

CODICE ESENZIONE	MALATTIA	GRUPPO
RN1090	SCHINZEL GIEDION SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG090	MUCOLIPIDOSI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0730	SHORT SINDROME	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIG	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0830	BLOOM SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1010	NOONAN SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0790	AARSKOG SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)
RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0321	SINDROME PRUNE BELLY	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)
RC0050	LEPRECAUNISMO	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)
RC0230	CALCINOSI TUMORALE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1110	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0201	COATS MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)
RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)
RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)
RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERFENILANINEMIA	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779)
RC0020	KALLMANN SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN1540	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)
RN1390	CARPENTER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)
RN0940	SINDROME KABUKI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1230	SUMMITT SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)
RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0980	MECKEL SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0160	DISTONIE PRIMARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)
RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0970	MARSHALL SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1510	KLIFFEL-TRENAUNAY SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0710	MELAS SINDROME	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RG0040	KAWASAKI SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)
RP0050	APNEA INFANTILE	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779)
RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)
RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)

RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)
RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1530	LEOPARD SINDROME	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RM0050	FASCITE DIFFUSA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)
RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RL0020	DERMATITE ERPETIFORME	MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (Cod. ICD9-CM da 680 a 709)
RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)
RF0220	BEHR SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)
RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1100	SECKEL SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)
RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)
RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779)
RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)
RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)
RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0420	PALLISTER-W SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0500	CUTIS LAXA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0280	ACRODISOSTOSI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RI0060	SPRUE CELIACA	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)
RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)
RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0460	SINDROME FEMORO-FACCIALE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)
RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)
RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0010	ALPERS MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)
RN1030	PALLISTER-HALL SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0400	PENDRED SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)
RN1460	FRASER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSILLICI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)
RN1040	PFEIFFER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0110	ANIRIDIA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)
RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)

RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN0430	POLAND SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)
RN1640	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RF0040	RETT SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)
RN0800	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)
RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0060	OLOPROSENFALIA ISOLATA O SINDROMICA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0030	LEIGH MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RC0090	DERCUM MALATTIA DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN1000	NAGER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0080	COREA DI HUNTINGTON	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)
RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0100	PETERS ANOMALIA DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0280	CHERATOCONO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RC0030	RHFENSTEIN SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RA0010	HANSEN MALATTIA DI	MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod. ICD9-CM da 001 a 139)
RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0680	TURNER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1780	CHAR SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1280	WINCHESTER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0040	JOUBERT SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RA0030	LYME MALATTIA DI	MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod. ICD9-CM da 001 a 139)
RC0140	WALDMANN MALATTIA DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1070	ROBINOW SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RJ0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)
RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)

RC0270	LOWE SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN1500	KID SINDROME	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0740	IVEMARK SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN1700	SJÅ̀GREN-LARSSON SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO: RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1360	ALPORT SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RMG010	CONNETTIVITI INDIFFERENZiate	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)
RF0370	FAHR MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG070	ITTIOSI CONGENITE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)
RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0380	FILIPPI SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0720	MERRF SINDROME	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)
RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITÀ̀ NEUROSENSORIALE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RC0250	COSTELLO SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RCG091	OLIGOSACCARIDOSI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)
RN0260	FOCOMELIA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0410	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779)
RN0450	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITÀ̀ DEI GENITALI E/O DISCORDANZA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME D	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITÀ̀ DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONAD	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0480	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RM0100	MELOREOSTOSI	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)
RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RC0130	ATRAFERRINEMIA CONGENITA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN1021	SINDROME FG	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0900	FRYNS SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0320	GASTROSCHISI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0070	FOIX-CHAVANY-MARIE SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)
RF0041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)

RN0690	KLINEFLTER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN1050	AXENFELD-RIEGER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RFG030	GANGLIOSIDOSI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN1810	ESTROFIA VESCICALE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RC0100	FARBER MALATTIA DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)
RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)
RL0070	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (Cod. ICD9-CM da 680 a 709)
RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO (cod. ICD9-CM da 460 a 519)
RN1600	PEARSON SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779)
RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)
RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0660	DOWN SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RC0280	REFETOFF SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN1580	NORRIE MALATTIA DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RL0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (Cod. ICD9-CM da 680 a 709)
RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITAMENTE A SINDROMI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RF0081	ATROFIA MULTISTEMICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RF0130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN1220	STICKLER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO (cod. ICD9-CM da 460 a 519)
RF0260	OGUCHI SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RC0060	WERNER SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0550	DARIER MALATTIA DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0490	WEAVER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RO0010	GERSTMANN SINDROME DI	SINTOMI, SEGNI E STATI MORBOSI MAL DEFINITI (cod. ICD9-CM da 780 a 799)
RF0140	WEST SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)
RN0322	ONFALOCELE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0230	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN1710	TAY SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)

RN1630	SINDROME ACROCALLOSA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (Cod. ICD9-CM da 680 a 709)
RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1570	NEUROACANTOCITOSI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RFO350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RFO250	EMERALOPIA CONGENITA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RP0060	KERNITTERO	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779)
RFO310	CADASIL	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod. ICD9-CM da 001 a 139)
RNG094	SINDROMI PROGEROIDI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RFO150	NARCOLESSIA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RFO061	DRAVET SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1020	OPITZ SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1560	NEU-LAXOVA SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0440	SEQUENZA SIRENOMELICA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1320	MARFAN SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLOGICA	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779)
RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RC0310	SOTOS SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN1490	ISAACS SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RFO050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RFO130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RFO120	ADRENOLEUCODISTROFIA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0990	MOEBIUS SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN0080	DISAUTONOMIA FAMILIARE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RFO210	EALAS MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN1060	ROBERTS SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVICIPALEALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRIN	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RN0810	BALLER-GEROLD SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RFG010	LEUCODISTROFIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389)
RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)
RC0160	IPOFOSFATASIA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)
RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)
RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)