 LEUCODISTROFIA METACROMATICA  
RFG010 PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI  
RFG020 CEROIDO-LIPOFUSCINOSI  
RFG020 BATTEN MALATTIA DI  
RFG020 KUFS MALATTIA DI  
RFG030 GANGLIOSIDOSI  
RFG040 MALATTIE SPINOCEREBELLARI  
RFG040 ATASSIA DI FRIEDREICH



## AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI PARMA

CodDM Descrizione

RFG040 PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA  
RFG040 ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE  
RFG040 DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA  
RFG040 DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE  
RFG040 DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES  
RFG040 DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT  
RFG040 ATASSIA PERIODICA  
RFG040 MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI  
RFG040 ATASSIA FRIEDREICH-LIKE  
RFG040 ATASSIA TELEANGECTASICA  
RFG050 ATROFIE MUSCOLARI SPINALI  
RFG050 WERDNIG-HOFFMAN MALATTIA DI  
RFG050 KUGELBERG-WELANDER MALATTIA DI  
RFG050 KENNEDY MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE  
RFG060 DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE  
RFG060 CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA TOMACULARE  
RFG060 NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA  
RFG060 REFSUM MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE  
RFG060 ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI  
RFG060 ROUSSY-LEVY SINDROME DI  
RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE  
RFG070 MIOPATIA CENTRAL CORE  
RFG070 MIOPATIA CENTRONUCLEARE  
RFG070 MIOPATIA DESMIN STORAGE  
RFG070 MIOPATIA NEMALINICA  
RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI  
RFG080 BECKER DISTROFIA DI  
RFG080 DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE  
RFG080 DUCHENNE DISTROFIA DI  
RFG080 ERB DISTROFIA DI  
RFG080 LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI  
RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE  
RFG090 STEINERT MALATTIA DI  
RFG090 THOMSEN MALATTIA DI  
RFG090 VON EULENBURG MALATTIA DI  
RFG100 PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE  
RFG110 DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE  
RFG110 DISTROFIA VITREO RETINICA  
RFG110 RETINITE PIGMENTOSA  
RFG110 RETINITE PUNCTATA ALBESCENS  
RFG110 DISTROFIA DEI CONI  
RFG110 STARGARDT MALATTIA DI  
RFG110 AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER  
RFG110 DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST  
RFG110 DISTROFIA IALINA DELLA RETINA  
RFG120 DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE  
RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA  
RFG130 DEGENERAZIONE NODULARE  
RFG130 DEGENERAZIONE MARGINALE  
RFG140 DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA  
RFG140 MEESMANN DISTROFIA DI  
RFG140 COGAN DISTROFIA DI  
RFG140 DISTROFIA CORNEALE GRANULARE

**AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI PARMA**

CodDM Descrizione

RFG140 DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE  
RFG140 DISTROFIA CORNEALE MACULARE  
RFG140 DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA  
RFG140 CORNEA GUTTATA  
RFG140 DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA  
RFG140 FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI  
RFG140 DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA  
RG0010 ENDOCARDITE REUMATICA  
RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA  
RG0040 KAWASAKI SINDROME DI  
RG0050 CHURG-STRAUSS SINDROME DI  
RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI  
RG0070 GRANULOMATOSI DI WEGENER  
RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI  
RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI  
RI0010 ACALASIA  
RI0020 GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE  
RI0030 GASTROENTERITE EOSINOFILA  
RI0040 SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE  
RI0050 COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE  
RI0060 SPRUE CELIACA  
RI0070 MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI  
RI0080 LINFANGECTASIA INTESTINALE  
RJ0010 DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO  
RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE  
RL0010 ERITROCHERATOLISI HIEMALIS  
RL0020 DERMATITE ERPETIFORME  
RL0030 PEMFIGO  
RL0040 PEMFIGOIDE BOLLOSO  
RL0050 PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE  
RL0060 LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS  
RM0010 DERMATOMIOSITE  
RM0020 POLIMIOSITE  
RM0030 CONNETTIVITE MISTA  
RM0040 FASCITE EOSINOFILA  
RM0050 FASCITE DIFFUSA  
RM0060 POLICONDRITE  
RMG010 CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE  
RN0010 ARNOLD-CHIARI SINDROME DI  
RN0020 MICROCEFALIA  
RN0030 AGENESIA CEREBELLARE  
RN0040 JOUBERT SINDROME DI  
RN0050 LISSENCEFALIA  
RN0060 OLOPROSENCEFALIA  
RN0070 CHIRAY FOIX SINDROME DI  
RN0080 DISAUTONOMIA FAMILIARE  
RN0090 AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI  
RN0100 PETER ANOMALIA DI  
RN0110 ANIRIDIA  
RN0120 COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO  
RN0130 MORNING GLORY ANOMALIA DI  
RN0140 PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE  
RN0160 ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA  
RN0170 ATRESIA DEL DIGIUNO  
RN0180 ATRESIA O STENOSI DUODENALE  
RN0190 ANO IMPERFORATO  
RN0200 HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI

**AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI PARMA**

CodDM Descrizione

RN0210 ATRESIA BILIARE  
RN0240 ERMAFRODITISMO VERO  
RN0250 RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA  
RN0300 SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE  
RN0320 GASTROSCHISI  
RN0450 SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE  
RN0470 SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE  
RN0510 INCONTINENTIA PIGMENTI  
RN0570 EPIDERMOLISI BOLLOSA  
RN0660 DOWN SINDROME DI  
RN0670 CRI DU CHAT MALATTIA DEL  
RN0680 TURNER SINDROME DI  
RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI  
RN0770 STURGE-WEBER SINDROME DI  
RN0780 VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI  
RN0820 BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI  
RN0850 CHARGE ASSOCIAZIONE  
RN0870 DUBOWITZ SINDROME DI  
RN0880 EEC SINDROME  
RN0950 KARTAGENER SINDROME DI  
RN0990 MOEBIUS SINDROME DI  
RN1000 NAGER SINDROME DI  
RN1010 NOONAN SINDROME DI  
RN1020 OPITZ SINDROME DI  
RN1030 PALLISTER- HALL SINDROME DI  
RN1040 PFEIFFER SINDROME DI  
RN1050 RIEGER SINDROME  
RN1060 ROBERTS SINDROME DI  
RN1070 ROBINOW SINDROME DI  
RN1080 RUSSELL-SILVER SINDROME DI  
RN1090 SCHINZEL-GIEDION SINDROME DI  
RN1100 SECKEL SINDROME DI  
RN1110 SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE  
RN1120 SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI  
RN1130 SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE  
RN1140 SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE  
RN1160 SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA  
RN1200 SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI  
RN1220 STICKLER SINDROME DI  
RN1240 TOWNES-BROCKS SINDROME DI  
RN1250 VACTERL ASSOCIAZIONE  
RN1260 WILDERVANCK SINDROME DI  
RN1270 WILLIAMS SINDROME DI  
RN1300 ANGELMAN SINDROME DI  
RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI  
RN1320 MARFAN SINDROME DI  
RN1330 SINDROME DA X FRAGILE  
RN1350 ALAGILLE SINDROME DI  
RN1360 ALPORT SINDROME DI  
RN1380 BARDET-BIEDL SINDROME DI  
RN1390 CARPENTER SINDROME DI  
RN1410 CORNELIA DE LANGE SINDROME DI  
RN1450 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA  
RN1510 KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI  
RN1620 RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI  
RN1630 SINDROME ACROCALLOSA  
RN1640 SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA

## AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI PARMA

CodDM Descrizione

RN1670 SINDROME PTERIGIO MULTIPLA  
RN1690 SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO  
RN1720 VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI  
RN1730 WAGR SINDROME DI  
RN1760 ZELLWEGER SINDROME DI  
RNG010 PSEUDOERMAFRODITISMI  
RNG040 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA  
RNG040 C SINDROME  
RNG040 CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA  
RNG040 CROUZON MALATTIA DI  
RNG040 DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE  
RNG040 DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE  
RNG040 DISPLASIA MAXILLONASALE  
RNG040 HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI  
RNG040 PIERRE ROBIN SINDROME DI  
RNG040 TREACHER COLLINS SINDROME DI  
RNG050 CONDRODISTROFIE CONGENITE  
RNG050 ACONDROGENESI  
RNG050 ACONDROPLASIA  
RNG050 DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA  
RNG050 DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE  
RNG050 ESOSTOSI MULTIPLA  
RNG050 KNIEST DISPLASIA  
RNG050 SINDROME CAMPTOMELICA  
RNG060 OSTEODISTROFIE CONGENITE  
RNG060 DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA  
RNG060 OSTEOGENESI IMPERFETTA  
RNG060 OSTEOPETROSI  
RNG060 DISPLASIA FIBROSA  
RNG060 ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI  
RNG060 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA  
RNG060 FAIRBANK MALATTIA DI  
RNG060 CONRADI-HUNERMANN SINDROME DI  
RNG060 DISCONDROSTEOSI  
RNG060 DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA  
RNG060 ENGELMANN MALATTIA DI  
RNG060 McCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI  
RNG070 ITTIOSI CONGENITE  
RNG070 ITTIOSI CONGENITA  
RNG070 ITTIOSI HYSTRIX, CURTH-MACKLIN TYPE  
RNG070 ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA  
RNG070 ITTIOSI TIPO HARLEQUIN  
RNG070 ITTIOSI X-LINKED  
RNG070 NETHERTON SINDROME DI  
RNG080 SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA  
RNG090 SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA  
RP0010 EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA  
RP0020 SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO  
RP0030 SINDROME FETALE DA IDANTOINA  
RP0040 SINDROME ALCOLICA FETALE  
RP0050 APNEA INFANTILE  
RP0060 KERNITTERO

## AZIENDA OSPEDALIERA DI REGGIO EMILIA

CodDM Descrizione

RA0020 WHIPPLE MALATTIA DI

## AZIENDA OSPEDALIERA DI REGGIO EMILIA

CodDM Descrizione

RA0030 LYME MALATTIA DI  
RB0020 RETINOBLASTOMA  
RBG010 NEUROFIBROMATOSI  
RC0010 DEFICIENZA DI ACTH  
RC0020 KALLMANN SINDROME DI  
RC0030 REIFENSTEIN SINDROME DI  
RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA  
RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA  
RC0150 WILSON MALATTIA DI  
RC0190 ANGIOEDEMA EREDITARIO  
RC0210 BEHÇET MALATTIA DI  
RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI  
RCG010 BARTTER SINDROME DI  
RCG010 CONN SINDROME DI  
RCG020 SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE  
RCG020 IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA  
RCG030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI  
RCG030 SCHMIDT SINDROME DI  
RCG040 CISTINOSI  
RCG040 HARTNUP MALATTIA DI  
RCG040 ALBINISMO  
RCG040 MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO  
RCG040 OMOCISTINURIA  
RCG040 ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE  
RCG050 CITRULLINEMIA  
RCG070 ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiv  
RCG070 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa  
RCG070 DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA  
RCG070 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIb  
RCG070 IPOBETALIPOPROTEINEMIA  
RCG070 ABETALIPOPROTEINEMIA  
RCG070 TANGIER MALATTIA DI  
RCG070 DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI  
RCG070 IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE  
RCG070 XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA  
RCG070 DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI  
RCG080 DISTURBI DA ACCUMULO DI LIPIDI  
RCG080 FABRY MALATTIA DI  
RCG080 GAUCHER MALATTIA DI  
RCG080 NIEMANN PICK MALATTIA DI  
RCG100 EMOCROMATOSI EREDITARIA  
RCG160 DI GEORGE SINDROME DI  
RD0030 PORPORA DI HENOCHE-SCHONLEIN RICORRENTE  
RDG010 SFEROCITOSI EREDITARIA  
RDG010 FAVISMO  
RDG010 TALASSEMIE  
RDG020 EMOFILIA A  
RDG020 EMOFILIA B  
RDG020 DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI  
RF0010 ALPERS MALATTIA DI  
RF0020 KEARNS-SAYRE SINDROME DI  
RF0030 LEIGH MALATTIA DI  
RF0040 RETT SINDROME DI  
RF0060 EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA  
RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA  
RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA

## AZIENDA OSPEDALIERA DI REGGIO EMILIA

CodDM Descrizione

RF0120 ADRENOLEUCODISTROFIA  
RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI  
RF0140 WEST SINDROME DI  
RF0150 NARCOLESSIA  
RF0170 STEELE-RICHARDSON-OLSZEWski SINDROME DI  
RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE  
RF0270 COGAN SINDROME DI  
RFG010 LEUCODISTROFIE  
RFG010 ALEXANDER MALATTIA DI  
RFG010 CANAVAN MALATTIA DI  
RFG010 KRABBE MALATTIA DI  
RFG010 LEUCODISTROFIA METACROMATICA  
RFG010 PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI  
RFG020 CEROIDO-LIPOFUSCINOSI  
RFG020 BATTEN MALATTIA DI  
RFG020 KUFS MALATTIA DI  
RFG030 GANGLIOSIDOSI  
RFG040 MALATTIE SPINOCEREBELLARI  
RFG040 ATASSIA DI FRIEDREICH  
RFG040 PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA  
RFG040 ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE  
RFG040 DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA  
RFG040 DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE  
RFG040 DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES  
RFG040 DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT  
RFG040 ATASSIA PERIODICA  
RFG040 MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI  
RFG040 ATASSIA FRIEDREICH-LIKE  
RFG040 ATASSIA TELEANGECTASICA  
RFG050 ATROFIE MUSCOLARI SPINALI  
RFG050 WERDNIG-HOFFMAN MALATTIA DI  
RFG050 KUGELBERG-WELANDER MALATTIA DI  
RFG050 KENNEDY MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE  
RFG060 DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE  
RFG060 CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA TOMACULARE  
RFG060 NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA  
RFG060 REFSUM MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE  
RFG060 ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI  
RFG060 ROUSSY-LEVY SINDROME DI  
RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE  
RFG070 MIOPATIA CENTRAL CORE  
RFG070 MIOPATIA CENTRONUCLEARE  
RFG070 MIOPATIA DESMIN STORAGE  
RFG070 MIOPATIA NEMALINICA  
RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI  
RFG080 BECKER DISTROFIA DI  
RFG080 DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE  
RFG080 DUCHENNE DISTROFIA DI  
RFG080 ERB DISTROFIA DI  
RFG080 LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI  
RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE  
RFG090 STEINERT MALATTIA DI  
RFG090 THOMSEN MALATTIA DI

## AZIENDA OSPEDALIERA DI REGGIO EMILIA

CodDM Descrizione

RFG090 VON EULENBURG MALATTIA DI  
RFG100 PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE  
RFG110 RETINITE PIGMENTOSA  
RFG140 COGAN DISTROFIA DI  
RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA  
RG0030 POLIARTERITE NODOSA  
RG0040 KAWASAKI SINDROME DI  
RG0050 CHURG-STRAUSS SINDROME DI  
RG0070 GRANULOMATOSI DI WEGENER  
RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI  
RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI  
RG0100 TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA  
RG0110 BUDD-CHIARI SINDROME DI  
RGG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE  
RGG010 COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA  
RGG010 PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA  
RI0050 COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE  
RI0060 SPRUE CELIACA  
RL0020 DERMATITE ERPETIFORME  
RL0030 PEMFIGO  
RL0040 PEMFIGOIDE BOLLOSO  
RL0050 PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE  
RL0060 LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS  
RM0010 DERMATOMIOSITE  
RM0020 POLIMIOSITE  
RM0060 POLICONDRITE  
RN0010 ARNOLD-CHIARI SINDROME DI  
RN0020 MICROCEFALIA  
RN0030 AGENESIA CEREBELLARE  
RN0040 JOUBERT SINDROME DI  
RN0050 LISSENCEFALIA  
RN0060 OLOPROSENCEFALIA  
RN0080 DISAUTONOMIA FAMILIARE  
RN0190 ANO IMPERFORATO  
RN0200 HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI  
RN0220 CAROLI MALATTIA DI  
RN0230 MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO  
RN0240 ERMAFRODITISMO VERO  
RN0260 FOCOMELIA  
RN0280 ACRODISOSTOSI  
RN0290 CAMPTODATTILIA FAMILIARE  
RN0300 SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE  
RN0310 KLIPPEL-FEIL SINDROME DI  
RN0320 GASTROSCHISI  
RN0330 EHLERS-DANLOS SINDROME DI  
RN0340 ADAMS-OLIVER SINDROME DI  
RN0350 COFFIN-LOWRY SINDROME DI  
RN0360 COFFIN-SIRIS SINDROME DI  
RN0370 DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI  
RN0380 FILIPPI SINDROME DI  
RN0390 GREIG SINDROME DI, CEFALOPOLISINDATTILIA  
RN0400 JACKSON-WEISS SINDROME DI  
RN0410 JARCHO-LEVIN SINDROME DI  
RN0420 PALLISTER-W SINDROME DI  
RN0430 POLAND SINDROME DI  
RN0440 SEQUENZA SIRENOMELICA  
RN0450 SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE

## AZIENDA OSPEDALIERA DI REGGIO EMILIA

CodDM Descrizione

RN0460 SINDROME FEMORO-FACCIALE  
RN0470 SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE  
RN0480 SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA  
RN0490 WEAVER SINDROME DI  
RN0500 CUTIS LAXA  
RN0510 INCONTINENTIA PIGMENTI  
RN0540 CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA  
RN0550 DARIER MALATTIA DI  
RN0640 APLASIA CONGENITA DELLA CUTE  
RN0650 PARRY-ROMBERG SINDROME DI  
RN0660 DOWN SINDROME DI  
RN0670 CRI DU CHAT MALATTIA DEL  
RN0680 TURNER SINDROME DI  
RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI  
RN0700 WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI  
RN0710 MELAS SINDROME  
RN0720 MERRF SINDROME  
RN0740 IVEMARK SINDROME DI  
RN0750 SCLEROSI TUBEROSA  
RN0770 STURGE-WEBER SINDROME DI  
RN0780 VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI  
RN0790 AARSKOG SINDROME DI  
RN0800 ANTLEY-BIXLER SINDROME DI  
RN0810 BALLER-GEROLD SINDROME DI  
RN0820 BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI  
RN0840 BORJESON SINDROME DI  
RN0850 CHARGE ASSOCIAZIONE  
RN0860 DE MORSIER SINDROME DI  
RN0870 DUBOWITZ SINDROME DI  
RN0880 EEC SINDROME  
RN0890 FREEMAN-SHELDON SINDROME DI  
RN0900 FRYNS SINDROME DI  
RN0910 GOLDENHAR SINDROME DI  
RN0920 HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI  
RN0930 HOLT-ORAM SINDROME DI  
RN0940 KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA  
RN0960 MAFFUCCI SINDROME DI  
RN0970 MARSHALL SINDROME DI  
RN0980 MECKEL SINDROME DI  
RN0990 MOEBIUS SINDROME DI  
RN1000 NAGER SINDROME DI  
RN1010 NOONAN SINDROME DI  
RN1020 OPITZ SINDROME DI  
RN1030 PALLISTER- HALL SINDROME DI  
RN1040 PFEIFFER SINDROME DI  
RN1060 ROBERTS SINDROME DI  
RN1070 ROBINOW SINDROME DI  
RN1080 RUSSELL-SILVER SINDROME DI  
RN1090 SCHINZEL-GIEDION SINDROME DI  
RN1100 SECKEL SINDROME DI  
RN1110 SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE  
RN1120 SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI  
RN1130 SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE  
RN1140 SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE  
RN1150 SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA  
RN1160 SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA  
RN1170 SINDROME PROTEO



## AZIENDA OSPEDALIERA DI REGGIO EMILIA

CodDM Descrizione

RN1180 SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA  
RN1190 SINDROME UNGHIA-ROTULA  
RN1200 SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI  
RN1210 SMITH-MAGENIS SINDROME DI  
RN1220 STICKLER SINDROME DI  
RN1230 SUMMIT SINDROME DI  
RN1240 TOWNES-BROCKS SINDROME DI  
RN1250 VACTERL ASSOCIAZIONE  
RN1260 WILDERVANCK SINDROME DI  
RN1270 WILLIAMS SINDROME DI  
RN1290 WOLFRAM SINDROME DI  
RN1300 ANGELMAN SINDROME DI  
RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI  
RN1320 MARFAN SINDROME DI  
RN1330 SINDROME DA X FRAGILE  
RN1340 AASE-SMITH SINDROME DI  
RN1350 ALAGILLE SINDROME DI  
RN1370 ALSTROM SINDROME DI  
RN1380 BARDET-BIEDL SINDROME DI  
RN1390 CARPENTER SINDROME DI  
RN1400 COCKAYNE SINDROME DI  
RN1410 CORNELIA DE LANGE SINDROME DI  
RN1430 DENYS-DRASH SINDROME DI  
RN1440 DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE  
RN1450 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA  
RN1460 FRASER SINDROME DI  
RN1470 HAY-WELLS SINDROME DI  
RN1480 IPOMELANOSI DI ITO  
RN1500 KID SINDROME  
RN1510 KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI  
RN1520 LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI  
RN1530 LEOPARD SINDROME  
RN1540 LEVY-HOLLISTER SINDROME DI  
RN1550 MARSHALL-SMITH SINDROME DI  
RN1560 NEU-LAXOVA SINDROME DI  
RN1590 PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI  
RN1600 PEARSON SINDROME DI  
RN1620 RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI  
RN1630 SINDROME ACROCALLOSA  
RN1640 SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA  
RN1650 SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO  
RN1660 SINDROME DEL NEVO EPIDERMAL  
RN1670 SINDROME PTERIGIO MULTIPLO  
RN1680 SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA  
RN1690 SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO  
RN1730 WAGR SINDROME DI  
RN1740 WALKER-WARBURG SINDROME DI  
RN1750 WEILL-MARCHESANI SINDROME DI  
RN1760 ZELLWEGER SINDROME DI  
RNG010 PSEUDOERMAFRODITISMI  
RNG020 ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE  
RNG030 ACROCEFALOSINDATTILIA  
RNG030 APERT SINDROME DI  
RNG030 GOODMAN SINDROME DI  
RNG040 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA  
RNG040 C SINDROME  
RNG040 CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA

## AZIENDA OSPEDALIERA DI REGGIO EMILIA

CodDM Descrizione

RNG040 CROUZON MALATTIA DI  
RNG040 DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE  
RNG040 DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE  
RNG040 DISPLASIA MAXILLONASALE  
RNG040 HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI  
RNG040 PIERRE ROBIN SINDROME DI  
RNG040 TREACHER COLLINS SINDROME DI  
RNG050 CONDRDISTROFIE CONGENITE  
RNG050 ACONDROGENESI  
RNG050 ACONDROPLASIA  
RNG050 DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA  
RNG050 DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE  
RNG050 ESOSTOSI MULTIPLA  
RNG050 KNIEST DISPLASIA  
RNG050 SINDROME CAMPTOMELICA  
RNG060 OSTEODISTROFIE CONGENITE  
RNG060 DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA  
RNG060 OSTEOTROFIA IMPERFETTA  
RNG060 OSTEOPETROSI  
RNG060 DISPLASIA FIBROSA  
RNG060 ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI  
RNG060 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA  
RNG060 FAIRBANK MALATTIA DI  
RNG060 CONRADI-HUNERMANN SINDROME DI  
RNG060 DISCONDROSTEOSI  
RNG060 DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA  
RNG060 ENGELMANN MALATTIA DI  
RNG060 McCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI  
RNG070 ITTIOSI CONGENITA  
RNG070 NETHERTON SINDROME DI  
RNG080 SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA  
RNG090 SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA  
RNG100 ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE  
RP0010 EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA  
RP0020 SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO  
RP0030 SINDROME FETALE DA IDANTOINA  
RP0040 SINDROME ALCOLICA FETALE  
RP0060 KERNITTERO  
RP0070 FIBROSI EPATICA CONGENITA

## AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI MODENA

CodDM Descrizione

RA0020 WHIPPLE MALATTIA DI  
RA0030 LYME MALATTIA DI  
RB0010 WILMS TUMORE DI  
RB0020 RETINOBLASTOMA  
RB0040 GARDNER SINDROME DI  
RB0050 POLIPOSI FAMILIARE  
RBG010 NEUROFIBROMATOSI  
RC0010 DEFICIENZA DI ACTH  
RC0020 KALLMANN SINDROME DI  
RC0030 REIFENSTEIN SINDROME DI  
RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA  
RC0090 DERCUM MALATTIA DI  
RC0100 FARBER MALATTIA DI  
RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA

**AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI MODENA**

CodDM Descrizione

RC0150 WILSON MALATTIA DI  
RC0180 CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI  
RC0200 CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA  
RC0210 BEHÇET MALATTIA DI  
RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI  
RCG010 BARTTER SINDROME DI  
RCG010 CONN SINDROME DI  
RCG020 SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE  
RCG020 IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA  
RCG030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI  
RCG030 SCHMIDT SINDROME DI  
RCG040 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI  
RCG040 CISTINOSI  
RCG040 HARTNUP MALATTIA DI  
RCG040 ALBINISMO  
RCG040 ALCAPTONURIA  
RCG040 IPERVALINEMIA  
RCG040 MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO  
RCG040 OMOCISTINURIA  
RCG040 SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA  
RCG040 IPERISTIDINEMIA  
RCG040 ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE  
RCG040 ALANINEMIA  
RCG040 IMINOACIDEMIA  
RCG050 CITRULLINEMIA  
RCG050 IPERAMMONIEMIA EREDITARIA  
RCG060 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI Escluso: Diabete mellito  
RCG060 GLICOGENOSI  
RCG060 GALATTOSEMIA  
RCG060 FRUTTOSEMIA  
RCG060 MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO  
RCG070 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa  
RCG070 DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA  
RCG070 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIb  
RCG070 IPOBETALIPOPROTEINEMIA  
RCG070 TANGIER MALATTIA DI  
RCG070 DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI  
RCG070 IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE  
RCG080 GAUCHER MALATTIA DI  
RCG080 NIEMANN PICK MALATTIA DI  
RCG100 ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO  
RCG100 EMOCROMATOSI EREDITARIA  
RCG100 SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA  
RCG110 PORFIRIE  
RCG130 AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI  
RCG140 HUNTER SINDROME DI  
RCG140 HURLER SINDROME DI  
RCG140 SCHEIE SINDROME DI  
RCG150 ISTIOCITOSI CRONICHE  
RCG150 ISTIOCITOSI X  
RCG160 IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE  
RCG160 AGAMMAGLOBULINEMIA  
RCG160 DI GEORGE SINDROME DI  
RCG160 NEZELOF SINDROME DI  
RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA  
RD0030 PORPORA DI HENOCH-SCHONLEIN RICORRENTE  
RDG010 ANEMIE EREDITARIE

**AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI MODENA**

CodDM Descrizione

RDG010 SFEROCITOSI EREDITARIA  
RDG010 FAVISMO  
RDG010 TALASSEMIE  
RDG010 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI  
RDG010 BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI  
RDG010 FANCONI ANEMIA DI  
RDG010 ANEMIE SIDEROBLASTICHE  
RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE  
RDG020 EMOFILIA A  
RDG020 EMOFILIA B  
RDG020 DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE  
RDG020 VON WILLEBRAND MALATTIA DI  
RDG020 DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI  
RDG040 TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE  
RDG040 IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA  
RF0030 LEIGH MALATTIA DI  
RF0040 RETT SINDROME DI  
RF0060 EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA  
RF0070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO  
RF0080 COREA DI HUNTINGTON  
RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA  
RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA  
RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA  
RF0120 ADRENOLEUCODISTROFIA  
RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI  
RF0140 WEST SINDROME DI  
RF0150 NARCOLESSIA  
RF0160 MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI  
RF0170 STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI SINDROME DI  
RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE  
RF0190 EATON-LAMBERT SINDROME DI  
RF0230 CICLITE ETROCROMICA DI FUCH  
RF0240 ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE  
RF0280 CHERATOCONO  
RF0290 CONGIUNTIVITE LIGNEA  
RF0300 ATROFIA OTTICA DI LEBER  
RFG010 ALEXANDER MALATTIA DI  
RFG040 MALATTIE SPINOCEREBELLARI  
RFG040 ATASSIA DI FRIEDREICH  
RFG040 PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA  
RFG040 ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE  
RFG040 DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA  
RFG040 DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE  
RFG040 DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES  
RFG040 DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT  
RFG040 ATASSIA PERIODICA  
RFG040 MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI  
RFG040 ATASSIA FRIEDREICH-LIKE  
RFG040 ATASSIA TELEANGECTASICA  
RFG050 ATROFIE MUSCOLARI SPINALI  
RFG050 WERDNIG-HOFFMAN MALATTIA DI  
RFG050 KUGELBERG-WELANDER MALATTIA DI  
RFG050 KENNEDY MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE  
RFG060 DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE  
RFG060 CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI

**AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI MODENA**

CodDM Descrizione

RFG060 NEUROPATIA TOMACULARE  
RFG060 NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA  
RFG060 REFSUM MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE  
RFG060 ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI  
RFG060 ROUSSY-LEVY SINDROME DI  
RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE  
RFG070 MIOPATIA CENTRAL CORE  
RFG070 MIOPATIA CENTRONUCLEARE  
RFG070 MIOPATIA DESMIN STORAGE  
RFG070 MIOPATIA NEMALINICA  
RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI  
RFG080 BECKER DISTROFIA DI  
RFG080 DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE  
RFG080 DUCHENNE DISTROFIA DI  
RFG080 ERB DISTROFIA DI  
RFG080 LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI  
RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE  
RFG090 STEINERT MALATTIA DI  
RFG090 THOMSEN MALATTIA DI  
RFG090 VON EULENBURG MALATTIA DI  
RFG100 PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE  
RFG110 RETINITE PIGMENTOSA  
RFG110 STARGARDT MALATTIA DI  
RFG110 AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER  
RFG110 DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST  
RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA  
RFG130 DEGENERAZIONE NODULARE  
RFG130 DEGENERAZIONE MARGINALE  
RFG140 DISTROFIA CORNEALE GRANULARE  
RFG140 DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE  
RFG140 DISTROFIA CORNEALE MACULARE  
RFG140 CORNEA GUTTATA  
RFG140 FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI  
RFG140 DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA  
RG0010 ENDOCARDITE REUMATICA  
RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA  
RG0030 POLIARTERITE NODOSA  
RG0040 KAWASAKI SINDROME DI  
RG0050 CHURG-STRAUSS SINDROME DI  
RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI  
RG0070 GRANULOMATOSI DI WEGENER  
RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI  
RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI  
RG0100 TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA  
RG0110 BUDD-CHIARI SINDROME DI  
RGG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE  
RGG010 COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA  
RGG010 PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA  
RI0010 ACALASIA  
RI0040 SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE  
RI0050 COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE  
RI0060 SPRUE CELIACA  
RJ0010 DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO  
RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE  
RL0020 DERMATITE ERPETIFORME  
RL0030 PEMFIGO

## AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI MODENA

CodDM Descrizione

RL0040 PEMFIGOIDE BOLLOSO  
RL0050 PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE  
RL0060 LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS  
RM0010 DERMATOMIOSITE  
RM0020 POLIMIOSITE  
RM0030 CONNETTIVITE MISTA  
RM0040 FASCITE EOSINOFILA  
RM0060 POLICONDRITE  
RMG010 CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE  
RN0010 ARNOLD-CHIARI SINDROME DI  
RN0020 MICROCEFALIA  
RN0030 AGENESIA CEREBELLARE  
RN0040 JOUBERT SINDROME DI  
RN0050 LISSENCEFALIA  
RN0090 AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI  
RN0110 ANIRIDIA  
RN0120 COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO  
RN0160 ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA  
RN0170 ATRESIA DEL DIGIUNO  
RN0180 ATRESIA O STENOSI DUODENALE  
RN0190 ANO IMPERFORATO  
RN0200 HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI  
RN0210 ATRESIA BILIARE  
RN0220 CAROLI MALATTIA DI  
RN0230 MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO  
RN0240 ERMAFRODITISMO VERO  
RN0300 SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE  
RN0320 GASTROSCHISI  
RN0330 EHLERS-DANLOS SINDROME DI  
RN0430 POLAND SINDROME DI  
RN0510 INCONTINENTIA PIGMENTI  
RN0520 XERODERMA PIGMENTOSO  
RN0530 CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA  
RN0550 DARIER MALATTIA DI  
RN0560 DISCHERATOSI CONGENITA  
RN0570 EPIDERMOLISI BOLLOSA  
RN0590 ERITROCHERATODERMIA VARIABILE  
RN0600 IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA  
RN0630 PSEUDOXANTOMA ELASTICO  
RN0650 PARRY-ROMBERG SINDROME DI  
RN0660 DOWN SINDROME DI  
RN0670 CRI DU CHAT MALATTIA DEL  
RN0680 TURNER SINDROME DI  
RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI  
RN0700 WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI  
RN0710 MELAS SINDROME  
RN0720 MERRF SINDROME  
RN0750 SCLEROSI TUBEROSA  
RN0760 PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI  
RN0770 STURGE-WEBER SINDROME DI  
RN0790 AARSKOG SINDROME DI  
RN0820 BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI  
RN0850 CHARGE ASSOCIAZIONE  
RN0880 EEC SINDROME  
RN0930 HOLT-ORAM SINDROME DI  
RN0990 MOEBIUS SINDROME DI  
RN1010 NOONAN SINDROME DI

**AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI MODENA**

CodDM Descrizione

RN1080 RUSSELL-SILVER SINDROME DI  
RN1200 SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI  
RN1210 SMITH-MAGENIS SINDROME DI  
RN1250 VACTERL ASSOCIAZIONE  
RN1300 ANGELMAN SINDROME DI  
RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI  
RN1320 MARFAN SINDROME DI  
RN1330 SINDROME DA X FRAGILE  
RN1350 ALAGILLE SINDROME DI  
RN1360 ALPORT SINDROME DI  
RN1410 CORNELIA DE LANGE SINDROME DI  
RN1480 IPOMELANOSI DI ITO  
RN1620 RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI  
RN1720 VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI  
RNG010 PSEUDOERMAFRODITISMI  
RNG040 C SINDROME  
RNG040 CROUZON MALATTIA DI  
RNG040 DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE  
RNG040 DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE  
RNG040 DISPLASIA MAXILLONASALE  
RNG040 HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI  
RNG040 PIERRE ROBIN SINDROME DI  
RNG040 TREACHER COLLINS SINDROME DI  
RNG050 ACONDROPLASIA  
RNG060 OSTEOGENESI IMPERFETTA  
RNG060 ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI  
RNG060 DISCONDROSTEOSI  
RNG070 ITTIOSI CONGENITA  
RNG070 ITTIOSI HYSTRIX, CURTH-MACKLIN TYPE  
RNG070 ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA  
RNG070 ITTIOSI TIPO HARLEQUIN  
RNG070 ITTIOSI X-LINKED  
RNG070 NETHERTON SINDROME DI  
RNG090 SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA  
RNG100 ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE

**AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI BOLOGNA**

CodDM Descrizione

RA0020 WHIPPLE MALATTIA DI  
RA0030 LYME MALATTIA DI  
RB0010 WILMS TUMORE DI  
RB0020 RETINOBLASTOMA  
RB0040 GARDNER SINDROME DI  
RB0050 POLIPOSIS FAMILIARE  
RB0060 LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI  
RBG010 NEUROFIBROMATOSI  
RC0010 DEFICIENZA DI ACTH  
RC0020 KALLMANN SINDROME DI  
RC0030 REIFENSTEIN SINDROME DI  
RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA  
RC0050 LEPRECAUNISMO  
RC0070 DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO  
RC0090 DERCUM MALATTIA DI  
RC0100 FARBER MALATTIA DI  
RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA  
RC0150 WILSON MALATTIA DI

## AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI BOLOGNA

CodDM Descrizione

RC0170 RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE  
RC0180 CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI  
RC0200 CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA  
RC0210 BEHÇET MALATTIA DI  
RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI  
RCG010 BARTTER SINDROME DI  
RCG010 CONN SINDROME DI  
RCG020 SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE  
RCG020 IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA  
RCG030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI  
RCG030 SCHMIDT SINDROME DI  
RCG040 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI  
RCG040 CISTINOSI  
RCG040 HARTNUP MALATTIA DI  
RCG040 ALBINISMO  
RCG040 ALCAPTONURIA  
RCG040 IPERVALINEMIA  
RCG040 MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO  
RCG040 OMOCISTINURIA  
RCG040 SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA  
RCG040 IPERISTIDINEMIA  
RCG040 ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE  
RCG040 ALANINEMIA  
RCG040 IMINOACIDEMIA  
RCG060 DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI Escluso: Diabete mellito  
RCG060 GLICOGENOSI  
RCG060 GALATTOSEMIA  
RCG060 FRUTTOSEMIA  
RCG060 MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO  
RCG070 ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiv  
RCG070 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa  
RCG070 DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA  
RCG070 IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIb  
RCG070 IPOBETALIPOPROTEINEMIA  
RCG070 ABETALIPOPROTEINEMIA  
RCG070 TANGIER MALATTIA DI  
RCG070 DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI  
RCG070 IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE  
RCG070 XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA  
RCG070 DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI  
RCG080 FABRY MALATTIA DI  
RCG080 GAUCHER MALATTIA DI  
RCG090 MUCOLIPIDOSI  
RCG100 ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO  
RCG100 EMOCROMATOSI EREDITARIA  
RCG100 SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA  
RCG130 AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI  
RCG140 MUCOPOLISACCARIDOSI  
RCG140 HUNTER SINDROME DI  
RCG140 HURLER SINDROME DI  
RCG140 MARTEAUX-LAMY SINDROME DI  
RCG140 MORQUIO MALATTIA DI  
RCG140 SANFILIPPO SINDROME DI  
RCG140 SCHEIE SINDROME DI  
RCG150 ISTIOCITOSI X  
RCG160 IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE



**AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI BOLOGNA**

CodDM Descrizione

RCG160 AGAMMAGLOBULINEMIA  
RCG160 DI GEORGE SINDROME DI  
RCG160 NEZELOF SINDROME DI  
RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA  
RD0030 PORPORA DI HENoch-SCHONLEIN RICORRENTE  
RD0040 NEUTROPENIA CICLICA  
RD0060 CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI  
RDG010 ANEMIE EREDITARIE  
RDG010 SFEROCTOSI EREDITARIA  
RDG010 FAVISMO  
RDG010 TALASSEMIE  
RDG010 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI  
RDG010 BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI  
RDG010 FANCONI ANEMIA DI  
RDG010 ANEMIE SIDEROBLASTICHE  
RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE  
RDG020 EMOFILIA A  
RDG020 EMOFILIA B  
RDG020 DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE  
RDG020 VON WILLEBRAND MALATTIA DI  
RDG020 DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI  
RDG030 PIASTRINOPATIE EREDITARIE  
RDG030 BERNARD SOULIER SINDROME DI  
RDG030 STORAGE POOL DEFICIENCY  
RDG030 TROMBOASTENIA  
RDG040 TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE  
RDG040 IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA  
RF0020 KEARNS-SAYRE SINDROME DI  
RF0030 LEIGH MALATTIA DI  
RF0040 RETT SINDROME DI  
RF0070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO  
RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI  
RF0140 WEST SINDROME DI  
RF0150 NARCOLESSIA  
RF0170 STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI SINDROME DI  
RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE  
RF0300 ATROFIA OTTICA DI LEBER  
RFG010 LEUCODISTROFIE  
RFG010 ALEXANDER MALATTIA DI  
RFG010 CANAVAN MALATTIA DI  
RFG010 KRABBE MALATTIA DI  
RFG010 LEUCODISTROFIA METACROMATICA  
RFG010 PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI  
RFG020 CEROIDO-LIPOFUSCINOSI  
RFG020 BATTEN MALATTIA DI  
RFG020 KUF S MALATTIA DI  
RFG030 GANGLIOSIDOSI  
RFG040 MALATTIE SPINOCEREBELLARI  
RFG040 ATASSIA DI FRIEDREICH  
RFG040 PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA  
RFG040 ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE  
RFG040 DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA  
RFG040 DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE  
RFG040 DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES  
RFG040 DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT  
RFG040 ATASSIA PERIODICA  
RFG040 MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI

**AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI BOLOGNA**

CodDM Descrizione

RFG040 ATASSIA FRIEDREICH-LIKE  
RFG040 ATASSIA TELEANGECTASICA  
RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE  
RFG060 DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE  
RFG060 CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA TOMACULARE  
RFG060 NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA  
RFG060 REFSUM MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE  
RFG060 ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI  
RFG060 ROUSSY-LEVY SINDROME DI  
RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE  
RFG070 MIOPATIA CENTRAL CORE  
RFG070 MIOPATIA CENTRONUCLEARE  
RFG070 MIOPATIA DESMIN STORAGE  
RFG070 MIOPATIA NEMALINICA  
RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI  
RFG080 BECKER DISTROFIA DI  
RFG080 DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE  
RFG080 DUCHENNE DISTROFIA DI  
RFG080 ERB DISTROFIA DI  
RFG080 LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI  
RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE  
RFG090 STEINERT MALATTIA DI  
RFG090 THOMSEN MALATTIA DI  
RFG090 VON EULENBURG MALATTIA DI  
RFG100 PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE  
RFG110 DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE  
RFG110 DISTROFIA VITREO RETINICA  
RFG110 RETINITE PIGMENTOSA  
RFG110 RETINITE PUNCTATA ALBESCENS  
RFG110 DISTROFIA DEI CONI  
RFG110 STARGARDT MALATTIA DI  
RFG110 AMAUOSI CONGENITA DI LEBER  
RFG110 DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST  
RFG110 DISTROFIA IALINA DELLA RETINA  
RG0010 ENDOCARDITE REUMATICA  
RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA  
RG0030 POLIARTERITE NODOSA  
RG0040 KAWASAKI SINDROME DI  
RG0070 GRANULOMATOSI DI WEGENER  
RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI  
RG0100 TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA  
RG0110 BUDD-CHIARI SINDROME DI  
RGG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE  
RGG010 COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA  
RGG010 PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA  
RI0010 ACALASIA  
RI0030 GASTROENTERITE EOSINOFILA  
RI0040 SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE  
RI0050 COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE  
RI0060 SPRUE CELIACA  
RI0080 LINFANGECTASIA INTESTINALE  
RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE  
RL0020 DERMATITE ERPETIFORME  
RM0010 DERMATOMIOSITE

**AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI BOLOGNA**

CodDM Descrizione  
RM0020 POLIMIOSITE  
RM0030 CONNETTIVITE MISTA  
RM0050 FASCITE DIFFUSA  
RMG010 CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE  
RN0010 ARNOLD-CHIARI SINDROME DI  
RN0020 MICROCEFALIA  
RN0040 JOUBERT SINDROME DI  
RN0050 LISSENCEFALIA  
RN0060 OLOPROSENCEFALIA  
RN0080 DISAUTONOMIA FAMILIARE  
RN0090 AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI  
RN0100 PETER ANOMALIA DI  
RN0150 BLUE RUBBER BLEB NEVUS  
RN0160 ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA  
RN0170 ATRESIA DEL DIGIUNO  
RN0180 ATRESIA O STENOSI DUODENALE  
RN0190 ANO IMPERFORATO  
RN0200 HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI  
RN0210 ATRESIA BILIARE  
RN0220 CAROLI MALATTIA DI  
RN0240 ERMAFRODITISMO VERO  
RN0250 RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA  
RN0260 FOCOMELIA  
RN0300 SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE  
RN0310 KLIPPEL-FEIL SINDROME DI  
RN0320 GASTROSCHISI  
RN0330 EHLERS-DANLOS SINDROME DI  
RN0340 ADAMS-OLIVER SINDROME DI  
RN0350 COFFIN-LOWRY SINDROME DI  
RN0360 COFFIN-SIRIS SINDROME DI  
RN0430 POLAND SINDROME DI  
RN0450 SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE  
RN0470 SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE  
RN0510 INCONTINENTIA PIGMENTI  
RN0540 CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA  
RN0660 DOWN SINDROME DI  
RN0670 CRI DU CHAT MALATTIA DEL  
RN0680 TURNER SINDROME DI  
RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI  
RN0700 WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI  
RN0710 MELAS SINDROME  
RN0720 MERRF SINDROME  
RN0750 SCLEROSI TUBEROSA  
RN0760 PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI  
RN0770 STURGE-WEBER SINDROME DI  
RN0780 VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI  
RN0790 AARSKOG SINDROME DI  
RN0810 BALLER-GEROLD SINDROME DI  
RN0820 BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI  
RN0850 CHARGE ASSOCIAZIONE  
RN0860 DE MORSIER SINDROME DI  
RN0870 DUBOWITZ SINDROME DI  
RN0880 EEC SINDROME  
RN0890 FREEMAN-SHELDON SINDROME DI  
RN0900 FRYNS SINDROME DI  
RN0910 GOLDENHAR SINDROME DI  
RN0930 HOLT-ORAM SINDROME DI

**AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI BOLOGNA**

CodDM Descrizione

RN0940 KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA  
RN0980 MECKEL SINDROME DI  
RN0990 MOEBIUS SINDROME DI  
RN1000 NAGER SINDROME DI  
RN1010 NOONAN SINDROME DI  
RN1040 PFEIFFER SINDROME DI  
RN1080 RUSSELL-SILVER SINDROME DI  
RN1100 SECKEL SINDROME DI  
RN1140 SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE  
RN1150 SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA  
RN1160 SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA  
RN1170 SINDROME PROTEO  
RN1180 SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA  
RN1200 SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI  
RN1210 SMITH-MAGENIS SINDROME DI  
RN1220 STICKLER SINDROME DI  
RN1240 TOWNES-BROCKS SINDROME DI  
RN1250 VACTERL ASSOCIAZIONE  
RN1270 WILLIAMS SINDROME DI  
RN1300 ANGELMAN SINDROME DI  
RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI  
RN1320 MARFAN SINDROME DI  
RN1330 SINDROME DA X FRAGILE  
RN1350 ALAGILLE SINDROME DI  
RN1360 ALPORT SINDROME DI  
RN1380 BARDET-BIEDL SINDROME DI  
RN1390 CARPENTER SINDROME DI  
RN1400 COCKAYNE SINDROME DI  
RN1410 CORNELIA DE LANGE SINDROME DI  
RN1450 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA  
RN1470 HAY-WELLS SINDROME DI  
RN1480 IPOMELANOSI DI ITO  
RN1510 KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI  
RN1520 LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI  
RN1530 LEOPARD SINDROME  
RN1590 PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI  
RN1600 PEARSON SINDROME DI  
RN1620 RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI  
RN1630 SINDROME ACROCALLOSA  
RN1640 SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA  
RN1650 SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO  
RN1660 SINDROME DEL NEVO EPIDERMAL  
RN1670 SINDROME PTERIGIO MULTIPLO  
RN1700 SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI  
RN1730 WAGR SINDROME DI  
RN1740 WALKER-WARBURG SINDROME DI  
RN1760 ZELLWEGER SINDROME DI  
RNG010 PSEUDOERMAFRODITISMI  
RNG020 ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE  
RNG040 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA  
RNG040 C SINDROME  
RNG040 CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA  
RNG040 CROUZON MALATTIA DI  
RNG040 DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE  
RNG040 DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE  
RNG040 DISPLASIA MAXILLONASALE  
RNG040 HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI

**AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI BOLOGNA**

CodDM Descrizione

RNG040 PIERRE ROBIN SINDROME DI  
RNG040 TREACHER COLLINS SINDROME DI  
RNG050 CONDRODISTROFIE CONGENITE  
RNG050 ACONDROGENESI  
RNG050 ACONDROPLASIA  
RNG050 DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA  
RNG050 DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE  
RNG050 ESOSTOSI MULTIPLA  
RNG050 KNIEST DISPLASIA  
RNG050 SINDROME CAMPTOMELICA  
RNG060 OSTEODISTROFIE CONGENITE  
RNG060 DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA  
RNG060 OSTEOGENESI IMPERFETTA  
RNG060 OSTEOPETROSI  
RNG060 DISPLASIA FIBROSA  
RNG060 ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI  
RNG060 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA  
RNG060 FAIRBANK MALATTIA DI  
RNG060 CONRADI-HUNERMANN SINDROME DI  
RNG060 DISCONDROSTEOSI  
RNG060 DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA  
RNG060 ENGELMANN MALATTIA DI  
RNG060 McCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI  
RNG090 SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA  
RNG100 ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE  
RP0040 SINDROME ALCOLICA FETALE  
RP0070 FIBROSI EPATICA CONGENITA  
RQ099R MCS - SENSIBILITA' CHIMICA MULTIPLA

**AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI FERRARA**

CodDM Descrizione

RB0020 RETINOBLASTOMA  
RBG010 NEUROFIBROMATOSI  
RC0010 DEFICIENZA DI ACTH  
RC0020 KALLMANN SINDROME DI  
RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA  
RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA  
RC0210 BEHÇET MALATTIA DI  
RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI  
RCG010 BARTTER SINDROME DI  
RCG010 CONN SINDROME DI  
RCG020 SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE  
RCG020 IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA  
RCG030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI  
RCG030 SCHMIDT SINDROME DI  
RDG010 ANEMIE EREDITARIE  
RDG010 SFEROCITOSI EREDITARIA  
RDG010 FAVISMO  
RDG010 TALASSEMIE  
RDG010 ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI  
RDG010 BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI  
RDG010 FANCONI ANEMIA DI  
RDG010 ANEMIE SIDEROBLASTICHE  
RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE  
RDG020 EMOFILIA A  
RDG020 EMOFILIA B

## AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI FERRARA

CodDM Descrizione

RDG020 DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE  
RDG020 VON WILLEBRAND MALATTIA DI  
RDG020 DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI  
RF0080 COREA DI HUNTINGTON  
RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA  
RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA  
RF0170 STEELE-RICHARDSON-OLSZEWski SINDROME DI  
RF0190 EATON-LAMBERT SINDROME DI  
RF0200 VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE  
RF0210 EALES MALATTIA DI  
RF0230 CICLITE ETROCROMICA DI FUCH  
RF0280 CHERATOCONO  
RFG040 MALATTIE SPINOCEREBELLARI  
RFG040 ATASSIA DI FRIEDREICH  
RFG040 PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA  
RFG040 ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE  
RFG040 DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA  
RFG040 DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE  
RFG040 DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES  
RFG040 DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT  
RFG040 ATASSIA PERIODICA  
RFG040 MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI  
RFG040 ATASSIA FRIEDREICH-LIKE  
RFG040 ATASSIA TELEANGECTASICA  
RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE  
RFG060 DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE  
RFG060 CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA TOMACULARE  
RFG060 NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA  
RFG060 REFSUM MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE  
RFG060 ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI  
RFG060 ROUSSY-LEVY SINDROME DI  
RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI  
RFG080 BECKER DISTROFIA DI  
RFG080 DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE  
RFG080 DUCHENNE DISTROFIA DI  
RFG080 ERB DISTROFIA DI  
RFG080 LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI  
RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE  
RFG090 STEINERT MALATTIA DI  
RFG090 THOMSEN MALATTIA DI  
RFG090 VON EULENBURG MALATTIA DI  
RFG110 RETINITE PIGMENTOSA  
RFG110 RETINITE PUNCTATA ALBESCENS  
RFG110 STARGARDT MALATTIA DI  
RFG110 DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST  
RFG140 CORNEA GUTTATA  
RFG140 FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI  
RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA  
RG0030 POLIARTERITE NODOSA  
RG0050 CHURG-STRAUSS SINDROME DI  
RG0070 GRANULOMATOSI DI WEGENER  
RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI  
RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI  
RI0060 SPRUE CELIACA

## AZIENDA OSPEDALIERO - UNIVERSITARIA DI FERRARA

CodDM Descrizione

RL0020 DERMATITE ERPETIFORME  
RL0030 PEMFIGO  
RL0040 PEMFIGOIDE BOLLOSO  
RL0050 PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE  
RL0060 LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS  
RM0010 DERMATOMIOSITE  
RM0020 POLIMIOSITE  
RM0030 CONNETTIVITE MISTA  
RMG010 CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE  
RN0190 ANO IMPERFORATO  
RN0200 HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI  
RN0470 SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE  
RN0550 DARIER MALATTIA DI  
RN0660 DOWN SINDROME DI  
RN0680 TURNER SINDROME DI  
RN0690 KLINEFELTER SINDROME DI  
RN0750 SCLEROSI TUBEROSA  
RN0910 GOLDENHAR SINDROME DI  
RN1080 RUSSELL-SILVER SINDROME DI  
RN1140 SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE  
RN1270 WILLIAMS SINDROME DI  
RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI  
RN1650 SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO  
RNG040 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA  
RNG040 C SINDROME  
RNG040 CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA  
RNG040 CROUZON MALATTIA DI  
RNG040 DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE  
RNG040 DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE  
RNG040 DISPLASIA MAXILLONASALE  
RNG040 HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI  
RNG040 PIERRE ROBIN SINDROME DI  
RNG040 TREACHER COLLINS SINDROME DI  
RNG060 OSTEOGENESI IMPERFETTA  
RNG060 ENGELMANN MALATTIA DI  
RNG060 McCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI

## ISTITUTI ORTOPEDICI RIZZOLI

CodDM Descrizione

RB0020 RETINOBLASTOMA  
RBG010 NEUROFIBROMATOSI  
RC0170 RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE  
RCG140 MUCOPOLISACCARIDOSI  
RCG140 HUNTER SINDROME DI  
RCG140 HURLER SINDROME DI  
RCG140 MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI  
RCG140 MORQUIO MALATTIA DI  
RCG140 SANFILIPPO SINDROME DI  
RCG140 SCHEIE SINDROME DI  
RCG150 ISTIOCITOSI CRONICHE  
RCG150 ISTIOCITOSI X  
RF0040 RETT SINDROME DI  
RFG040 ATASSIA DI FRIEDREICH  
RFG050 ATROFIE MUSCOLARI SPINALI  
RFG050 WERDNIG-HOFFMAN MALATTIA DI  
RFG050 KUGELBERG-WELANDER MALATTIA DI

## ISTITUTI ORTOPEDICI RIZZOLI

CodDM Descrizione

RFG050 KENNEDY MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE  
RFG060 DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE  
RFG060 CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA TOMACULARE  
RFG060 NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA  
RFG060 REFSUM MALATTIA DI  
RFG060 NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE  
RFG060 ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI  
RFG060 ROUSSY-LEVY SINDROME DI  
RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE  
RFG070 MIOPATIA CENTRAL CORE  
RFG070 MIOPATIA CENTRONUCLEARE  
RFG070 MIOPATIA DESMIN STORAGE  
RFG070 MIOPATIA NEMALINICA  
RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI  
RFG080 BECKER DISTROFIA DI  
RFG080 DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE  
RFG080 DUCHENNE DISTROFIA DI  
RFG080 ERB DISTROFIA DI  
RFG080 LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI  
RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE  
RFG090 STEINERT MALATTIA DI  
RFG090 THOMSEN MALATTIA DI  
RFG090 VON EULENBURG MALATTIA DI  
RN0010 ARNOLD-CHIARI SINDROME DI  
RN0080 DISAUTONOMIA FAMILIARE  
RN0310 KLIPPEL-FEIL SINDROME DI  
RN0330 EHLERS-DANLOS SINDROME DI  
RN0660 DOWN SINDROME DI  
RN0960 MAFFUCCI SINDROME DI  
RN1310 PRADER-WILLI SINDROME DI  
RN1320 MARFAN SINDROME DI  
RN1670 SINDROME PTERIGIO MULTIPLA  
RNG020 ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE  
RNG050 ACONDRPLASIA  
RNG050 ESOSTOSI MULTIPLA  
RNG060 OSTEODISTROFIE CONGENITE  
RNG060 DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA  
RNG060 OSTEOTROFIA IMPERFETTA  
RNG060 OSTEOPETROSI  
RNG060 DISPLASIA FIBROSA  
RNG060 ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI  
RNG060 DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA  
RNG060 FAIRBANK MALATTIA DI  
RNG060 CONRADI-HUNERMANN SINDROME DI  
RNG060 DISCONDROSTEOSI  
RNG060 DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA  
RNG060 ENGELMANN MALATTIA DI  
RNG060 McCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI  
RNG100 ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE