**TABELLA ESPLICATIVA SOGGETTI CON AUMENTATO RISCHIO CLINICO**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **AREA DI PATOLOGIA** | **CODICE DI ESENZIONE** | **DEFINIZIONE** |
| **MALATTIE RESPIRATORIE** | **RH0021** | **PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA** |
| **RH0022** | **PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA** |
| **RNG110** | **DISCINESIE CILIARI PRIMARIE** |
| **RN0950** | **SINDROME DI KARTAGENER** |
| **RG0120** | **IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA** |
| **RNG050** | **CONDRODISTROFIE CONGENITE** |
| **RNG060** | **OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA** |
| **RM0090** | **FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA** |
| **RNG121** | **ALTRE CRANIOSINOSTOSI SINDROMICHE CON OSTRUZIONE DEL TRATTO RESPIRATORIO** |
| **RN1450** | **DISPLASIA SPONDILIEPIFISARIA CONGENITA** |
| **RN0800** | **ANTLEY-BIXLER, SINDROME DI** |
| **RN0810** | **BALLER-GEROLD, SINDROME DI** |
| **RN1390** | **CARPENTER, SINDROME DI** |
| **RN1040** | **PFEIFFER, SINDROME DI** |
| **RN1230** | **SUMMITT, SINDROME DI** |
| **RN0400** | **CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA** |
| **RN0850** | **SINDROME CHARGE** |
| **RN1110** |  |
| **RN1670** | **SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI** |
| **RN1000** |  |
| **RNG030** | **SINDROME DI GOODMAN** |
| **RNG040** | **DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE** |
| **RNG121** | **SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI** |
|  |  |
|  |  |
| **RN0410** | **SINDROME DI JARCHO-LEVIN** |
| **RHG011** | **IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA** |
| **RCG140** | **MUCOPOLISACCARIDOSI** |
| **RN1390** | **SINDROME DI CARPENTER** |
| **RN1230** | **SINDROME DI SUMMIT** |
| **RNG040** | **MALATTIA DI CROUZON** |
| **RN0850** | **SINDROME DI CHARGE** |
| **007.493** | **ASMA IN TRATTAMENTO FARMACOLOGICO** |
| **024.518.81; 518.83** | **INSUFFICIENZA RESPIRATORIA CRONICA** |
| **057** | **BPCO** |
| **RC0210** | **MALATTIA DI BEHÇET** |
| **RD0030** | **PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE** |
| **MALATTIE CARDIOCIRCOLATORIE** | **RN0330** | **SINDROME DI EHLERS-DANLOS** |
| **RN1320** | **SINDROME DI MARFAN** |
| **RNG091** | **ALTERAZIONI CONGENITE DEL CONNETTIVO** |
| **RN1220** | **STICKLER, SINDROME DI** |
| **RNG141** | **SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI**  **GRANDI VASI** |
| **RN1510** | **KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI** |
| **RNG142** | **ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI**  **ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI** |
|  |  |
| **RN0630** | **PSEUDOXANTOMA ELASTICO** |
| **RF0310** | **SINDROME DI CADASIL** |
| **0A02.394; 395; 396; 397; 414; 416; 417; 424; 426; 427; 429.4; 745; 746; V45.0** | **IN TRATTAMENTO FARMACOLOGICO** |
| **0C02.452** | **TROMBOSI DELLA VENA PORTA IN TRATTAMENTO FARMACOLOGICO** |
| **0C02.557.1** | **INSUFFICIENZA VASCOLARE CRONICA DELL’INTESTINO** |
| **RDG020** | **DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI** |
| **MALATTIE NEUROLOGICHE** | **RFG010** | **LEUCODISTROFIE** |
| **RFG040** | **MALATTIE SPINOCEREBELLARI** |
| **RF0170** | **PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA** |
| **RN1490** | **SINDRME DI ISAACS** |
| **RF0050** | **ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA** |
| **RF0390** | **PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE** |
| **RF0081** | **ATROFIA MULTISISTEMICA** |
| **RF0060** | **EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA** |
| **RF0140** | **WEST, SINDROME DI** |
| **RN1520** | **LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI** |
| **RNG094** | **SINDROMI PROGEROIDI** |
| **RC0060** | **WERNER, SINDROME DI** |
| **RN1400** | **COCKAYNE, SINDROME DI** |
| **RFG041** | **NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO** |
| **RF0040** | **SINDROME DI RETT** |
| **RF0130** | **SINDROME DI LENNOX-GASTAUT** |
| **RF0061** | **SINDROME DI DRAVET** |
| **RN1720** | **SINDROME DI VOGT-KOYANAGI- HARADA** |
| **RFG070** | **MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE** |
|  | **017** | **EPILESSIA** |
|  | **038** | **MORBO DI PARKINSON** |
|  | **029** | **MALATTIA DI ALZHEIMER** |
| **MALATTIE EPATICHE** | **RCG100** | **EMOCROMATOSI EREDITARIA (CON DANNO EPATICO)** |
| **RCG110** | **DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME (CON DANNO EPATICO)** |
| **RCG091** | **OLIGOSACCARIDOSI** |
| **RCG090** | **MUCOLIPIDOSI** |
|  | **RN0210** | **ATRESIA BILIARE** |
|  | **RFG060** | **REFSUM MALATTIA DI** |
|  | **RCG120** | **DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE** |
|  | **RFG030** | **GANGLIOSIDOSI** |
|  | **RCG084** | **MALATTIE PEROSSISOMIALI** |
|  | **RF0120** | **ADRENOLEUCODISTROFIA** |
|  | **RCG071** | **DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO** |
|  | **RCG085** | **DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI**  **PEPTIDI** |
|  | **RCG050** | **DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE** |
|  | **RCG075** | **DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI DEFICIT DI ALFA METIL ACETOACETIL-COA TIOLASI** |
|  | **RCG082** | **SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA** |
|  | **RCG076** | **DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO**  **E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI** |
|  | **RCG078** | **DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA**  **ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE** |
|  | **RN0710** | **SINDROME MELAS** |
|  | **RN0720** | **SINDROME MERRF** |
|  | **RF0300** | **ATROFIA OTTICA DI LEBER** |
|  | **RN1600** | **PEARSON, SINDROME DI** |
|  | **RF0010** | **ALPERS, MALATTIA DI** |
|  | **RF0020** | **KEARNS-SAYRE, SINDROME DI** |
|  | **RCG081** | **DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI**  **DEL DNA NUCLEARE** |
|  | **RF0030** | **LEIGH, MALATTIA DI** |
|  | **RCG083** | **ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL**  **METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE** |
|  | **RFG020** | **CEROIDOLIPOFUSCINOSI** |
|  |  |  |
|  | **016.571.6** | **CIRROSI BILIARE PRIMITIVA** |
|  | **016.571.4** | **EPATITI AUTOIMMUNI** |
|  | **RN1760** | **SINDROME DI ZELLWEGER** |
|  | **RN1200** | **SMITH-LEMLI-OPITZ, SINDROME DI** |
|  | **013** | **DIABETE MELLITO IN TRATTAMENTO** |
| **RC0010** | **DEFICIENZA DI ACTH** |
| **RCG020** | **SINDROMI ADRENOGENITALI**  **CONGENITE** |
| **RC0050** | **LEPRECAUNISMO** |
| **032** | **SINDROME DI CUSHING** |
|  | **RJ0030** | **CISTITE INTERSTIZIALE** |
| **INSUFFICIENZA RENALE/PATOLOGIA RENALE** | **023.585** | **INSUFFICIENZA RENALE CRONICA**  **3a**  **3b**  **4** |
| **061**  **581.1; 581.2; 582.1; 582.2; 582.4; 587; 590.0** | **PATOLOGIE RENALI CRONICHE** |
| **IPERTENSIONE ARTERIOSA** | **0031.402; 403; 404; 405.0; 362.11** | **IPERTENSIONE ARTERIOSA CON DANNO D’ORGANO** |
| **MALATTIE AUTOIMMUNI/IMMUNODEFICIENZE** | **RNG151** | **DISPLASIA ECTODERMICA CON IMMUNODEFICIENZA** |
| **RN0510** | **INCONTINENTIA PIGMENTI** |
| **RM0010** | **DERMATOMIOSITE** |
| **RDG030** | **PIASTRINOPATIE EREDITARIE** |
| **362.282.2** | **DEFICIT DI GLUCOSIO 6 FOSFATO DEIDROGENASI** |
| **RD0020** | **EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA** |
| **RM0050** | **FASCITE DIFFUSA** |
| **RI0030** | **GASTROENTERITE EOSINOFILA** |
| **RDG040** | **TROMBOCITOPENIE EREDITARIE** |
| **RD0070** | **ANEMIE APLASTICHE** |
| **RDG051** | **NEUTROPENIE CONGENITE** |
| **RCG110** | **DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME (CON DANNO EPATICO)** |
| **RCG091** | **OLIGOSACCARIDOSI** |
| **RCG090** | **MUCOLIPIDOSI** |
| **RN0210** | **ATRESIA BILIARE** |
| **RN1760** | **SINDROME DI ZELLWEGER** |
| **RFG060** | **MALATTIA DI REFSUM** |
| **RCG120** | **DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE** |
| **RFG030** | **GANGLIOSIDOSI** |
| **030** | **MALATTIA DI SJOGREN** |
| **016.571.6; 571.4** | **CIRROSI BILIARE PRIMITIVA**  **EPATITI AUTOIMMUNI** |
| **MALATTIE CEREBROVASCOLARI** | **0B02.433; 437** | **OCCLUSIONE ARTERIE PRE CEREBRALI** |
| **0B02.434** | **OCCLUSIONE DELLE ARTERIE CEREBRALI** |
| **PATOLOGIA ONCOLOGICA** | **048** |  |