REGIONE CAMPANIA - Giunta Regionale - Seduta del 21 ottobre 2005 - Deliberazione N. 1362 - Area Generale di Coordinamento N. 20 - Assistenza Sanitaria - **Approvazione individuazione, in via provvisoria, dei presidi di riferimento regionale per malattie rare ai sensi del D.M. 18 maggio 2001 n. 279. Con allegati.**

PREMESSO:

- che il Piano Sanitario Nazionale relativo al triennio 1998 2000 all'obiettivo di cui al n° 5 ha segnalato la sorveglianza delle patologie rare quale area che richiede uno sforzo di adeguamento al contesto ed al livello dell'Unione Europea;
- che con DM 18 maggio 2001, n° 279 il Ministero della Salute ha approvato il "Regolamento di istituzione della rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie, ai sensi dell'articolo 5, comma 1, lettera b), del decreto legislativo 29 aprile 1998, n° 124".
 - che il citato DM n° 279/01 all'art. 2, comma 1 prevede:
- * l'istituzione di una Rete nazionale mediante la quale sviluppare azioni di prevenzione, attivare la sorveglianza, migliorare gli interventi volti alla diagnosi e alla terapia delle malattie rare, promuovere l'informazione e la formazione, ridurre l'onere che grava sui malati e sulle famiglie.
- * che tale Rete sia costituita da Presidi accreditati, preferibilmente ospedalieri, appositamente individuati dalle Regioni per erogare prestazioni diagnostiche e terapeutiche.
- * che i Presidi Regionali della Rete per le malattie rare devono essere individuati tra quelli in possesso di documentata esperienza di attività diagnostica o terapeutica specifica per i gruppi di malattie o per le malattie rare, nonché di idonea dotazione di strutture di supporto e di servizi complementari, ivi inclusi, per le malattie che lo richiedono, servizi per l'emergenza e per la diagnostica biochimica e genetico molecolare;
- che la Giunta Regionale con D.G.R. n° 2751 del 14.6.2002 ha approvato l'istituzione di un Gruppo Tecnico di Lavoro costituito da esperti in Malattie Rare con il compito di individuare sul territorio regionale i Presidi di Riferimento specifici per le malattie o per gruppi di malattie rare sulla base dei criteri proposti dal Ministero e di definire e organizzare il flusso informativo per il Registro Nazionale delle Malattie Rare;

TENUTO CONTO della relazione presentata dal Dirigente del Settore Assistenza Sanitaria con nota Prot. n. 0671549 del 4.8.2005 sui lavori del Gruppo di Esperti in Malattie Rare

CONSIDERATO

- che il Gruppo Tecnico di Lavoro costituito da esperti in malattie rare, per provvedere all'individuazione dei Presidi di Riferimento Regionali per le malattie rare, ha proceduto secondo le seguenti fasi istruttorie:
- * 1° fase: il gruppo tecnico ha provveduto a valutare la situazione attuale attraverso le seguenti azioni: a) analisi delle attività di ricovero fruite in ambito regionale tanto in regime ordinario quanto in regime di day hospital, condotta sulla base delle Schede di Dimissione Ospedaliera (SDO)per una preliminare identificazione delle strutture sanitarie con maggior casistica compatibili con Malattie Rare contemplate nel D.M. 279/2001; b) sulla base dell'analisi delle SDO dono state individuate 11 Strutture pubbliche che presentano maggior casistica quali:
 - A.O. Cardarelli di Napoli
 - A.O. Monaldi di Napoli
 - A.O. Santobono Pausilipon di Napoli
 - A.O. S. Sebastiano di Caserta
 - A.O. S. Giovanni di Dio di Salerno
 - A.O. Rummo di Benevento
 - A.O. Moscati di Avellino
 - Azienda Policlinico "Federico II"
 - Azienda Policlinico Secondo Ateneo
 - Fondazione Pascale di Napoli

ASL Napoli 1

- * 2° fase: a) predisposizione ed invio di un questionario di valutazione alle su elencate strutture e richiesta di identificare un referente aziendale; b) costruzione di una tabella con le malattie rare suddivise in gruppi e sottogruppi e la denominazione delle Aziende che hanno risposto ai questionari; c) analisi e valutazione dei questionari sulla base di criteri prestabiliti (casistica, strumentazione, ecc.)
- * 3° fase: individuazione dei centri di riferimento regionale proposti per l'accreditamento in via provvisoria all'Assessore alla Sanità secondo i seguenti criteri:
- 1) accreditare in fase transitoria la singola Azienda preferibilmente per gruppo, ove necessario per sottogruppo di malattie rare e solo in casi eccezionali, su richiesta dell'Azienda, per singola malattia:
- a) si accredita per gruppo quando la struttura documenta una sufficiente organizzazione (strumentale e professionale), tale da garantire la realizzazione del percorso diagnostico terapeutico ai pazienti ricadenti nello stesso gruppo indipendentemente dalla consistenza numerica della casistica documentata delle singole entità nosografiche del gruppo;
- b) si accredita per sottogruppo sulla base della revisione tecnica dei raggruppamenti presenti nel Decreto Ministeriale 279/2001 sviluppata dalla commissione, come da "Allegato A" che è parte integrante del presente provvedimento
- c) si accredita per singola malattia, su richiesta dell'Azienda, sulla base delle peculiarità cliniche e assistenziali della malattia stessa e in base alla documentata qualificazione della struttura richiedente
 - 2) i gruppi sono definiti come da Decreto Ministeriale 279/2001, i sottogruppi sulla base di criteri clinici.
- 3) possibilità di assegnazione di singole malattie a più di un gruppo per motivi di carattere clinico eziopatogenetico.

RITENUTO

- di approvare la proposta di individuazione delle Aziende Sanitarie accreditate in via transitoria come Presidi di Riferimento Regionali per le Malattie Rare come da "Allegato A" che è da considerarsi parte integrante e sostanziale del presente provvedimento.
- di rimandare a successivo provvedimento di Giunta Regionale l'accreditamento definitivo delle strutture individuate previa verifica e valutazione, da parte di uno specifico gruppo di lavoro, delle capacità assistenziali dei singoli reparti sulla base dei "percorsi" aziendali predisposti

propone e la Giunta, in conformità, a voto unanime

DELIBERA

per tutto quanto espresso in premessa che qui si intende integralmente riportato:

- di approvare, fermo restando l'organizzazione della rete ospedaliera vigente, l'individuazione dei Presidi di Riferimento Regionali per le Malattie Rare, nel rispetto delle prescrizioni previste dal D.M. del 18.5.2001 n° 279, secondo l'elenco riportata nell' allegato "A", parte integrante e sostanziale del presente provvedimento;
- di stabilire che, ai suddetti Presidi che faranno parte della Rete Nazionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare, spetta il compito di certificare lo stato di patologia rara. Tale certificazione dà diritto all'assistito, previo rilascio dell'attestato di esenzione da parte dell'Azienda Sanitaria Locale di appartenenza, di fruire delle prestazioni specialistiche efficaci ed appropriate per il monitoraggio e il trattamento della malattia stessa, in regime di esenzione dalla partecipazione alla spesa;
- di fare obbligo ai Direttori Generali delle Aziende Sanitarie di cui al presente provvedimento di nominare il responsabile della Certificazione di Malattia Rara ai fine dell'esenzione e di indicare le modalità di accesso da parte dei cittadini alle prestazioni al fine di darne la massima divulgazione.
- di affidare l'implementazione, l'organizzazione e la gestione del Registro Regionale delle Malattie Rare al Settore Assistenza Sanitaria Servizio Osservatorio Epidemiologico Regionale, che provvederà all'integrazione del Registro stesso con la Rete Nazionale e gli altri Sistemi Informativi Regionali e locali ritenuti utili;
- di affidare al Settore Farmaceutico, che finanzierà con risorse adeguate dal capitolo di spesa 7290 attuale U.P.B. 4.15.38 del bilancio gestionale e di previsione anno 2005, l'implementazione, il monitoraggio e la verifica dei flussi informativi relativi ai consumi farmacologici inerenti le patologie rare in accordo con l'informatizzazione

del Registro Regionale delle Malattie Rare, tale che le informazioni del Registro possano essere utilizzate, con livelli differenziati di accesso, sia da strutture centrali (Settore Assistenza Sanitaria - OER, Settore Farmaceutico) sia da Strutture periferiche (ASL, A.O.)

- di precisare che relativamente alle patologie "sprue celiaca" e "dermatite erpetiforme" contemplate nell'elenco di cui al D.M. n° 279/2001 in oggetto, rispettivamente sotto i codici: RI0060 e RL0020, solamente le forme di malattia celiaca che siano state diagnosticate dai Centri di cui al D.M. 8 giugno 2001 e che presentino condizioni sintomatiche gravi e complesse gravi da richiedere interventi diversificati rispetto alla sola dietoterapia, possono beneficiare del regime di esenzione ex D.M. n° 279/2001, previo rilascio di relativa certificazione da parte di uno dei Presidi della Rete per le Malattie Rare come individuato dal presente provvedimento per le stesse patologie;
- di sottolineare che l'individuazione dei Presidi di Riferimento Regionali per le Malattie Rare di cui al presente provvedimento è da intendersi provvisoria e sarà oggetto di revisioni successive, sulla base di verifiche e valutazioni delle capacità assistenziali dei singoli reparti e dei "percorsi" aziendali predisposti;
- di approvare con successivo atto di Giunta l'individuazione definitiva dei Presidi di Riferimento Regionali per le Malattie Rare.
- di inviare copia del presente atto, per competenza, ai Settore Prevenzione Assistenza Sanitaria Igiene Sanitaria e Settore Farmaceutico dell'A.G.C. Assistenza Sanitaria,
 - di incaricare il Settore Stampa e Bollettino Ufficiale alla pubblicazione sul B.U.R.C. del presente atto;

Il Segretario Il Presidente
Brancati Bassolino

												_		
	Supplemento ordinario alla GAZZETTA UFFI	CIALE Serie generale - n. 160		Federico II - NA	A.O. Rummo - BN	A.O. Moscati - AV	IRCS Pascale - NA	AO Monaldi - NA	AO Santobono- Pausilipon - NA	NUS	AO Cardarelli - NA	ASL Napoli 1	AO San Sebastinao - CE	AO S.Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona - SA
Allegato n.														
ELENCO M	IALATTIE RARE ESENTATE DALLA PAR	FECIPAZIONE AL COSTO												
Modificato														
	4 80-1-44:- :5-44:	│ e e parassitarie (cod. ICD9-CM da 001 a 13	0) B4	Х										
Codice	Definizione malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo (esempi)	Sinonimo	^										
esenzione	Definizione maiattia e/o gruppo	Maiattle afferenti ai gruppo (esempi)	Siliotilitio											
RA0010	Hansen malattia di											Х		
RA0020	Whipple malattia di		Lipodistrofia intestinale									_ ^		
RA0030	Lyme malattia di												Х	
	2. Tur	nori (cod. ICD9-CM da 140-239) - RB	'	Х						Х				
Codice	Definizione malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo (esempi)	Sinonimo											
esenzione														
RB0010	Wilms tumore di		Nefroblastoma											
RB0020	Retinoblastoma													
RB0030	Cronkhite-Canada malattia di													
RB0040	Gardner sindrome di						Х							
RB0050	Poliposi familiare				Х		Х							
RB0060	Linfoangioleiomiomatosi		Linfoangioleiomatosi polmonare		Х									
RBG010	Neurofibromatosi	Le se se							v					
RCG150	Istiocitosi croniche	Istiocitosi x							Х					
3 Malattio	delle chiandole endocrine (3a), della r	nutrizione (3b), del metabolismo(3c) e distu	urbi immunitari/3d) (cod ICD9-CM da											
3. Ivialattie	e delle gillandole endocrine (sa), della i	240 a 279) – RC	urbi illillidilitari(30) (cod. 1009-Civi da	х	3a-3b				3a-3b	3a-3b				3a
Codice	Definizione malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo (esempi)	Sinonimo						50 50					
esenzione	- commence of the second secon													
RC0010	Deficienza di Acth													
RC0020	Kallmann sindrome di		Ipogonadismo con anosmia											
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi													
		Bartter sindrome di												
		Con sindrome di												
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite													
RCG020 RC0030		Con sindrome di	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni											
	Sindromi adrenogenitali congenite	Con sindrome di	Sindrome da insensibilità parziale agli											
RC0030 RCG030	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni											
RC0030 RCG030 RC0040	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni Pubertà precoce idiomatica	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II											
RC0030 RCG030	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni											
RC0030 RCG030 RC0040 RC0050	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni Pubertà precoce idiomatica Leprecaunismo	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II											
RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni Pubertà precoce idiomatica Leprecaunismo Werner sindrome di Deficienza congenita di zinco Disturbi del metabolismo e del trasporto	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita Schmidt sindrome di	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II Donhoue sindrome di											
RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060 RC0070	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni Pubertà precoce idiomatica Leprecaunismo Werner sindrome di Deficienza congenita di zinco	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita Schmidt sindrome di Cistinosi	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II Donhoue sindrome di									X*		
RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060 RC0070	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni Pubertà precoce idiomatica Leprecaunismo Werner sindrome di Deficienza congenita di zinco Disturbi del metabolismo e del trasporto	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita Schmidt sindrome di Cistinosi Hartnup malattia di	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II Donhoue sindrome di									X*		
RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060 RC0070	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni Pubertà precoce idiomatica Leprecaunismo Werner sindrome di Deficienza congenita di zinco Disturbi del metabolismo e del trasporto	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita Schmidt sindrome di Cistinosi Hartnup malattia di Albinismo	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II Donhoue sindrome di									Χ*		
RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060 RC0070	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni Pubertà precoce idiomatica Leprecaunismo Werner sindrome di Deficienza congenita di zinco Disturbi del metabolismo e del trasporto	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita Schmidt sindrome di Cistinosi Hartnup malattia di Albinismo Alcaptonuria	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II Donhoue sindrome di									X*		
RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060 RC0070	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni Pubertà precoce idiomatica Leprecaunismo Werner sindrome di Deficienza congenita di zinco Disturbi del metabolismo e del trasporto	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita Schmidt sindrome di Cistinosi Hartnup malattia di Albinismo Alcaptonuria Ipervalinemia	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II Donhoue sindrome di									X*		
RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060 RC0070	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni Pubertà precoce idiomatica Leprecaunismo Werner sindrome di Deficienza congenita di zinco Disturbi del metabolismo e del trasporto	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita Schmidt sindrome di Cistinosi Hartnup malattia di Albinismo Alcaptonuria Ipervalinemia Malattia delle urine a sciroppo di acero	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II Donhoue sindrome di									X*		
RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060 RC0070	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni Pubertà precoce idiomatica Leprecaunismo Werner sindrome di Deficienza congenita di zinco Disturbi del metabolismo e del trasporto	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita Schmidt sindrome di Cistinosi Hartnup malattia di Albinismo Alcaptonuria Ipervalinemia Malattia delle urine a sciroppo di acero Omocistinuria	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II Donhoue sindrome di									X*		
RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060 RC0070	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni Pubertà precoce idiomatica Leprecaunismo Werner sindrome di Deficienza congenita di zinco Disturbi del metabolismo e del trasporto	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita Schmidt sindrome di Cistinosi Hartnup malattia di Albinismo Alcaptonuria Ipervalinemia Malattia delle urine a sciroppo di acero	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II Donhoue sindrome di									Х*		
RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060 RC0070	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni Pubertà precoce idiomatica Leprecaunismo Werner sindrome di Deficienza congenita di zinco Disturbi del metabolismo e del trasporto	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita Schmidt sindrome di Cistinosi Hartnup malattia di Albinismo Alcaptonuria Ipervalinemia Malattia delle urine a sciroppo di acero Omocistinuria Sindrome da malassorbimento di Metionina I peristidinemia	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II Donhoue sindrome di									X*		
RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060 RC0070	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni Pubertà precoce idiomatica Leprecaunismo Werner sindrome di Deficienza congenita di zinco Disturbi del metabolismo e del trasporto	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita Schmidt sindrome di Cistinosi Hartnup malattia di Albinismo Alcaptonuria Ipervalinemia Malattia delle urine a sciroppo di acero Omocistinuria Sindrome da malassorbimento di Metionina I peristidinemia Acidemie organiche e acidosi lattiche	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II Donhoue sindrome di Acrodermatite enteropatica									X*		
RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060 RC0070	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni Pubertà precoce idiomatica Leprecaunismo Werner sindrome di Deficienza congenita di zinco Disturbi del metabolismo e del trasporto	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita Schmidt sindrome di Cistinosi Hartnup malattia di Albinismo Alcaptonuria Ipervalinemia Malattia delle urine a sciroppo di acero Omocistinuria Sindrome da malassorbimento di Metionina I peristidinemia Acidemie organiche e acidosi lattiche primitive	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II Donhoue sindrome di									Χ*		
RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060 RC0070	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni Pubertà precoce idiomatica Leprecaunismo Werner sindrome di Deficienza congenita di zinco Disturbi del metabolismo e del trasporto	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita Schmidt sindrome di Cistinosi Hartnup malattia di Albinismo Alcaptonuria Ipervalinemia Malattia delle urine a sciroppo di acero Omocistinuria Sindrome da malassorbimento di Metionina I peristidinemia Acidemie organiche e acidosi lattiche primitive Alaninemia	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II Donhoue sindrome di Acrodermatite enteropatica									X*		
RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060 RC0070	Sindromi adrenogenitali congenite Reifenstein sindrome di Poliendocrinopatie autoimmuni Pubertà precoce idiomatica Leprecaunismo Werner sindrome di Deficienza congenita di zinco Disturbi del metabolismo e del trasporto	Con sindrome di Iperplasia adrenalica congenita Schmidt sindrome di Cistinosi Hartnup malattia di Albinismo Alcaptonuria Ipervalinemia Malattia delle urine a sciroppo di acero Omocistinuria Sindrome da malassorbimento di Metionina I peristidinemia Acidemie organiche e acidosi lattiche primitive	Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni Poliendocrinopatia autoimmune di tipo II Donhoue sindrome di Acrodermatite enteropatica									X*		

			T	1									_	
							_						2	
					- BN		IRCS Pascale - NA	۵			AO Cardarelli - NA		AO San Sebastinao CE	5
				Federico II - NA	"	A.O. Moscati - AV		AO Monaldi - NA	AO Santobono- Pausilipon - NA				st	AO S.Giovanni o Dio e Ruggi d'Aragona - SA
				-	2	; ;	릁	<u>:</u>	٠ - B		<u>=</u>		ba	E S
				=	<u> </u>	ا پُرُ	Š	ple	e c		are	<u> </u>	Se	98 ×
1				8	A.O. Rummo	<u>اق</u> ا	ä	ű	<u> </u>		<u>r</u>	ASL Napoli 1	=	[호 중 호
1				eri	P.	≥	S	ĕ	Sa	_	ပြ		Sa	S.(
				þ	O.	o	اڭ ا	0	ar o	SUN	Ö	SL	ОШ	O O A
12-7-2001 S	upplemento ordinario alla GAZZETTA UFFIC			Ľ.	ď	ď	<u> </u>	٩	Ăά	S	ď	٦	άŪ	Q D A
		Iperammoniemia ereditaria												
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto	Glicogenosi												
	dei carboidrati escluso: Diabete mellito													
		Galattosemia												
		Fruttosemia												
1		Malassorbimento congenito di saccarosio												
		ed isomaltosio												
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo	Ipercolesterolemia familiare omozigote tipo												
	delle lipoproteine ecluso:	Ila												
	Ipercolesterolemia familiare eterozigote													
	tipo Ila e IIb; Ipercolesterolemia													
1	primitiva poligenica; Ipercolesterolemia													
	familiare combinata;													
1	Iperlipoproteinemia di tipo IIII													
		Deficit familiare di lipasi lipoproteica												
		Ipercolesterolemia familiare omozigote tipo												
		llb												
		Ipobetalipoproteinemia												
		Abetalipoproteina	Bassen Kornzweig sindrome di											
		Tangier malattia di	Deficit familiare di alfalipoproteina											
		Deficit della lecitincolesteroloaciltransfer-												
		tasi												
		Ipertrigliceridemia familiare												
		Xantomatosi cerebrotendinea												
		Disturbi del metabolismo intermedio degli												
		acidi grassi e dei mitocondri												
RC0080	Lipodistrofia totale	E 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		-										
RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	Fabry malattia di										v		
		Gaucher malattia di										Х		
		Niemann pick malattia di												
RCG090	Mucolipidosi		A.P I.I.											
RC0090	Dercum malattia di		Adiposi dolorosa											
RC0100	Farber malattia di		Deficienza di ceramidasi									v		
RC0110	Crioglobulinemia mista											Х		
RC0120	Aceruloplasminemia congenita													
RC0130	Atransferrinemia congenita													
RC0140 RCG100	Waldmann malattia di	Emocromatosi ereditaria	Emocromatosi familiare	-										-
1,00,100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro	Linocionatosi ereditalia	Linocionatosi ianililare											
—	uer refito	Sindrome inerferritinemia cataratta		+										
1		Sindrome iperferritinemia-cataratta												
RC0150	Wilson malattia di	congenita	Degenerazione lenticolaro o	+										
1700 100	vviisoti filalattia tii		Degenerazione lenticolare o putaminale familiare											
<u> </u>	+		Degenerazione epatocerebrale											\vdash
RC0160	Ipofosfatasia		Fosfoetilaminuria											
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D		i osioetiiairiiiilulia											\vdash
1.001/0	resistente													
RCG110	Porfirie													\vdash
RCG110	Disordini del metabolismo delle purine e	Lesch-nyhan malattia di												
1100120	delle pirimidine	Leson-nynan maiattia tii												
<u> </u>	delle piriffidille	Xantinuria												
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari	Zertinana		1		Х								
RC0180	Crigler-najjar sindrome di		2			^								
RCG140	Mucopolisaccaridosi	Hunter sindrome di												
1,00140	m acopolicacoanaosi	Hurler sindrome di												
	1	Maroteaux-lamy sindrome di												\vdash
	I	manacada idiniy amanama di	I .											

12-7-2001 S	upplemento ordinario alla GAZZETTA UFFIC	TALE Serie øenerale - n. 160		Federico II - NA	A.O. Rummo - BN	A.O. Moscati - AV	IRCS Pascale - NA	AO Monaldi - NA	AO Santobono- Pausilipon - NA	NUS	AO Cardarelli - NA	ASL Napoli 1	AO San Sebastinao - CE	AO S.Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona - SA
		Morquio malattia di								,	1			
		Sanfilippo sindrome di												
		Scheie sindrome di												
		deficie diffarente di												
RFG010	Leucodistrofie	Alexander malattia di												-
10010	Leacodistrolle	Canavan malattia di												-
		Krabbe malattia di												
—			<u> </u>	_										
		Leucodistrofia metacromatica												
DECOSO	Operated the of continued	Pelizaeus-merzbacher malattia di												
RFG020	Ceroido-lipofuscinosi	Batten malattia di	1	_										
DECCOO	Capalicaidasi	Kufs malattia di	+	_			-							
RFG030	Gangliosidosi		1	_										
RF0010	Alpers malattia di		+	-										
RF0020	Kearns-Sayre sindrome di		1	-										
DE0400	A document of the first		lo-bild	+										
RF0120	Adrenoleucodistrofia		Schilder malattia di	_										
RC0190	Angioedema ereditario		Edema angioneurotico ereditario											
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina													
RCG150	Istiocitosi croniche	Istiocitosi x												
RCG160	Immunodeficienze primarie	Agammaglobulinemia												
		Di George sindrome di												
		Nezelof sindrome di												
RC0210	Behcet malattia di													
		gli organi ematopoietici (cod. ICD9-CM da		X	Х	Х			Х	Х			Х	
Codice esenzione	Definizione malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo (esempi)	Sinonimo											
RDG010	Anemie ereditarie	Sferocitosi ereditaria									Х			
		Favismo												
		Talassemie												
		Anemia a cellule falciformi												
		Blackfan-Diamond anemia di	Anemia congenita ipoplastica											
RDG010		Fanconi anemia di	Pancitopenia di Fanconi									Х		
		Anemie sideroblastiche	anshoperna ar i ariooni	1										
RD0010	Sindrome emolitico uremica	, illerille diderobidationie	 	+										
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna		Marchiafava-Micheli sindrome di											
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione	Emofilia A		1										
. 12 2020	2 creatan dena obagaiazione	Emofilia B	 											
\vdash		Deficienza congenita dei fattori della	1	+										
		coagulazione	1											
		Von Willebrand malattia di	 											
—		Disordini ereditari trombofilici	1	+										
RD0030	Porpora di henoch-schonlein ricorrente	Disordini Greditan trombonilo												
RDG030	Piastrinopatie ereditarie	Bernard Soulier sindrome di		+										
		Storage pool deficiency	1											
		Tromboastenia	1											
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie	Ipoplasia megacariocitica idiopatica	1											
RD0040	Neutropenia ciclica	The state of the s	1											
RD0050	Malattia granulomatosa cronica		Disfagocitosi cronica	1										\vdash
RD0060	Chediak-higashi malattia di		2.5.agoonoo o o nono											
RGG010	Microangiopatie trombotiche	Complesso porpora trombotica	<u> </u>											
1		trombocitopenica-sindrome emolitico	3											
1		uremica	1											
		Porpora trombotica trombocitopenica	Moschowitz sindrome di											
			The state of the s											
	I	l .	1											

_														
													;	
1					Z	>	IRCS Pascale - NA	_			AO Cardarelli - NA		AO San Sebastinao CE	ë
1				∢	- BN	-Av	-	AO Monaldi - NA	AO Santobono- Pausilipon - NA		-		 	AO S.Giovanni c Dio e Ruggi d'Aragona - SA
				Federico II - NA		≟	<u>e</u>	7	ğΖ		≡		ğ	S u
1				≟	E	ca	ca	G	ءَ ۾		l e	=	B	ay va
1				0	Rummo	A.O. Moscati	Se	a	유 양		g g	ASL Napoli 1	. º	
1				.2	2	lĕ	ے ا	<u> </u>	iia⊓		a a	e	l E	[6 조 원]
1				<u> </u>			S.	Σ	S	z	ပ		S	la e s
12 7 2001 8		CIALE Corio como la manda de 160		ا ق	A.O.	و ا	8	9	a o	SUN	9	S		2 %
12-7-2001 5	upplemento ordinario alla GAZZETTA UFFI	ALE Serie generale - n. 160			Q	Q		٩	4 4	0)	- 9	4	40	14 11 0
		ı) ed organi di senso (6b) (cod. ICD9-CM d		Х	Х	Х			Х	6a			Х	6a
Codice	Definizione malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo (esempi)	Sinonimo											
esenzione														
RFG010	Leucodistrofie	Alexander malattia di												
		Canavan malattia di												
		Krabbe malattia di												
		Leucodistrofia metacromatica												
		Pelizaeus-merzbacher malattia di												
RFG020	Ceroido-lipofuscinosi	Batten malattia di												
	'	Kufs malattia di												
RFG030	Gangliosidosi													
RF0010	Alpers malattia di													1
RF0020	Kearns-Sayre sindrome di										<u> </u>			
RF0030	Leigh malattia di													+
RF0030	Rett sindrome di										+			+
RF0040	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	Strumpel-lorraine malattia di											
		Atassia cerebellare ereditaria di Marie	Degenerazione cerebellare di Marie											
		Degenerazione cerebellare subacuta												
		Degenerazione parenchimatosa												
		Corticale cerebellare												
		Degenerazione spinocerebellare di Holmes	Atrofia cerebello olivare											
		Dissinergia cerebellare mioclonica di Hunt	Atrofia spinodentata											
		Atassia periodica	Atassia vestibulocerebellare											
		Marinesco-Sjogren sindrome di												
		Atassia Friedreich-Like	Deficienza familiare di vitamina E											
		Atassia teleangectasica	Louis Bar sindrome di											
RFG050	Atrofie muscolari spinali	Werdnig-Hoffman malattia di												
	<u>'</u>	Kugelberg-Welander malattia di												
		Kennedy malattia di												
RF0100	Sclerosi laterale amiotrofica	'												
RF0110	Sclerosi laterale primaria													
RF0120	Adrenoleucodistrofia		Schilder malattia di								<u> </u>			+ -
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di													
RF0140	West sindrome di										—			+
RF0150	Narcolessia													+
RF0160	Melkersson-Rosenthal sindrome di													+
RFG060	Neuropatie ereditarie	Dejerine Sottas malattia di	Neuropatia periferica ereditaria tipo III											+
INF GUOU	ineuropatie ereuitarie	Neuropatia congenita ipomielizzante	rveuropatia periferica ereditaria tipo III											+
—	+	Charcot Marie Tooth malattia di	Atrofia muscolare peroneale											+
—	-										+			+
		Neuropatia tomaculare	Polineuropatia ricorrente familiare								+			+
<u> </u>	-	Neuropatia sensoriale ereditaria	Condensation about the Condensation of Condensation and Condensation and Condensation of Conde											
<u> </u>	1	Refsum malattia di	Eredopatia atassica polineuritiforme									-		
L	1	Neuropatia assonale gigante	Rosenberg-Chutorian sindrome di											\perp
L		Roussy-Levy sindrome di												
RF0170	Steele-Richardson-Olszewski sindrome		Paralisi sopranucleare progressiva											
	di		4											
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria													1
	demielinizzante													
RF0190	Eaton-Lambert sindrome di													

														•	
					Z	>	-NA	_			5	¥		AO San Sebastinao CE	≒
				⋖	-BN	A.O. Moscati - AV	-	AO Monaldi - NA	AO Santobono- Pausilipon - NA		1 1	.		sti	AO S.Giovanni o Dio e Ruggi d'Aragona - SA
				2		;	<u>a</u>		ě Z		=	≣	-	ä	<u> </u>
				=		ខ្ល	8	<u> </u>	å c			≝	≒∣	e	a-gg-a
				Federico II - NA	Rummo	08	RCS Pascale	l a	걸		1 1	Calualell	ASL Napoli 1	0	[유 중 등
				i,	<u>~</u>	≥	ļ .	₽	Silis		1 8	<u> </u>	ž	ğ	ag ag
				þ	A.O.	, o	8	5	S E	SUN	1 7	51	ᅰ	O III	A o o
12-7-2001 S	Supplemento ordinario alla GAZZETTA UFFI	CIALE Serie generale - n. 160		Fe	A.	Α.	_ ≅	AC	A(าร	3	2	Ä	G A	d G
RFG070	Miopatie congenite ereditarie	Miopatia central core													
		Miopatia centronucleare													
		Miopatia desmin storage													
		Miopatia nemalinica													
RFG080	Distrofie muscolari	Becker distrofia di													
		Distrofia muscolare oculo-gastro-intestinale													
		Duchenne distrofia di													
		Erb distrofia di													
		Landouzy-Dejerine distrofia di													
RFG090	Distrofie miotoniche	Steinert malattia di									-	-			
<u> </u>	1	Thomsen malattia di									-	-			+
DE0400		Von Eulenburg malattia di													
RFG100	Paralisi normokaliemiche, ipo e														
D00040	iperkaliemiche											_			
RQ0010	Gerstmann sindrome di										-	-	-		+
DEGGGG	Vitro rotino notino occuri-tivo force										-	-			+
RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare		Cricuitals Cahanana aindrana -										-		+
			Criswick-Schepens sindrome di												
DE0040	Calco malattia di		Coats malattia di												+
RF0210 RF0220	Eales malattia di Behr sindrome di														
KF0220	Berli sindrome di														
DEC110	Dietrofia ratiniaha araditaria	Dietrofia vitroo retinica	Potinocohici giovanilo												+
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie	Distrofia vitreo retinica Retinite pigmentosa	Retinoschisi giovanile												
-		Retinite pignientosa Retinite punctata Albescens	Distrofia pigmentosa retinica Fundus albipunctatus												
		Distrofia dei coni	Fulldus albipuliciatus												_
-		Stargardt malattia di													+
		Amaurosi congenita di Leber													
		Distrofia vitelliforme di Best	Fundus flavimaculatus												+
		Distrofia ialina della retina	Golman-Favre malattia di												
RFG120	Distrofie ereditarie della coroide	Distrolla lalina della retina	Comani-i avic malattia di												
RF0230	Ciclite eterocromica di fuch														
RF0240	Atrofia essenziale dell'iride														
RF0250	Emeralopia congenita											_			
RF0260	Oguchi sindrome di														
RF0270	Cogan sindrome di														
RFG130	Degenerazioni della cornea	Degenerazione nodulare	Degenerazione nodulare di Salzmann												
		Degenerazione marginale	Terrien sindrome di												+
RFG140	Distrofie ereditarie della cornea	Meesmann distrofia di	Distrofia corneale epiteliale giovanile												+
	The second second second	Cogan distrofia di	Distrofia corneale anteriore												
		Distrofia corneale granulare	Distrofia corneale di Groenouw tipo I;												
		on a contract of contract of	Distrofia corneale Punctata o nodulare												
1			di Reis-Buckler												
		Distrofia corneale reticolare	Distrofia lattice; amiloidosi corneale												
		Distrofia corneale maculare	Distrofia corneale di Groenouw tipo II												
		Distrofie stromali della cornea													
		Cornea guttata													1
		Distrofia combinata della cornea													1
		Fuchs distrofia endoteliale di													
		Distrofia corneale endoteliale													1
		Posteriore polimorfa													
RF0280	Cheratocono														
RF0290	Congiuntivite lignea		5												
RB0020	Retinoblastoma														
RF0300	Atrofia ottica di Leber		Neuropatia ottica ereditaria												
											_				

12.7.2001 \$2	upplemento ordinario alla GAZZETTA UFFI	CTALE Springer and the 160		Federico II - NA	A.O. Rummo - BN	A.O. Moscati - AV	RCS Pascale - NA	AO Monaldi - NA	AO Santobono- Pausilipon - NA	SUN	AO Cardarelli - NA	ASL Napoli 1	AO San Sebastinao - CE	AO S.Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona - SA
12-7-2001 31			450) BO			4		4	4 1		4	- 4	40	4 1 9
		ema circolatorio (cod. ICD9-CM da 390 a		X						Х				+
Codice	Definizione malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo (esempi)	Sinonimo											
esenzione														
RG0010	Endocardite reumatica							Х	Х					Х
RG0020	Poliangioite microscopica		Poliarterite microscopica								Х			
RG0030	Poliarterite nodosa										Х			
RG0040	Kawasaki sindrome di							Х	Х					Х
RG0050	Churg-strauss sindrome di										Х			
RG0060	Goodpasture sindrome di													
RG0070	Granulomatosi di Wegener										Х			
RG0080	Arterite a cellule giganti		Horton malattia di										Х	
RGG010	Microangiopatie trombotiche	Complesso porpora trombotica												
		trombocitopenica-sindrome emolitico uremica												
-			Manakawita sindanaa di	_										
DOGGGG	Talanaan aalaliis di	Porpora trombotica trombocitopenica	Moschowitz sindrome di	_									-	
RG0090	Takayasu malattia di			_										
RG0100	Teleangectasia emorragica ereditaria		Rendu-Osler-Weber malattia di	_										
RG0110	Budd-Chiari sindrome di													
		parato digerente (cod. ICD9-CM da 520 a		Х		Х								
Codice	Definizione malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo (esempi)	Sinonimo											
esenzione														
RI0010	Acalasia													
RI0020	Gastrite ipertrofica gigante													
RI0030	Gastroenterite eosinofila													
RI0040	Sindrome da pseudo-ostruzione													
	intestinale													
RI0050	Colangite primitiva sclerosante											Х		
RI0060	Sprue celiaca													
RI0070	Malattia da inclusione dei microvilli													
RI0080	Linfangectasia intestinale		+	_										+
1110000	Lillangeotasia intestinale													
	10 Malattic dell'appa	□ rato genito-urinario (cod. ICD9-CM da 580	0 a 629\ B I	Х		Х			Х	Х			Х	
Codice	Definizione malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo (esempi)	Sinonimo	 ^		^				^				+
	Definizione maiattia e/o gruppo	maiattie arrerenti ai gruppo (esempi)	Sinoriino											
esenzione	Diabata incinida nafer es ele-		+	_									-	+
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico	-	+	_									-	
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale	-	+											\perp
RJ0030	Cistite interstiziale	-	+											
RD0010	Sindrome emolitico uremica	1	1	_										\perp
		el tessuto sottocutaneo (cod. ICD9-CM d		Х	Х	Х				Х			Х	Х
Codice	Definizione malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo (esempi)	Sinonimo	1										
esenzione														
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 estecamos	colare e del tessuto connettivo (cod. ICD	9-CM da 710 a 739\ - PM	х	х	х				х		х		1
Codice	Definizione malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo (esempi)	Sinonimo 6	- ^-	^	^				^		^		+
esenzione	Dennizione maiattia e/o gruppo	maiattie arierenti ai gruppo (esempi)	Sinoriii io	1										1
	Daymatamiasita		+	_										+
RM0010	Dermatomiosite		+	_									-	+
RM0020	Polimiosite		1											

													-	
					_		l ⊲				4		AO San Sebastinao - CE	l
					BN	A.O. Moscati - AV	IRCS Pascale - NA	⊴			AO Cardarelli - NA		.≝	ᅙ
				Federico II - NA		<u></u>	انة	AO Monaldi - NA	AO Santobono- Pausilipon - NA		≟	_	ast	AO S.Giovanni d Dio e Ruggi d'Aragona - SA
					Ĕ	ja t	<u> </u>	÷	bо - г		<u> </u>	È	ep G	gi -
				0	Ξ	56	se	la l	100 100		da	8	Š	og ng
				ric	Rummo	∣ĕ	ا ته	101	ii au		ja j	ASL Napoli 1	ä	0 K 9
				de	o.	<u>ه</u> ا	S	2	SC	SUN	0	Ä	8	O e
12-7-2001 St	applemento ordinario alla GAZZETTA UFFIC	CIALE Serie generale - n. 160		Fe	ĕ	ĕ	<u>ĕ</u>	A	AC Pa	เร	¥	AS	G A	d ğ A
	Connettivite mista													
RMG010	Connettiviti indifferenziate													
RM0040	Fascite eosinofila													
RM0050	Fascite diffusa													
RM0060	Policondrite													
RC0210 RG0030	Behcet malattia di Poliarterite nodosa													
RGUUSU	Pollarienie riodosa													
	14 Malformazio	ni congenite (cod. ICD9-CM da 740 a 759) -	RN	Х	Х	Х				Х	Х	Х		
Codice		Malattie afferenti al gruppo (esempi)	Sinonimo											
esenzione		9. appe (9991.1b1)												
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											
DNIOOOO	Disas de se seia fessiliese		Chavany-Marie sindrome di											
RN0080 RN0090	Disautonomia familiare Axenfeld- rieger anomalia di		Riley-day sindrome 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								Х					
RN0170	Atresia del digiuno								Х					
RN0180	Atresia o stenosi duodenale								X					
RN0190 RN0200	Ano imperforato Hirschsprung malattia di								X					
	Atresia biliare								X					
RN0220	Caroli malattia di								X					
	Malattia del fegato policistico								X					
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												
DNIOSO	Agradiagatasi	Goodman sindrome di												
RN0280 RN0290	Acrodisostosi Camptodattilia familiare													
	Anomalie congenite del cranio e/o delle	C sindrome												
	ossa della faccia	o sinaronio												
		Craniosinostosi primaria												
		Crouzon malattia di												
		Disostosi maxillofacciale												
		Displasia fronto-facio-nasale												
		Displasia maxillonasale												
		Hallerman-Streiff sindrome di	Disostosi oculomandibolare 7											
		Pierre robin sindrome di												
DNIOCCO	Cin decree de serve	Treacher collins sindrome di												
RN0300 RN0310	Sindrome da regressione caudale													
INNOS IU	Klippel-Feil sindrome di													

				Federico II - NA	Rummo - BN	A.O. Moscati - AV	IRCS Pascale - NA	AO Monaldi - NA	AO Santobono- Pausilipon - NA		Cardarelli - NA	ASL Napoli 1	AO San Sebastinao - CE	AO S.Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona - SA
				ij	- R	§	Pa	/lon	ilip		arc	Naj	an	<u>9</u> 8
				eg	o l	o.	္တ	0	ans	SUN	AOC	SL	ОЗ	0 0 S
	upplemento ordinario alla GAZZETTA UFFI Condrodistrofie congenite	CIALE Serie generale - n. 160 Acondrogenesi		ŭ	∢	⋖	쁘	٨	Αď	S	٧	<	ΑO	Q Q A
RINGUOU	Condrodistrone congenite	Acondrogenesi												
		Displasia epifisaria emimelica												
		Distrofia toracica asfissiante												
		Esostosi multipla												
		Kniest displasia	Displasia metatropica											
RNG060	Osteodistrofie congenite	Sindrome camptomelica Displasia craniometafisaria	Osteocondroplasia											
KINGUUU	Osteodistrolle congenite	Osteogenesi imperfetta	Osteocoridiopiasia											
		Osteopetrosi												
		Displasia fibrosa												
		Ellis-Van Creveld sindrome di												
		Displasia spondiloepifisaria tarda												
		Fairbank malattia di Conradi-Hunermann sindrome di	Displasia epifisaria multipla											+
		Discondrosteosi												
		Displasia diastrofica e pseudodiastrofica												
		Engelmann malattia di												
		McCune-Albright sindrome di	Osteite fibrosa disseminata											
RN0320	Gastroschisi								Х					
RN0330	Ehlers-Danlos sindrome di													
RN0340 RN0350	Adams-Oliver sindrome di 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		Craniosinostosi-ipoplasia mediofacciale-anomalie dei piedi											
RN0410	Jarcho-Levin sindrome di		Displasia spondilocostale											
RN0420 RN0430	Pallister-W sindrome di Poland sindrome di													
RN0430	Sequenza sirenomelica													
RN0450	Sindrome cerebro-costo-mandibolare													
RN0460	Sindrome femoro-facciale													
RN0470	Sindrome oto-palato-digitale													
RN0480	Sindrome trisma pseudocamptodattilia													
RN0490	Weaver sindrome di													
RNG070	Ittiosi congenite	Ittiosi congenita												+
	+	Ittiosi Hstrix, Curth-Macklin type Ittiosi lamellare recessiva	Eritroderma ittiosiforme congenito non											+
		iniosi iarrellare recessiva	bolloso											
		Ittiosi tipo Harlequin												
		Ittiosi X-Linked												
		Netherton sindrome di												
RN0500	Cutis Laxa													
RN0510 RN0520	Incontinentia pigmenti													
RN0530	Xeroderma pigmentoso Cheratosi follicolare acuminata													+
RN0540	Cute marmorea teleangectasica													+
	congenita													
RN0550	Darier malattia di		8											
RN0560	Discheratosi congenita													
RN0570	Epidermolisi bollosa													
RN0580	Eritrocheratodermia simmetrica progressiva													

12-7-2001 St	applemento ordinario alla GAZZETTA UFFIC	ZIALE Serie generale - n. 160		Federico II - NA	A.O. Rummo - BN	A.O. Moscati - AV	IRCS Pascale - NA	AO Monaldi - NA	AO Santobono- Pausilipon - NA	NUS	AO Cardarelli - NA	ASL Napoli 1	AO San Sebastinao - CE	AO S.Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona - SA
RN0590	Eritrocheratodermia variabile	*												
RN0600	Ipercheratosi epidermolitica		Eritroderma ittiosiforme congenito bolloso											
RN0610	Ipoplasia focale dermica													
RN0620	Pachidermoperiostosi		Touraine-Salente-Golè 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 RN0690	Turner sindrome di Klinefelter sindrome di								Х					
RN0700	Wolf-Hirschhorn sindrome di													+
RN0710	Melas sindrome		Miopatia mitocondriale - encefalopatia -											
RN0720	Merrf sindrome		acidosi lattica - ictus Epilessia mioclonica e fibre rosse											
DNIOTOS			irregolari											
RN0730	Short sindrome													
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica													
RNG090	Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica													
RN0740	Ivemark sindrome di		Asplenia con anomalie cardiovascolari											
RN0750	Sclerosi tuberosa		Facomatosi											
RN0760	Peutz-Jeghers sindrome di						Х							
RN0770	Sturge-Weber sindrome di													
RN0780	Von Hippel-Lindau sindrome di													
RN0790 RN0800	Aarskog sindrome di 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						Х					
	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 RN0960	Kartagener sindrome di Maffucci sindrome di													+
	Marshall sindrome di													+
	Meckel sindrome di													+
	Moebius sindrome di													_
	Nager sindrome di													
	Noonan sindrome di													
	Opitz sindrome di													
	Pallister- Hall sindrome di													
	Pfeiffer sindrome di		9											
	Rieger sindrome													
	Roberts sindrome di													
	Robinow sindrome di													
RN1080	Russell-Silver sindrome di		1							l				

12-7-2001 Su	pplemento ordinario alla GAZZETTA UFFIC	TALE Serie øenerale - n. 160		Federico II - NA	A.O. Rummo - BN	A.O. Moscati - AV	RCS Pascale - NA	AO Monaldi - NA	AO Santobono- Pausilipon - NA	NUS	AO Cardarelli - NA	ASL Napoli 1	AO San Sebastinao - CE	AO S.Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona - SA
	Schinzel-giedion sindrome di	Sir III Serie generale II. 199				_	_			,				1
	Seckel sindrome di													
	Sequenza da ipocinesia fetale		Pena-Shokeir I sindrome di											
	Simpson-Golabi-Behmel sindrome di													
	Sindrome branchio-oculo-facciale													
	Sindrome branchio-oto-renale													
RN1150	Sindrome cardio-facio-cutanea Sindrome oculo-cerebro-cutanea													
	Sindrome proteo													
RN1180	Sindrome trico-rino-falangea													
RN1190	Sindrome unghia-rotula		Onicoosteodisplasia ereditaria											
	Smith-Lemli-Opitz, tipo 1 sindrome di													
	Smith-Magenis sindrome di													
	Stickler sindrome di													
	Summit sindrome di													
RN1240	Townes-Brocks sindrome di													
	Vacterl associazione													
	Wildervanck sindrome di													
	Williams sindrome di Winchester sindrome di													
	Wolfram sindrome di													+
RN1300	Angelman sindrome di													
	Prader-Willi sindrome di													+
RN1320	Marfan sindrome di													
RN1330	Sindrome da X fragile													
RN1340	Aase-Smith sindrome di													
	Alagille sindrome di													
	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		Lawrence - Moon 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 RN1470	Fraser sindrome di Hay-Wells sindrome di													+
RN1470 RN1480	Ipomelanosi di ito		Bloch-Sulzberger malattia di											+
RN1490	Isaacs sindrome di		Distribuizberger malatua di											
RN1500	Kid sindrome		Cheratite-ittiosi-sordita											+
	Klippel-Trenaunay sindrome di													
RN1520	Landau-Kleffner sindrome di													
RN1530	Leopard sindrome													
RN1540	Levy-Hollister sindrome di		Sindrome lacrimo-auricolo-dento- digitale											
	Marshall-Smith sindrome di													
RN1560	Neu-Laxova sindrome di													
	Neuroacantocitosi													
	Norrie malattia di		10											
	Pallister-Killian sindrome di													
	Pearson sindrome di Poems sindrome													++
	Rubinstein-Taybi sindrome di													+
1311020	raphistoni-rayor sindronie di		l .							l			1	

12-7-2001 St	pplemento ordinario alla GAZZETTA UFFIC	CIALE Serie generale - n. 160		Federico II - NA	A.O. Rummo - BN	A.O. Moscati - AV	RCS Pascale - NA	AO Monaldi - NA	AO Santobono- Pausilipon - NA	SUN	AO Cardarelli - NA	ASL Napoli 1	AO San Sebastinao - CE	AO S.Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona - SA
	Sindrome acrocallosa	I I I I I I I I I I I I I I I I I I I					_			- 0,				
RN1640	Sindrome cerebro-oculo-facio-		Pena-Shokeir II sindrome di											
	scheletrica													
RN1650	Sindrome del nevo displastico													
RN1660	Sindrome del nevo epidermale													
RN1670	Sindrome pterigio multiplo													
RN1680	Sindrome trico-dento-ossea													
RN1690	Sindrome trombocitopenica con													
	assenza di radio													
RN1700	Sjogren-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													
RBG010 RC0020 RC0050 RC0060	Neurofibromatosi Kallmann sindrome di Leprecaunismo Werner sindrome di													
RC0160	Ipofosfatasia		Fosfoetilaminuria											
RCG160		Di George sindrome di												
RDG010		Fanconi anemia di	Pancitopenia di Fanconi											
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	Iperplasia adrenalica congenita												
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D													
	resistente													
	45 Alouno condizioni morb	asa di arigina parinatala (and 1000 CB) 4	760 a 779) BB	х	х					Х	х			+
Codice	Definizione malattia e/o gruppo	ose di origine perinatale (cod. ICD9-CM da Malattie afferenti al gruppo (esempi)	Sinonimo	^	^					^	^			+
esenzione	Dennizione maiattia e/o gruppo	Iwalattie arierenti ai gruppo (esempi)	SILIOLIIIIO											
RP0010	Embriofetopatia rubeolica		1											+
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico													+
RP0030	Sindrome fetale da acido varproico													+
RP0040	Sindrome alcolica fetale		<u> </u>											+
RP0050	Apnea infantile		<u> </u>											+
RP0060	Kernittero													+
RP0070	Fibrosi epatica congenita													
	46 Cintomi aggrit-ti	i mark sai mal definiti (and ICDC CEE de 70	20 - 700) BO	Х	Х	Х			Х	Х			Х	х
Codice	Definizione malattia e/o gruppo	i morbosi mal definiti (cod. ICD9-CM da 78	Sinonimo	^	^	٨			^	^			^	
esenzione		Malattie afferenti al gruppo (esempi)	OHIUHIU											
RQ0010	Gerstmann sindrome di													