

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE		RA0010	HANSEN, MALATTIA DI					HANSEN MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	152	
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE		RA0020	WHIPPLE, MALATTIA DI					WHIPPLE MALATTIA DI	LIPODISTROFIA INTESTINALE	2001-08-01	9999-12-31	322	
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE		RA0030	LYME, MALATTIA DI					LYME MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	193	
2. TUMORI		RB0010	WILMS, TUMORE DI	(ATTESTATO DI ESENZIONE RINNOVABILE DOPO 5 ANNI)				WILMS TUMORE DI	NEFROBLASTOMA	2001-08-01	9999-12-31	325	
2. TUMORI		RB0020	RETINOBLASTOMA	(ATTESTATO DI ESENZIONE RINNOVABILE DOPO 5 ANNI)						2001-08-01	9999-12-31	267	
2. TUMORI		RB0030	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI					CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	83	
2. TUMORI		RB0040	GARDNER, SINDROME DI					GARDNER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	143	
2. TUMORI		RB0050	POLIPOSI FAMILIARE							2001-08-01	9999-12-31	255	
2. TUMORI		RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI						LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI POLMONARE	2001-08-01	9999-12-31	190	
2. TUMORI		RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE					NEVO BASOCELLULARE, SINDROME DI	GORLIN-GOLTZ, SINDROME DI	2009-02-09	9999-12-31	420	
2. TUMORI		RBG010	NEUROFIBROMATOSI							2001-08-01	9999-12-31	219	
2. TUMORI		RBG010			NEUROFIBROMATOSI TIPO I			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2001-08-01	9999-12-31	712	NO
2. TUMORI		RBG010			NEUROFIBROMATOSI TIPO II			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2001-08-01	9999-12-31	713	NO

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
2. TUMORI		RBG020	COMPLESSO CARNEY							2009-02-09	9999-12-31	421	
2. TUMORI		RBG020			DISPLASIA ADRENOCORTICALE NODULARE			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2009-02-09	9999-12-31	422	NO
2. TUMORI		RBG020			MALATTIA NODULARE PIGMENTOSA (PPNAD)			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2009-02-09	9999-12-31	423	NO
2. TUMORI		RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON							2017-09-15	9999-12-31	1001	
2. TUMORI		RBG021			LYNCH, SINDROME DI					2017-09-15	9999-12-31	1002	
2. TUMORI		RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO							2017-09-15	9999-12-31	1000	
3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE		RC0010	DEFICIENZA DI ACTH							2001-08-01	9999-12-31	89	
3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE		RC0020	KALLMANN, SINDROME DI					KALLMANN SINDROME DI	IPOGONADISMO CON ANOSMIA	2001-08-01	9999-12-31	172	
		RC0030	REIFENSTEIN SINDROME DI					codice sostituito con RNG262 SINDROME DA INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI ANDROGENI (sinonimo)		2001-08-01	2017-09-14	265	
		RC0061	PROGERIA					codice sostituito con RNG094		2009-02-09	2017-09-14	424	
		RC0151	MENKES, SINDROME DI					codice sostituito con RCG102		2009-02-09	2017-09-14	425	
		RC0171	RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I					codice sostituito con RCG094		2009-02-09	2017-09-14	426	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI							2001-08-01	9999-12-31	159	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RCG010			CONN, SINDROME DI			CONN SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	547	
		RCG010			BARTTER SINDROME DI			codice sostituito con RJG010		2009-02-09	2017-09-14	546	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RCG010			IPERALDOSTERONISMO PRIMITIVO DA IPERPLASIA SURRENALE					2017-09-15	9999-12-31	1005	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE					l'attuale sinonimo IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA era in precedenza una specifica patologia afferente	IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA	2001-08-01	9999-12-31	8	
		RCG020			IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA			diventa sinonimo di SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE		2001-08-01	2017-09-14	548	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH							2017-09-15	9999-12-31	1003	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO							2017-09-15	9999-12-31	1004	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI							2001-08-01	9999-12-31	252	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RCG030			SCHMIDT, SINDROME DI			SCHMIDT SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	549	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA							2017-09-15	9999-12-31	1006	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RCG031			LARON, SINDROME DI		RC0260		RESISTENZA RECETTORIALE CONGENITA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	2017-09-15	9999-12-31	437	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	(ESENZIONE DI DURATA PARI A 5 ANNI, RINNOVABILE)						2001-08-01	9999-12-31	263	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RC0050	LEPRECAUNISMO						DONOHUE, SINDROME DI	2001-08-01	9999-12-31	185	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RC0300	KENNY-CAFFEY, SINDROME DI							2009-02-09	9999-12-31	441	
		RC0240	SINDROMI DA ALTERAZIONE DEL GENE C11orf1					codice sostituito con RCG161		2009-02-09	2017-09-14	431	
		RC0242	SINDROME TRAPS					codice sostituito con RC0243		2009-02-09	2017-09-14	433	
		RC0244	FEBBRE PERIODICA EREDITARIA					codice sostituito con RCG161		2009-02-09	2017-09-14	435	
		RC0260	LARON, SINDROME DI					codice sostituito con RCG031		2009-02-09	2017-09-14	437	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RC0280	REFETOFF, SINDROME DI						RESISTENZA CONGENITA AGLI ORMONI TIROIDEI	2009-02-09	9999-12-31	439	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RF0400	PENDRED, SINDROME DI							2009-02-09	9999-12-31	468	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE							2017-09-15	9999-12-31	1079	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RCG162			SINDROME MEN, TIPO 1					2017-09-15	9999-12-31	710	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RCG162			SINDROME MEN, TIPO 2A					2017-09-15	9999-12-31	1077	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RCG162			SINDROME MEN, TIPO 2B					2017-09-15	9999-12-31	1078	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE		RCG162			SINDROME MEN, TIPO 2FMTC			CARCINOMA MIDOLLARE TIROIDEO E MEN 2 viene introdotta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2017-09-15	9999-12-31	411	NO
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI					DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI		2001-08-01	9999-12-31	112	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			FENILCHETONURIA/IPERFENILALANINEMIA			In precedenza denominata FENILCHETONURIA Accorpa IPERFENILALANINEMIA		2001-08-01	9999-12-31	342	
		RCG040			IPERFENILALANINEMIA			viene accorpata a FENILCHETONURIA		2001-08-01	2017-09-14	356	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			TIROSINEMIA					2001-08-01	9999-12-31	362	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			ISTIDINEMIA			IPERISTIDINEMIA		2001-08-01	9999-12-31	699	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			ALCAPTONURIA					2001-08-01	9999-12-31	355	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			LEUCINOSI			MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO	MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO	2001-08-01	9999-12-31	695	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			IPERVALINEMIA					2001-08-01	9999-12-31	694	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			METILMALONICO ACIDURIA			METILMALONICO ACIDURIA		2001-08-01	9999-12-31	443	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			GLUTARICO ACIDURIA					2017-09-15	9999-12-31	1008	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
		RCG040			ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE			rimappati nei nuovi codici delle malattie del metabolismo		2001-08-01	2017-09-14	700	
		RCG040			MALATTIE MITOCONDRIALI ESCLUSO: S. DI MELAS E S. DI MERRF			rimappati nei nuovi codici delle malattie del metabolismo		2001-08-01	2017-09-14	337	
		RCG040			ORGANICO ACIDURIE			rimappati nei nuovi codici delle malattie del metabolismo		2001-08-01	2017-09-14	344	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			ALTRE ACIDEMIE/ACIDURIE ORGANICHE PRIMITIVE DA DIFETTO DEL METABOLISMO DEGLI AMINOACIDI A CATENA RAMIFICATA					2017-09-15	9999-12-31	1007	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			OMOCISTINURIA					2001-08-01	9999-12-31	696	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA					2001-08-01	9999-12-31	697	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			IPERORNITINEMIA					2017-09-15	9999-12-31	1011	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			IPERORNITINEMIA - IPERAMMONIEMIA - OMOCITRULLINURIA				SINDROME HHH	2017-09-15	9999-12-31	1012	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA					2017-09-15	9999-12-31	1010	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			IPERPROLINEMIA					2017-09-15	9999-12-31	1013	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			ALANINEMIA			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2001-08-01	9999-12-31	701	NO
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			ALBINISMO					2001-08-01	9999-12-31	343	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			BIOTINIDASI DEFICIT			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2001-08-01	9999-12-31	350	NO
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			HARTNUP, MALATTIA DI			HARTNUP MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	693	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			CISTINURIA					2001-08-01	9999-12-31	704	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			INTOLLERANZA ALLE PROTEINE CON LISINURIA					2017-09-15	9999-12-31	1009	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			CISTINOSI					2001-08-01	9999-12-31	550	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			IMINOACIDEMIA			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2001-08-01	9999-12-31	702	NO
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG040			PIRUVATO DECARBOSSILASI, DEFICIT DI			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2001-08-01	9999-12-31	444	NO
		RCG040			DISTURBI DEL METABOLISMO, VITAMINE E COFATTORI			codice sostituito con RCG095		2001-08-01	2017-09-14	339	
		RCG040			DEFICIT NEUROTRASMETTITORI			codice sostituito con RCG085		2001-08-01	2017-09-14	352	
		RCG040			GALATTOSIALIDOSI			codice sostituito con RCG091		2001-08-01	2017-09-14	442	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE					DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA		2001-08-01	9999-12-31	110	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG050			CITRULLINEMIA/DEFICIT ARGININSUCCINICO O SINTETASI/DEFICIT DI CITRINA			CITRULLINEMIA		2001-08-01	9999-12-31	551	
		RCG050			IPERAMMONIEMIE EREDITARIE			PATOLOGIA/DENOMINAZIONE ACCORPATA a RCG050 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE		2001-08-01	2017-09-14	552	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG050			DEFICIT DI ORNITINA CARBAMOILTRASFERASI (OCT)					2017-09-15	9999-12-31	1018	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG050			ARGININSUCCINICO ACIDURIA					2017-09-15	9999-12-31	1015	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG050			DEFICIT DI N-ACETILGLUTAMMATO SINTETASI (NAGS)					2017-09-15	9999-12-31	1017	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG050			DEFICIT DI CARBAMMILFOSFATO SINTETASI					2017-09-15	9999-12-31	1016	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG050			ARGININEMIA					2017-09-15	9999-12-31	1014	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO					DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)		2001-08-01	9999-12-31	113	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG060			GLICOGENOSI					2001-08-01	9999-12-31	353	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG060			GALATTOSEMIA					2001-08-01	9999-12-31	553	
		RCG060			FRUTTOSEMIA			PATOLOGIA/DENOMINAZIONE ACCORPATA a RCG060 INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO		2001-08-01	2017-09-14	554	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG060			INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO					2001-08-01	9999-12-31	346	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG060			DEFICIT DI FRUTTOSIO-1,6-BISFOSFATASI					2017-09-15	9999-12-31	1020	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG060			DEFICIT CONGENITO DI LATTASI					2017-09-15	9999-12-31	1019	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG060			DIFETTI DEL TRASPORTO DEL GLUCOSIO					2017-09-15	9999-12-31	1021	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG060			DIFETTO CONGENITO DI SACCARASI-ISOMALTASI			MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO		2001-08-01	9999-12-31	555	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG060			MALATTIA DA CORPI DI POLIGLUCOSANO			MALATTIA DA CORPI POLIGLUCOSANI		2001-08-01	9999-12-31	445	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI							2017-09-15	9999-12-31	1022	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG061			IPERINSULINISMO CONGENITO DA DEFICIT DI GLUCOCHINASI					2017-09-15	9999-12-31	1023	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	(Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinaemia di tipo III)				ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE		2001-08-01	9999-12-31	16	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG070			IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa			IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIA		2001-08-01	9999-12-31	556	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG070			IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIb			IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIB		2001-08-01	9999-12-31	558	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG070			DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA					2001-08-01	9999-12-31	557	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG070			IPOBETALIPOPROTEINEMIA					2001-08-01	9999-12-31	559	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG070			ABETALIPOPROTEINEMIA			ABETALIPOPROTEINEMIA	BASSEN-KORNZWEIG, SINDROME DI	2001-08-01	9999-12-31	560	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG070			TANGIER, MALATTIA DI			TANGIER MALATTIA DI	DEFICIT FAMILIARE DI ALFALIPOPROTEINEMIA	2001-08-01	9999-12-31	561	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG070			DEFICIT DI LECITINCOLESTEROLO ACILTRANSFERASI			DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI		2001-08-01	9999-12-31	562	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG070			IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE					2001-08-01	9999-12-31	563	
		RCG070			SCAD DEFICIENCY			codice sostituito con RCG074		2001-08-01	2017-09-14	341	
		RCG070			DIFETTI DELLA BETA OSSIDAZIONE DEGLI ACIDI GRASSI			rimappati nei codici dei Difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale		2001-08-01	2017-09-14	347	
		RCG070			DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI			rimappati nei codici dei Difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale		2001-08-01	2017-09-14	446	
		RCG070			XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA			codice sostituito con RCG072		2001-08-01	2017-09-14	333	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO							2017-09-15	9999-12-31	1024	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ, SINDROME DI					SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	294	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RNG060			CONRADI-HÜNERMANN-HAPPLE, SINDROME DI			CONRADI-HUNERMANN SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	682	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI							2017-09-15	9999-12-31	1026	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG072			XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA		RCG070		DEFICIT DI STEROLO 27-IDROSSILASI	2017-09-15	9999-12-31	333	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG072			DEFICIT DI CoA LIGASI DEGLI ACIDI BILIARI					2017-09-15	9999-12-31	1025	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI							2017-09-15	9999-12-31	1027	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG073			SINDROME PHARC					2017-09-15	9999-12-31	1028	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE							2001-08-01	9999-12-31	191	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RC0090	DERCUM, MALATTIA DI				DERCUM MALATTIA DI	ADIPOSI DOLOROSA		2001-08-01	9999-12-31	94	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI							2017-09-15	9999-12-31	345	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG084			CONDRODISPLASI A PUNCTATA RIZOMELICA					2017-09-15	9999-12-31	1050	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG084			ACIDEMIA PIPECOLICA					2017-09-15	9999-12-31	1047	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA							2001-08-01	9999-12-31	9	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RF0120			ADRENOLEUCODISTROFIA NEONATALE					2017-09-15	9999-12-31	1048	NO
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RF0120			ADRENOLEUCODISTROFIA X-LINKED					2017-09-15	9999-12-31	1049	NO
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RN1760	ZELLWEGER, SINDROME DI					ZELLWEGER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	332	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RFG060			REFSUM MALATTIA DI			MALATTIA DI REFSUM	EREDOPATIA ATATTICA POLINEURITIFORME	2001-08-01	9999-12-31	349	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI				RCG040	DEFICIT NEUROTRASMETTITORI		2017-09-15	9999-12-31	352	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG085			DEFICIT DI DOPAMINA BETA-IDROSSILASI					2017-09-15	9999-12-31	1051	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME					Nel DM 279/2001 il nome associato al codice RCG110 era PORFIRIE che ora diventa afferente		2017-09-15	9999-12-31	1073	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG110			PORFIRIE			Nel DM 279/2001 il nome associato al codice RCG110 era PORFIRIE che ora diventa afferente		2001-08-01	9999-12-31	256	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE					DISORDINI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE		2001-08-01	9999-12-31	101	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG120			LESCH-NYHAN, MALATTIA DI			LESCH-NYHAN MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	566	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RCG120			XANTINURIA					2001-08-01	9999-12-31	567	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RC0160	IPOFOSFATASIA					FOSFOETILAMINURIA		2001-08-01	9999-12-31	161	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		RC0230	CALCINOSI TUMORALE							2009-02-09	9999-12-31	430	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	(ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760)						2017-09-15	9999-12-31	1179	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG074			DEFICIT DI ACIL-CoA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA CORTA (SCAD)		RCG070 (vd nota)	SCAD DEFICIENCY era in precedenza afferente di RCG070		2017-09-15	9999-12-31	341	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG074			DEFICIT DI ACIL-CoA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA MEDIA (MCAD)					2017-09-15	9999-12-31	1030	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG074			DEFICIT DI 3-IDROSSIACIL-CoA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA LUNGA					2017-09-15	9999-12-31	1029	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG074			DEFICIT DI ACIL-CoA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA MOLTO LUNGA (VLCAD)					2017-09-15	9999-12-31	1031	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG074			DEFICIT DI CARNITINA-PALMITOIL TRANSFERASI					2017-09-15	9999-12-31	1032	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI							2017-09-15	9999-12-31	1034	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG075			DEFICIT DI ALFA METIL ACETOACETIL-COA TIOLASI					2017-09-15	9999-12-31	1033	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI							2017-09-15	9999-12-31	1036	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG076			DEFICIT CONGENITO DI PIRUVATO DEIDROGENASI FOSFATASI					2017-09-15	9999-12-31	1035	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE							2017-09-15	9999-12-31	1038	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG077			DEFICIT DI CITOCROMO C OSSIDASI					2017-09-15	9999-12-31	1037	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE							2017-09-15	9999-12-31	1039	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RN0710	SINDROME MELAS				MELAS SINDROME	MIOPATIA MITOCONDRIALE -ENCEFALOPATIA -ACIDOSI LATTICA -ICTUS		2001-08-01	9999-12-31	204	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RN0720	SINDROME MERRF				MERRF SINDROME	EPILESSIA MIOCLONICA E FIBRE ROSSE IRREGOLARI		2001-08-01	9999-12-31	206	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER							2001-08-01	9999-12-31	38	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RN1600	PEARSON, SINDROME DI				PEARSON SINDROME DI			2001-08-01	9999-12-31	238	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RF0010	ALPERS, MALATTIA DI					ALPERS MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	12	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RF0020	KEARNS-SAYRE, SINDROME DI					KEARNS-SAYRE SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	175	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE							2017-09-15	9999-12-31	1042	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RF0030	LEIGH, MALATTIA DI					LEIGH MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	182	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA							2017-09-15	9999-12-31	1044	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG082			DEFICIT DI GUANIDINOACETATO-METILTRANSFERASI (GAMT)					2017-09-15	9999-12-31	1043	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE							2017-09-15	9999-12-31	1045	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083			DEFICIT CONGENITO DEL TRASPORTATORE MITOCONDRIALE DI ASPARTATO-GLUTAMMATO TIPO I					2017-09-15	9999-12-31	1046	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI					DISTURBI DA ACCUMULO DI LIPIDI		2001-08-01	9999-12-31	111	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG080			FABRY, MALATTIA DI			FABRY MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	375	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG080			GAUCHER, MALATTIA DI			GAUCHER MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	351	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG080			NIEMANN PICK, MALATTIA DI			viene mantenuta anche se non presente nei nuovi LEA (NIEMANN PICK MALATTIA DI)		2001-08-01	9999-12-31	564	NO
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG080			NIEMANN-PICK TIPO A, B, MALATTIA DI					2017-09-15	9999-12-31	1040	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG080			NIEMANN-PICK TIPO C, MALATTIA DI					2017-09-15	9999-12-31	1041	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI							2001-08-01	9999-12-31	214	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG140			HURLER, SINDROME DI			HURLER SINDROME DI	MUCOPOLISACCARIDOSI I-H	2001-08-01	9999-12-31	569	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG140			SCHEIE, SINDROME DI			SCHEIE SINDROME DI	MUCOPOLISACCARIDOSI I-S	2001-08-01	9999-12-31	573	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG140			HUNTER, SINDROME DI			HUNTER SINDROME DI	MUCOPOLISACCARIDOSI II	2001-08-01	9999-12-31	568	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG140			SANFILIPPO, SINDROME DI			SANFILIPPO SINDROME DI	MUCOPOLISACCARIDOSI III	2001-08-01	9999-12-31	572	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG140			MORQUIO, MALATTIA DI			MORQUIO MALATTIA DI	MUCOPOLISACCARIDOSI IV	2001-08-01	9999-12-31	571	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG140			MAROTEAUX-LAMY, SINDROME DI			MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI	MUCOPOLISACCARIDOSI VI	2001-08-01	9999-12-31	570	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG140			SLY, SINDROME DI				MUCOPOLISACCARIDOSI VII	2017-09-15	9999-12-31	1074	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG090	MUCOLIPIDOSI							2001-08-01	9999-12-31	213	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG090			MUCOLIPIDOSI TIPO II					2017-09-15	9999-12-31	1052	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG090			MUCOLIPIDOSI TIPO III					2017-09-15	9999-12-31	1053	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG090			MUCOLIPIDOSI TIPO IV					2017-09-15	9999-12-31	1054	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI							2017-09-15	9999-12-31	1059	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG091			ALFA-MANNOSIDOSI					2017-09-15	9999-12-31	1055	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG091			BETA-MANNOSIDOSI					2017-09-15	9999-12-31	1056	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG091			FUCOSIDOSI					2017-09-15	9999-12-31	1057	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG091			MALATTIA DA ACCUMULO DI ACIDO SIALICO				MALATTIA DI SALLA	2017-09-15	9999-12-31	1058	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG091			SIALIDOSI					2017-09-15	9999-12-31	1061	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG091			SCHINDLER, MALATTIA DI				DEFICIT DI ALFA-N-ACETILGALATTO SAMINIDASI	2017-09-15	9999-12-31	1060	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG091			GALATTOSIALIDOSI		RCG040			2017-09-15	9999-12-31	442	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RFG030	GANGLIOSIDOSI							2001-08-01	9999-12-31	142	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RFG020	CEROIDOLIPOFUSCINOSI					CEROIDOLIPOFUSCINOSI		2001-08-01	9999-12-31	59	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RFG020			BATTEN, MALATTIA DI			BATTEN MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	597	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RFG020			KUFS, MALATTIA DI			KUFS MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	598	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE					MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE NON ALTRIMENTI CODIFICATE		2009-02-09	9999-12-31	449	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180			AUSTIN, SINDROME DI		RFG010			2017-09-15	9999-12-31	471	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180			DANON, SINDROME DI			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2001-08-01	9999-12-31	450	NO
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180			WOLMAN, MALATTIA DI					2017-09-15	9999-12-31	1080	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RFG010			KRABBE, MALATTIA DI			KRABBE MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	594	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RFG010			LEUCODISTROFIA METACROMATICA					2001-08-01	9999-12-31	595	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RC0100	FARBER, MALATTIA DI					FARBER MALATTIA DI	DEFICIENZA DI CERAMIDASI	2001-08-01	9999-12-31	131	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.3 DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA							2017-09-15	9999-12-31	1063	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.3 DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	RCG092			DEFICIT CONGENITO DI BIOTINIDASI					2017-09-15	9999-12-31	1062	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.3 DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO							2017-09-15	9999-12-31	1065	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.3 DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	RCG093			DEFICIT CONGENITO DI COBALAMINA C					2017-09-15	9999-12-31	1064	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.3 DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D							2017-09-15	9999-12-31	1066	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.3 DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	RCG094			RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I		RC0171			2017-09-15	9999-12-31	426	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.3 DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE							2001-08-01	9999-12-31	264	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.3 DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E (codice RFG040)			RCG040	DISTURBI DEL METABOLISMO, VITAMINE E COFATTORI		2017-09-15	9999-12-31	339	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.3 DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	RCG095			DEFICIT DI 5'-PIRIDOSSAMINA FOSFATO OSSIDASI					2017-09-15	9999-12-31	1067	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.4 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO					ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO		2001-08-01	9999-12-31	15	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.4 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG100			EMOCROMATOSI EREDITARIA				EMOCROMATOSI FAMILIARE	2001-08-01	9999-12-31	363	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.4 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG100			SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA					2001-08-01	9999-12-31	565	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.4 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA							2001-08-01	9999-12-31	4	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.4 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RC0130	ATransferrinemia CONGENITA							2001-08-01	9999-12-31	31	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.4 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO							2017-09-15	9999-12-31	1068	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.4 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO						ACRODERMATIT E ENTEROPATICA	2001-08-01	9999-12-31	90	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.4 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME							2017-09-15	9999-12-31	1069	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.4 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG102			MENKES, SINDROME DI		RC0151		MALATTIA DEI CAPELLI CRESPI	2017-09-15	9999-12-31	425	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.4 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RC0150	WILSON, MALATTIA DI					WILSON MALATTIA DI	DEGENERAZIONE LENTICOLARE FAMILIARE; DEGENERAZIONE PUTAMINALE FAMILIARE; DEGENERAZIONE EPATOCEREBRALE	2001-08-01	9999-12-31	326	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.4 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI							2017-09-15	9999-12-31	1070	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.4 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG103			IPOMAGNESEMIA PRIMITIVA AUTOSOMICA DOMINANTE CON IPOCALCIURIA					2017-09-15	9999-12-31	1072	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.4 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG103			IPERMANGANESEMIA ISOLATA AUTOSOMICO RECESSIVA					2017-09-15	9999-12-31	1071	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
		RCG190	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE					Al codice viene abbinato il nome della precedente afferente DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)		2009-02-09	2017-09-14	451	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.5 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)					era in precedenza afferente		2009-02-09	9999-12-31	452	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.5 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE					AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI		2001-08-01	9999-12-31	18	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.5 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE	RCG130			AMILOIDOSI SISTEMICA SENILE			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2001-08-01	9999-12-31	719	NO
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	4.5 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE	RC0180	CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI					CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	81	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO						EDEMA ANGIONEUROTICO EREDITARIO	2001-08-01	9999-12-31	21	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE							2009-02-09	9999-12-31	427	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA					CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA		2001-08-01	9999-12-31	54	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE							2001-08-01	9999-12-31	165	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RCG150			ISTIOCITOSI A CELLULE DI LANGERHANS					2001-08-01	9999-12-31	714	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RCG150			ISTIOCITOSI X			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2001-08-01	9999-12-31	447	NO
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE							2001-08-01	9999-12-31	157	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RCG160			AGAMMAGLOBULINEMIA					2001-08-01	9999-12-31	574	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RCG160			DIGEORGE, SINDROME DI	(ESCLUSI TUTTI GLI ALTRI SOGGETTI CON FENOTIPI DA DELEZIONE 22q11.2, DA CERTIFICAZIONE CON CODICE RNG090)		DI GEORGE SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	575	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RCG160			NIJMEGEN, SINDROME DI					2001-08-01	9999-12-31	448	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RCG160			NEZELOF SINDROME DI			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2001-08-01	9999-12-31	576	NO
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI							2017-09-15	9999-12-31	1076	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RCG161			FEBBRE PERIODICA EREDITARIA		RC0244			2017-09-15	9999-12-31	435	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RCG161			SINDROME CINCA					2017-09-15	9999-12-31	1075	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RCG161			SINDROME DA IPER IgD		RC0243	Il precedente codice RC0243 è ora assegnato alla SINDROME TRAPS		2017-09-15	9999-12-31	434	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RCG161			SINDROMI DA ALTERAZIONE DEL GENE CIAS1		RC0240			2017-09-15	9999-12-31	431	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE							2009-02-09	9999-12-31	432	
		RC0243	SINDROME DA IPER IgD					codice sostituito con RCG161		2009-02-09	2017-09-14	434	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RC0243	SINDROME TRAPS				RC0242	Il codice RC0243 era in precedenza abbinato a SINDROME DA IPER IgD (ora spostata sotto RCG161)		2017-09-15	9999-12-31	433	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)							2009-02-09	9999-12-31	429	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI						ORTICARIA CRONICA CON MACROGLOBULINEMIA	2009-02-09	9999-12-31	440	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG010	ANEMIE EREDITARIE	(ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)						2001-08-01	9999-12-31	19	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG010			SFEROCITOSI EREDITARIA					2001-08-01	9999-12-31	577	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG010			TALASSEMIE	(ESCLUSO : TALASSEMIE MINOR)				2001-08-01	9999-12-31	578	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG010			ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI					2001-08-01	9999-12-31	579	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG010			BLACKFAN-DIAMOND, ANEMIA DI			BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI	ANEMIA CONGENITA IPOPLASTICA	2001-08-01	9999-12-31	580	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG010			FANCONI, ANEMIA DI			FANCONI ANEMIA DI	PANCITOPENIA DI FANCONI	2001-08-01	9999-12-31	581	
		RDG010			FAVISMO			PATOLOGIA ELIMINATA (CODICE CESSATO PER LA SPECIFICA PATOLOGIA AFFERENTE)		2001-08-01	2017-09-14	703	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG010			ANEMIE SIDEROBLASTICHE					2001-08-01	9999-12-31	582	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG010			METAEMOGLOBINEMIA DA DEFICIT DI METAEMOGLOBINAREDUSSASI				METAEMOGLOBINEMIA CONGENITA EREDITARIA	2001-08-01	9999-12-31	456	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA							2001-08-01	9999-12-31	289	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA						MARCHIAFAVA-MICHEL, MALATTIA DI	2001-08-01	9999-12-31	123	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE							2001-08-01	9999-12-31	98	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG020			EMOFILIA A					2001-08-01	9999-12-31	583	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG020			EMOFILIA B					2001-08-01	9999-12-31	584	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG020			VON WILLEBRAND, MALATTIA DI			VON WILLEBRAND MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	586	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG020			DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE			DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE		2001-08-01	9999-12-31	585	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG020			DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI	(ESCLUSO : SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G1691A DEL GENE DEL FATTORE V LEIDEN; SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G20210A DEL GENE DELLA PROTROMBINA; SOGGETTI OMOZIGOTI PER LA MUTAZIONE C677T DEL GENE MTHFR)		DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI		2001-08-01	9999-12-31	587	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE							2001-08-01	9999-12-31	246	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG030			BERNARD-SOULIER, SINDROME DI			BERNARD SOULIER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	588	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPLI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG030			DIFETTI DEL POOL DI DEPOSITO DELLE PIASTRINE			STORAGE POOL DEFICIENCY		2001-08-01	9999-12-31	589	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG030			TROMBOASTENIA DI GLANZMANN			TROMBOASTENIA		2001-08-01	9999-12-31	590	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE							2017-09-15	9999-12-31	1082	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG031			PIASTRINOPENIA AUTOIMMUNE (O IMMUNE) PRIMARIA CRONICA (ITP CRONICA)			nota Trasmessa dal Ministero il 14-2		2017-09-15	9999-12-31	1083	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE					TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE		2001-08-01	9999-12-31	308	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG040			IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA					2001-08-01	9999-12-31	591	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE							2009-02-09	9999-12-31	457	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG050			ANEMIA REFRATTARIA			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2001-08-01	9999-12-31	458	NO
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA						DISFAGOCITOSI CRONICA	2001-08-01	9999-12-31	197	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RD0060	CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI					CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	61	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE	(ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)				ANEMIA APLASTICA ACQUISITA (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)		2009-02-09	9999-12-31	453	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI							2009-02-09	9999-12-31	454	
		RD0090	NEUTROPENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE					codice sostituito con RDG051		2009-02-09	2017-09-14	455	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE							2017-09-15	9999-12-31	1084	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RDG051			NEUTROPENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE		RD0090			2017-09-15	9999-12-31	455	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RD0040	NEUTROPENIA CICLICA							2001-08-01	9999-12-31	221	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA							2017-09-15	9999-12-31	1081	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG010	LEUCODISTROFIE							2001-08-01	9999-12-31	186	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG010			AICARDI-GOUTIERES, SINDROME DI			AICARDI-GOUTIERES S. DI		2001-08-01	9999-12-31	470	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG010			ALEXANDER, MALATTIA DI			ALEXANDER MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	592	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG010			CANAVAN, MALATTIA DI			CANAVAN MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	593	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG010			PELIZAEUS-MERZBACHER, MALATTIA DI			PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	596	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG010			SINDROME CACH				ATASSIA INFANTILE CON IPOMIELINIZZAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE; LEUCOENCEFALOPATIA CON SOSTANZA BIANCA EVANESCENTE (VANISHING WHITE MATTER)	2017-09-15	9999-12-31	1091	
		RFG010			AUSTIN, SINDROME DI			codice sostituito con RCG180		2001-08-01	2017-09-14	471	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG010			NASU-HAKOLA, SINDROME DI		RN1800		OSTEODISPLASIA LIPOMEMBRANOSA POLICISTICA CON LEUCOENCEFALOPATIA SCLEROSANTE	2017-09-15	9999-12-31	517	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0040	RETT, SINDROME DI					RETT SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	268	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0050	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA					ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA		2001-08-01	9999-12-31	36	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA							2001-08-01	9999-12-31	126	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0061	DRAVET, SINDROME DI				NON ESENTE presente a scopo epidemiologico	S. DI DRAVET		2017-09-15	9999-12-31	388	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO							2001-08-01	9999-12-31	209	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RN1520	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI					LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	181	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0080	COREA DI HUNTINGTON							2001-08-01	9999-12-31	78	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI							2001-08-01	9999-12-31	198	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG040			ATASSIA DI FRIEDREICH					2001-08-01	9999-12-31	599	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG040			PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA				STRUMPELL-LORRAIN, MALATTIA DI	2001-08-01	9999-12-31	600	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG040			ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE				DEGENERAZIONE CEREBELLARE DI MARIE	2001-08-01	9999-12-31	601	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG040			DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA					2001-08-01	9999-12-31	602	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG040			DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE					2001-08-01	9999-12-31	604	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG040			DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES				ATROFIA CEREBELLO OLIVARE	2001-08-01	9999-12-31	605	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG040			DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT				ATROFIA SPINODENTATA	2001-08-01	9999-12-31	606	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG040			ATASSIA PERIODICA				ATASSIA VESTIBULOCEREBELLARE	2001-08-01	9999-12-31	607	
		RFG040			DEFICIT VIT. E			Ora sinonimo di ATASSIA FRIEDREICH-LIKE afferente in RFG040		2001-08-01	2017-09-14	374	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG040			MARINESCO-SJÖGREN, SINDROME DI					2001-08-01	9999-12-31	608	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG040			ATASSIA FRIEDREICH-LIKE			DEFICIT VIT. E	DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	2001-08-01	9999-12-31	609	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG040			ATASSIA-TELEANGECTASIA				LOUIS-BAR, SINDROME DI	2001-08-01	9999-12-31	610	
		RFG040			HALLERVORDEN-SPATZ, SINDROME DI			viene mantenuta anche se non indicata nei nuovi LEA		2001-08-01	9999-12-31	472	NO
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG040			SINDROME CON TREMORE/ATASSIA ASSOCIATE ALL'X FRAGILE					2017-09-15	9999-12-31	1092	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RN1490	ISAACS, SINDROME DI					ISAACS SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	164	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA							2017-09-15	9999-12-31	385	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO							2017-09-15	9999-12-31	1094	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG041			NEURODEGENERAZIONE ASSOCIATA A PANTOTENATO CHINASI (PKAN)					2017-09-15	9999-12-31	1093	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG041			DISTROFIA NEUROASSONALE INFANTILE		RF0340		SEITELBERG, MALATTIA DI	2017-09-15	9999-12-31	462	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI							2001-08-01	9999-12-31	39	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG050			WERDNIG-HOFFMANN, MALATTIA DI					2001-08-01	9999-12-31	611	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG050			KUGELBERG-WELANDER, MALATTIA DI					2001-08-01	9999-12-31	612	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG050			KENNEDY, MALATTIA DI					2001-08-01	9999-12-31	613	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA							2001-08-01	9999-12-31	275	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA							2001-08-01	9999-12-31	276	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG0111	SCHILDER, MALATTIA DI				RF0120	Era sinonimo di ADRENOLEUCODISTROFIA		2017-09-15	9999-12-31	1085	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0130	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI							2001-08-01	9999-12-31	183	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0140	WEST, SINDROME DI							2001-08-01	9999-12-31	321	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0150	NARCOLESSIA							2001-08-01	9999-12-31	216	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0310	CADASIL						ARTERIOPATIA CEREBRALE AUTOSOMICA DOMINANTE CON INFARTI SOTTOCORTICALI E LEUCOENCEFALOPATIA	2009-02-09	9999-12-31	459	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE							2009-02-09	9999-12-31	463	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE							2009-02-09	9999-12-31	464	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0370	FAHR, MALATTIA DI							2009-02-09	9999-12-31	465	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI							2009-02-09	9999-12-31	466	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE						BROWN-VIALETTO-VAN LAERE, SINDROME DI	2009-02-09	9999-12-31	467	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0410	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA	(LIMITAMENT E ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)						2009-02-09	9999-12-31	469	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA						SINDROME STIFF-PERSON; MOERSCH-WOLTMAN, SINDROME DI	2017-09-15	9999-12-31	1090	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI							2001-08-01	9999-12-31	205	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE							2001-08-01	9999-12-31	220	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG060			DEJERINE-SOTTAS, SINDROME DI				NEUROPATIA EREDITARIA SENSITIVO-MOTORIA DI TIPO III	2001-08-01	9999-12-31	614	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG060			NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE					2001-08-01	9999-12-31	615	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG060			CHARCOT-MARIE-TOOTH, MALATTIA DI				ATROFIA MUSCOLARE PERONEALE	2001-08-01	9999-12-31	616	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG060			NEUROPATIA EREDITARIA CON PREDISPOSIZIONE ALLE PARALISI DA COMPRESSIONE				POLINEUROPATIA RICORRENTE FAMILIARE; NEUROPATIA TOMACULARE	2017-09-15	9999-12-31	617	
		RFG060			NEUROPATIA TOMACULARE			diventa sinonimo di NEUROPATIA EREDITARIA CON PREDISPOSIZIONE ALLE PARALISI DA COMPRESSIONE		2001-08-01	2017-09-14	617	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG060			NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA				NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTOMATICA	2001-08-01	9999-12-31	473	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG060			NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE					2001-08-01	9999-12-31	618	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG060			ROSENBERG-CHUTORIAN, SINDROME DI					2001-08-01	9999-12-31	619	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG060			ROUSSY-LEVY, SINDROME DI					2001-08-01	9999-12-31	620	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG060			NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTONOMICA TIPO 3		RN0080	DISAUTONOMIA FAMILIARE	RILEY-DAY, SINDROME DI	2017-09-15	9999-12-31	99	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA					In precedenza il nome era STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI SINDROME DI mentre il nome attuale era sinonimo (adesso sono stati invertiti)	STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI, SINDROME DI	2001-08-01	9999-12-31	297	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE							2001-08-01	9999-12-31	254	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE							2017-09-15	9999-12-31	1086	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI							2017-09-15	9999-12-31	1087	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RN1610	SINDROME POEMS					POEMS SINDROME		2001-08-01	9999-12-31	247	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE							2001-08-01	9999-12-31	210	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG070			MIOPATIA CENTRAL CORE					2001-08-01	9999-12-31	621	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG070			MIOPATIA CENTRONUCLEAR E					2001-08-01	9999-12-31	622	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG070			MIOPATIA DA DIFETTI QUALITATIVI/QUANTITATIVI DELLA DESMINA			MIOPATIA DESMIN STORAGE		2001-08-01	9999-12-31	623	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG070			MIOPATIA NEMALINICA					2001-08-01	9999-12-31	624	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI							2001-08-01	9999-12-31	108	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG080			DISTROFIA MUSCOLARE DI BECKER			BECKER DISTROFIA DI		2001-08-01	9999-12-31	625	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG080			DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE			DUCHENNE DISTROFIA DI		2001-08-01	9999-12-31	627	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG080			DISTROFIA MUSCOLARE DI ERB			ERB DISTROFIA DI		2001-08-01	9999-12-31	628	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG080			DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY-DEJERINE			LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI		2001-08-01	9999-12-31	629	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG080			DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE					2001-08-01	9999-12-31	626	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE							2001-08-01	9999-12-31	107	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG090			STEINERT, MALATTIA DI			STEINERT MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	630	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG090			THOMSEN, MALATTIA DI			THOMSEN MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	631	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG090			VON EULENBURG, MALATTIA DI			VON EULENBURG MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	632	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE							2001-08-01	9999-12-31	236	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG160	DISTONIE PRIMARIE							2009-02-09	9999-12-31	476	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA							2001-08-01	9999-12-31	104	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI	(LIMITATAMENT E ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)						2017-09-15	9999-12-31	1088	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI							2017-09-15	9999-12-31	1095	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RFG101			MIASTENIA GRAVIS			MIASTENIA GRAVE		2017-09-15	9999-12-31	391	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0190	EATON-LAMBERT, SINDROME DI					EATON-LAMBERT SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	118	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE						CRISWICK-SCHEPENS, SINDROME DI	2001-08-01	9999-12-31	312	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0201	COATS, MALATTIA DI				RF0200	Era sinonimo di VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE		2017-09-15	9999-12-31	1089	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0210	EALLES, MALATTIA DI					EALLES MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	117	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0220	BEHR, SINDROME DI					BEHR SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	45	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE							2001-08-01	9999-12-31	109	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG110			DISTROFIA VITREO-RETINICA			DISTROFIA VITREO RETINICA	RETINOSCHISI GIOVANILE	2001-08-01	9999-12-31	633	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG110			RETINITE PIGMENTOSA				DISTROFIA PIGMENTOSA RETINICA	2001-08-01	9999-12-31	634	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG110			RETINITE PUNCTATA ALBESCENS				FUNDUS ALBIPUNCTATUS	2001-08-01	9999-12-31	635	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG110			DISTROFIA DEI CONI					2001-08-01	9999-12-31	636	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG110			STARGARDT, MALATTIA DI			STARGARDT MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	637	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG110			AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER					2001-08-01	9999-12-31	638	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG110			DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST				FUNDUS FLAVIMACULATUS	2001-08-01	9999-12-31	639	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG110			DISTROFIA IALINA DELLA RETINA				GOLDMANN-FAVRE, MALATTIA DI	2001-08-01	9999-12-31	640	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE							2001-08-01	9999-12-31	106	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS					CICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS		2001-08-01	9999-12-31	66	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE							2001-08-01	9999-12-31	37	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0250	EMERALOPIA CONGENITA							2001-08-01	9999-12-31	122	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0260	OGUCHI, SINDROME DI					OGUCHI SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	227	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0270	COGAN, SINDROME DI					COGAN SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	71	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA							2001-08-01	9999-12-31	92	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG130			DEGENERAZIONE NODULARE				DEGENERAZIONE NODULARE DI SALZMANN	2001-08-01	9999-12-31	641	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG130			DEGENERAZIONE MARGINALE				TERRIEN, SINDROME DI	2001-08-01	9999-12-31	642	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA							2001-08-01	9999-12-31	105	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG140			MEESMANN, DISTROFIA DI			MEESMANN DISTROFIA DI	DISTROFIA CORNEALE EPITELIALE GIOVANILE	2001-08-01	9999-12-31	643	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG140			COGAN, DISTROFIA DI			COGAN DISTROFIA DI	DISTROFIA CORNEALE ANTERIORE	2001-08-01	9999-12-31	644	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG140			DISTROFIA CORNEALE GRANULARE			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2001-08-01	9999-12-31	645	NO
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG140			DISTROFIA CORNEALE GRANULARE DI TIPO I			il sinonimo era prima associato a DISTROFIA CORNEALE GRANULARE	DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW DI TIPO I	2017-09-15	9999-12-31	1096	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG140			DISTROFIA CORNEALE GRANULARE DI TIPO III			il sinonimo era prima associato a DISTROFIA CORNEALE GRANULARE	DISTROFIA CORNEALE DI REIS-BÜCKLERS	2017-09-15	9999-12-31	1097	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG140			DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE				DISTROFIA LATTICE; AMILOIDOSI CORNEALE	2001-08-01	9999-12-31	646	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RFG140			DISTROFIA CORNEALE MACULARE				DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW TIPO II	2001-08-01	9999-12-31	647	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0140			DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA					2001-08-01	9999-12-31	648	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0140			CORNEA GUTTATA					2001-08-01	9999-12-31	649	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0140			DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA					2001-08-01	9999-12-31	650	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0140			DISTROFIA ENDOTELIALE DI FUCHS			FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI		2001-08-01	9999-12-31	651	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0140			DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA					2001-08-01	9999-12-31	652	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0280	CHERATOCONO							2001-08-01	9999-12-31	62	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA							2001-08-01	9999-12-31	75	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL							2009-02-09	9999-12-31	460	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA							2009-02-09	9999-12-31	461	
		RF0340	DISTROFIA NEUROASSONALE INFANTILE					codice sostituito con RF041		2009-02-09	2017-09-14	462	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA							2001-08-01	9999-12-31	82	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RC0210	BEHÇET, MALATTIA DI					BEHÇET MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	44	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA							2001-08-01	9999-12-31	124	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA						POLIARTERITE MICROSCOPICA	2001-08-01	9999-12-31	249	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RG0030	POLIARTERITE NODOSA							2001-08-01	9999-12-31	250	
		RG0040	KAWASAKI SINDROME DI					CODICE/PATOLOGIA ELIMINATI		2001-08-01	2017-09-14	174	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE					in precedenza il sinonimo CHURG-STRAUSS SINDROME DI era una specifica patologia afferente	CHURG-STRAUSS, SINDROME DI	2001-08-01	9999-12-31	65	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RG0060	GOODPASTURE, SINDROME DI					GOODPASTURE SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	149	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE					GRANULOMATOSI DI WEGENER	GRANULOMATOSI DI WEGENER	2001-08-01	9999-12-31	150	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI						HORTON, MALATTIA DI	2001-08-01	9999-12-31	29	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE							2001-08-01	9999-12-31	207	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RG010			PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA				MOSCHOWITZ, SINDROME DI	2001-08-01	9999-12-31	656	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RG010			COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2001-08-01	9999-12-31	654	NO
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RG0090	TAKAYASU, MALATTIA DI					TAKAYASU MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	301	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA						RENDU-OSLER-WEBER, MALATTIA DI	2001-08-01	9999-12-31	303	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RG0110	BUDD-CHIARI, SINDROME DI					BUDD-CHIARI SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	51	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RD0030	PORPORA DI HENOSCHÖNLEIN RICORRENTE					PORPORA DI HENOSCHÖNLEIN RICORRENTE	VASCULITE DA IgA	2001-08-01	9999-12-31	257	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI					LINFEDEMA PRIMARIO CRONICO		2009-02-09	9999-12-31	479	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RGG020			LINFEDEMA IDIOPATICO					2009-02-09	9999-12-31	480	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RGG020			LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I			LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I (NONNE-MILROY)	LINFEDEMA DI NONNE-MILROY	2009-02-09	9999-12-31	481	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RGG020			LINFEDEMA PRIMITIVO AUTOSOMICO RECESSIVO			LINFEDEMA RECESSIVO		2009-02-09	9999-12-31	482	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RGG020			LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II			LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II (MEIGE)	LINFEDEMA DI MEIGE	2009-02-09	9999-12-31	483	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA							2009-02-09	9999-12-31	477	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		RG0120			IPERTENSIONE POLMONARE FAMILIARE					2009-02-09	9999-12-31	478	NO
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		RH0011	SARCOIDOSI	(ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)						2017-09-15	9999-12-31	720	
		RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE (LIMITATAMENTE ALL'ALVEOLITE FIBROSANTE)					ridenominata FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA come specifica afferente		2009-02-09	2017-09-14	485	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE							2017-09-15	9999-12-31	1101	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		RHG010			POLMONITE INTERSTIZIALE ACUTA			il sinonimo HAMMAN-RICH, SINDROME DI era prima associato a MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE (LIMITATAMENTE ALL'ALVEOLITE FIBROSANTE)	HAMMAN-RICH, SINDROME DI	2017-09-15	9999-12-31	1102	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		RHG010			FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA			MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE (LIMITATAMENTE ALL'ALVEOLITE FIBROSANTE)	ALVEOLITE FIBROSANTE CRIPTOGENETICA	2017-09-15	9999-12-31	485	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA							2017-09-15	9999-12-31	1104	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		RHG011			ONDINE, SINDROME DI		RH0010			2017-09-15	9999-12-31	357	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		RHG011			SINDROME ROHHAD					2017-09-15	9999-12-31	1103	
		RH0010	ONDINE, SINDROME DI					codice sostituito con RHG011		2009-02-09	2017-09-14	357	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		RH0020	EMOSIDEROZI POLMONARE IDIOPATICA							2009-02-09	9999-12-31	484	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA							2017-09-15	9999-12-31	1099	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA							2017-09-15	9999-12-31	1100	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	(ESCLUSO: KARTAGENER, SINDROME DI codice RN0950)				DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: S. KARTAGENER COD. RN0950)		2009-02-09	9999-12-31	529	
		RNG120	ATRESIA ILEALE					codice sostituito con RNG251		2009-02-09	2017-09-14	530	
		RNG122	ATRESIA INTESTINALE MULTIPLA					codice sostituito con RNG251		2009-02-09	2017-09-14	532	
		RNG123	CLOACA PERSISTENTE					codice sostituito con RNG251		2009-02-09	2017-09-14	533	
		RNG124	DUPLICAZIONI DEL TUBO DIGERENTE					codice sostituito con RNG251		2009-02-09	2017-09-14	534	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		RN0950	KARTAGENER, SINDROME DI					KARTAGENER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	173	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI					Denominazione precedente ACALASIA Vengono accorpate: ACALASIA ASSOCIATA ASINDROMI ACALASIA PURA		2001-08-01	9999-12-31	3	
		RI0010	ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI					accorpata ad ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI		2009-02-09	2017-09-14	487	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
		RI0010	ACALASIA PURA					accorpata ad ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI		2009-02-09	2017-09-14	486	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RI0010			ALLGROVE, SINDROME DI			S. ALLGROVE afferente di un codice NON di gruppo		2001-08-01	9999-12-31	488	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE							2001-08-01	9999-12-31	144	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA							2001-08-01	9999-12-31	145	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE							2001-08-01	9999-12-31	287	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE							2001-08-01	9999-12-31	72	
		RI0060	SPRUE CELIACA					CODICE ELIMINATO SOSTITUITO CON CODICE DI MALATTIA CRONICA 059		2001-08-01	2017-09-14	296	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI							2001-08-01	9999-12-31	195	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA				(RC0140 per il sinonimo in nota)	in precedenza il sinonimo WALDMANN MALATTIA DI era patologia con codice RC0140	WALDMANN MALATTIA DI	2001-08-01	9999-12-31	189	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
		RC0140	WALDMANN MALATTIA DI					codice sostituito con R10080 LINFANGECTASIA INTESTINALE di cui è diventata sinonimo		2001-08-01	2017-09-14	316	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI					COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE		2009-02-09	9999-12-31	489	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RIG010			BYLER, MALATTIA DI			MALATTIA DI BYLER		2009-02-09	9999-12-31	490	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RIG010			COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II					2009-02-09	9999-12-31	491	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RIG010			COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO III					2009-02-09	9999-12-31	492	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE							2017-09-15	9999-12-31	1107	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RIG020			DIARREA CONGENITA CON MALASSORBIMENTO DEL SODIO					2017-09-15	9999-12-31	1105	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RIG020			DIARREA CONGENITA CON PERDITA DI CLORURI				CLORIDORREA CONGENITA	2017-09-15	9999-12-31	1106	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO		RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO							2001-08-01	9999-12-31	97	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO		RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE							2001-08-01	9999-12-31	136	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO		RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE							2001-08-01	9999-12-31	67	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO		RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE							2009-02-09	9999-12-31	495	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO		RJG010			DENT, SINDROME DI					2009-02-09	9999-12-31	496	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO		RJG010			BARTTER, SINDROME DI		RCG010	Cambia codice e corregge il nome: nel DM 279/2001 era BARTTER SINDROME DI (RCG010)		2017-09-15	9999-12-31	546	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO		RJG010			GITELMAN, SINDROME DI			GITELMAN SINDROME DI		2017-09-15	9999-12-31	336	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO		RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	(ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)						2017-09-15	9999-12-31	1108	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO		RN1360	ALPORT, SINDROME DI					ALPORT SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	13	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RL0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS							2001-08-01	9999-12-31	129	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
		RL0020	DERMATITE ERPETIFORME					CODICE ELIMINATO SOSTITUITO CON CODICE DI MALATTIA CRONICA 059. Valutare mantenimento tramite LEA aggiuntivo regionale		2001-08-01	2017-09-14	95	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RL0030	PEMFIGO							2001-08-01	9999-12-31	239	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO							2001-08-01	9999-12-31	241	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE							2001-08-01	9999-12-31	240	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS							2001-08-01	9999-12-31	188	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RL0070	SINDROME MICHELIN TIRE BABY					MICHELIN TIRE BABY, SINDROME	KUNZE-RIEHM, SINDROME DI	2009-02-09	9999-12-31	497	
		RL0080	POICHILODERMA CONGENITO					codice sostituito con RNG094		2009-02-09	2017-09-14	498	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA					Il codice RL0080 era in precedenza abbinato a POICHILODERMA CONGENITO che ora è passato sotto RNG094		2017-09-15	9999-12-31	1109	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO							2017-09-15	9999-12-31	1110	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA							2017-09-15	9999-12-31	1160	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RNG151			DISPLASIA NEUROECTODERMICA TIPO CHIME		RN1790			2017-09-15	9999-12-31	516	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RNG151			DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA					2017-09-15	9999-12-31	1159	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN0880	ECTRODATTILIA - DISPLASIA ECTODERMICA - PALATOSCHISI					EEC SINDROME	SINDROME EEC	2001-08-01	9999-12-31	119	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA							2001-08-01	9999-12-31	100	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN1480	IPOMELANOSI DI ITO							2001-08-01	9999-12-31	162	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA						GOLTZ, SINDROME DI	2001-08-01	9999-12-31	163	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI						BLOCH-SULZBERGER, MALATTIA DI	2001-08-01	9999-12-31	158	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA							2001-08-01	9999-12-31	305	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RNG070	ITTIOSI CONGENITE	(ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)						2001-08-01	9999-12-31	166	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RNG070			ITTIOSI CONGENITA					2001-08-01	9999-12-31	687	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RNG070			ITTIOSI A ISTRICE, TIPO CURTH-MACKLIN			ITTIOSI HSTRIX, CURTH-MACKLIN TYPE		2001-08-01	9999-12-31	688	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RNG070			ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA				ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO BOLLOSO	2001-08-01	9999-12-31	689	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RNG070			ITTIOSI TIPO "ARLECCHINO"			ITTIOSI TIPO HARLEQUIN		2001-08-01	9999-12-31	690	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RNG070			ITTIOSI X-LINKED					2001-08-01	9999-12-31	691	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RNG070			NETHERTON, SINDROME DI			NETHERTON SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	692	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA						ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO NON BOLLOSO	2001-08-01	9999-12-31	160	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN1500	SINDROME KID					KID SINDROME	SINDROME CHERATITE-ITTIOSI-SORDITA'	2001-08-01	9999-12-31	177	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN0500	CUTIS LAXA							2001-08-01	9999-12-31	85	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE							2009-02-09	9999-12-31	535	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO							2001-08-01	9999-12-31	331	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA							2001-08-01	9999-12-31	63	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN0540	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA					CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA		2001-08-01	9999-12-31	84	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN0550	DARIER, MALATTIA DI					DARIER MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	86	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA					EPIDERMOLISI BOLLOSA		2001-08-01	9999-12-31	125	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA							2001-08-01	9999-12-31	127	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE							2001-08-01	9999-12-31	128	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI						TOURAINESOLENTE-GOLE, SINDROME DI	2001-08-01	9999-12-31	232	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO							2001-08-01	9999-12-31	261	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE							2001-08-01	9999-12-31	26	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN1470	HAY-WELLS, SINDROME DI					HAY-WELLS SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	153	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN1560	NEU-LAXOVA, SINDROME DI					NEU-LAXOVA SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	217	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO							2001-08-01	9999-12-31	222	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO					SINDROME DEL NEVO EPIDERMAL		2001-08-01	9999-12-31	223	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN1700	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI					SJÖGREN-LARSSON SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	293	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RN1710	TAY, SINDROME DI					TAY SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	302	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0010	DERMATOMIOSITE							2001-08-01	9999-12-31	96	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0020	POLIMIOSITE							2001-08-01	9999-12-31	253	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI							2009-02-09	9999-12-31	499	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0030	CONNETTIVITE MISTA							2001-08-01	9999-12-31	76	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0040	FASCITE EOSINOFILA							2001-08-01	9999-12-31	133	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0050	FASCITE DIFFUSA							2001-08-01	9999-12-31	132	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE					POLICONDRITE		2001-08-01	9999-12-31	251	
		RM0010	CONNETTIVITI INDIFFERENZiate					CODICE ELIMINATO SOSTITUITO CON CODICE DI MALATTIA CRONICA 067		2001-08-01	2017-09-14	77	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO							2009-02-09	9999-12-31	500	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA						OSSIFICAZIONE ETEROTOPICA	2009-02-09	9999-12-31	501	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA						MIOSITE OSSIFICANTE PROGRESSIVA	2009-02-09	9999-12-31	502	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0100	MELOREOSTOSI							2009-02-09	9999-12-31	503	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI							2009-02-09	9999-12-31	504	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA							2017-09-15	9999-12-31	1111	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA					SCLEROSI SISTEMICA		2009-02-09	9999-12-31	505	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0121	SINDROME SAPHO						SINOVITE-ACNE-PUSTOLOSI-IPEROSTOSI-OSTEITE	2017-09-15	9999-12-31	1112	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RN0010	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI					ARNOLD-CHIARI SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	28	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA					MICROCEFALIA		2001-08-01	9999-12-31	208	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
		RN0021	ARACNODATTILIA CONTRATTURALE CONGENITA					codice sostituito con RNG020		2009-02-09	2017-09-14	506	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE							2001-08-01	9999-12-31	10	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RN0040	JOUBERT, SINDROME DI					JOUBERT SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	170	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA					LISSENCEFALIA		2001-08-01	9999-12-31	192	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA					OLOPROSENCEFALIA		2001-08-01	9999-12-31	228	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RN0060			HARTSFIELD-BIXLER-DEMYER, SINDROME DI					2017-09-15	9999-12-31	1113	
		RN0080	DISAUTONOMIA FAMILIARE					codice sostituito con RFG060		2001-08-01	2017-09-14	99	
		RNG140	SINDROMI GEOFACIODIGITALI					codice sostituito con RNG121		2009-02-09	2017-09-14	536	
		RNG140			MOHR, MALATTIA DI			codice sostituito con RNG121		2009-02-09	2017-09-14	537	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
		RNG140			ORO-FACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO-I			codice sostituito con RNG121		2009-02-09	2017-09-14	538	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA					AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA PURA O SINDROMICA		2009-02-09	9999-12-31	539	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG150			ANDERMANN, SINDROME DI					2009-02-09	9999-12-31	540	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG150			DANDY-WALKER, SINDROME DI					2009-02-09	9999-12-31	541	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RN1340	AASE-SMITH, SINDROME DI					AASE-SMITH SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	2	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RN1570	NEUROACANTOCITOSI							2001-08-01	9999-12-31	218	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RN1630	SINDROME ACROCALLOSA							2001-08-01	9999-12-31	283	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RN1740	WALKER-WARBURG, SINDROME DI					WALKER-WARBURG SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	317	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO							2017-09-15	9999-12-31	1117	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011			SINDROME IDROLETALE					2017-09-15	9999-12-31	1121	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011			DISPLASIA CEREBRO-FACIO-TORACICA					2017-09-15	9999-12-31	1120	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011			TORIELLO-CAREY, SINDROME DI					2017-09-15	9999-12-31	1122	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011			BEN ARI-SHUPER-MIMOUNI, SINDROME DI					2017-09-15	9999-12-31	1118	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011			BONNEMANN-MEINECKE, SINDROME DI				PORENCEFALIA-IPOPLASIA CEREBELLARE-MALFORMAZIONI MULTIPLE	2017-09-15	9999-12-31	1119	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RQ0010	GERSTMANN, SINDROME DI					GERSTMANN SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	147	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE					ANOFTALMIA/MICROFTALMIA/MICROCORNEA (COMPLEX)		2009-02-09	9999-12-31	474	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RFG150			LENZ, SINDROME DI			SINDROME DI LENZ		2009-02-09	9999-12-31	475	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RFG150			SINDROME ANOFTALMIA PLUS					2017-09-15	9999-12-31	1098	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN0070	FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI					CHIRAY FOIX SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	64	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN0090	AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI					AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI		2001-08-01	9999-12-31	40	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN1050	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI					RIEGER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	269	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN0100	PETERS, ANOMALIA DI					PETER ANOMALIA DI		2001-08-01	9999-12-31	243	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN0110	ANIRIDIA							2001-08-01	9999-12-31	22	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO							2017-09-15	9999-12-31	1140	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RNG101			COLOBOMA CONGENITO DELL'IRIDE					2017-09-15	9999-12-31	1139	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RNG101			COLOBOMA CONGENITO CORIORETINICO					2017-09-15	9999-12-31	1138	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO							2001-08-01	9999-12-31	73	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN0130	ANOMALIA "MORNING-GLORY"					MORNING GLORY ANOMALIA DI		2001-08-01	9999-12-31	212	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE							2001-08-01	9999-12-31	242	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN1580	NORRIE, MALATTIA DI					NORRIE MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	225	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI					VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	313	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA					DE MORSIER SINDROME DI	DE MORSIER, SINDROME DI	2001-08-01	9999-12-31	87	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN1460	FRASER, SINDROME DI					FRASER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	139	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN1750	WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI					WEILL-MARCHESANI SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	319	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO							2017-09-15	9999-12-31	1142	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RNG111			AICARDI, SINDROME DI					2017-09-15	9999-12-31	1141	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RNG111			BARAITSER-WINTER, SINDROME DI					2017-09-15	9999-12-31	1143	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RNG111			SINDROME CODAS					2017-09-15	9999-12-31	1146	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RNG111			SINDROME CEREBRO-OCULONASALE					2017-09-15	9999-12-31	1145	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RNG111			NANCE-HORAN, SINDROME DI					2017-09-15	9999-12-31	1144	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI					In precedenza al codice era abbinato il nome ACROCEFALOSIND ATTILIA che ora è diventato afferente		2017-09-15	9999-12-31	1124	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG030			APERT, SINDROME DI			APERT SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	657	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG030			GOODMAN, SINDROME DI			GOODMAN SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	658	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG030			SINDROME C		RNG040	C SINDROME		2017-09-15	9999-12-31	659	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG030			HALLERMANN-STREIFF, SINDROME DI		RNG040	HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI		2017-09-15	9999-12-31	665	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG030			PIERRE ROBIN, SINDROME DI		RNG040	PIERRE ROBIN SINDROME DI		2017-09-15	9999-12-31	666	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG030			TREACHER COLLINS, SINDROME DI		RNG040	TREACHER COLLINS SINDROME DI		2017-09-15	9999-12-31	667	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG030			ACROCEFALOSIND ATTILIA			IN PRECEDENZA ACROCEFALOSIND ATTILIA ERA IL NOME DEL GRUPPO MENTRE ORA E'UNA AFFERENTE		2001-08-01	9999-12-31	5	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RN0800	ANTLEY-BIXLER, SINDROME DI					ANTLEY-BIXLER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	25	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RN0810	BALLER-GEROLD, SINDROME DI					BALLER-GEROLD SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	41	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RN1390	CARPENTER, SINDROME DI					CARPENTER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	56	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RN1040	PFEIFFER, SINDROME DI					PFEIFFER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	245	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RN1230	SUMMITT, SINDROME DI					SUMMIT SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	300	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG040			CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA					2001-08-01	9999-12-31	660	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG040			CROUZON, MALATTIA DI			CROUZON MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	661	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG040			DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE					2001-08-01	9999-12-31	662	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG040			DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE					2001-08-01	9999-12-31	663	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG040			DISPLASIA MAXILLONASALE					2001-08-01	9999-12-31	664	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RN0400	JACKSON-WEISS, SINDROME DI					JACKSON-WEISS SINDROME DI	CRANIOSINOSTOSI- IPOPLASIA MEDIOFACCIALE -ANOMALIE DEI PIEDI	2001-08-01	9999-12-31	168	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RN1000	NAGER, SINDROME DI					NAGER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	215	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RN1000			DISOSTOSI ACROFACCIALE DI NAGER					2017-09-15	9999-12-31	1116	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	(ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)				ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA		2001-08-01	9999-12-31	24	
		RNG040			SINDROME C			codice sostituito con RNG030		2001-08-01	2017-09-14	659	
		RNG040			HALLERMANN-STREIFF, SINDROME DI			codice sostituito con RNG030		2001-08-01	2017-09-14	665	
		RNG040			PIERRE ROBIN, SINDROME DI			codice sostituito con RNG030		2001-08-01	2017-09-14	666	
		RNG040			TREACHER COLLINS, SINDROME DI			codice sostituito con RNG030		2001-08-01	2017-09-14	667	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG040			LUJAN-FRYNS, SINDROME DI			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2001-08-01	9999-12-31	525	NO
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG040			PALATOSCHISI ISOLATA O SINDROMICA					2017-09-15	9999-12-31	1125	
		RNG090	MOEBIUS SINDROME DI					codice sostituito con RNG121		2001-08-01	2017-09-14	211	
		RNG100	SCHINZEL GIEDION SINDROME DI					codice sostituito con RNG121		2001-08-01	2017-09-14	274	
		RNG121	ATRESIA COLICA					codice sostituito con RNG251		2009-02-09	2017-09-14	531	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.4 MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE				RNG140	SINDROMI OROFACIODIGITALI In precedenza il codice RNG121 era abbinato a ATRESIA COLICA		2017-09-15	9999-12-31	536	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.4 MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			MOHR, MALATTIA DI		RNG140			2017-09-15	9999-12-31	537	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.4 MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			MOEBIUS, SINDROME DI		RNG090	MOEBIUS SINDROME DI		2017-09-15	9999-12-31	211	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.4 MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			SCHINZEL-GIEDION, SINDROME DI		RNG100	SCHINZEL-GIEDION SINDROME DI		2017-09-15	9999-12-31	274	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.4 MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			ORO-FACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO I		RNG140		PAPILLON-LEAGE E PSAUME, SINDROME DI	2017-09-15	9999-12-31	538	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.4 MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RN0910	GOLDENHAR, SINDROME DI					GOLDENHAR SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	148	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.4 MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG					GREIG SINDROME DI, CEFALOPOLISINDATTILIA		2001-08-01	9999-12-31	151	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.4 MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE							2001-08-01	9999-12-31	231	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RN0260	FOCOMELIA							2001-08-01	9999-12-31	138	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL							2001-08-01	9999-12-31	91	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE							2001-08-01	9999-12-31	52	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RN0430	POLAND, SINDROME DI					POLAND SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	248	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RN0460	SINDROME FEMORO-FACCIALE							2001-08-01	9999-12-31	134	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE					ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE		2001-08-01	9999-12-31	30	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RNG020			MARDEN-WALKER, SINDROME DI					2001-08-01	9999-12-31	524	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RNG020			ARACNODATTILIA CONTRATTURALE CONGENITA		RN0021		BEALS, SINDROME DI	2017-09-15	9999-12-31	506	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RNG020			CRISPONI, SINDROME DI					2017-09-15	9999-12-31	1123	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RN1060	ROBERTS, SINDROME DI					ROBERTS SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	270	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RN0480	SINDROME TRISMA-PSEUDOCAMPTODATTILIA					SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA		2001-08-01	9999-12-31	307	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RN0890	FREEMAN-SHELDON, SINDROME DI					FREEMAN-SHELDON SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	140	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RN1110	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE						SINDROME DI PENA-SHOKEIR DI TIPO I	2001-08-01	9999-12-31	279	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI					SINDROME PTERIGIO MULTIPLO		2001-08-01	9999-12-31	262	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE							2017-09-15	9999-12-31	1147	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RNG131			SINDROME RAPADILINO					2017-09-15	9999-12-31	1148	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RN0440	SEQUENZA SIRENOMELICA							2001-08-01	9999-12-31	280	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RN0340	ADAMS-OLIVER, SINDROME DI				ADAMS-OLIVER SINDROME DI			2001-08-01	9999-12-31	7	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.5 MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO				SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO			2001-08-01	9999-12-31	292	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.6 MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	(ESCLUSI: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETÀ DEL DOTTO DI BOTALLO)						2017-09-15	9999-12-31	1154	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.6 MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	RNG141			SINDROME DEL CUORE SINISTRO IPOPLASICO					2017-09-15	9999-12-31	1153	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.6 MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	RNG141			EBSTEIN, ANOMALIA DI					2017-09-15	9999-12-31	1152	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.6 MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	RNG141			CUORE CRISS-CROSS					2017-09-15	9999-12-31	1151	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.6 MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS						BEAN, SINDROME DI	2001-08-01	9999-12-31	47	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.6 MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	RN0740	IVEMARK, SINDROME DI				IVEMARK SINDROME DI	ASPLENIA CON ANOMALIE CARDIOVASCOLARI		2001-08-01	9999-12-31	167	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.6 MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI				KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI			2001-08-01	9999-12-31	180	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.6 MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI							2017-09-15	9999-12-31	1155	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.6 MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	RNG142			SINDROME CON MALFORMAZIONE DEI CAPILLARI E MALFORMAZIONE ARTEROVENOSA (CMAVM)					2017-09-15	9999-12-31	1157	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.6 MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	RNG142			SINDROME CLOVE					2017-09-15	9999-12-31	1156	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.6 MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	RNG142			SINDROME METAMERICA ARTEROVENOSA CEREBROFACCIALE					2017-09-15	9999-12-31	1158	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.7 MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI							2001-08-01	9999-12-31	179	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.7 MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0320	GASTROSCHISI							2001-08-01	9999-12-31	146	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.7 MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY					PRUNE BELLY, SINDROME DI		2009-02-09	9999-12-31	509	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.7 MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0322	ONFALOCELE							2017-09-15	9999-12-31	1115	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.7 MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE							2017-09-15	9999-12-31	1149	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.7 MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	RNG132			SINDROME TORACO-ADDOMINALE				PENTALOGIA DI CANTRELL	2017-09-15	9999-12-31	1150	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA					ANO IMPERFORATO		2001-08-01	9999-12-31	23	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0190			CURRARINO, SINDROME DI			afferre di un codice NON di gruppo		2017-09-15	9999-12-31	1114	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0200	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI					HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	155	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI							2009-02-09	9999-12-31	507	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0210	ATRESIA BILIARE							2001-08-01	9999-12-31	32	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0220	CAROLI, MALATTIA DI					CAROLI MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	55	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO							2001-08-01	9999-12-31	196	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI							2017-09-15	9999-12-31	1162	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RNG251			ATRESIA ILEALE		RNG120			2017-09-15	9999-12-31	530	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RNG251			ATRESIA COLICA		RNG121	nella DGR90 era RNG121 che ora è stato associato a SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE		2017-09-15	9999-12-31	531	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RNG251			ATRESIA INTESTINALE MULTIPLA		RNG122			2017-09-15	9999-12-31	532	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RNG251			CLOACA PERSISTENTE		RNG123			2017-09-15	9999-12-31	533	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RNG251			DUPLICAZIONI DEL TUBO DIGERENTE		RNG124			2017-09-15	9999-12-31	534	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RNG251			COMPLESSO OEIS				ESTROFIA DELLA CLOACA	2017-09-15	9999-12-31	1161	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA							2001-08-01	9999-12-31	34	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO							2001-08-01	9999-12-31	33	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE							2001-08-01	9999-12-31	35	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE							2017-09-15	9999-12-31	1163	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RNG252			MICROGASTRIA					2017-09-15	9999-12-31	1165	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.8 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RNG252			IPOPLASIA/APLASIA DELLA MUSCOLATURA DELLA PARETE GASTRICA					2017-09-15	9999-12-31	1164	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA							2001-08-01	9999-12-31	266	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA	(ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)						2017-09-15	9999-12-31	1166	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG261			SENIOR-LOKEN, SINDROME DI		RJ0050		SINDROME RENALE-RETINICA;NEFRONOFTISI GIOVANILE CON AMAUOSI DI LEBER;DISPLASIA RENALE CON APLASIA RETINICA	2017-09-15	9999-12-31	494	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO							2009-02-09	9999-12-31	493	
		RJ0050	SENIOR-LOKEN, SINDROME DI					codice sostituito con RNG261		2009-02-09	2017-09-14	494	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RN0980	MECKEL, SINDROME DI					MECKEL SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	203	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RN1810	ESTROFIA VESCICALE					ESTROFIA VESCICALE (NON RISOLVIBILE CHIRURGICAMENTE)		2009-02-09	9999-12-31	518	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO							2017-09-15	9999-12-31	1167	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG262			DISGENESIA GONADICA		RN0241	DISGENESIA GONADICA XX		2017-09-15	9999-12-31	508	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG262			PERRAULT, SINDROME DI					2017-09-15	9999-12-31	1168	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG262			SINDROME DA INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI ANDROGENI		RC0030	in precedenza il sinonimo era una specifica patologia con codice RC0030	REIFENSTEIN, SINDROME DI	2017-09-15	9999-12-31	265	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG262			SINDROME DA INSENSIBILITA' COMPLETA AGLI ANDROGENI					2017-09-15	9999-12-31	1169	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI							2001-08-01	9999-12-31	260	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RN1430	DENIS-DRASH, SINDROME DI					DENYS-DRASH SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	93	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO							2001-08-01	9999-12-31	130	
		RN0241	DISGENESIA GONADICA XX					codice sostituito con RNG262		2009-02-09	2017-09-14	508	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO							2017-09-15	9999-12-31	1170	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG263			FRASIER, SINDROME DI					2017-09-15	9999-12-31	1171	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG263			SINDROME SERKAL					2017-09-15	9999-12-31	1172	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO							2017-09-15	9999-12-31	1174	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG264			EPISPADIA					2017-09-15	9999-12-31	1175	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG264			MEGALOURETRA					2017-09-15	9999-12-31	1176	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.9 MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG264			AFALLIA					2017-09-15	9999-12-31	1173	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE							2017-09-15	9999-12-31	1177	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RN0280	ACRODISOSTOSI							2001-08-01	9999-12-31	6	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE							2001-08-01	9999-12-31	288	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE							2001-08-01	9999-12-31	74	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG050			ACONDROGENESI					2001-08-01	9999-12-31	668	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG050			ACONDROPLASIA					2001-08-01	9999-12-31	669	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG050			DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA					2001-08-01	9999-12-31	670	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG050			DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE					2001-08-01	9999-12-31	671	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG050			OSTEOCONDROMI MULTIPLI			ESOSTOSI MULTIPLA	ESOSTOSI MULTIPLE	2017-09-15	9999-12-31	672	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
		RNG050			ESOSTOSI MULTIPLA			diventa sinonimo di OSTEOCONDROMI MULTIPLI		2001-08-01	2017-09-14	672	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG050			DISPLASIA DI KNIEST			KNIEST DISPLASIA		2001-08-01	9999-12-31	673	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG050			DISPLASIA METATROPICA			in precedenza era sinonimo di KNIEST DISPLASIA RNG050		2017-09-15	9999-12-31	1126	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG050			DISPLASIA CAMPOMELICA			SINDROME CAMPTOMELICA		2001-08-01	9999-12-31	674	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG050			DESBUQUOIS, SINDROME DI					2001-08-01	9999-12-31	526	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG050			LARSEN, SINDROME DI		RN1840			2017-09-15	9999-12-31	521	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA					OSTEODISTROFIE CONGENITE		2001-08-01	9999-12-31	230	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG060			DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA					2001-08-01	9999-12-31	675	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG060			OSTEOGENESI IMPERFETTA					2001-08-01	9999-12-31	676	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG060			OSTEOPETROSI					2001-08-01	9999-12-31	677	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG060			DISPLASIA FIBROSA					2001-08-01	9999-12-31	678	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG060			ELLIS-VAN CREVELD, SINDROME DI					2001-08-01	9999-12-31	679	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG060			DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA					2001-08-01	9999-12-31	680	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG060			FAIRBANK, MALATTIA DI		FAIRBANK MALATTIA DI	DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA		2001-08-01	9999-12-31	681	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG060			DISCONDROSTEO SI					2001-08-01	9999-12-31	683	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG060			DISPLASIA DIASTROFICA		DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA			2001-08-01	9999-12-31	684	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG060			DISPLASIA PSEUDODIASTROFICA					2017-09-15	9999-12-31	1127	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG060			ENGELMANN, MALATTIA DI		ENGELMANN MALATTIA DI			2001-08-01	9999-12-31	685	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG060			MCCUNE-ALBRIGHT, SINDROME DI		MCCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI	OSTEITE FIBROSA DISSEMINATA		2001-08-01	9999-12-31	686	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG060			SINDROME DOOR			DOOR SINDROME		2001-08-01	9999-12-31	527	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RN0960	MAFFUCCI, SINDROME DI					MAFFUCCI SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	194	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA							2001-08-01	9999-12-31	103	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI					DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	116	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.10 MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RN0410	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI					JARCHO-LEVIN SINDROME DI	DISPLASIA SPONDILOCOSTALE	2001-08-01	9999-12-31	169	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	(ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y)						2001-08-01	9999-12-31	285	
		RN0660	DOWN SINDROME					CODICE ELIMINATO SOSTITUITO CON CODICE DI MALATTIA CRONICA 065		2001-08-01	2017-09-14	114	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0680	TURNER, SINDROME DI					TURNER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	309	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
		RN0690	KLINEFELTER SINDROME DI					CODICE ELIMINATO SOSTITUITO CON CODICE DI MALATTIA CRONICA 066		2001-08-01	2017-09-14	178	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI					SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA		2001-08-01	9999-12-31	286	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG090			SINDROMI DA DELEZIONE 22q11.2	(ESCLUSO : SINDROME DI DIGEORGE, DA CERTIFICARE CON CODICE RCG160 E SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER, DA CERTIFICARE CON CODICE RN1770)				2017-09-15	9999-12-31	1128	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1590	PALLISTER-KILLIAN, SINDROME DI							2001-08-01	9999-12-31	234	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0670	SINDROME DEL "CRIDU CHAT"					SINDROME DA DELEZIONE BRACCIO CORTO CROMOSOMA 5		2001-08-01	9999-12-31	80	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1730	SINDROME WAGR						TUMORE DI WILMS - ANIRIDIA - ANOMALIE GENITO-URINARIE - RITARDO MENTALE	2001-08-01	9999-12-31	315	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1270	WILLIAMS, SINDROME DI							2001-08-01	9999-12-31	324	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI				(RN0701 per il sinonimo in nota)	in precedenza il sinonimo PITT-ROGERS-DANKS, SINDROME DI era patologia con codice RN0701	SINDROME DA DELEZIONE BRACCIO CORTO CROMOSOMA 4; PITT-ROGERS-DANKS, SINDROME DI	2001-08-01	9999-12-31	328	
		RN0701	PITT-ROGERS-DANKS, SINDROME DI					codice sostituito con RN0700 WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI (sinonimo)		2009-02-09	2017-09-14	511	
		RN0821	EMIPERTROFIA CONGENITA					codice sostituito con RNG093		2009-02-09	2017-09-14	512	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE						MARTIN-BELL, SINDROME DI	2001-08-01	9999-12-31	330	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE							2017-09-15	9999-12-31	1131	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG091			SHPRINTZEN-GOLDBERG, SINDROME DI					2017-09-15	9999-12-31	1130	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG091			LOEYS-DIETZ, SINDROME DI					2017-09-15	9999-12-31	1129	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1320	MARFAN, SINDROME DI							2001-08-01	9999-12-31	199	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0330	EHLERS-DANLOS, SINDROME DI							2001-08-01	9999-12-31	120	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1220	STICKLER, SINDROME DI							2001-08-01	9999-12-31	298	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE							2017-09-15	9999-12-31	1132	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG092			NANISMO OSTEODISPLASTICO MICROCEFALICO PRIMITIVO (MOPD)		RN1890	NANISMO PRIMORDIALE MICROCEFALICO OSTEODISPLASTICO (MOPD)		2017-09-15	9999-12-31	523	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0790	AARSKOG, SINDROME DI					AARSKOG SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	1	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0870	DUBOWITZ, SINDROME DI					DUBOWITZ SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	115	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1070	ROBINOW, SINDROME DI					ROBINOW SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	271	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1080	RUSSELL-SILVER, SINDROME DI					RUSSELL-SILVER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	273	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1100	SECKEL, SINDROME DI					SECKEL SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	278	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0730	SHORT SINDROME							2001-08-01	9999-12-31	281	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO							2017-09-15	9999-12-31	1133	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG093			EMIPERTROFIA CONGENITA		RN0821			2017-09-15	9999-12-31	512	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME DI					BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	43	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RC0310	SOTOS, SINDROME DI						GIGANTISMO CEREBRALE	2009-02-09	9999-12-31	386	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0490	WEAVER, SINDROME DI					WEAVER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	318	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL, SINDROME DI					SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	282	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1550	MARSHALL-SMITH, SINDROME DI					MARSHALL-SMITH SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	201	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE	(LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)				ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE		2001-08-01	9999-12-31	17	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG100			SINDROME KBG			KBG, SINDROME		2001-08-01	9999-12-31	528	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1350	ALAGILLE, SINDROME DI					ALAGILLE SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	11	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1370	ALSTRÖM, SINDROME DI					ALSTROM SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	14	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE					AMARTOMATOSI MULTIPLE NON CODIFICATE ALTROVE		2009-02-09	9999-12-31	542	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG200			COWDEN, MALATTIA DI			COWDEN MALATTIA DI		2009-02-09	9999-12-31	543	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG200			BANNAYAN-ZONANA, SINDROME DI			Era sinonimo di MACROCEFALIA-LIPOMI MULTIPLIEMANGIOMI	MACROCEFALIA-LIPOMI MULTIPLIEMANGIOMI	2017-09-15	9999-12-31	544	
		RNG200			MACROCEFALIA-LIPOMI MULTIPLIEMANGIOMI				BANNAYAN-ZONANA, SINDROME DI	2001-08-01	2017-09-14	544	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG200			COMPLESSO DI VON MEYENBURG			VON MEYENBURG COMPLEX		2009-02-09	9999-12-31	545	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA							2001-08-01	9999-12-31	277	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0760	PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI					PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	244	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0770	STURGE-WEBER, SINDROME DI					STURGE-WEBER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	299	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI					VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	314	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1170	SINDROME PROTEUS					SINDROME PROTEO		2001-08-01	9999-12-31	259	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1300	ANGELMAN, SINDROME DI					ANGELMAN SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	20	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER					VACTERL ASSOCIAZIONE		2001-08-01	9999-12-31	311	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1380	BARDET-BIEDL, SINDROME DI					BARDET-BIEDL SINDROME DI	LAURENCE-MOON, SINDROME DI	2001-08-01	9999-12-31	42	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0830	BLOOM, SINDROME DI					BLOOM SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	46	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0840	BÖRJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI					BORJESON SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	48	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1780	CHAR, SINDROME DI							2009-02-09	9999-12-31	515	
		RN1790	DISPLASIA NEUROECTODERMICA TIPO CHIME					codice sostituito con RNG151		2009-02-09	2017-09-14	516	
		RN1800	NASU HAKOLA, SINDROME DI					codice sostituito con RFG010		2009-02-09	2017-09-14	517	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0350	COFFIN-LOWRY, SINDROME DI					COFFIN-LOWRY SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	69	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0360	COFFIN-SIRIS, SINDROME DI					COFFIN-SIRIS SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	70	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0401	COHEN, SINDROME DI							2009-02-09	9999-12-31	510	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1410	CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI					CORNELIA DE LANGE SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	79	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RC0250	COSTELLO, SINDROME DI							2009-02-09	9999-12-31	436	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1010	NOONAN, SINDROME DI					NOONAN SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	224	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA							2001-08-01	9999-12-31	53	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1530	SINDROME LEOPARD					LEOPARD SINDROME		2001-08-01	9999-12-31	184	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1420	DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI					DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI		2001-08-01	9999-12-31	88	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1440	DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE					DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE		2001-08-01	9999-12-31	102	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0380	FILIPPI, SINDROME DI					FILIPPI SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	137	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1021	SINDROME FG					FG, SINDROME	KELLER, SINDROME DI	2009-02-09	9999-12-31	513	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1820	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI							2009-02-09	9999-12-31	519	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0900	FRYNS, SINDROME DI					FRYNS SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	141	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI					HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	154	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0930	HOLT-ORAM, SINDROME DI					HOLT-ORAM SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	156	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1540	LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI					LEVY-HOLLISTER SINDROME DI	SINDROME LACRIMO-AURICOLO-DENTO-DIGITALE	2001-08-01	9999-12-31	187	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RC0270	LOWE, SINDROME DI						SINDROME OCULO-CEREBRO-RENALE	2009-02-09	9999-12-31	438	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1850	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI						SINDROME CONORENALE; DISPLASIA RENALE - DISTROFIA PIGMENTATA DELLA RETINA - ATASSIA CEREBELLARE - DISPLASIA SCHELETRICA	2009-02-09	9999-12-31	522	
		RN1880	NANISMO PRIMORDIALE MICROCEFALICO OSTEODISPLASTICO (MOPD)					codice sostituito con RNG092		2009-02-09	2017-09-14	523	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0970	MARSHALL, SINDROME DI					MARSHALL SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	200	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1020	OPITZ, SINDROME DI					OPITZ SINDROME DI	SINDROME DI OPITZ G/BBB TIPO I	2001-08-01	9999-12-31	229	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1030	PALLISTER-HALL, SINDROME DI					PALLISTER-HALL SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	233	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0420	PALLISTER W, SINDROME DI					PALLISTER-W SINDROME DI	SINDROME W DI PALLISTER	2001-08-01	9999-12-31	235	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0650	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI					PARRY-ROMBERG SINDROME DI	ATROFIA EMIFACCIALE PROGRESSIVA	2001-08-01	9999-12-31	237	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1310	PRADER-WILLI, SINDROME DI					PRADER-WILLI SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	258	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI					RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	272	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULOFACCIALE							2001-08-01	9999-12-31	49	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTORENALE							2001-08-01	9999-12-31	50	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER					CAYLER, SINDROME CARDIO.FACCIALE DI		2009-02-09	9999-12-31	514	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0450	SINDROME CEREBRO-COSTOMANDIBOLARE							2001-08-01	9999-12-31	57	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1640	SINDROME CEREBRO-OCULOFACIO-SCHELETRICA						SINDROME DI PENA-SHOKEIR DI TIPO II	2001-08-01	9999-12-31	58	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0850	SINDROME CHARGE					CHARGE ASSOCIAZIONE		2001-08-01	9999-12-31	60	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0940	SINDROME KABUKI					KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	NIKAWA-KUROKI, SINDROME DI	2001-08-01	9999-12-31	171	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE					MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE, SINDROME	NEÜHAUSER, SINDROME DI	2009-02-09	9999-12-31	520	
		RN1840	LARSEN, SINDROME DI					codice sostituito con RNG050		2009-02-09	2017-09-14	521	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA					SINDROME UNGHIA-ROTULA	ONICOOSTEODISPLASIA EREDITARIA; SINDROME UNGHIA-ROTULA	2001-08-01	9999-12-31	310	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA							2001-08-01	9999-12-31	226	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI							2017-09-15	9999-12-31	1135	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG094			PROGERIA		R0061	viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		2017-09-15	9999-12-31	424	NO
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG094			HUTCHINSON-GILFORD, SINDROME DI					2017-09-15	9999-12-31	1134	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG094			POICHILODERMA CONGENITO		RL0080	Il codice precedente RL0080 è stato riassegnato a SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	ROTHMUND-THOMSON, SINDROME DI	2017-09-15	9999-12-31	498	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG094			WIEDEMANN-RAUTENSTRAUCH, SINDROME DI					2017-09-15	9999-12-31	1136	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RC0060	WERNER, SINDROME DI					WERNER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	320	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1400	COCKAYNE, SINDROME DI					COCKAYNE SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	68	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA							2001-08-01	9999-12-31	306	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1210	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI					SMITH-MAGENIS SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	295	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1240	TOWNES-BROCKS, SINDROME DI					TOWNES-BROCKS SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	304	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG							2017-09-15	9999-12-31	1137	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1260	WILDERVANCK, SINDROME DI					WILDERVANCK SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	323	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde e i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1280	WINCHESTER, SINDROME DI					WINCHESTER SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	327	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	15.11 ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1290	WOLFRAM, SINDROME DI					WOLFRAM SINDROME DI		2001-08-01	9999-12-31	329	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA							2001-08-01	9999-12-31	121	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO							2001-08-01	9999-12-31	290	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA							2001-08-01	9999-12-31	291	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE							2001-08-01	9999-12-31	284	
		RP0050	APNEA INFANTILE					CODICE/PATOLOGIA ELIMINATI Si rimanda a valutazione da parte degli specialisti per eventuale attribuzione del codice RHG011 (SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA) ai pazienti già certificati		2001-08-01	2017-09-14	27	

GRUPPO	SOTTO GRUPPO	COD.ESEN Z. (in verde nuovi)	MALATTIA E/O GRUPPO (in verde nuove patologie) (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in verde nuove afferenti) (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA	DATA_INIZIO VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	DATA_FINE VALIDITA (CODESEN-MALATTIA)	ID_R TMR (in verde i nuovi >=1000)	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE (se NO: nel certificato non viene stampato il nome della afferente per i residenti fuori regione)
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		RP0060	KERNITTERO							2001-08-01	9999-12-31	176	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA							2001-08-01	9999-12-31	135	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA							2017-09-15	9999-12-31	1178	

MALATTIE_ELIMINATE

COD.ESENZ. CESSATO	MALATTIA E/O GRUPPO CESSATO	PRECEDENTE NOME/ NOTA RIMAPPATURA	ID RTMR
RG0040	KAWASAKI SINDROME DI	CODICE/PATOLOGIA ELIMINATI Le complicanze gravi a lungo termine potrebbero trovare tutela nelle malattie croniche esenti previa valutazione specialistica	174
RP0050	APNEA INFANTILE	CODICE/PATOLOGIA ELIMINATI I casi già in possesso di esenzione vengono rivalutati e invitati a chiedere alla AOU MEYER una nuova certificazione nel caso in cui possono rientrare nel codice RHG011 (SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA)	27

AFFERENTI ESCLUSE E ELIMINATE

Afferenti ESCLUSE ed ELIMINATE					
COD.ESENZ.	MALATTIA E/O GRUPPO		ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO		NOTA
RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE				codici
RCG160			DIGEORGE, SINDROME DI	(ESCLUSI TUTTI GLI ALTRI SOGGETTI CON FENOTIPI DA DELEZIONE 22q11.2 , DA CERTIFICARE CON CODICE RNG090)	codice cessato per le patologie previste in esclusione
RDG010	ANEMIE EREDITARIE	(ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI o "Favismo")			codice cessato per le patologie previste in esclusione
RDG010			TALASSEMIE	(ESCLUSO: TALASSEMIE MINOR)	codice cessato per le patologie previste in esclusione
RDG020			DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI	(ESCLUSO: SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G1691A DEL GENE DEL FATTORE V LEIDEN; SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G20210A DEL GENE DELLA PROTROMBINA; SOGGETTI OMOZIGOTI PER LA MUTAZIONE C677T DEL GENE MTHFR)	codice cessato per le patologie previste in esclusione
RF0410	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA	(LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)			codice cessato per le patologie previste in esclusione
RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	(ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)			codice cessato per le patologie previste in esclusione
RNG070	ITTIOSI CONGENITE	(ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)			codice cessato per le patologie previste in esclusione
RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	(ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y)			codice cessato per le patologie previste in esclusione
RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE	(LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)			codice cessato per le patologie previste in esclusione

MALATTIE RIMAPPATE

TABELLA 1 - RIMAPPATURA SOLO CODICE				
Evidenziate in giallo le rimappature da rara a cronica – Evidenziate in celeste le rimappature da cronica a rara				
PRECEDENTE CODICE ESENZIONE (i barrati sono cessati)	MALATTIA E/O GRUPPO	NUOVO CODICE ESENZIONE (alcune prendono il nuovo codice in qualità di afferenti)	NOTA RIMAPPATURA	ID RTMR
RC0030	REIFENSTEIN SINDROME DI	RNG262	codice sostituito con RNG262 SINDROME DA INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI ANDROGENI (sinonimo)	265
RC0061	PROGERIA	RNG094	codice sostituito con RNG094	424
RC0140	WALDMANN MALATTIA DI	RI0080	codice sostituito con RI0080 LINFANGECTASIA INTESTINALE (sinonimo)	316
RC0151	MENKES, SINDROME DI	RCG102	codice sostituito con RCG102	425
RC0171	RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I	RCG094	codice sostituito con RCG094	426
RC0240	SINDROMI DA ALTERAZIONE DEL GENE CIAS1	RCG161	codice sostituito con RCG161	431
RC0242	SINDROME TRAPS	RC0243	codice sostituito con RC0243	433
RC0243	SINDROME DA IPER IGD	RCG161	codice sostituito con RCG161	434
RC0244	FEBBRE PERIODICA EREDITARIA	RCG161	codice sostituito con RCG161	435
RC0260	LARON, SINDROME DI	RCG031	codice sostituito con RCG031	437
RD0090	NEUTROPENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE	RDG051	codice sostituito con RDG051	455
RF0340	DISTROFIA NEUROASSONALE INFANTILE	RFG041	codice sostituito con RFG041	462
RH0010	ONDINE, SINDROME DI	RHG011	codice sostituito con RHG011	357
RI0060	SPRUE CELIACA	059	CODICE ELIMINATO SOSTITUITO CON CODICE DI MALATTIA CRONICA 059	296
RJ0050	SENIOR-LOKEN, SINDROME DI	RNG261	codice sostituito con RNG261	494
RL0020	DERMATITE ERPETIFORME	059	CODICE ELIMINATO SOSTITUITO CON CODICE DI MALATTIA CRONICA 059. Valutare mantenimento tramite LEA aggiuntivo regionale	95
RL0080	POICHILODERMA CONGENITO	RNG094	codice sostituito con RNG094	498
RMG010	CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE	067	CODICE ELIMINATO SOSTITUITO CON CODICE DI MALATTIA CRONICA 067	77

MALATTIE RIMAPPATE

TABELLA 1 - RIMAPPATURA SOLO CODICE				
Evidenziate in giallo le rimappature da rara a cronica – Evidenziate in celeste le rimappature da cronica a rara				
PRECEDENTE CODICE ESENZIONE (i barrati sono cessati)	MALATTIA E/O GRUPPO	NUOVO CODICE ESENZIONE (alcune prendono il nuovo codice in qualità di afferenti)	NOTA RIMAPPATURA	ID RTMR
RN0021	ARACNODATTILIA CONTRATTURALE	RNG020	codice sostituito con RNG020	506
RN0241	IPSELENIA GONADICA XX	RNG262	codice sostituito con RNG262	508
RN0660	DOWN SINDROME DI	065	CODICE ELIMINATO SOSTITUITO CON CODICE DI MALATTIA CRONICA 065	114
RN0690	KLINEFELTER SINDROME DI	066	CODICE ELIMINATO SOSTITUITO CON CODICE DI MALATTIA CRONICA 066	178
RN0701	PITT-ROGERS-DANKS, SINDROME DI	RN0700	codice sostituito con RN0700 WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI (sinonimo)	511
RN0821	EMIIPERTROFIA CONGENITA	RNG093	codice sostituito con RNG093	512
RN0990	MOEBIUS SINDROME DI	RNG121	codice sostituito con RNG121	211
RN1090	SCHINZEL-GIEDION SINDROME DI	RNG121	codice sostituito con RNG121	274
RN1790	DISPLASIA NEUROECTODERMICA TIPO CHIME	RNG151	codice sostituito con RNG151	516
RN1800	NASU-HAKOLA, SINDROME DI	RFG010	codice sostituito con RFG010	517
RN1840	LARSEN, SINDROME DI	RNG050	codice sostituito con RNG050	521
RN1880	NANISMO PRIMORDIALE MICROCEFALICO OSTEOSDISPLASTICO (MOPD)	RNG092	codice sostituito con RNG092	523
RNG120	ATRESIA ILEALE	RNG251	codice sostituito con RNG251	530
RNG121	ATRESIA COLICA	RNG251	codice sostituito con RNG251	531
RNG122	ATRESIA INTESTINALE MULTIPLA	RNG251	codice sostituito con RNG251	532
RNG123	CLOACA PERSISTENTE	RNG251	codice sostituito con RNG251	533
RNG124	DUPLICAZIONI DEL TUBO DIGERENTE	RNG251	codice sostituito con RNG251	534
034	MIASTENIA GRAVIS	RFG101	IL CODICE DI PATOLOGIA CRONICA VIENE ELIMINATO	391
047	SCLEROSI TUBEROSA	RM0120 (GIA' PRESENTE IN DGR 90/2009)	IL CODICE DI PATOLOGIA CRONICA VIENE ELIMINATO	392

MALATTIE RIMAPPATE

TABELLA 2 - RIMAPPATURA CODICE E NOME					
PRECEDENTE CODICE ESENZIONE	PRECEDENTE NOME MALATTIA E/O GRUPPO	NUOVO NOME	NUOVO CODICE ESENZIONE	NOTA RIMAPPATURA	ID RTMR
RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111	ADRENOLEUCODISTROFIA (sinonimo)	9
RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	COATS, MALATTIA DI	RF0201	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE (sinonimo)	312
RN0080	DISAUTONOMIA FAMILIARE	NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTONOMICA TIPO 3	RFG060		99
RNG140	SINDROMI OROFACIODIGITALI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121	In precedenza il codice RNG121 era abbinato a ATRESIA COLICA	536

TABELLA 3 - RIMAPPATURA SOLO NOME (codice invariato)				
CODICE ESENZIONE	PRECEDENTE NOME MALATTIA E/O GRUPPO	NUOVO NOME	NOTA NOME MALATTIA	ID RTMR
RI0010	ACALASIA	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI		3
RA0010	HANSEN MALATTIA DI	HANSEN, MALATTIA DI		152
RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	WHIPPLE, MALATTIA DI		322
RA0030	LYME MALATTIA DI	LYME, MALATTIA DI		193
RB0010	WILMS TUMORE DI	WILMS, TUMORE DI	(ATTESTATO DI ESENZIONE RINNOVABILE DOPO 5 ANNI)	325
RB0030	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI		83
RB0040	GARDNER SINDROME DI	GARDNER, SINDROME DI		143
RB0070	NEVO BASOCELLULARE, SINDROME DI	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE		420
RC0020	KALLMANN SINDROME DI	KALLMANN, SINDROME DI		172

MALATTIE RIMAPPATE

TABELLA 3 - RIMAPPATURA SOLO NOME (codice invariato)				
CODICE ESENZIONE	PRECEDENTE NOME MALATTIA E/O GRUPPO	NUOVO NOME	NOTA NOME MALATTIA	ID RTMR
RC0060	WERNER SINDROME DI	WERNER, SINDROME DI		320
RC0090	DERCUM MALATTIA DI	DERCUM, MALATTIA DI		94
RC0100	FARBER MALATTIA DI	FARBER, MALATTIA DI		131
RC0150	WILSON MALATTIA DI	WILSON, MALATTIA DI		326
RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI		81
RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA	CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA		54
RC0210	BEHÇET MALATTIA DI	BEHÇET, MALATTIA DI		44
RCG040	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI		112
RCG050	DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE		110
RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO		113
RCG070	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	(Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III)	16
RCG080	DISTURBI DA ACCUMULO DI LIPIDI	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI		111
RCG100	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO		15
RCG120	DISORDINI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE		101
RCG130	AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI	AMILOIDOSI SISTEMICHE		18

MALATTIE RIMAPPATE

TABELLA 3 - RIMAPPATURA SOLO NOME (codice invariato)				
CODICE ESENZIONE	PRECEDENTE NOME MALATTIA E/O GRUPPO	NUOVO NOME	NOTA NOME MALATTIA	ID RTMR
RCG180	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE NON ALTRIMENTI CODIFICATE	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE		449
RCG190	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	(accorpamento)	451
RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE (LIMITATAMENTE ALL'ALVEOLITE FIBROSANTE)	FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA	(accorpamento; diventa specifica afferente)	485
RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE	PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE		257
RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI		61
RD0070	ANEMIA APLASTICA ACQUISITA (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE	(ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	453
RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE		308
RF0010	ALPERS MALATTIA DI	ALPERS, MALATTIA DI		12
RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	KEARNS-SAYRE, SINDROME DI		175
RF0030	LEIGH MALATTIA DI	LEIGH, MALATTIA DI		182
RF0040	RETT SINDROME DI	RETT, SINDROME DI		268
RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA		36
RF0170	STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI SINDROME DI	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA		297
RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	EATON-LAMBERT, SINDROME DI		118
RF0210	EAL'S MALATTIA DI	EAL'S, MALATTIA DI		117
RF0220	BEHR SINDROME DI	BEHR, SINDROME DI		45
RF0230	CICLITE ETROCROMICA DI FUCH	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS		66
RF0260	OGUCHI SINDROME DI	OGUCHI, SINDROME DI		227
RF0270	COGAN SINDROME DI	COGAN, SINDROME DI		71
RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	CEROIDOLIPOFUSCINOSI		59
RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA/MICROCORNEA (COMPLEX)	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE		474
RG0050	CHURG-STRAUSS SINDROME DI	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE		65

MALATTIE RIMAPPATE

TABELLA 3 - RIMAPPATURA SOLO NOME (codice invariato)				
CODICE ESENZIONE	PRECEDENTE NOME MALATTIA E/O GRUPPO	NUOVO NOME	NOTA NOME MALATTIA	ID RTMR
RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	GOODPASTURE, SINDROME DI		149
RG0070	GRANULOMATOSI DI WEGENER	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		150
RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	TAKAYASU, MALATTIA DI		301
RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	BUDD-CHIARI, SINDROME DI		51
RGG020	LINFEDEMA PRIMARIO CRONICO	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI		479
RIG010	COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI		489
RL0070	MICHELIN TIRE BABY, SINDROME	SINDROME MICHELIN TIRE BABY		497
RM0060	POLICONDRITE	POLICONDRITE RICORRENTE		251
RM0120	SCLEROSI SISTEMICA	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		505
RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI		28
RN0020	MICROCEFALIA	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA		208
RN0040	JOUBERT SINDROME DI	JOUBERT, SINDROME DI		170
RN0050	LISSENCEFALIA	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA		192
RN0060	OLOPROSENCEFALIA	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA		228
RN0070	CHIRAY FOIX SINDROME DI	FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME		64
RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI		40
RN0100	PETER ANOMALIA DI	PETERS, ANOMALIA DI		243
RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	ANOMALIA "MORNING-GLORY"		212
RN0190	ANO IMPERFORATO	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA		23
RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI		155
RN0220	CAROLI MALATTIA DI	CAROLI, MALATTIA DI		55
RN0321	PRUNE BELLY, SINDROME DI	SINDROME PRUNE BELLY		509
RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	ADAMS-OLIVER, SINDROME DI		7
RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	COFFIN-LOWRY, SINDROME DI		69
RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	COFFIN-SIRIS, SINDROME DI		70

MALATTIE RIMAPPATE

TABELLA 3 - RIMAPPATURA SOLO NOME (codice invariato)				
CODICE ESENZIONE	PRECEDENTE NOME MALATTIA E/O GRUPPO	NUOVO NOME	NOTA NOME MALATTIA	ID RTMR
RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI		116
RN0380	FILIPPI SINDROME DI	FILIPPI, SINDROME DI		137
RN0390	GREIG SINDROME DI, CEFALOPOLISINDATTILIA	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG		151
RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI	JACKSON-WEISS, SINDROME DI		168
RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI		169
RN0420	PALLISTER-W SINDROME DI	PALLISTER W, SINDROME DI		235
RN0430	POLAND SINDROME DI	POLAND, SINDROME DI		248
RN0480	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA	SINDROME TRISMA-PSEUDOCAMPTODATTILIA		307
RN0490	WEAVER SINDROME DI	WEAVER, SINDROME DI		318
RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA		84
RN0550	DARIER MALATTIA DI	DARIER, MALATTIA DI		86
RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA		125
RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI		237
RN0680	TURNER SINDROME DI	TURNER, SINDROME DI		309
RN0710	MELAS SINDROME	SINDROME MELAS		204
RN0720	MERRF SINDROME	SINDROME MERRF		206
RN0740	IVEMARK SINDROME DI	IVEMARK, SINDROME DI		167
RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI		244
RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	STURGE-WEBER, SINDROME DI		299
RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI		314
RN0790	AARSKOG SINDROME DI	AARSKOG, SINDROME DI		1
RN0800	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI	ANTLEY-BIXLER, SINDROME DI		25
RN0810	BALLER-GEROLD SINDROME DI	BALLER-GEROLD, SINDROME DI		41
RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME DI		43
RN0830	BLOOM SINDROME DI	BLOOM, SINDROME DI		46
RN0840	BORJESON SINDROME DI	BÖRJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI		48
RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	SINDROME CHARGE		60

MALATTIE RIMAPPATE

TABELLA 3 - RIMAPPATURA SOLO NOME (codice invariato)				
CODICE ESENZIONE	PRECEDENTE NOME MALATTIA E/O GRUPPO	NUOVO NOME	NOTA NOME MALATTIA	ID RTMR
RN0860	DE MORSIER SINDROME DI	DISPLASIA SETTO-OTTICA		87
RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI	DUBOWITZ, SINDROME DI		115
RN0880	EEC SINDROME	ECTRODATTILIA - DISPLASIA ECTODERMICA - PALATOSCHISI		119
RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	FREEMAN-SHELDON, SINDROME DI		140
RN0900	FRYNS SINDROME DI	FRYNS, SINDROME DI		141
RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	GOLDENHAR, SINDROME DI		148
RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI		154
RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI	HOLT-ORAM, SINDROME DI		156
RN0940	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	SINDROME KABUKI		171
RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	KARTAGENER, SINDROME DI		173
RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	MAFFUCCI, SINDROME DI		194
RN0970	MARSHALL SINDROME DI	MARSHALL, SINDROME DI		200
RN0980	MECKEL SINDROME DI	MECKEL, SINDROME DI		203
RN1000	NAGER SINDROME DI	NAGER, SINDROME DI		215
RN1010	NOONAN SINDROME DI	NOONAN, SINDROME DI		224
RN1020	OPITZ SINDROME DI	OPITZ, SINDROME DI		229
RN1021	FG, SINDROME	SINDROME FG		513
RN1030	PALLISTER-HALL SINDROME DI	PALLISTER-HALL, SINDROME DI		233
RN1040	PFEIFFER SINDROME DI	PFEIFFER, SINDROME DI		245
RN1050	RIEGER SINDROME DI	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI		269
RN1060	ROBERTS SINDROME DI	ROBERTS, SINDROME DI		270
RN1070	ROBINOW SINDROME DI	ROBINOW, SINDROME DI		271
RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	RUSSELL-SILVER, SINDROME DI		273
RN1100	SECKEL SINDROME DI	SECKEL, SINDROME DI		278
RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL, SINDROME DI		282
RN1170	SINDROME PROTEO	SINDROME PROTEUS		259
RN1190	SINDROME UNGHIA-ROTULA	SINDROME NAIL-PATELLA		310
RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI	SMITH-LEMLI-OPITZ, SINDROME DI		294
RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI		295

MALATTIE RIMAPPATE

TABELLA 3 - RIMAPPATURA SOLO NOME (codice invariato)				
CODICE ESENZIONE	PRECEDENTE NOME MALATTIA E/O GRUPPO	NUOVO NOME	NOTA NOME MALATTIA	ID RTMR
RN1230	SUMMIT SINDROME DI	SUMMIT, SINDROME DI		300
RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	TOWNES-BROCKS, SINDROME DI		304
RN1250	VACTERL ASSOCIAZIONE	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER		311
RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI	WILDERVANCK, SINDROME DI		323
RN1280	WINCHESTER SINDROME DI	WINCHESTER, SINDROME DI		327
RN1290	WOLFRAM SINDROME DI	WOLFRAM, SINDROME DI		329
RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	ANGELMAN, SINDROME DI		20
RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	PRADER-WILLI, SINDROME DI		258
RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI	AASE-SMITH, SINDROME DI		2
RN1350	ALAGILLE SINDROME DI	ALAGILLE, SINDROME DI		11
RN1360	ALPORT SINDROME DI	ALPORT, SINDROME DI		13
RN1370	ALSTROM SINDROME DI	ALSTRÖM, SINDROME DI		14
RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	BARDET-BIEDL, SINDROME DI		42
RN1390	CARPENTER SINDROME DI	CARPENTER, SINDROME DI		56
RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	COCKAYNE, SINDROME DI		68
RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI		79
RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA		88
RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI	DENIS-DRASH, SINDROME DI		93
RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE		102
RN1460	FRASER SINDROME DI	FRASER, SINDROME DI		139
RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI	HAY-WELLS, SINDROME DI		153
RN1490	ISAACS SINDROME DI	ISAACS, SINDROME DI		164
RN1500	KID SINDROME	SINDROME KID		177
RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI		180
RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI		181
RN1530	LEOPARD SINDROME	SINDROME LEOPARD		184
RN1540	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI	LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI		187
RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	MARSHALL-SMITH, SINDROME DI		201
RN1560	NEU-LAXOVA SINDROME DI	NEU-LAXOVA, SINDROME DI		217
RN1580	NORRIE MALATTIA DI	NORRIE, MALATTIA DI		225
RN1600	PEARSON SINDROME DI	PEARSON, SINDROME DI		238

MALATTIE RIMAPPATE

TABELLA 3 - RIMAPPATURA SOLO NOME (codice invariato)				
CODICE ESEZIONE	PRECEDENTE NOME MALATTIA E/O GRUPPO	NUOVO NOME	NOTA NOME MALATTIA	ID RTMR
RN1610	POEMS SINDROME	SINDROME POEMS		247
RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI		272
RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMAL	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO		223
RN1670	SINDROME PTERIGIO MULTIPLO	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI		262
RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO		292
RN1700	SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI		293
RN1710	TAY SINDROME DI	TAY, SINDROME DI		302
RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI		313
RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI	WALKER-WARBURG, SINDROME DI		317
RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI	WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI		319
RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	ZELLWEGER, SINDROME DI		332
RN1770	CAYLER, SINDROME CARDIO.FACCIALE DI	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER		514
RN1810	ESTROFIA VESCICALE (NON RISOLVIBILE CHIRURGICAMENTE)	ESTROFIA VESCICALE		518
RN1830	MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE, SINDROME	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE		520
RNG020	ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE		30
RNG030	ACROCEFALOSINDATTILIA	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	NB: IN PRECEDENZA ACROCEFALOSINDATTILIA ERA IL NOME DEL GRUPPO MENTRE ORA E'UNA AFFERENTE	5
RNG040	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	(ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	24
RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA		230
RNG090	SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI		286
RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE	(LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	17

MALATTIE RIMAPPATE

TABELLA 3 - RIMAPPATURA SOLO NOME (codice invariato)				
CODICE ESENZIONE	PRECEDENTE NOME MALATTIA E/O GRUPPO	NUOVO NOME	NOTA NOME MALATTIA	ID RTMR
RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: S. KARTAGENER COD. TN0950)	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE		529
RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA PURA O SINDROMICA	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA		539
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE NON CODIFICATE ALTROVE	AMARTOMATOSI MULTIPLE		542
RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI	GERSTMANN, SINDROME DI		147

AFFERENTI RIMAPPATE

TABELLA 1 - RIMAPPATURA SOLO CODICE				
PRECEDENTE CODICE ESENZIONE (i barrati sono cessati)	NOME AFFERENTE	NUOVO CODICE ESENZIONE	NOTA RIMAPPATURA	ID RTMR
RCG010	BARTTER SINDROME DI	RJG010	codice sostituito con RJG010	546
RCG040	GALATTOSIALIDOSI	RCG091	Era stata ERRONEAMENTE aggiunta come ulteriore esempio di afferente al codice RCG040 (è invece una malattia da accumulo)	442
RCG040	GALATTOSIALIDOSI	RCG091	codice sostituito con RCG091	442
RCG070	XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA	RCG072	codice sostituito con RCG072	333
RFG010	AUSTIN, SINDROME DI	RCG180	codice sostituito con RCG180	471
RNG040	HALLERMANN-STREIFF, SINDROME DI	RNG030	codice sostituito con RNG030	665
RNG040	PIERRE ROBIN, SINDROME DI	RNG030	codice sostituito con RNG030	666
RNG040	TREACHER COLLINS, SINDROME DI	RNG030	codice sostituito con RNG030	667
RNG140	MOHR, MALATTIA DI	RNG121	codice sostituito con RNG121	537
RNG140	ORO-FACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO I	RNG121	codice sostituito con RNG121	538

TABELLA 2 - RIMAPPATURA CODICE E NOME					
PRECEDENTE CODICE ESENZIONE	PRECEDENTE NOME AFFERENTE	NUOVO NOME	NUOVO CODICE ESENZIONE	NOTA RIMAPPATURA	ID RTMR
RCG040	ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE			rimappati nei nuovi codici delle malattie del metabolismo	700
RCG040	MALATTIE MITOCONDRIALI ESCLUSO: S. DI MELAS E S. DI MERRF			rimappati nei nuovi codici delle malattie del metabolismo	337
RCG040	ORGANICO ACIDURIE			rimappati nei nuovi codici delle malattie del metabolismo	344
RCG040	DEFICIT NEUROTRASMETTITORI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	RCG085		352
RCG040	DISTURBI DEL METABOLISMO, VITAMINE E COFATTORI	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E (codice RFG040)	RCG095		339
RCG070	DIFETTI DELLA BETA OSSIDAZIONE DEGLI ACIDI GRASSI			rimappati nei codici dei Difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	347
RCG070	DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI			rimappati nei codici dei Difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	446
RCG070	SCAD DEFICIENCY	DEFICIT DI ACIL-CoA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA CORTA (SCAD)	RCG074		341
RNG040	C SINDROME	SINDROME C	RNG030		659

AFFERENTI RIMAPPATE

TABELLA 3 - RIMAPPATURA SOLO NOME (codice invariato)				
CODICE ESENZIONE	PRECEDENTE NOME AFFERENTE	NUOVO NOME	NOTA MALATTIA	ID RTMR
RCG010	CONN SINDROME DI	CONN, SINDROME DI		547
RCG020	IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	(diventa sinonimo)	548
RCG030	SCHMIDT SINDROME DI	SCHMIDT, SINDROME DI		549
RCG040	FENILCHETONURIA	FENILCHETONURIA/IPERFENILALANINEMIA	(accorpamento)	342
RCG040	HARTNUP MALATTIA DI	HARTNUP, MALATTIA DI		693
RCG040	IPERISTIDINEMIA	ISTIDINEMIA		699
RCG040	MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPINO DI ACERO	LEUCINOSI		695
RCG040	METILMALONICOACIDURIA	METILMALONICO ACIDURIA		443
RCG050	CITRULLINEMIA	CITRULLINEMIA/DEFICIT ARGININSUCCINICO SINTETASI/DEFICIT DI CITRINA		551
RCG050	IPERAMMONIEMIA EREDITARIA	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	(accorpamento)	552
RCG060	MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO	DIFETTO CONGENITO DI SACCARASI-ISOMALTASI		555
RCG060	MALATTIA DA CORPI POLIGLUCOSANI	MALATTIA DA CORPI DI POLIGLUCOSANO		445
RCG060	FRUTTOSEMIA	INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO	(accorpamento)	554
RCG070	ABETALIPOPROTEINA	ABETALIPOPROTEINEMIA		560
RCG070	DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI	DEFICIT DI LECITINCOLESTEROLO ACILTRANSFERASI		562
RCG070	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIA	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIA		556
RCG070	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIB	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIB		558
RCG070	TANGIER MALATTIA DI	TANGIER, MALATTIA DI		561
RCG080	FABRY MALATTIA DI	FABRY, MALATTIA DI		375
RCG080	GAUCHER MALATTIA DI	GAUCHER, MALATTIA DI		351
RCG120	LESCH-NYHAN MALATTIA DI	LESCH-NYHAN, MALATTIA DI		566
RCG140	HUNTER SINDROME DI	HUNTER, SINDROME DI		568
RCG140	HURLER SINDROME DI	HURLER, SINDROME DI		569
RCG140	MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI	MAROTEAUX-LAMY, SINDROME DI		570
RCG140	MORQUIO MALATTIA DI	MORQUIO, MALATTIA DI		571
RCG140	SANFILIPPO SINDROME DI	SANFILIPPO, SINDROME DI		572
RCG140	SCHEIE SINDROME DI	SCHEIE, SINDROME DI		573
RCG160	DI GEORGE SINDROME DI	DIGEORGE, SINDROME DI	(ESCLUSI TUTTI GLI ALTRI SOGGETTI CON FENOTIPI DA DELEZIONE 22q11.2, DA CERTIFICARE CON CODICE RNG090)	575
RDG010	BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI	BLACKFAN-DIAMOND, ANEMIA DI		580
RDG010	FANCONI ANEMIA DI	FANCONI, ANEMIA DI		581
RDG020	DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE	DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE		585
RDG020	DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI	DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI	(ESCLUSO: SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G1691A DEL GENE DEL FATTORE V LEIDEN; SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G20210A DEL GENE DELLA PROTROMBINA; SOGGETTI OMOZIGOTI PER LA MUTAZIONE C677T DEL GENE MTHFR)	587
RDG020	VON WILLEBRAND MALATTIA DI	VON WILLEBRAND, MALATTIA DI		586
RDG030	BERNARD SOULIER SINDROME DI	BERNARD-SOULIER, SINDROME DI		588
RDG030	STORAGE POOL DEFICIENCY	DIFETTI DEL POOL DI DEPOSITO DELLE PIASTRINE		589
RDG030	TROMBOASTENIA	TROMBOASTENIA DI GLANZMANN		590

AFFERENTI RIMAPPATE

TABELLA 3 - RIMAPPATURA SOLO NOME (codice invariato)				
CODICE ESENZIONE	PRECEDENTE NOME AFFERENTE	NUOVO NOME	NOTA MALATTIA	ID RTMR
RFG010	AICARDI-GOUTIERES S. DI	AICARDI-GOUTIERES, SINDROME DI		470
RFG010	ALEXANDER MALATTIA DI	ALEXANDER, MALATTIA DI		592
RFG010	CANAVAN MALATTIA DI	CANAVAN, MALATTIA DI		593
RFG010	KRABBE MALATTIA DI	KRABBE, MALATTIA DI		594
RFG010	PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI	PELIZAEUS-MERZBACHER, MALATTIA DI		596
RFG020	BATTEN MALATTIA DI	BATTEN, MALATTIA DI		597
RFG020	KUFS MALATTIA DI	KUFS, MALATTIA DI		598
RFG040	DEFICIT VIT. E	ATASSIA FRIEDREICH-LIKE	(diventa sinonimo)	374
RFG060	MALATTIA DI REFSUM	REFSUM MALATTIA DI		349
RFG070	MIOPATIA DESMIN STORAGE	MIOPATIA DA DIFETTI QUALITATIVI/QUANTITATIVI DELLA DESMINA		623
RFG080	BECKER DISTROFIA DI	DISTROFIA MUSCOLARE DI BECKER		625
RFG080	DUCHENNE DISTROFIA DI	DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE		627
RFG080	ERB DISTROFIA DI	DISTROFIA MUSCOLARE DI ERB		628
RFG080	LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI	DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY-DEJERINE		629
RFG090	STEINERT MALATTIA DI	STEINERT, MALATTIA DI		630
RFG090	THOMSEN MALATTIA DI	THOMSEN, MALATTIA DI		631
RFG090	VON EULENBURG MALATTIA DI	VON EULENBURG, MALATTIA DI		632
RFG110	DISTROFIA VITREO RETINICA	DISTROFIA VITREO-RETINICA		633
RFG110	STARGARDT MALATTIA DI	STARGARDT, MALATTIA DI		637
RFG140	COGAN DISTROFIA DI	COGAN, DISTROFIA DI		644
RFG140	FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI	DISTROFIA ENDOTELIALE DI FUCHS		651
RFG140	MEESMANN DISTROFIA DI	MEESMANN, DISTROFIA DI		643
RFG150	SINDROME DI LENZ	LENZ, SINDROME DI		475
RGG020	LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I (NONNE-MILROY)	LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I		481
RGG020	LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II (MEIGE)	LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II		483
RGG020	LINFEDEMA RECESSIVO	LINFEDEMA PRIMITIVO AUTOSOMICO RECESSIVO		482
RI0010	ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	(accorpamento)	487
RI0010	ACALASIA PURA	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	(accorpamento)	486
RI0010	S. ALLGROVE	ALLGROVE, SINDROME DI		488
RIG010	MALATTIA DI BYLER	BYLER, MALATTIA DI		490
RNG030	APERT SINDROME DI	APERT, SINDROME DI		657
RNG030	GOODMAN SINDROME DI	GOODMAN, SINDROME DI		658
RNG040	CROUZON MALATTIA DI	CROUZON, MALATTIA DI		661
RNG050	ESOSTOSI MULTIPLA	OSTEOCONDROMI MULTIPLI	(diventa sinonimo)	672
RNG050	KNIEST DISPLASIA	DISPLASIA DI KNIEST		673
RNG050	SINDROME CAMPOMELICA	DISPLASIA CAMPOMELICA		674
RNG060	CONRADI-HUNERMANN SINDROME DI	CONRADI-HÜNERMANN-HAPPLE, SINDROME DI		682
RNG060	DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA	DISPLASIA DIASTROFICA		684
RNG060	DOOR SINDROME	SINDROME DOOR		527
RNG060	ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI	ELLIS-VAN CREVELD, SINDROME DI		679
RNG060	ENGELMANN MALATTIA DI	ENGELMANN, MALATTIA DI		685
RNG060	FAIRBANK MALATTIA DI	FAIRBANK, MALATTIA DI		681
RNG060	MCCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI	MCCUNE-ALBRIGHT, SINDROME DI		686
RNG060	OSTEOPETROSI	OSTEOPETROSI		677
RNG070	ITTIOSI HSTRIX, CURTH-MACKLIN TYPE	ITTIOSI A ISTRICE, TIPO CURTH-MACKLIN		688
RNG070	ITTIOSI TIPO HARLEQUIN	ITTIOSI TIPO "ARLECCHINO"		690
RNG070	NETHERTON SINDROME DI	NETHERTON, SINDROME DI		692
RNG100	KBG, SINDROME	SINDROME KBG		528
RNG200	COWDEN MALATTIA DI	COWDEN, MALATTIA DI		543
RNG200	VON MEYENBURG COMPLEX	COMPLESSO DI VON MEYENBURG		545
RNG200	MACROCEFALIA-LIPOMI MULTIPLIEMANGIOMI	BANNAYAN-ZONANA, SINDROME DI	(diventa sinonimo)	544
RFG060	NEUROPATIA TOMACULARE	NEUROPATIA EREDITARIA CON PREDISPOSIZIONE ALLE PARALISI DA COMPRESSIONE	(diventa sinonimo)	617
RFG060	NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTOMATICA	NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA		473

COD.ESENZ.	MALATTIA E/O GRUPPO (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA)) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA (in rosso quelli che prima erano patologie o con diverso codice/nome)	ID_R TMR	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE
RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE					NEVO BASOCELLULARE, SINDROME DI	GORLIN-GOLTZ, SINDROME DI	420	
RBG020	COMPLESSO CARNEY							421	NO
RBG020			DISPLASIA ADRENOCORTICALE NODULARE			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		422	NO
RBG020			MALATTIA NODULARE PIGMENTOSA (PPNAD)			viene mantenuta come afferente anche se non esplicitata nei nuovi LEA		423	
RC0061	PROGERIA					codice sostituito con RNG094		424	
RC0151	MENKES, SINDROME DI					codice sostituito con RCG102		425	
RC0171	RACHITISMO VITAMINA-D DIPENDENTE TIPO-I					codice sostituito con RCG094		426	
RCG010			BARTTER SINDROME DI			codice sostituito con RJG010		546	
RC0300	KENNY-CAFFEY, SINDROME DI							441	
RC0240	SINDROME DA ALTERAZIONE DEL GENE CIAS1					codice sostituito con RCG161		431	
RC0242	SINDROME TRAPS					codice sostituito con RC0243		433	
RC0244	FEBBRE PERIODICA EREDITARIA					codice sostituito con RCG161		435	
RC0260	LARON, SINDROME DI					codice sostituito con RCG031		437	
RC0280	REFETOFF, SINDROME DI						RESISTENZA CONGENITA AGLI ORMONI TIROIDEI	439	
RF0400	PENDRED, SINDROME DI							468	
RC0230	CALCINOSI TUMORALE							430	
RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE					MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE NON ALTRIMENTI CODIFICATE		449	
RCG190	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE					accorpata a DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)		451	
RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)							452	
RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE							427	

COD.ESENZ.	MALATTIA E/O GRUPPO (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPLI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA)) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA (in rosso quelli che prima erano patologie o con diverso codice/nome)	ID_R TMR	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE
RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE							432	
RC0243	SINDROME DA IPERIGD					codice sostituito con RCG161		434	
RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)							429	
RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI						ORTICARIA CRONICA CON MACROGLOBULINEMIA	440	
RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE							457	
RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE	(ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)				ANEMIA APLASTICA ACQUISITA (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)		453	
RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI							454	
RD0090	NEUTROPENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE					codice sostituito con RDG051		455	
RF0310	CADASIL						ARTERIOPATIA CEREBRALE AUTOSOMICA DOMINANTE CON INFARTI SOTTOCORTICALI E LEUCOENCEFALOPATIA	459	
RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE							463	
RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE							464	
RF0370	FAHR, MALATTIA DI							465	
RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI							466	
RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE						BROWN-VIALETTO-VAN LAERE, SINDROME DI	467	
RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA	(LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)						469	
RF0160	DISTONIE PRIMARIE							476	
RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL							460	

COD.ESENZ.	MALATTIA E/O GRUPPO (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA)) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA (in rosso quelli che prima erano patologie o con diverso codice/nome)	ID_R TMR	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE
RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA							461	
RF0340	DISTROFIA NEUROASSONALE INFANTILE					codice sostituito con RFG041		462	
RG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI					LINFEDEMA PRIMARIO CRONICO		479	
RG020			LINFEDEMA IDIOPATICO					480	
RG020			LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I			LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I (NONNE-MILROY)	LINFEDEMA DI NONNE-MILROY	481	
RG020			LINFEDEMA PRIMITIVO AUTOSOMICO RECESSIVO			LINFEDEMA RECESSIVO		482	
RG020			LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II			LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II (MEIGE)	LINFEDEMA DI MEIGE	483	
RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA							477	
RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE FAMILIARE							478	
RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE (LIMITAMENTI E ALL'ALVEOLITE FIBROSANTE)					ridenominata FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA come specifica afferente		485	
RH0010	ONDINE, SINDROME DI					codice sostituito con RHG011		357	
RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA							484	
RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE					DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: S. KARTAGENER COD. TN0950)		529	
RNG120	ATRESIA ILEALE					codice sostituito con RNG251		530	
RNG122	ATRESIA INTESTINALE MULTIPLA					codice sostituito con RNG251		532	
RNG123	CLOACA PERSISTENTE					codice sostituito con RNG251		533	
RNG124	DUPLICAZIONI DEL TUBO DIGERENTE					codice sostituito con RNG251		534	
RI0010	ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI					accorpata ad ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI		487	
RI0010	ACALASIA PURA					accorpata ad ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI		486	

COD.ESENZ.	MALATTIA E/O GRUPPO (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA)) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA (in rosso quelli che prima erano patologie o con diverso codice/nome)	ID_R TMR	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE
RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI					COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE		489	
RIG010			BYLER, MALATTIA DI			MALATTIA DI BYLER		490	
RIG010			COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II					491	
RIG010			COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO III					492	
RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE							495	
RJG010			DENT, SINDROME DI					496	
RL0070	SINDROME MICHELIN TIRE BABY					MICHELIN TIRE BABY, SINDROME	KUNZE-RIEHM, SINDROME DI	497	
RL0080	POICHILODERMA CONGENITO					codice sostituito con RNG094		498	
RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE							535	
RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI							499	
RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO							500	
RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA						OSSIFICAZIONE ETEROTOPICA	501	
RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA						MIOSITE OSSIFICANTE PROGRESSIVA	502	
RM0100	MELOREOSTOSI							503	
RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI							504	
RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA					SCLEROSI SISTEMICA		505	
RN0021	ARACNODATTILIA CONTRATTURALE CONGENITA					codice sostituito con RNG020		506	
RNG140	SINDROMI OROFACIODIGITALI					codice sostituito con RNG121		536	
RNG140			MOHR, MALATTIA DI			codice sostituito con RNG121		537	
RNG140			ORO-FACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO I			codice sostituito con RNG121		538	

COD.ESENZ.	MALATTIA E/O GRUPPO (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA)) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA (in rosso quelli che prima erano patologie o con diverso codice/nome)	ID_R TMR	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE
RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA					AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA PURA O SINDROMICA		539	
RNG150			ANDERMANN, SINDROME DI					540	
RNG150			DANDY-WALKER, SINDROME DI					541	
RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE					ANOFTALMIA/MICROFTALMIA/MICROCORNEA (COMPLEX)		474	
RFG150			LENZ, SINDROME DI			SINDROME DI LENZ		475	
RNG121	ATRESIA COLICA					codice sostituito con RNG251		531	
RN0321	SINDROME PRUNE BELLY					PRUNE BELLY, SINDROME DI		509	
RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI							507	
RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO							493	
RJ0050	SENIOR LOKEN, SINDROME DI					codice sostituito con RNG261		494	
RN1810	ESTROFIA VESCICALE					ESTROFIA VESCICALE (NON RISOLVIBILE CHIRURGICAMENTE)		518	
RN0241	DISGENESIA GONADICA XX					codice sostituito con RNG262		508	
RN0701	PITT-ROGERS-DANKS, SINDROME DI					codice sostituito con RN0700 WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI (sinonimo)		511	
RN0821	EMIPERTROFIA CONGENITA					codice sostituito con RNG093		512	
RC0310	SOTOS, SINDROME DI						GIGANTISMO CEREBRALE	386	
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE					AMARTOMATOSI MULTIPLE NON CODIFICATE ALTROVE		542	
RNG200			COWDEN, MALATTIA DI			COWDEN MALATTIA DI		543	
RNG200			COMPLESSO DI VON MEYENBURG			VON MEYENBURG COMPLEX		545	
RN1780	CHAR, SINDROME DI							515	
RN1790	DISPLASIA NEUROECTODERMICA TIPO CHIME					codice sostituito con RNG151		516	
RN1800	NASU-HAKOLA, SINDROME DI					codice sostituito con RFG010		517	

COD.ESENZ.	MALATTIA E/O GRUPPO (in rosso modifiche ai nomi/cambio codice rispetto DM 279/DGR 90)	NOTA MALATTIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO (in rosso modifiche ai nomi)	NOTA AFFERENTE	PRECEDENTE CODICE (RIMAPPATURA)) barrato = non compare nei nuovi LEA	PRECEDENTE NOME/NOTA RIMAPPATURA	SINONIMI MALATTIA (in rosso quelli che prima erano patologie o con diverso codice/nome)	ID_R TMR	STAMPA COMPLETA SU CERTIFICAZIONE CON NOME AFFERENTE
RN0401	COHEN, SINDROME DI							510	
RC0250	COSTELLO, SINDROME DI							436	
RN1021	SINDROME FG					FG, SINDROME	KELLER, SINDROME DI	513	
RN1820	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI							519	
RC0270	LOWE, SINDROME DI						SINDROME OCULO-CEREBRO-RENALE	438	
RN1850	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI						SINDROME CONORENALE; DISPLASIA RENALE - DISTROFIA PIGMENTATA DELLA RETINA - ATASSIA CEREBELLARE - DISPLASIA SCHELETRICA	522	
RN1880	NANISMO PRIMORDIALE MICROCEFALICO OSTEODISPLASTICO (MOPD)					codice sostituito con RNG092		523	
RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER					CAYLER, SINDROME CARDIO.FACCIALE DI		514	
RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE					MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE, SINDROME	NEÜHAUSER, SINDROME DI	520	
RN1840	LARSEN, SINDROME DI					codice sostituito con RNG050		521	