

1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod. ICD9-CM da 001 a 139) - RA

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RA0010	HANSEN MALATTIA DI		
RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI		LIPODISTROFIA INTESTINALE
RA0030	LYME MALATTIA DI		

2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239) - RB

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RB0010	WILMS TUMORE DI		NEFROBLASTOMA
RB0020	RETINOBLASTOMA		
RB0030	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI		
RB0040	GARDNER SINDROME DI		
RB0050	POLIPOSI FAMILIARE		
RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI		LINFOANGIOLEIOMATOSI
RBG010	NEUROFIBROMATOSI		

3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari (cod. ICD9-CM da 240 a 279) - RC

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RC0010	DEFICIENZA DI ACTH		
RC0020	KALLMANN SINDROME DI		IPOGONADISMO CON ANOSMIA
RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	<i>BARTTER SINDROME DI</i> <i>CONN SINDROME DI</i>	
RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	<i>IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA</i>	
RC0030	REIFENSTEIN SINDROME DI		SINDROME DA INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI ANDROGENI
RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	<i>SCHMIDT SINDROME DI</i>	POLIENDOCRINOPATIA AUTOIMMUNE DI TIPO II
RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA		
RC0050	LEPRECAUNISMO		DONHOUE SINDROME DI
RC0060	WERNER SINDROME DI		
RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO		ACRODERMATITE ENTEROPATICA
RCG040	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	<i>CISTINOSI</i> <i>HARTNUP MALATTIA DI</i> <i>ALBINISMO</i> <i>ALCAPTONURIA</i> <i>IPERVALINEMIA</i> <i>MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO</i> <i>OMOCISTINURIA</i> <i>SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA</i> <i>IPERISTIDINEMIA</i> <i>ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE</i> <i>ALANINEMIA</i> <i>IMINOACIDEMIA</i>	
RCG050	DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA	<i>CITRULLINEMIA</i> <i>IPERAMMONIEMIA EREDITARIA</i>	
RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI Escluso: Diabete mellito	<i>GLICOGENOSI</i> <i>GALATTOSEMIA</i> <i>FRUTTOSEMIA</i> <i>MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO</i>	
RCG070	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III.	<i>IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE</i> <i>OMOZIGOTE TIPO IIa</i> <i>DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA</i> <i>IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE</i> <i>OMOZIGOTE TIPO IIb</i> <i>ABETALIPOPROTEINEMIA</i>	BASSEN KORNZWEIG SINDROME DI

3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari (cod. ICD9-CM da 240 a 279) - RC

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RCG070	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III.	<i>DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI</i> <i>IPOBETALIPOPROTEINEMIA</i> <i>TANGIER MALATTIA DI</i> <i>IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE</i> <i>XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA</i> <i>DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI</i>	DEFICIT FAMILIARE DI ALFALIPOPROTEINA
RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE		
RCG080	DISTURBI DA ACCUMULO DI LIPIDI	<i>FABRY MALATTIA DI</i> <i>GAUCHER MALATTIA DI</i> <i>NIEMANN PICK MALATTIA DI</i>	
RCG090	MUCOLIPIDOSI		
RC0090	DERCUM MALATTIA DI		ADIPOSI DOLOROSA
RC0100	FARBER MALATTIA DI		DEFICIENZA DI CERAMIDASI
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA		
RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA		
RC0130	ATRAFERRINEMIA CONGENITA		
RC0140	WALDMANN MALATTIA DI		
RCG100	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO	<i>EMOCROMATOSI EREDITARIA</i> <i>SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA</i>	EMOCROMATOSI FAMILIARE
RC0150	WILSON MALATTIA DI		DEGENERAZIONE LENTICOLARE O PUTAMINALE FAMILIARE; DEGENERAZIONE EPATOCEREBRALE
RC0160	IPOFOSFATASIA		FOSFOETILAMINURIA
RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE		
RCG110	PORFIRIE		
RCG120	DISORDINI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	<i>LESCH-NYHAN MALATTIA DI</i> <i>XANTINURIA</i>	
RCG130	AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI		
RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI		
RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	<i>HUNTER SINDROME DI</i> <i>HURLER SINDROME DI</i> <i>MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI</i> <i>MORQUIO MALATTIA DI</i> <i>SANFILIPPO SINDROME DI</i> <i>SCHEIE SINDROME DI</i>	

3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari (cod. ICD9-CM da 240 a 279) - RC

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMO
RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO	(esempi)	EDEMA ANGIONEUROTICO EREDITARIO
RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA		
RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	<i>ISTIOCITOSI X</i>	
RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	<i>AGAMMAGLOBULINEMIA DI GEORGE SINDROME DI NEZELOF SINDROME DI</i>	
RC0210	BEHÇET MALATTIA DI		

4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289) - RD

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RDG010	ANEMIE EREDITARIE	<i>SFEROCITOSI EREDITARIA</i> <i>FAVISMO</i> <i>TALASSEMIE</i> <i>ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI</i> <i>BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI</i> <i>FANCONI ANEMIA DI</i> <i>ANEMIE SIDEROBLASTICHE</i>	ANEMIA CONGENITA IPOPLASTICA PANCITOPENIA DI FANCONI
RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA		
RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA		MARCHIAFAVA-MICHELI SINDROME DI
RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	<i>EMOFILIA A</i> <i>EMOFILIA B</i> <i>DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA</i> <i>COAGULAZIONE</i> <i>VON WILLEBRAND MALATTIA DI</i> <i>DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI</i>	
RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHONLEIN RICORRENTE		
RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	<i>BERNARD SOULIER SINDROME DI</i> <i>STORAGE POOL DEFICIENCY</i> <i>TROMBOASTENIA</i>	
RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	<i>IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA</i>	
RD0040	NEUTROPENIA CICLICA		
RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA		DISFAGOCITOSI CRONICA
RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI		

6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389) - RF

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RFG010	LEUCODISTROFIE	ALEXANDER MALATTIA DI CANAVAN MALATTIA DI KRABBE MALATTIA DI LEUCODISTROFIA METACROMATICA PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI	
RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	BATTEN MALATTIA DI KUFUS MALATTIA DI	
RFG030	GANGLIOSIDOSI		
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		
RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	ATASSIA DI FRIEDREICH PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT ATASSIA PERIODICA MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI ATASSIA FRIEDREICH-LIKE ATASSIA TELEANGECTASICA	STRUMPEL-LORRAINE MALATTIA DI DEGENERAZIONE CEREBELLARE DI MARIE ATROFIA CEREBELLO OLIVARE ATROFIA SPINODENTATA ATASSIA VESTIBULOCEREBELLARE DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E LOUIS BAR SINDROME DI
RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	WERDNIG-HOFFMAN MALATTIA DI KUGELBERG-WELANDER MALATTIA DI KENNEDY MALATTIA DI	
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA		
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA		
RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA		SCHILDER MALATTIA DI
RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI		
RF0140	WEST SINDROME DI		
RF0150	NARCOLESSIA		
RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI		

6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389) - RF

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	<i>DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI</i> <i>NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE</i> <i>CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI</i> <i>NEUROPATIA TOMACULARE</i> <i>NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA</i> <i>REFSUM MALATTIA DI</i> <i>NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE</i> <i>ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI</i> <i>ROUSSY-LEVY SINDROME DI</i>	NEUROPATIA PERIFERICA EREDITARIA TIPO III ATROFIA MUSCOLARE PERONEALE POLINEUROPATIA RICORRENTE FAMILIARE EREDOPATIA ATASSICA POLINEURITIFORME
RF0170	STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI SINDROME DI		PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE		
RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI		
RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	<i>MIOPATIA CENTRAL CORE</i> <i>MIOPATIA CENTRONUCLEARE</i> <i>MIOPATIA DESMIN STORAGE</i> <i>MIOPATIA NEMALINICA</i>	
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	<i>BECKER DISTROFIA DI</i> <i>DISTROFIA MUSCOLARE</i> <i>OCULO-GASTRO-INTESTINALE</i> <i>DUCHENNE DISTROFIA DI</i> <i>ERB DISTROFIA DI</i> <i>LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI</i>	
RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	<i>STEINERT MALATTIA DI</i> <i>THOMSEN MALATTIA DI</i> <i>VON EULENBURG MALATTIA DI</i>	
RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE		
RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE		CRISWICK-SCHEPENS SINDROME DI; COATS MALATTIA DI
RF0210	EALLES MALATTIA DI		
RF0220	BEHR SINDROME DI		
RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	<i>DISTROFIA VITREO RETINICA</i> <i>RETINITE PIGMENTOSA</i> <i>RETINITE PUNCTATA ALBESCENS</i> <i>DISTROFIA DEI CONI</i> <i>STARGARDT MALATTIA DI</i> <i>AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER</i> <i>DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST</i> <i>DISTROFIA IALINA DELLA RETINA</i>	RETINOSCHISI GIOVANILE DISTROFIA PIGMENTOSA RETINICA FUNDUS ALBIPUNCTATUS FUNDUS FLAVIMACULATUS GOLMAN-FAVRE MALATTIA DI
RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE		

6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389) - RF

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RF0230	CICLITE ETROCROMICA DI FUCH		
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE		
RF0250	EMERALOPIA CONGENITA		
RF0260	OGUCHI SINDROME DI		
RF0270	COGAN SINDROME DI		
RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	<i>DEGENERAZIONE NODULARE</i>	DEGENERAZIONE NODULARE DI SALZMANN
		<i>DEGENERAZIONE MARGINALE</i>	TERRIEN SINDROME DI
RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	<i>MEESMANN DISTROFIA DI</i>	DISTROFIA CORNEALE EPITELIALE GIOVANILE
		<i>COGAN DISTROFIA DI</i>	DISTROFIA CORNEALE ANTERIORE
		<i>DISTROFIA CORNEALE GRANULARE</i>	DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW TIPO I; DISTROFIA CORNEALE PUNCTATA O NODULARE DI REIS-BUCKLER
		<i>DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE</i>	DISTROFIA LATTICE; AMILOIDOSI CORNEALE
		<i>DISTROFIA CORNEALE MACULARE</i>	DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW TIPO II
		<i>DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA</i>	
		<i>CORNEA GUTTATA</i>	
		<i>DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA</i>	
		<i>FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI</i>	
		<i>DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA</i>	
RF0280	CHERATOCONO		
RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA		
RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER		NEUROPATIA OTTICA EREDITARIA

7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459) - RG

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA		
RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA		POLIARTERITE 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		HORTON MALATTIA DI
RG0100	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	<i>COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA PORPORA TROMBOTICA</i>	
RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI		MOSCHOWITZ SINDROME DI
RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA		RENDU-OSLER-WEBER MALATTIA DI
RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI		

9. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579) - RI

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RI0010	ACALASIA		
RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE		
RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA		
RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE		
RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE		
RI0060	SPRUE CELIACA		
RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI		
RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE		

10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629) - RJ

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO		
RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE		
RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE		

12. MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (cod. ICD9-CM da 680 a 709) - RL

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RL0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS		
RL0020	DERMATITE ERPETIFORME		
RL0030	PEMFIGO		
RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO		
RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE		
RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS		

13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
(cod. ICD9-CM da 710 a 739) - RM

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RM0010	DERMATOMIOSITE		
RM0020	POLIMIOSITE		
RM0030	CONNETTIVITE MISTA		
RMG010	CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE		
RM0040	FASCITE EOSINOFILA		
RM0050	FASCITE DIFFUSA		
RM0060	POLICONDRITE		

14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759) - RN

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI		
RN0020	MICROCEFALIA		
RN0030	AGENESIA CEREBELLARE		
RN0040	JOUBERT SINDROME DI		
RN0050	LISSENCEFALIA		
RN0060	OLOPROSENCEFALIA		
RN0070	CHIRAY FOIX SINDROME DI		SINDROME DEL NUCLEO ROSSO SUPERIORE; CHAVANY-MARIE SINDROME DI
RN0080	DISAUTONOMIA FAMILIARE		RILEY-DAY SINDROME DI
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		
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		
RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO		
RN0240	ERMAFRODITISMO VERO		
RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI		
RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA		
RNG020	ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE		
RN0260	FOCOMELIA		
RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL		
RNG030	ACROCEFALOSINDATTILIA	APERT SINDROME DI GOODMAN SINDROME DI	
RN0280	ACRODISOSTOSI		
RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE		
RNG040	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA	C SINDROME CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA CROUZON MALATTIA DI DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE	

14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759) - RN

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RN0460	SINDROME FEMORO-FACCIALE		
RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE		
RN0480	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA		
RN0490	WEAVER SINDROME DI		
RNG070	ITTIOSI CONGENITE	<i>ITTIOSI CONGENITA</i> <i>ITTIOSI HYSTRIX, CURTH-MACKLIN TYPE</i> <i>ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA</i> <i>ITTIOSI TIPO HARLEQUIN</i> <i>ITTIOSI X-LINKED</i> <i>NETHERTON SINDROME DI</i>	ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO NON BOLLOSO
RN0500	CUTIS LAXA		
RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI		
RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO		
RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA		
RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA		
RN0550	DARIER MALATTIA DI		
RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA		
RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA		
RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA		
RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE		
RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA		ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO BOLLOSO
RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA		
RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI		TOURAINÉ-SALENTE-GOLÉ' SINDROME DI
RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO		
RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE		
RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI		ATROFIA EMIFACCIALE PROGRESSIVA
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		MIOPATIA MITOCONDRIALE - ENCEFALOPATIA - ACIDOSI LATTICA - ICTUS
RN0720	MERRF SINDROME		EPILESSIA MIOCLONICA E FIBRE ROSSE IRREGOLARI
RN0730	SHORT SINDROME		
RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA		
RNG090	SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA		

14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759) - RN

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RN0740	IVEMARK SINDROME DI		ASPLENIA CON ANOMALIE CARDIOVASCOLARI
RN0750	SCLEROSI TUBEROSA		FACOMATOSI
RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI		
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		
RN0830	BLOOM SINDROME DI		
RN0840	BORJESON SINDROME DI		
RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE		
RN0860	DE MORSIER SINDROME DI		DISPLASIA SETTO-OTTICA
RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI		
RN0880	EEC SINDROME		ECTRODATTILIA - DISPLASIA ECTODERMICA - PALATOSCHISI
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		
RN0950	KARTAGENER SINDROME DI		
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		
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		PENA-SHOKEIR I SINDROME DI
RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI		

14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759) - RN

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE		
RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE		
RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA		
RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA		
RN1170	SINDROME PROTEO		
RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA		
RN1190	SINDROME UNGHIA-ROTULA		ONICOOSTEODISPLASIA EREDITARIA
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		
RN1280	WINCHESTER 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		
RN1360	ALPORT SINDROME DI		
RN1370	ALSTROM SINDROME DI		
RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE		
RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI		LAWRENCE- MOON SINDROME DI
RN1390	CARPENTER SINDROME DI		
RN1400	COCKAYNE SINDROME DI		
RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI		
RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI		IDIOZIA XERODERMICA
RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI		TUMORE DI WILMS E PSEUDOERMAFRODITISMO
RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE		
RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA		
RN1460	FRASER SINDROME DI		
RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI		
RN1480	IPOMELANOSI DI ITO		BLOCH-SULZBERGER MALATTIA DI
RN1490	ISAACS SINDROME DI		

14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759) - RN

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RN1500	KID SINDROME		CHERATITE-ITTIOSI-SORDITA'
RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI		
RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI		
RN1530	LEOPARD SINDROME		
RN1540	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI		SINDROME LACRIMO-AURICOLO-DENTO-DIGITAL
RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI		
RN1560	NEU-LAXOVA SINDROME DI		
RN1570	NEUROACANTOCITOSI		
RN1580	NORRIE MALATTIA DI		
RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI		
RN1600	PEARSON SINDROME DI		
RN1610	POEMS SINDROME		
RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI		
RN1630	SINDROME ACROCALLOSA		
RN1640	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA		PENA-SHOKEIR II SINDROME DI
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		
RN1700	SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI		
RN1710	TAY SINDROME DI		
RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI		
RN1730	WAGR SINDROME DI		TUMORE DI WILMS - ANIRIDIA - ANOMALIE GENITOURINARIE - RITARDO MENTALE
RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI		
RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI		
RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI		

15. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779) - RP

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMO
		(esempi)	
RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA		
RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO		
RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA		
RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE		
RP0050	APNEA INFANTILE		
RP0060	KERNITTERO		
RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA		

**16. SINTOMI, SEGNI E STATI MORBOSI MAL DEFINITI (cod. ICD9-CM da 780 a 799)
- RQ**

CODICE ESENZIONE	DEFINIZIONE MALATTIA E/O GRUPPO	MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (esempi)	SINONIMO
RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI		