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

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMI
RC0061	PROGERIA		HUTCHINSON-GILFORD, SINDROME DI
RC0151	MENKES, SINDROME DI		MALATTIA DEI CAPELLI CRESPI
			MALATTIA DEL TRASPORTO DI RAME
RC0171	RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I		
RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE		
RCG180	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE NON ALTRIMENTI CODIFICATE	DANON, SINDROME DI	
RCG190	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	
RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (forma primitiva)		
RC0230	CALCINOSI TUMORALE		
RC0240	SINDROMI DA ALTERAZIONE DEL GENE CIAS1		
RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE		
RC0242	SINDROME TRAPS		
RC0243	SINDROME DA IPER IgD		
RC0244	FEBBRE PERIODICA EREDITARIA		
RC0250	COSTELLO, SINDROME DI		
RC0260	LARON, SINDROME DI		RESISTENZA RECETTORIALE CONGENITA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
RC0270	LOWE, SINDROME DI		SINDROME OCULO-CEREBRO-RENALE
RC0280	REFETOFF, SINDROME DI		RESISTENZA CONGENITA AGLI ORMONI TIROIDE
RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI		ORTICARIA CRONICA CON MACROGLOBULINEMI
RC0300	KENNY-KAFFEY, SINDROME DI		
RC0310	SOTOS, SINDROME DI		GIGANTISMO CEREBRALE

MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod ICD-9-CM da 280 a 289) - RD			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMI
RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	ANEMIA REFRATTARIA	
RD0070	ANEMIA APLASTICA ACQUISITA (Esclus Forme midollari aplastiche transitorie)	o	
RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME D	I	
RD0090	NEUTROPENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE		

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMI
RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA/MICROC ORNEA (COMPLEX)	SINDROME DI LENZ	
RFG160	DISTONIE PRIMARIE		
RF0310	CADASIL (Cerebral Arteriopathy Autosomal Dominant with Subcortical Infarcts and Leukoencephalopathy)		
RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE		
RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA		
RF0340	DISTROFIA NEUROASSONALE INFANTILE		SEITELBERGER, MALATTIA DI
RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE		
RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE		
RF0370	FAHR, MALATTIA DI		
RF0380	INCLUSI NEURONALI INTRANUCLEARI, MALATTIA DA		
RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA		BROWN-VIALETTO-VAN LEARE, SINDROME DI
RF0400	PENDRED, SINDROME DI		
RF0410	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (FORMA CONGENITA)		

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO SINONIMI (esempi)	
RGG020	LINFEDEMA PRIMARIO CRONICO	LINFEDEMA IDIOPATICO	
		LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I (NONNE- MILROY)	
		LINFEDEMA RECESSIVO	
		LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II (MEIGE)	
RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	IPERTENSIONE POLMONARE FAMILIARE	

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMI
RH0010	ONDINE, SINDROME DI		MALEDIZIONE DELLA ONDINA;
			SINDROME DA IPOVENTILAZIONE ALVEOLARE CENTRALE CONGENITA;
			IPOVENTILAZIONE PRIMARIA ALVEOLARE
RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATIO	<sup>2</sup> A	
RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONAR PRIMITIVE (limitatamente all'ALVEOLITE FIBROSANTE)	I	S. HAMMAN-RICH

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

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMI
RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO		
RJ0050	SENIOR-LOKEN, SINDROME DI		SINDROME RENALE-RETINICA
			NEFRONOFTISI GIOVANILE CON AMAUROSI DI LEBER
			DISPLASIA RENALE CON APLASIA RETINICA
RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	DENT, SINDROME DI	

MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (cod ICD-9-CM da 680 a 709) - RL			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMI
RL0080	POICHILODERMA CONGENITO		RHOTMUND-THOMSON, SINDROME DI
RL0070	MICHELIN TIRE BABY, SINDROME		

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMI
RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI		
RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO		
RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA		OSSIFICAZIONE ETEROTOPICA
RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA		MIOSITE OSSIFICANTE PROGRESSIVA, MALATTIA DELL'UOMO DI PIETRA
RM0100	MELOREOSTOSI		
RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI		
RM0120	SCLEROSI SISTEMICA		

MALFORMA	ZIONI CONGENITE (cod ICD-9-CM da 7	740 a 759) - RN	
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMI
RN0021	ARACNODATTILIA CONTRATTURALE CONGENITA	(	
RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI		
RN0241	DISGENESIA GONADICA XX		
RN0321	PRUNE BELLY, SINDROME DI		
RN0401	COHEN, SINDROME DI		
RN0701	PITT-ROGERS-DANKS, SINDROME DI		
RN0821	EMIIPERTROFIA CONGENITA		
RN1021	FG, SINDROME		KELLER, SINDROME DI
RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (Escluso:		
RNG120	S. KARTAGENER cod. TN0950 ATRESIA ILEALE		
RNG121	ATRESIA COLICA		
RNG122	ATRESIA INTESTINALE MULTIPLA		
RNG123	CLOACA PERSISTENTE		
RNG124	DUPLICAZIONI DEL TUBO DIGERENTE		
RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI		
RNG140	EREDITARIE SINDROMI OROFACIODIGITALI	MOHR, MALATTIA DI	
10140	SINDROMI GROPACIODIGITALI		
		ORO-FACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO I (PAPILLON-LEAGUE-PSAUME SINDROME DI)	
RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO	ANDERMANN, SINDROME DI	
	CALLOSO IN FORMA PURA O SINDROMICA	DANDY-WALKER, SINDROME DI	
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE non codificate		
KIVG200	altrove	MACROCEFALIA-LIPOMI MULTIPLI-	
		EMANGIOMI (BANNAYAN-ZONAN, S. DI)  VON MEYENBURG COMPLEX	
RN1770	CAYLER, SINDROME CARDIO.FACCIALE		
RN1780	DI CHAR, SINDROME DI		
RN1790	DISPLASIA NEUROECTODERMICA TIPO CHIME		
RN1800	NASU-HAKOLA, SINDROME DI		DEMENZA PRESENILE CON CISTI OSSEE
			OSTEODISPLASIA LIPOMEMBRANOSA POLICISTICA E LEUCOENCEFALOPATIA SCLEROSANTE
RN1810	ESTROFIA VESCICALE (NON		
RN1820	RISOLVIBILE CHIRURGICAMENTE) FINE-LUBINSKY, SINDROME DI		
RN1830	MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE,		SINDROME DI NEUHAUSER
RN1840	SINDROME LARSEN, SINDROME DI		
RN1850	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI;		SINDROME CONORENALE; DISPLASIA RENALE; DISTROFIA PIGMENTATA DELLA RETINA; ATASSIA CEREBELLARE; DISPLASIA SCHELETRICA
RN1880	NANISMO PRIMORDIALE MICROCEFALICO OSTEODISPLASTICO (MOPD)		

ULTERIORI	SPECIFICHE ED ESEMPI IN AGGIUNTA	A A QUANTO DISPOSTO DAL DM. 279/	2001
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMI
RDG010	ANEMIE EREDITARIE	METAEMOGLOBINEMIA DA DEFICIT DI METAEMOGLOBINAREDUTTASI	
RCG040	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	GALATTOSIALIDOSI	
		METILMALONICOACIDURIA	
		PIRUVATO DECARBOSSILASI, DEFICIT DI	
RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI Escluso: Diabete mellito	MALATTIA DA CORPI POLIGLUCOSANI	
RCG070	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tip III.	DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI (Inclusi: Deficit di Citocromo C-ossidasi; Deficit della Beta-ossidazione, escluso S. Zellweger vd. RN1760)	
RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	NIJMEGEN, SINDROME DI	
RFG010	LEUCODISTROFIE	AICARDI-GOUTIERES S. DI	
		AUSTIN, SINDROME DI	
RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	HALLERVORDEN-SPATZ, SINDROME DI	
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTOMATICA	
RI0010	ACALASIA	ACALASIA PURA ACALASIA ASSOCIATA ASINDROMI S. ALLGROVE	
RNG020	ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	MARDEN-WALKER, SINDROME DI	
RNG040	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA	LUJAN-FRYNS, SINDROME DI	
RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	DESBUQUOIS, SINDROME DI	
RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE PURE O II FORMA SINDROMICA	N DOOR SINDROME (Congenital Deafness, onycho-ostedystrophy and Mental Retardation)	
RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE	KBG, SINDROME	