DECRETO 9 dicembre 2015.

Condizioni di erogabilità e indicazioni di appropriatezza prescrittiva delle prestazioni di assistenza ambulatoriale erogabili nell'ambito del Servizio sanitario nazionale.

IL MINISTRO DELLA SALUTE

Visto l'art. 15-decies, del decreto legislativo 23 dicembre 1992, n. 502, e successive modificazioni, che prevede per i medici ospedalieri e delle altre strutture di ricovero e cura del Servizio sanitario nazionale, pubbliche o accreditate, nonché per i medici specialisti che abbiano titolo per prescrivere medicinali e accertamenti diagnostici a pazienti, all'atto della dimissione o in occasione di visite ambulatoriali, l'obbligo di specificare i farmaci e le prestazioni erogabili con onere a carico del Servizio sanitario nazionale;

Visto il decreto del Ministro della sanità 22 luglio 1996, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 216 del 14 settembre 1996, e successive modificazioni, recante «Prestazioni di assistenza specialistica ambulatoriale erogabili nell'ambito del Servizio sanitario nazionale e relative tariffe»;

Vista l'intesa sancita in sede di Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le regioni e le province autonome di Trento e di Bolzano, nella seduta del 2 luglio 2015 e, in particolare, il punto B.1. «Riduzione delle prestazioni inappropriate di assistenza specialistica ambulatoriale»;

Visto il decreto-legge 19 giugno 2015, n. 78, convertito, con modificazioni, dalla legge 6 agosto 2015, n. 125, recante «Disposizioni urgenti in materia di enti territoriali. Disposizioni per garantire la continuità dei dispositivi di sicurezza e di controllo del territorio. Razionalizzazione delle spese del Servizio sanitario nazionale nonché norme in materia di rifiuti e di emissioni industriali.»;

Visto, in particolare, l'art. 9-quater del citato decreto-legge n. 78 del 2015, con cui, in attuazione della predetta intesa del 2 luglio 2015, si prevede che con decreto del Ministro della salute sono individuate le condizioni di erogabilità e le indicazioni di appropriatezza prescrittiva delle prestazioni di assistenza specialistica ambulatoriale erogabili nell'ambito del Servizio sanitario nazionale ai sensi del decreto ministeriale 22 luglio 1996, disponendo, altresì, che le prestazioni erogate al di fuori delle condizioni di erogabilità previste dal decreto ministeriale sono a totale carico dell'assistito, nonché l'obbligo dei medici di conformare il proprio comportamento prescrittivo alle condizioni ed indicazioni di cui al medesimo decreto ministeriale;

Visto il parere del Consiglio superiore di sanità espresso nelle sedute del 14 settembre e del 25 settembre 2015 sulle condizioni di erogabilità e le indicazioni di appropriatezza prescrittiva delle prestazioni di assistenza specialistica ambulatoriale erogabili nell'ambito del Servizio sanitario nazionale, ai sensi del predetto decreto ministeriale 22 luglio 1996;

Vista l'intesa sancita dalla Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le regioni e le province autonome di Trento e di Bolzano nella seduta del 26 novembre 2015

Decreta:

Art. 1.

Oggetto

1. Il presente decreto individua le condizioni di erogabilità e le indicazioni di appropriatezza prescrittiva delle prestazioni di assistenza specialistica ambulatoriale erogabili nell'ambito del Servizio sanitario nazionale di cui al decreto ministeriale 22 luglio 1996.

Art. 2.

Definizioni

1. Ai fini del presente decreto, si intende per:

a) «condizioni di erogabilità» le specifiche circostanze riferite allo stato clinico o personale del destinatario, alla particolare finalità della prestazione (terapeutica, diagnostica, prognostica o di monitoraggio di patologie o condizioni), al medico prescrittore, all'esito di procedure o accertamenti pregressi in assenza delle quali la prestazione specialistica risulta inappropriata e non può essere erogata nell'ambito e a carico del Servizio sanitario nazionale;

b) «indicazioni di appropriatezza prescrittiva» le specifiche circostanze riferite allo stato clinico o personale del destinatario, alla particolare finalità della prestazione (terapeutica diagnostica, prognostica o di monitoraggio di patologie o condizioni), al medico prescrittore, all'esito di procedure o accertamenti pregressi o alla coerenza con le indicazioni di enti regolatori nazionali o internazionali specificate nell'allegato 1, in assenza delle quali la prestazione, comunque erogabile nell'ambito e a carico del Servizio sanitario nazionale, risulta ad alto rischio di inappropriatezza;

c) «specialista» il medico che, in relazione al rapporto di lavoro in essere, ha titolo per erogare le prestazioni di assistenza specialistica ambulatoriale per conto del Servizio sanitario nazionale.

- 2. Ai fini dell'applicazione delle condizioni di erogabilità nella prescrizione delle prestazioni di radiologia diagnostica di cui al presente decreto, per la definizione del «sospetto oncologico» di cui all'allegato 1, note n. 32, 34, 36, 38 e 40 devono essere considerati i seguenti fattori: 1) anamnesi positiva per tumori; 2) perdita di peso; 3) assenza di miglioramento con la terapia dopo 4-6 settimane; 4) età sopra 50 e sotto 18 anni; 5) dolore ingravescente, continuo anche a riposo e con persistenza notturna.
- 3. Ai fini dell'applicazione delle condizioni di erogabilità nella prescrizione delle prestazioni di odontoiatria, si intende per:
- a) «vulnerabilità sanitaria» la presenza di condizioni cliniche che possono essere gravemente pregiudicate da una patologia odontoiatrica concomitante;
- b) «vulnerabilità sociale» una condizione di svantaggio sociale ed economico correlata di norma al basso reddito, a condizioni di marginalità o esclusione sociale.

Art. 3.

Allegati

- 1. L'allegato 1, che costituisce parte integrante del presente decreto, riporta le prestazioni di assistenza specialistica ambulatoriale di cui al decreto ministeriale 22 luglio 1996, cui sono associate condizioni di erogabilità o indicazioni di appropriatezza prescrittiva. Per ciascuna prestazione sonoindicati:
- a) il numero progressivo identificativo (NUMERO NOTA) della condizione o indicazione che il medico è tenuto a riportare negli appositi spazi della ricetta;
- b) la notazione (R, H) che, ai sensi del decreto ministeriale 22 luglio 1996, individua la tipologia di ambulatori presso i quali è erogabile la prestazione; la notazione * di cui al medesimo decreto ministeriale è sostituita dalla condizione di erogabilità o dalla indicazione di appropriatezza prescrittiva di cui al presente decreto;
 - c) il codice numerico identificativo della prestazione ai sensi del decreto ministeriale 22 luglio 1996;
- d) le condizioni di erogabilità, contrassegnate da lettere identificative da riportare sulla ricetta, di seguito alla prestazione prescritta;
- e) le indicazioni di appropriatezza prescrittiva, contrassegnate da lettere identificative da riportare sulla ricetta, di seguito alla prestazione prescritta.
 - 2. L'allegato 2, che costituisce parte integrante del presente decreto, riporta:
- a) nella colonna A, le patologie diagnosticabili con le prestazioni di genetica medica, contrassegnate da un codice alfanumerico (Pxxx) che il medico è tenuto a riportare sulla ricetta, di seguito alla prestazione prescritta;
- b) nella colonna B, le patologie e condizioni per le quali è appropriata l'esecuzione di prestazioni di citogenetica, contrassegnate da un codice alfanumerico (Cxxx) che il medico è tenuto a riportare sulla ricetta, di seguito alla prestazione prescritta;
- c) nella colonna C, le patologie e condizioni oncoematologiche per le quali l'indagine genetica e/o citogenetica è indicata per confermare la diagnosi e/o definire la prognosi, a seguito a indagini (biochimiche, ematologiche, morfologiche) e valutazioni specialistiche; le patologie e condizioni sono contrassegnate da un codice alfanumerico (Exxx) che il medico è tenuto a riportare sulla ricetta, di seguito alla prestazione prescritta;
- d) nella colonna D, le patologie e condizioni per le quali è appropriata l'esecuzione di prestazioni di immunogenetica, a seguito di indagini (biochimiche, ematologiche, morfologiche) e valutazioni specialistiche, contrassegnate da un codice alfanumerico (Fxxx) che il medico è tenuto a riportare sulla ricetta, di seguito alla prestazione prescritta;
- e) nella colonna E, le patologie e condizioni per le quali è appropriata l'esecuzione di prestazioni di genetica molecolare su materiale bioptico a seguito di indagini (istologiche e morfologiche) e valutazioni specialistiche, contrassegnate da un codice alfanumerico (Gxxx) che il medico è tenuto a riportare sulla ricetta, di seguito alla prestazione prescritta.
- 3. L'allegato 3, che costituisce parte integrante del presente decreto, indica i criteri in base ai quali sono state identificate le condizioni di erogabilità delle prestazioni di odontoiatria, secondo quanto previsto dall'art. 9, comma 5, del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, e successive modificazioni, e dall'allegato 2B del decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 29 novembre 2001 recante «Definizione dei livelli essenziali di assistenza».

Roma, 9 dicembre 2015

Il Ministro: Lorenzin



Allegato 1

ALLEGATO 1: Elenco delle prestazioni di specialistica ambulatoriale dm 22 luglio 1996 soggette a CONDIZIONI DI EROGABILITA' o INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA

numaro nota	note dm 1996	codice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA'	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
1		23.01	23. ES ESTRAZIONE DI DENTE DECIDUO Incluso: Anestesia	RAZIONE E RICOSTRUZIONE DI DENTI A) 0-14 anni. B) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; C) Condizioni di vulnerabilità sociale	
2		23.09	ESTRAZIONE DI DENTE PERMANENTE Estrazione di altro dente NAS, Incluso: Anestesia	A) 0-14 anni. B) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; C) Condizioni di vulnerabilità sociale	
3		23.19	ALTRA ESTRAZIONE CHIRURGICA DI DENTE Odontectomia NAS, rimozione di dente incluso, allacciamento di dente incluso, germectomia, estrazione dentale con elevazione di lembo muco-periostale Incluso: Anestesia	A) 0-14 anni. B) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; C) Condizioni di vulnerabilità sociale	
4		23.20.1	RICOSTRUZIONE DI DENTE MEDIANTE OTTURAZIONE Fino a due superfici Incluso: Otturazione carie, Otturazione carie con Incappucciamento indiretto della polpa	A) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; B) Condizioni di vulnerabilità sociale; C) <u>Per il solo "Incappucciamento indiretto della polpa"</u> anche 0-14 anni in caso di evento traumatico	
5		23,20,2	RICOSTRUZIONE DI DENTE MEDIANTE OTTURAZIONE A tre o più superfici e/o applicazione di perno endocanalare Incluso: Otturazione carie, Otturazione carie con incappucciamento indiretto della polpa	A) Condizioni di vuinerabilità sanitaria; B) Condizioni di vuinerabilità sociale; C) <u>Per il solo "incappucciamento indiretto della polpa"</u> anche 0-14 anni in caso di evento traumatico	
6		23.3	RICOSTRUZIONE DI DENTE MEDIANTE INTARSIO Ricostruzione di dente fratturato	A) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; B) Condizioni di vulnerabilità sociale	
7	-	23.41	APPLICAZIONE DI CORONA Trattamento per applicazione di corona a glacca in resina	A) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; B) Condizioni di vulnerabilità sociale	
8	ATTOO AT	23.41.1	APPLICAZIONE DI CORONA IN LEGA AUREA Trattamento per applicazione di corona faccettata in lega aurea e resina o di corona 3/4 lega aurea o in lega aurea fusa	A) Condizioni di vulnerabllità sanitaria; B) Condizioni di vulnerabliltà sociale	
y ell		23.41.2	ALTRA APPLICAZIONE DI CORONA Trattamento per applicazione di corona a giacca in porcellana o di corona faccettata (Weneer) in lega aurea e porcellana	A) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; B) Condizioni di vulnerabilità sociale	
10		23.41.3	APPLICAZIONE DI CORONA E PERNO Trattamento per applicazione di corona a glacca in resina o oro resina con perno moncone in lega aurea	A) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; B) Condizioni di vulnerabilità sociale	
11		23.41.4	ALTRA APPLICAZIONE DI CORONA E PERNO Trattamento per applicazione di corona a giacca in porcellana o oro porcellana con perno moncone in lega aurea	A) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; B) Condizioni di vulnerabilità sociale	
12		23.42	INSERZIONE DI PONTE FISSO Trattamento per applicazione di elemento fuso in lega aurea, oro resina o oro porcellana e/o elemento di sovrastruttura per corona su impianti endoossei (Per elemento)	A) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; B) Condizioni di vulnerabilità sociale	
13		23.43.1	INSERZIONE DI PROTESI RIMOVIBILE Trattamento per applicazione protesi rimovibile completa D24 (Per arcata)	A) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; B) Condizioni di vulnerabilità sociale	

numero	note dm 1996	codice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
14		23.43.2	1 22	A) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; B) Condizioni di vulnerabilità sociale	
15		23.43.3		A) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; B) Condizioni di vulnerabilità sociale	
16		23.49.1	ALTRA RIPARAZIONE DENTARIA Molaggio selettivo dei denti (Per seduta)	Condizioni di vulnerabilità sanitaria in caso di sindrome algica e disfunzionale dell'ATM	
17		23.5	IMPIANTO DI DENTE Reimpianto di elementi dentari lussati o avulsi	A) 0-14 anni; B) Condizioni di vulnerabilità sanitaria	
18		23.6		Condizioni di vulnerabilità sanitaria, in caso di sindrome algica e disfunzionale dell'ATM	
19		23.71.1	MONORADICOLATO Trattamento o	A) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; B) Condizioni di vulnerabilità sociale; C) 0-14 anni solo in caso di evento traumatico	
20		23.71.2	TERAPIA CANALARE IN DENTE PLURIRADICOLATO Trattamento o pulpotomia Escluso: Otturazione (23.2.1, 23.2.2)	Condizioni di vulnerabilità sanitaria	
21		23.73	APICECTOMIA Incluso; Otturazione retrograda	Condizioni di vulnerabilità sanitaria	

numers Nota	note dm 1995	codice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
			24. ALTRU	nterventi su denti, gengive e alvequi	
22	one of the contract of the con		GENGIVOPLASTICA [CHIRURGIA PARODONTALE] Lembo di Widman modificato con levigatura radici e curettage tasche infraossee, applicazione di osso o membrane, osteoplastica (Per sestante)	A) 0-14 anni; B) Condizioni di vulnerabilità sanitaria	
23			ASPORTAZIONE DI LESIONE O TESSUTO DELLA GENGIVA Asportazione di epulidi Escluso: Biopsia della gengiva (24.11), Asportazione di lesione odontogena (24.4)	A) 0-14 anni; B) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; C) Condizioni di vulnerabilità sociale	
24		24.39.1	LEVIGATURA DELLE RADICI. Levigatura di radici e/o curettage delle tasche parodontali a cielo coperto (Per sestante)	A) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; B) Condizioni di vulnerabilità sociale	
25		24.39.2	INTERVENTO CHIRURGICO PREPROTESICO (Per emiarcata)	Condizioni di vulnerabilità sanitaria	
26		24.4	ASPORTAZIONE DI LESIONE DENTARIA DELLA MANDIBOLA Asportazione di lesione odontogenica	A) 0-14 anni; B) Condizioni di vulnerabilità sanitaria; C) Condizioni di vulnerabilità sociale	
27		24.70.1	TRATTAMENTO ORTODONTICO CON APPARECCHI MOBILI (Per anno)	A) Condizioni di vulnerabilità sanitaria (Indice IOTN = 4/5); B) Condizioni di vulnerabilità sociale (Indice IOTN = 4/5)	
28		24.70.2	TRATTAMENTO ORTODONTICO CON APPARECCHI FISSI (Per anno)	A) Condizioni di vulnerabilità sanitaria (Indice IOTN = 4/5); B) Condizioni di vulnerabilità sociale (Indice IOTN = 4/5)	
29		24.70.3	TRATTAMENTO ORTODONTICO CON APPARECCHI ORTOPEDICO FUNZIONALI Incluso: Trattamento con placca di svincolo (Per anno)	A) Condizioni di vulnerabilità sanitaria (Indice IOTN = 4/5); B) Condizioni di vulnerabilità sociale (Indice IOTN = 4/5)	
30		24.80.1	RIPARAZIONE DI APPARECCHIO ORTODONTICO	A) Condizioni di vulnerabilità sanitaria (Indice IOTN = 4/5); B) Condizioni di vulnerabilità sociale (Indice IOTN = 4/5)	

numero nota	note dm 1996	cadice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA'	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
	T	120100-000	er en	87 RADIGLOGIA DIAGNOSTICA	
31		88.38.1	TOMOGRAFIA COMPUTERIZZATA (TC) DEL RACHIDE E DELLO SPECO VERTEBRALE TC del rachide (cervicale, toracico, lombosacrale), spinale Incluso: lo studio di 3 metameri e 2 spazi Intersomatici In caso di estensione della prestazione ad un ulteriore spazio intersomatico o metamero codificare anche 88:90.3		A) Patologia traumatica acuta; B) Complicanze post-chirurgiche
32	- Andrews - Andr	88.38.2	TOMOGRAFIA COMPUTERIZZATA (TC) DEL RACHIDE E DELLO SPECO VERTEBRALE SENZA E CON CONTRASTO TC del rachide [cervicale, toracico, lombosacrale], spinale Incluso: lo studio di 3 metameri e 2 spazi intersomatici in caso di estensione della prestazione ad un ulteriore spazio intersomatico o metamero codificare anche	A) PATOLOGIA ONCOLOGICA: Per la valutazione delle strutture scheletriche. Meglio la RM per lo studio del tessuto endocanalare (conomidollare e cauda) e dei tessuti molli. In presenza di deficit neurologici anche in assenza di dolore. B) SOSPETTO ONCOLOGICO: RM DUBBIA O POSITIVA: per la migliore valutazione della componente scheletrica con dolore ingravescente continuo anche a riposo e con persistenza notturna. Anche in assenza di dolore in presenza di deficit neurologici agli arti inferiori. C) COMPLICANZE POST-CHIRURGICHE in pazienti in cul è controindicata la RM	
33		88.38.3	TOMOGRAFIA COMPUTERIZZATA (TC) DELL'ARTO SUPERIORE TC di: spalla e braccio [spalla, braccio], gomito e avambraccio [gomito, avambraccio], polso e mano [polso, mano]	A) PATOLOGIA TRAUMATICA ACUTA: Non indicata inizialmente. Solo per valutazione scheletrica prechirurgica. B) POST-CHIRURGICO: Non indicata inizialmente. Migliore valutazione dell'evoluzione ed eventuali complicanze ossee	
94		88.38.4	TOMOGRAFIA COMPUTERIZZATA (TC) DELL'ARTO SUPERIORE SENZA E CON CONTRASTO TC di: spalla e braccio [spalla, braccio], gomito e avambraccio [gomito, avambraccio], polso e mano [polso, mano]	A) PATOLOGIA ONCOLOGICA: Per la migliore valutazione delle strutture scheletriche in presenza di reperto positivo ai prioritari esami RX o RM; B) SOSPETTO ONCOLOGICO: Per la migliore valutazione delle strutture scheletriche in presenza di reperto dubbio ai prioritari esami RX, RM o scintigrafia ossea.	
35		88.38.6	ARTO INFERIORE TC di: articolazione coxo- femorale e femore [articolazione coxo- femorale, femore], ginocchio e gamba	A) PATOLOGIA TRAUMATICA ACUTA: Non indicata inizialmente. Solo per valutazione scheletrica prechirurgica. B) POST-CHIRURGICO: Non indicata inizialmente. Migliore valutazione dell'evoluzione ed eventuali complicanze ossee	
36		88.38.7	TOMOGRAFIA COMPUTERIZZATA (TC) DELL' ARTO INFERIORE SENZA E CON CONTRASTO TC di: articolazione coxo-femorale e femore [articolazione coxo-femorale, femore], ginocchio e gamba [ginocchio, gamba], caviglia e piede [caviglia, piede]	A) PATOLOGIA ONCOLOGICA: Per la migliore valutazione delle strutture scheletriche in presenza di reperto positivo al prioritari esami RX o RM; B) SOSPETTO ONCOLOGICO: Per la migliore valutazione delle strutture scheletriche in presenza di reperto dubbio ai prioritari esami RX, RM o scintigrafia ossea.	
37		88.93	RISONANZA MAGNETICA NUCLEARE (RM) DELLA COLONNA Cervicale, toracica, lombosacrale	A) Condizione di DOLORE RACHIDEO in assenza di coesistenti sindromi gravi di tipo neurologico o sistemico, resistente alla terapia, della durata di almeno 4 setttimane; B) TRAUMI RECENTI E FRATTURE DA COMPRESSIONE.	In caso di negatività si sconsiglia la ripetizione dell'esame prima di 12 mesi se non a seguito di evidenti modificazioni del quadro clinico.

numero nota	riote dm 1996	codice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
38	TLANGUE ARREST ANNUAL TO THE TANGE ARE THE T	88.93.1	RISONANZA MAGNETICA NUCLEARE (RM) DELLA COLONNA, SENZA E CON CONTRASTO Cervicale, toracica, lombosacrale	A) PATOLOGIA ONCOLOGICA: Dolore violento, recente, ingravescente. In presenza di deficit motori o sensitivi degli arti superiori o rigidità piramidale degli arti inferiori anche in assenza di dolore. B) SOSPETTO ONCOLOGICO: dolore ingravescente continuo anche a riposo e con persistenza notturna. Anche in assenza di dolore in presenza di deficit motori e sensitivi degli arti superiori o rigidità piramidale degli arti inferiori; C) SOSPETTA INFEZIONE: dolore ingravescente continuo anche a riposo e con persistenza notturna. In presenza di febbre, recenti infezioni batteriche, teaple immunosoppressive, HIV; D) COMPLICANZE POST-TRAUMATICHE	
38		88.94.1	MUSCOLOSCHELETRICA. RM di spalla e braccio [spalla, braccio]. RM di gomito e avambraccio [gomito, avambraccio]. RM di polso e mano [polso, mano]. RM di bacino. RM di articolazione coxo-femorale e femore [articolazione coxo-femorale, femore]. RM di ginocchio e gamba [ginocchio, gamba]. RM di caviglia e piede [caviglia, piede]. Incluso:		
40	Anna Proposition (April 1994)	88.94.2	[polso, mano]. RM di bacino. RM di articolazione coxo-femorale e femore	A) PATOLOGIA ONCOLOGICA: Indagine di scelta per la stadiazione locale di una neoplasia accertata. B) SOSPETTO ONCOLOGICO: indicata per la migliore valutazione delle strutture muscolari e tendinee	
41		88.99.2	DENSITOMETRIA OSSEA CON TECNICA DI ASSORBIMENTO A RAGGI X Lombare, femorale, ultradistale	Secondo indicazioni dell'allegato 2 DPCM 2005	
42		88.99.3	DENSITOMETRIA OSSEA CON TECNICA DI ASSORBIMENTO A RAGGI X Total Body	Secondo indicazioni dell'allegato 2 DPCM 2005	

sumero nota	note dm 1996 prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA'	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
		90	91 PRESTAZIONI BI LABORATORIO	
43	90.01.1	11 DEOSSICORTISOLO		esame obsoleto
44	90.02.1	ACIDO 5 IDROSSI 3 INDOLACETICO [du]	Diagnosi di carcinoidi	
45	90.02.3	ACIDO DELTA AMINOLEVULINICO (ALA)	A) Diagnosi delle porfirie B) intossicazioni da piombo	
46	90.04.4	ALA DEIDRASI ERITROCITARIA	A) Diagnosi e monitoraggio delle porfirle B) Intossicazioni da piombo	
47	90.04.5	ALANINA AMINOTRANSFERASI (ALT) (GPT) [S/U]	Indagine di i livello in caso di sospetta patologia epatica	
48	90.05.1	ALBUMINA [S/U/dU]	indagine di I livello in caso di sospetta malnutrizione o di patologie epatiche e/o renali.	
49	90.05.2	ALDOLASI [S]	Indagine di II livello nella diagnosi di patologie muscolari	
50	90.06.4	ALFA AMILASI [S/U]		Utile nella diagnostica di patologie delle ghiandole salivari
51	90.06.5	ALFA AMILASI ISOENZIMI (Frazione pancreatica)	indagine di Il livello utile nella diagnosi e nel monitoraggio delle patologie pancreatiche. Utile in caso di amilasemia totale elevata	
52	90.08.1	ANDROSTANEDIOLO GLUCURONIDE [S]	Diagnosi dell'irsutismo	
53	90.09.2	ASPARTATO AMINOTRANSFERASI (AST) (GOT) [S]	Prescrivibile in caso di sospetta patologia epatica.	
54	90.11.4	CALCIO TOTALE [S/U/dU]	A) Indagine di I livello nello screening e nella diagnosi delle seguenti patologie: 1. calcolosi renale, 2. malattie ossee, 3. disordini neurologici e psichiatrici, 4. ipercalcemia e ipocalcemia da varie cause, 5. insufficienza renale, 6. malattie tiroidee, 7. malattie gastrointestinali, 8. malattie neoplastiche.	
55	90.14.1	COLESTEROLO HDL	Eseguibile A) come screening su tutti i soggetti di età > 40 anni B) nei soggetti con malatia cardiovascolare o fattori di rischio cardiovascolare o familiarità per malattie dismetaboliche, dislipidemia o eventi cardiovascolari precoci. In assenza di valori elevati, modifiche dello stile di vita o interventi terapeutici, l'esame è da ripetere a distanza di 5 anni.	
56	90.14.2	COLESTEROLO LDL	Eseguibile A) come screening su tutti i soggetti di età > 40 anni B) nel soggetti con malattia cardiovascolare o fattori di rischio cardiovascolare o familiarità per malattie dismetaboliche, dislipidemia o eventi cardiovascolari precoci. In assenza di valori elevati, modifiche dello stile di vita o interventi terapeutici, l'esame è da ripetere a distanza di 5 anni.	·

— 13 -

sumero nota	note dm 1996	codice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA'	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
57)		90,14,3	COLESTEROLO TOTALE	Eseguibile A) come screening su tutti i soggetti di età > 40 anni B) nei soggetti con malattia cardiovascolare o fattori di rischio cardiovascolare o familiarità per malattie dismetaboliche, dislipidemia o eventi cardiovascolari precoci. ha ssenza di valori elevati, modifiche dello stile di vita o interventì terapeutici, l'esame è da ripetere a distanza di 5 anni.	
58		90.15.4	CREATINCHINASI (CPK o CK)	A) Indagine di II livello nella diagnosi di patologie muscolari; B) Pazienti con malattia cardiovascolare in trattamento con statine.	
59		90.16.4	CREATININA CLEARANCE	indagine di Il livello per il monitoraggio di: A) patologie renali croniche, B) malattie dismetaboliche.	
60	R	90.16.5	скомо	Portatori di protesi impiantabili metallo su metallo	
61	- American Company	90.18.4	ENOLASI NEURONESPECIFICA (NSE)	A} MONITORAGGIO DI CARCINOMI (neuroendocrini, carcinomi indifferenziati e a piccole cellule, carcinomi polmonari); B} COMPLETAMENTO DIAGNOSTICO: su prescrizione specialistica, in situazioni nelle quali altri accertamenti, in particolare <i>imaging</i> , indichino la presenza di una neoplasia. Si esclude l'utilizzo della prestazione come prima prestazione diagnostica/di screening	
62		90.22.5	FERRO [S]		L'indagine isolata è indicata per la diagnosi e il monitoraggio delle patologie da carenza o accumulo marziale (Emocromatosi). In tutti gli altri casi è complementare ad altre indagini ematologiche e, in particolare, al dosaggio della ferritina.
63		90.23.4	FOSFATASI ACIDA		Esame obsoleto
64		90.23.5	FOSFATASI ALCALINA	indicata nei pazienti con Patologie primitive o secondarie: A) ossee; B) epatobiliari.	Sospetta epatopatia colestatica e disturbi del metabolismo osseo.
65		90.24.1	FOSFATASI ALCALINA ISOENZIMA OSSEO	Indagine di Il livello utile nella diagnosi e nel monitoraggio delle patologie ossee	Non appropriato nelle patologie epatobiliari in caso di fosfatasi alcalina elevata.
66		90.24.3	FOSFATO INORGANICO [S/U/dU]	A) Malattie renali croniche; B) Alterazioni del metabolismo del calcio.	
67		90.29.2	LATTATO DEIDROGENASI (LDH) [S/F]	Utile nella diagnosi in caso di sospetta malattia emolitica e diseritropoletica	
68		90.30.2	LIPASI [S]	Utile nella diagnosi e prognosi delle patologie pancreatiche.	
69		90.32.5	MAGNESIO TOTALE [S/U/dU/(Sg)Er]	In caso di sospetto malassorbimento, alcolismo e nei pazienti con ipocloremia, ipocalcemia e/o disturbì del ritmo cardiaco.	
70		90.33.5	MIOGLOBINA [S/U]	In pazienti con accertate o sospette patologie muscolari.	

illeméro Bota	note dm 1996	codice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA!	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
		90.37.4	POTASSIO [S/U/dU/(Sg}Er]		A) Indagine di i livello in numerose patologie: 1. nefropatia, 2. intossicazione da farmaci (diuretici), 3. condizioni di diarrea/vomito/sudorazione intensa, 4. disordini dell'equilibrio acido-base. B) Necessario nel monitoraggio delle condizioni di variazione di potassemia.
72		90.38.5	PROTEINE [S/U/dU/La]	Indagine di i livello nella diagnosi e nei monitoraggio di molte patologie, prevalentemente renali, epatiche ed enteropatie proteino-disperdenti. Il loro dosaggio evidenzia lo stato nutrizionale.	
73		90.40.4	SODIO [S/U/dU/(Sg)Er]		Indagine di i livello, di norma complementare al dosaggio di altri elettroliti. Necessario nel monitoraggio di patologie renali, scompenso cardiaco e nei pazienti ipertesi in trattamento.
74		90.41.1	SUDORE (Esame con determinazione di Na+ e K+)	Diagnosi di Fibrosi Cistica	
75		90.43.2	TRIGLICERIDI	Eseguibile A) come screening su tutti i soggetti di età > 40 anni B) nei pazienti con malattia cardiovascolare o fattori di rischlo cardiovascolare o familiarità per malattie dismetaboliche dislipidemia o eventi cardiovascolari precoci. In assenza di valori elevati, modifiche dello stile di vita o interventi terapeutici, l'esame è da ripetere a distanza di 5 anni.	
76		90.43.5	URATO [S/U/dU]	A) Alterazioni del metabolismo renale; B) Monitoraggio delle terapie citotossiche nella patologia gottosa.	
A CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR		90.44.1	UREA [S/P/U/dU]		Indagine riservata al monitoraggio della funzionalità renale, in nefropatie croniche e disturbi dell'idratazione. Non appropriata come indicatore del filtrato glomerulare. In assenza di condizioni specifiche non indicata la ripetizione prima del 5 anni.
78	R	90.46.4	ALFA 2 ANTIPLASMINA	Indagine di il livello per la diagnosi di diatesi emorragiche	
79		90.51.4	ANTICORPI ANTI MICROSOMI (AbTMS) O ANTI TIREOPEROSSIDASI (AbTPO)	Nella diagnosi ma non nel monitoraggio delle tirolditi	
80		90.55.1	ANTIGENE CARBOIDRATICO 125 (CA 125)	A) MONITORAGGIO di carcinoma ovarico e uterino, peritoneo e mesotello. B) COMPLETAMENTO DIAGNOSTICO PER CARCINOMA OVARICO: su prescrizione specialistica in situazioni nelle quali altri accertamenti, in particolare imaging, indichino la presenza di una neoplasia. Si esclude l'utilizzo della prestazione come prima prestazione diagnostica/di screening.	
81		90.55.2	ANTIGENE CARBOIDRATICO 15.3 (CA 15.3)	Monitoraggio di carcinoma mammario	

numero Bota	note dm 1996	codice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITÀ'	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
82		90.55.3	ANTIGENE CARBOIDRATICO 19.9 (CA 19.9)	A) MONITORAGGIO di adenocarcinomi del pancreas, delle vie biliari, dello stomaco e del poimone. B) COMPLETAMENTO DIAGNOSTICO: su prescrizione specialistica situazioni nelle quali altri accertamenti, in particolare imaging, indichino la presenza di una neoplasia. Si esclude l'utilizzo della prestazione come prima prestazione diagnostica/di screening.	
83		90.56.3	ANTIGENE CARCINO EMBRIONARIO (CEA)	Monitoraggio di: A) carcinoma mammario; B) adenocarcinomi in qualsiasi sede	
84		90.57.3	ANTIGENI HLA (Clascuno)	Prescrivibile A) in vista di trapianto B) per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	
85		90.58.3	BETA TROMBOGLOBULINA		esame obsoleto
86		90.61.3	CYFRA 21-1	Diagnosi e sorveglianza di: A) carcinoma squamoso del polmone; B) adenocarcinoma delle vie biliari; C) carcinoma squamoso in qualunque sede.	
87		90.63.1	EPARINA (Mediante dosaggio inibitore fattore X attivato)	In emergenza emorragica con sospetto sovradosaggio di eparina a basso peso molecolare o di Xabani	
88	Н	90.64.4	FENOTIPO Rh	Prescrivibile solo in previsione di trapianto/donazione, trasfusione o in donne in gravidanza e in funzione preconcezionale	
89	<u> </u>	90.65.2	GLICOPROTEINA RICCA IN ISTIDINA		esame obsoleto
90	Н	90.65.3	GRUPPO SANGUIGNO ABO e Rh (D)	Prescrivibile solo in previsione di trapianto/donazione, trasfusione o in donne in gravidanza e in funzione preconcezionale	
91		90.68.1	igE SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE: QUANTITATIVO (Per pannello, fino a 12 aliergeni)	Test di Il livello, da effettuare quando il prick test non è eseguibile o esaustivo, su prescrizione specialistica	
92		90.68.2	IgE SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE: SCREENING MULTIALLERGENICO QUALITATIVO	Per l'inquadramento delle allergie reaginiche (rinocongiuntivite allergica, asma allergico, dermatite atopica, orticaria, allergia alimentare) da effettuare quando il prick test non è eseguibile o esaustivo.	
93		90.68.5	lgG specifiche allergologiche	A) Esame complementare nella diagnosi di alveoliti allergiche estrinseche. B) in Allergologia avanzata per valutare il grado di tolleranza avvenuta in caso di desensibilizzazione nell'allergia al veleno di imenotteri e di allergia alimentare, su prescrizione specialistica.	
94		90.69.5	INIBITORE ATTIVATORE DEL PLASMINOGENO (PAI I)		esame obsoleto
95		90.75.4	TEMPO DI PROTROMBINA (PT)		A} Indagine di I livello per la prevenzione e la profilassi della trombosi venosa.; B} Ausilio diagnostico nell'identificazione delle malattie emorragiche; C} Utile nel monitoraggio dei farmaci anticoaguianti orali.

ntimera Rota	note dm 1996	codice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA'	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
95		90.76.1	TEMPO DI TROMBOPLASTINA PARZIALE (PTT)		Indagine di I livello che contribulsce ad Identificare episodi emorragici e più raramente trombotici. Utile anche come screening per la presenza di anticorpi antifosfolipidi e nel monitoraggio della terapia anticoagulante con Eparina standard non a basso PM.
97	R	90.76.2	TEST DI AGGREGAZIONE PIASTRINICA Secondo Born	Test di II livello per la diagnosi di piastrinopatia	
98		90.77.2	TEST DI RESISTENZA ALLA PROTEINA C ATTIVATA	Per inquadramento diagnostico-terapeutico delle diatesi trombofiliche congenite	
99	R	90.78.2	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-A	A scopo di trapianto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	in caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
100	R	90.78.3	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-A MEDIANTE SEQUENZIAMENTO DIRETTO	A scopo di trapianto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su Indicazioni EMA/AIFA
101	R	90.78.4	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-B	A scopo di trapianto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
102	R	90.78.5	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-B MEDIANTE SEQUENZIAMENTO DIRETTO	A scopo di trapianto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
103	R	90.79.1	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-C	A scopo di traplanto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
104	R	90.79.2	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-C MEDIANTE SEQUENZIAMENTO DIRETTO	A scopo di trapianto e per le patologle/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
105	R	90.79.3	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DP MEDIANTE SEQUENZIAMENTO DIRETTO	A scopo di trapianto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
106	R	90.79.4	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DPA1 AD ALTA RISOLUZIONE	A scopo di trapianto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
107	R	90.79.5	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DPB1 AD ALTA RISOLUZIONE	A scopo di trapianto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
108	R	90.80.1	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DQ MEDIANTE SEQUENZIAMENTO DIRETTO	A scopo di trapianto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
109	R	90.80.2	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DQA1 AD ALTA RISOLUZIONE	A scopo di trapianto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
110	R	90.80.3	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DQB1 A BASSA RISOLUZIONE	A scopo di trapianto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
111	R	90.80.4	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DQB1 AD ALTA RISOLUZIONE	A scopo di trapianto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA

numero hota	note dm 1996	codice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA'	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
112	R	90.80.5	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DR MEDIANTE SEQUENZIAMENTO DIRETTO	A scopo di trapianto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne reccomanda l'uso solo su Indicazioni EMA/AIFA
113	R	90.81.1		A scopo di trapianto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
114	R	90.81.2	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DRB (DRB1 e DRB3,DRB4,DRB5) AD ALTA RISOLUZIONE	A scopo di trapianto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
115	R	90.81.3	TIPIZZAZIONE SIEROLOGICA HLA CLASSE I (Fenot. compl. loci A, B, C, o loci A, B)	A scopo di traplanto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	in caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
116	R	90.81.4	TIPIZZAZIONE SIEROLOGICA HLA CLASSE II (Fenot. compi. loci DR, DQ o locus DP)	A scopo di trapianto e per le patologie/condizioni riportate nell'allegato Genetica (colonna D), su prescrizione specialistica	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
117		90.82.2	TROMBOSSANO B2		esame obsoleto
118	1	90.83.1	VISCOSITA' EMATICA	in caso di controllo dopo coprocoltura positiva per	esame obsoleto
119	<u> </u>	90.88.3	CAMPYLOBACTER ANTIBIOGRAMMA	Campylobacter	
120		90.88.4	CAMPYLOBACTER DA COLTURA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA	In caso di controllo dopo coprocoltura positiva per Campylobacter	·
121		90.88.5	CAMPYLOBACTER ESAME COLTURALE	in caso di controllo dopo coprocoltura positiva per Campylobacter	
122		90.97.2	MICETI ANTICORPI (D.I.D.)		esame obsoleto
123		90.97.3	MICETI [LIEVITI] ANTIMICOGRAMMA DA COLTURA (M.I.C., fino a 5 antimicotici)	Per inquadramento diagnostico e terapeutico di micosi ricorrenti/sistemiche	
124		91.07.4	SALMONELLE DA COLTURA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA E SIEROLOGICA DI GRUPPO	in caso di controllo dopo coprocoltura positiva per Salmonella	
125		91.07.5	SALMONELLE DA COLTURA IDENTIFICAZIONE SIEROLOGICA	in caso di controllo dopo coprocoltura positiva per Salmonella	
126		91.08.3	SHIGELLE DA COLTURA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA E SIEROLOGICA	In caso di controllo dopo coprocoltura positiva per Shigella	
127		91.18.2	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTICORPI HBeAg	Solo se HBSAg positivo	
128		91.18.4	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTIGENE HBeAg	Contestualmente all'esito positivo dell'HBsAg	
129		91.20.5	VIRUS EPATITE DELTA [HDV] ANTIGENE HDVAg	Contestualmente all'esito positivo dell'HBsAg	
130	R	91.28.1	ANALISI CITOGENETICA PER PATOLOGIA DA FRAGILITA' CROMOSOMICA Con agente clastogenico "in vitro"	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
131	R	91.28.2	ANALISI CITOGENETICA PER RICERCA SITI FRAGILI	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
132	R	91.28.3	ANALISI CITOGENETICA PER SCAMBI DI CROMATIDI FRATELLI	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica	
133	R	91.28.4	ANALISI CITOGENETICA PER STUDIO MOSAICISMO CROMOSOMICO	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica	

numato nota	note dm 1996	codice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
134	R	91.28.5	ANALISI CITOGENETICA PER STUDIO RIARRANGIAMENTI CROMOSOMICI INDOTTI	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B), su prescrizione specialistica.	activities of the second of th
135	R	91.29.1	ANALISI DEL DNA ED IBRIDAZIONE CON SONDA MOLECOLARE (Southern biot)	Per la diagnosi di maiattie genetiche e per le patologie e condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna E) è obbligatoria la prescrizione specialistica.	
136	R	91.29.2	ANALISI DEL DNA PER POLIMORFISMO Con reazione polimerasica a catena, digestione enzimatica ed elettroforesi	GENETICA (colonna A, colonna C e colonna E), su	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
137	R	91.29.3	ANALISI DI MUTAZIONE DEL DNA Con reazione polimerasica a catena e elettroforesi	Per le patologie e condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna A, colonna C e colonna E), su prescrizione specialistica. Per l'individuazione dei singoli geni, si fa riferimento a quelli riportati nella Banca dati Orphanet con valore diagnostico	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su Indicazioni EMA/AIFA
138	R	91.29.4	ANALISI DI MUTAZIONE DEL DNA Con reazione polimerasica a catena e ibridazione con sonde non radiomarcate	prescrizione specialistica. Per l'individuazione dei	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
139	R	91.29.5	ANALISI DI MUTAZIONE DEL DNA Con reazione polimerasica a catena e ibridazione con sonde radiomarcate	i '	in caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
140	R	91.30.1	ANALISI DI MUTAZIONI DEL DNA Con Reverse Dot Blot (da 2 a 10 mutazioni)	Per le patologie e condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna A, colonna C e colonna E), su prescrizione specialistica. Per l'individuazione del singoli geni, si fa riferimento a quelli riportati nella Banca dati Orphanet con valore diagnostico	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su Indicazioni EMA/AIFA
141	R	91.30.2	ANALISI DI POLIMORFISMI (str, VNTR) Con reazione polimerasica a catena ed elettroforesi (per locus)	Per le patologie e condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna A, colonna C e colonna E), su prescrizione specialistica. Per l'individuazione dei singoli geni, si fa riferimento a quelli riportati nella Banca dati Orphanet con valore diagnostico	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
142	R	91.30.3	ANALISI DI SEGMENTI DI DNA MEDIANTE SEQUENZIAMENTO (Blocchi di circa 400 bp)	Per la diagnosi di malattie genetiche e per le patologie e condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna E) è obbligatoria la prescrizione specialistica.	
143	R	91.30.4	CARIOTIPO AD ALTA RISOLUZIONE 1 Tecnica di bandeggio (Risoluzione non inferiore alle 550 bande)	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica	
144	R	91.30.5	CARIOTIPO DA METAFASI DI FIBROBLASTI O DI ALTRI TESSUTI (Mat. abortivo, ecc.) 1 Tecnica di bandeggio (Risoluzione non Inferiore alle 320 bande)	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica	
145	R	91.31.1	CARIOTIPO DA METAFASI DI LIQUIDO AMNIOTICO 1 Tecnica di bandeggio (Risoluzione non inferiore alle 320 bande)	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna 8 e colonna C), su prescrizione specialistica	
146	R	91.31.2	CARIOTIPO DA METAFASI LINFOCITARIE 1 Tecnica di bandeggio (Risoluzione non Inferiore alle 320 bande)	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica	

ejoji osembu	note dm 1996	codice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA'	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
147	R	91.31.3	CARIOTIPO DA METAFASI SPONTANEE DI MIDOLLO OSSEO 1 Tecnica di bandeggio (Risoluzione non inferiore alle 320 bande)	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica	
148	R	91.31.4	CARIOTIPO DA METAFASI SPONTANEE DI VILLI CORIALI 1 Tecnica di bandeggio (Risoluzione non inferiore alle 300 bande)	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica	
149	R	91.31.5	COLORAZIONE AGGIUNTIVA IN BANDE: Actinomicina D	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
150	R	91.32.1	COLORAZIONE AGGIUNTIVA IN BANDE: Bandeggio C	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
151	R	91.32.2	COLORAZIONE AGGIUNTIVA IN BANDE: Bandeggio G	Per la diagnosi delle patologle e In presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
152	R	91.32.3	COLORAZIONE AGGIUNTIVA IN BANDE: Bandeggio G ad alta risoluzione	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
:153	R	91.32.4	COLORAZIONE AGGIUNTIVA IN BANDE: Bandeggio NOR	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
154	R	91.32.5	COLORAZIONE AGGIUNTIVA IN BANDE: Bandeggio Q	Per la diagnosi delle patologle e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
155	R	91.33.1	COLORAZIONE AGGIUNTIVA IN BANDE: Bandeggio R	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
156	R	91.33.2	COLORAZIONE AGGIUNTIVA IN BANDE: Bandeggio T	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
157.	R	91.33.3	COLORAZIONE AGGIUNTIVA IN BANDE: Distamicina A	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
158	R	91.33.4	COLTURA DI AMNIOCITI	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
159	R	91.33.5	COLTURA DI CELLULE DI ALTRI TESSUTI	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
160	R	91.34.1	COLTURA DI FIBROBLASTI	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
161	R	91.34.2	COLTURA DI LINEE CELLULARI STABILIZZATE CON VIRUS	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
162	R	91.34.3	COLTURA DI LINEE LINFOCITARIE STABILIZZATE CON VIRUS O INTERLEUCHINA	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	

nofa nofa	note dm 1996	codice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA'	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
163	R	91.34.4	COLTURA DI LINFOCITI FETALI CON PHA	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
164	R	91.34.5	COLTURA DI LINFOCITI PERIFERICI CON PHA O ALTRI MITOGENI	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
165	R	91.35.1	COLTURA DI MATERIALE ABORTIVO	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
166	R	91.35.2	COLTURA SEMISOLIDA DI CELLULE EMOPOIETICHE BFU-E, CFU-GM, CFUGEMM (Ciascuna)	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
167	R	91.35.3	COLTURA DI VILLI CORIALI (A breve termine)	Per la diagnosi delle patologie e In presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
168	R	91.35.4	COLTURA DI VILLI CORIALI	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
169	R	91,35.5	COLTURA PER STUDIO DEL CROMOSOMA X A REPLICAZIONE TARDIVA Linfociti periferici, cellule di altri tessuti	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B e colonna C), su prescrizione specialistica.	
170	R	91.36.1	CONSERVAZIONE DI CAMPIONI DI DNA O DI RNA	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna A, B e C), su prescrizione specialistica. In colonna A, per l'individuazione dei singoli geni, si fa riferimento a quelli riportati nella Banca dati Orphanet con valore diagnostico	
171	R	91.36,2	CRIOCONSERVAZIONE IN AZOTO LIQUIDO DI COLTURE CELLULARI	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna A, B e C), su prescrizione specialistica. In colonna A, per l'individuazione dei singoli geni , si fa riferimento a quelli riportati nella Banca dati Orphanet con valore diagnostico	
172	R	91.36.3	CRIOCONSERVAZIONE IN AZOTO LIQUIDO DI CELLULE E TESSUTI	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna A, B e C), su prescrizione specialistica. In colonna A, per l'individuazione dei singoli geni , si fa riferimento a quelli riportati nella Banca dati Orphanet con valore diagnostico	·
173	R	91.36.4	DIGESTIONE DI DNA CON ENZIMI DI RESTRIZIONE	Per le patologie e condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna A, colonna C e colonna E), su prescrizione specialistica. In colonna A, per l'individuazione dei singoli geni, si fa riferimento a quelli riportati nella Banca dati Orphanet con valore diagnostico	
174	R	91.36.5	ESTRAZIONE DI DNA O DI RNA (nucleare o mitocondriale) Da sangue periferico, tessuti, colture cellulari, villi coriali	Per la diagnosi di malattie genetiche e per le patologie e condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna E) è obbligatoria la prescrizione specialistica.	
175	R	91.37.1	IBRIDAZIONE CON SONDA MOLECOLARE	Per la diagnosi di malattie genetiche e per le patologie e condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna E) è obbligatoria la prescrizione specialistica.	

numero nota	note dm 1996	codice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA'	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
176	R	91.37.2	NUCLEI INTERFASICI, TESSUTI mediante	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B, colonna C e colonna E), su prescrizione specialistica.	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
177	R	91.37.3	NUCLEI INTERFASICI, TESSUTI mediante	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna 8, colonna C e colonna E), su prescrizione specialistica.	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
178	R	91.37.4	sonde molecolari alfoidi ed altre seguenze	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B, colonna C e colonna E), su prescrizione specialistica.	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su Indicazioni EMA/AIFA

	note	1			
numero nota	dm 1996	codice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA'	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
179	R	91.37.5	IBRIDAZIONE IN SITU (FISH) SU METAFASI, NUCLEI INTERFASICI, TESSUTI mediante sonde molecolari painting	Per la diagnosi delle patologie e in presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B, colonna C e colonna E), su prescrizione specialistica.	In caso di utilizzo per analisi di farmacogenetica, se ne raccomanda l'uso solo su indicazioni EMA/AIFA
180	R	91.38.1	RICERCA MUTAZIONE (DGGE) Ricerca heteroduplex (HA)	Per le patologie e condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna A e colonna C e colonna E), su prescrizione specialistica. In colonna A, per l'individuazione dei singoli geni, si fa riferimento a quelli riportati nella Banca dati Orphanet con valore diagnostico	
(81	R	91,38.2	RICERCA MUTAZIONE (SSCP)	Per le patologie e condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna A e colonna C e colonna E), su prescrizione specialistica. In colonna A, per l'individuazione del singoli geni, si fa riferimento a quelli riportati nella Banca dati Orphanet con valore diagnostico	
182	R	91.38.3	SINTESI DI OLIGONUCLEOTIDI (Ciascuno)	Per le patologie e condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna A e colonna C e colonna E), su prescrizione specialistica. In colonna A, per l'individuazione dei singoli geni, si fa riferimento a quelli riportati nella Banca dati Orphanet con valore diagnostico	
183	R	91.38.4	ANALISI DEL DNA CELLULARE PER LO STUDIO CITOMETRICO DEL CICLO CELLULARE E DELLA PLOIDIA	Per la diagnosi delle patologle e In presenza delle condizioni riportate nell'Allegato GENETICA (colonna B, colonna C e colonna E), su prescrizione specialistica.	
			0.	DERMATOLOGIA/ALLERGOLOGIA	
184		91,90,1	ESAME ALLERGOLOGICO STRUMENTALE PER ORTICARIE FISICHE		
185		91.90.4	SCREENING ALLERGOLOGICO PER INALANTI (Fino a 7 allergeni)	Test di primo livello per l'inquadramento delle allergie reaginiche (Rinocongiuntivite allergica, Asma allergico, Dermatite atopica, Orticaria), erogabile solo a segulto di visita specialistica.	
186		91.90.5	TEST EPICUTANEI A LETTURA RITARDATA [PATCH TEST] (Fino a 20 allergeni)	Sospetta dermatite allergica da contatto, erogabile a seguito di visita specialistica allergologica, dermatologica o pediatrica.	
187		91.90.6	TEST PERCUTANEI E INTRACUTANEI A LETTURA IMMEDIATA (Fino a 12 allergeni)	Esame di approfondimento diagnostico in caso di sospetta allergia a farmaci, alimenti e veleni di imenotteri, erogabile a seguito di visita specialistica allergologica, dermatologica o pediatrica.	L'esecuzione dell'esame è subordinato alla valutazione dell'allergologo in sede di esecuzione.
				93. MEDICINA NUCLEARE	
198		92.09.1	TOMOSCINTIGRAFIA MIOCARDICA (PET) DI PERFUSIONE A RIPOSO E DOPO STIMOLO	A) Diagnosi di cardiopatia ischemica e di miocardiopatie, successivamente a ecocardiografia e tomoscintigrafia (SPET) perfusionale miocardica, qualora tali indagini non abbiano consentito un completo inquadramento diagnostico B) Valutazione della vitalità miocardica C) Valutazione dell'efficacia del trattamento, successivamente a Tomoscintigrafia (SPET) perfusionale miocardica qualora tale indagine non abbia consentito un completo inquadramentio diagnostico. Prescrivibile dallo specialista.	

Bota Bumero	note dm 1996	codice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
189		92.11.6	TOMOSCINTIGRAFIA CEREBRALE (PET) Studio qualitativo	A) Valutazione e diagnosi differenziale di malattie cerebrovascolari, malattie degenerative, epilessia, traumi, neoplasie, successivamente a TC e/o RM e/o Tomoscintigrafia cerebrale qualora tali indagini non abbiano consentito un completo inquadramento diagnostico B) Valutazione della risposta al trattamento	
190		92.11.7	TOMOSCINTIGRAFIA CEREBRALE (PET) Studio quantitativo	A) Valutazione e diagnosi differenziale di malattle cerebrovascolari, malattle degenerative, epilessia, traumi, neoplasie, successivamente a TC e/o RM e/o Tomoscintigrafia cerebrale qualora tali indagini non abbiano consentito un completo inquadramento diagnostico; B) Valutazione della risposta al trattamento. Prescrivibile dallo specialista.	
191		92.18.6	TOMOSCINTIGRAFIA GLOBALE CORPOREA {PET}	A) Caratterizzazione metabolica di lesione sospetta per neoplasia, successivamente a TC e/o RM qualora tali indagini non abbiano consentito un completo inquadramento diagnostico B) Ricerca di tumore primitivo occulto in pazienti con metastasi accertata/e, successivamente a TC e/o RM qualora tali indagini non abbiano consentito un completo inquadramento diagnostico C) Stadiazione di neoplasia istologicamente accertata anche ai fini di impostazione del trattamento D) Diagnosi differenziale tra recidiva tumorale e fibrosi/radionecrosi E) risposta al trattamento chemio/radioterapico F) ristadiazione per sospetto clinico/laboratoristico/strumentale di recidiva di neoplasia G) febbre di natura da determinare, successivamente ad esami di laboratorio e/o TC e/o RM, qualora tali indagini non abbiano consentito un completo Inquadramento diagnostico Prescrivibile dallo specialista.	
192		92.24.4	RADIOTERAPIA STEREOTASSICA	A) Per tumori primitivi, secondari, o recidivati dopo altra radioterapia; B) per disordini funzionali, MAV di dimensioni non superiori a 3 cm per la seduta singola, non superiori a 6 cm per le sedute frazionate.	
193		92.25.2	IRRADIAZIONE CUTANEA TOTALE CON ELETTRONI (TSEI/TSEBI)	Linfoma cutaneo a cellule T. La prestazione è intesa come trattamento completo comprensivo anche di tutte le fasi propedeutiche.	

numero neta	note dm 1996	codice prestazione	PRESTAZIONI DI SPECIALISTICA AMBULATORIALE	CONDIZIONI DI EROGABILITA!	INDICAZIONI DI APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA
194		93.18.1	93; TERAPIA FISICA, TERAPIA ESERCIZI RESPIRATORI Per seduta Individuaie (Ciclo di dieci sedute)	RESPIRATORIA, RIABILITAZIONE E PROCEDURE CORRE A) Pazienti la cui tolleranza all'esercizio fisico è ilmitata da disfunzione dei muscoli respiratori o da patologie cardiologiche e/o pneumologiche; B) preparazione ad intervento chirurgico addominale o toracico; C) svezzamento dalla ventilazione meccanica;	ATE
195		93.18.2	ESERCIZI RESPIRATORI Per seduta collettiva (Ciclo di dieci sedute)	D) patologie neuromuscolari. A) Pazienti la cui tolleranza all'esercizio fisico è limitata da disfunzione dei muscoli respiratori o da patologie cardiologiche e/o pneumologiche; B) preparazione ad intervento chirurgico addominale o toracico; C) svezzamento dalla ventilazione meccanica; D) patologie neuromuscolari.	
196		96.54.1	36. INTURAZIONE E IRRIGAZIO ABLAZIONE TARTARO	2NLNON OPERATORIE "Preventione Odomolatrica Prin A) 0-14 anni; B) Condizioni vulnerabilità sanitaria; C) Condizioni di vulnerabilità sociale	acta"
197		96.54.2	SIGILLATURA DEI SOLCHI E DELLE FOSSETTE	0-14 anni.	. 1000-10
(manyagid)	L				
198		97,35	9). SOSTITUZI RIMOZIONE DI PROTESI DENTALE. Rimozione di corona isolata, Rimozione di elemento protesico	ONE E RIMOZIONE DI SUSSIDIO TERAPEUTICO A) 0-14 anni; B) Condizioni vulnerabilità sanitaria	
	31.4		organista superiorganista de la companya (198. A	UTRE PROCEDURE NON OPERATORIE	
199		99.12	IMMUNIZZAZIONE PER ALLERGIA. Desensibilizzazione	Erogabile solo a seguito di visita allergologica, dermatologica o pediatrica	
200		99.13	IMMUNIZZAZIONE PER MALATTIA AUTOIMMUNE	Erogabile solo a segulto di visita specialistica.	
			19 ep	MISCELLANEA DI PROCEDURE FISICHE	
Č		99.82	TERAPIA A LUCE ULTRAVIOLETTA. Attinoterapia, Fototerapia selettiva UV (UVA, UVB). Per ciclo di sel sedute	Limitatamente alle seguenti patologie: A) malattie linfoproliferative della cute; B) Psoriasi di grado moderato non responsiva a terapia topica; C) Vitiligine; D) Eczeml; E) Prurigo; F) altre malattie infiammatorie cutanee responsive alla fototerapia; G) desensibilizzazione di alcune fotodermatosi. Erogabile solo a seguito di visita dermatologica.	Prima dell'inizio della terapia è necessario escludere la presenza di eventuali patologie fotomodulate o fotoaggravate attraverso un' attenta anamnesi, esame obiettivo e, eventualmente, il dosaggio degli ANA.
				98.9 ALTRE PROCEDURE VARIE	
.202		99.97.1	SPLINTAGGIO PER GRUPPO DI QUATTRO DENTI	A) 0-14 anni; B) Condizioni vulnerabilità sanitaria; C) Condizioni di vulnerabilità sociale	
203		99.97.2	TRATTAMENTI PER APPLICAZIONE DI PROTESI RIMOVIBILE Ribasamento con metodo diretto o indiretto, aggiunta di elementi e/o ganci, riparazione di protesi fratturata, ricementazione di corona o ponte	A) Condizioni vuinerabilità sanitaria; B) Condizioni di vuinerabilità sociale	

Allegato 2

ALLEGATO 2 - GENETICA COLONNA "A": GENETICA MEDICA

Patologie diagnosticabili con le prestazioni di Genetica Medica su prescrizione specialistica

CODICE	PATOLOGIA	
	CATOEOGIA	
P001	Aarskog-Scott, Sindrome	
P002	Aceruloplasminemia	
P003	Acidosi renale tubulare distale AD	
P004	Acidosi renale tubulare distale AR con sordità	
P005	Acidurie Organiche (AO)	
P006	Acondroplasia	
P007	Acrodermatite enterica da deficienza di ZN (AEZ)	
P008	Acromatopsia	
P009	Adrenoleucodistrofia X-Linked	
P010	Agammaglobulinemia AR (AGA-AR)	
P011	Agammagłobulinemia X-Linked (AGA-XL)	
P012	Agenesia dentaria e cleft oro-facciale	
P013	Alagille, Sindrome	
P014	Albinismo oculare	
P015	Albinismo Oculocutaneo	
P016	Alcaptonuria	
P017	Alexander, Malattia	
P018	Alfa Mannosidosi	
P019	Alport, Sindrome	
P020	Alstrom, Sindrome	
P021	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro - anemia ipocromica con sovraccarico di ferro	
P022	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro: sindrome IRIDA	
P023	Alzheimer familiare	
P024	Amaurosi congenita di Leber	
P025	Amiloidosi	
P026 P027	Andersen-Tawil, Sindrome Anemia di Fanconi tipo A	
P027	Anemia di Fanconi tipo A Anemia diseritropoletica tipo 1	
P029	Anemia emolitica da deficienza di piruvato chinasi	
P030	Anemia emojnica da dericienza di piruvato chinasi Aneurismi ereditari	
P031	Angelman, Sindrome di	
P032	Angelman, Sindrome di Aniridia	
P033	Anomalie vitreo (in particolare vitreopatie essudative)	
P034	Apert, Sindrome di	
P035	Arginosuccinico aciduria, Deficit di arginosuccinico liasi, deficit di ASL	
P036	Aritmie ereditarie/canalopatie/CPVT	
P037	Arts, Sindrome	
P038	Atassia con deficit della vitamina E	
P039	Atassia Aprassia Oculomotoria (AOA)	
P040	Atassia con deficit di Coenzima Q	
P041	Atassia di Friedreich	
P042	Atassía spastica AR (ARSACS)	
P043	Atassia spinocerebellare, ritardo mentale e epilessia	
P044	Atassia telangiectasia Like, disorder	
P045	Atassia Teleangectasica	
P046	Atassie episodiche	
P047	Atassie spinocerebellari	
P048	Atelogenesi, Tipo II	
P049	Atrofia dentato-rubro-pallido-luisiana	
P050	Atrofia muscolare spinale (SMA) con distress	
P051	Atrofia Muscolare Spinale (SMN) //WERDNIG-HOFFMANN	

CODICE	PATOLOGIA		
P052	Atrofia muscolare spinale di Kennedy		
P053	Atrofia muscolare spinale di Kennedy X-Linked		
P054	Atrofia Ottica Autosomica Dominante		
P055	Bannayan-Riley-Ruvalcaba, Sindrome		
P056	Bardet-Biedl Syndrome		
P057	Barth, Sindrome/ 3-Metilglutaconico aciduria tipo II		
P058	Bartter, Sindrome		
P059	Beckwith-Wiedemann, Sindrome		
P060	Birt-Hogg-Dube, Sindrome		
P061	Blau, Sindrome		
P062	Blefarofimosi		
P063	BLOOM syndrome, WERNER SYNDROME		
P064	Cach, Sindrome		
FU04	Leucoencefalopatia con sostanza bianca evanescente (VANISHING WHITE MATTER disease)		
P065	Cadasil, Sindrome		
P066	Caffey, Sindrome		
P067	Camurati-Engelmann, Malattia		
P068	Canavan, Sindrome di		
P069	Carasil, Sindrome di		
P070	Carcinoma gastrico familiare e carcinoma lobulare familiare della mammella		
P071	Carcinoma mammario e ovarico ereditario approfondimento diagnostico		
P072	Carcinoma mammario e ovarico ereditario		
P073	Carcinoma midollare e familiare della tiroide/MEN2 (RET)		
P074	Cardiofaciocutanea, Sindrome		
P075	Cardiomiopatia Dilatativa		
P076	Cardiomiopatia dilatativa X-linked (XLDC)		
P077	Cardiomiopatia Ipertrofica		
P078	Cardiomiopatia ventricolare destra aritmogena		
P079	Carney complex		
P080	Ipoplasia cartilagine-capelli, Displasia anauxetica		
P081	Cecità congenita notturna stazionaria		
P082	Cefalopolisindattilia di Greig (sindromi da GLI3)		
P083	Charcot Marie Tooth AD Neuropatia ereditaria con ipersensibilità alla pressione (HNPP)		
P084	Charcot Marie Tooth X-Linked		
P085 P086	Charge, Sindrome Chediak-Higashi		
P087	Citrullinemia		
P088	Cohen, Sindrome		
P089	Colestasi familiare intraepatica progressiva -Tipo I, Tipo II, Tipo III e Tipo IV		
P090	Collage tipo 11 Sticker tipo 2, Sindrome Stickler tipo 3, Sindrome Marshall, Sindrome Fibrocondrogenesi Osmed AR Osmed AD		

CODICE	PATOLOGIA	
P091	Collagene tipo 2 Acondrogenesi tipo 2 Ipocondrogenesi SEDC congenita SEMD Strudwick Displasia di Kniest Displasia spondilo periferica SED con artrosi precoce SED con brevità metatarsale (Displasia Czech) S. di Stickler 1	
P092	Collagene tipo 9 Displasia epifisaria multipla (EDM2) Displasia epifisaria multipla (EDM3) Displasia epifisaria multipla (EDM6) Stickler Sindrome AR	
P093	Coloboma e anomalie renali	
P094	Condrodisplasia metafisaria/Schmidt	
P095	Condrodisplasia puntata X-Linked	
P096	Contratture congenite letali, Sindrome	
P097	Convulsioni benigne infantili/Convulsioni infantili e coreoatetosi parossistica	
P098	Corea familiare benigna	
P099	Cornelia de Lange, Sindrome	
P100	Corolderemia	
P101 Costello, Sindrome P102 Cowden, Sindrome		
P102	Craniofrontonasale, Sindrome	
	P104 Craniosinostosi isolate, Sindromi comuni	
P105	Crigler Najjar, Sindrome	
P106	Crouzon, Sindrome	
P107	Currarino, Sindrome	
P108	Cutis Laxa AR Tipo IIA- (ARCL2A)	
P109	Danon, Malattia di	
P110	Darier, malattia	
P111	Deficienza di GLUT1, Sindrome	
P112	Deficit ALFA-1 Antitripsina	
P113	Deficit coenzima Q10	
P114	Deficit Congenito Fattore VII	
P115	Deficit Congenito Fattore X	
P116	Deficit Congenito Fattore XI	
P117	Deficit di Creatina sintesi	
P118	Deficit di Creatina Trasporto	
P119	Deficit di 17 alfa idrossilasi/17,20 liasi	
P120	Deficit dì 17 beta Idrossilasi	
P121 Deficit di 3-idrossiacil-CoA deidrogenasi a catena lunga, deficit di LCHAD		
P122	Deficit di 3-metilglutaconico, aciduria	
P123	Deficit di 5 alfa Reduttasi	
P124 P125	Deficit di Acil-CoA Deidrogenasi a catena corta (SCAD)	
P125	Deficit di Acil-CoA Deidrogenasi a catena lunga (VLCAD) Deficit di Acil-CoA Deidrogenasi a catena media (MCAD)	
P127	Deficit di adenina deaminasi (ADA-SCID)	
F 14/	Denot di adennia deanniasi (ADA-3OID)	

CODICE	PATOLOGIA		
P128	Deficit di Adenina Fosforibosil Transferasi		
P129	Deficit di Aminoacilasi di tipo 1		
P130	Deficit di Arginasi		
P131	Deficit di Biotinidasi		
P132	Deficit di carnitina palmitol transferasi		
P133	Deficit di citocromo p450 ossidoreduttasi		
P134	Deficit di Glucosio 6 fosfato deidrogenasi		
P135	Deficit di HMG-CoA Liasi, 3-idrossi-3-metilglutarico aciduria		
P136	Deficit di Idrossilasi Amminoacidi aromatici		
P137	Deficit di Mevalonato Chinasi (MKD)		
P138	Deficit di N-acetilglutammato sintetasi (NAGS)		
P139	Deficit di Olocarbossilasi Sintetasi (HLCS)		
P140	Deficit di Ornitina Aminotransferasi		
P141	Deficit di Ornitina Transcarbamilasi		
P142	Deficit di prosaposina SAP A, Malattia di Krabbe		
P143	Deficit di prosaposina SAP B, Leucodistrofia Metacromatica		
P144	Deficit di prosaposina SAP C, Malattia di Gaucher		
P145	Deficit di trasporto Folati		
P146	Deficit intellettivo e microcefalie		
P147	Deficit isolato Ormone della Crescita		
P148	Deficit multiplo di carbossilasi		
P149	Deficit prima tappa del ciclo dell'urea		
P150	Degenerazione maculare senile		
P151	Demenza Frontotemporale		
P152	Demenza Frontotemporale con malattia del motoneurone		
P153	Dentinogenesi imperfetta		
P154	Denys-Drash, Sindrome di		
P155	Dermopatia Restrittiva Letale (LRD)		
P156	Di George, Sindrome di		
P157	Diabete Insipido Centrale		
P158	Diabete insipido nefrogenico (NDI) autosom		
P159	Diabete insipido nefrogenico (NDI) x-linked		
P160	Diabete Mody		
P161	Difetti dello sviluppo sessuale (DSS) (46,XX)		
P162	Difetti dello sviluppo sessuale (DSS) (46, XY - 46, XX gonadici)		
P163	Difetti dello sviluppo sessuale (DSS) (46, XY anomalie nella sintesi o nell'azione degli androgeni)		
P164	Difetti dello sviluppo sessuale (DSS) (46, XY gonadici)		
P165	Difetti dello sviluppo sessuale (DSS) con ipercheratosi palmoplantare		
P166	Discromatosi simmetrica ereditaria 1 (DSH) e Aicardi Goutieres		
P167	Displasia craniometafisaria		
P168	Displasia Ectodermica		
P169	Displasia Ectodermica Anidrotica con immunodeficienza A T-cell (EDA-ID)		
P170	Displasia Ectodermica ipoidrotica X-Linked		
P171	Displasia Ectodermica ipoidrotica/Clouston, Sindrome (HED2)		
P172	Displasia ectodermica, Anchiloblefaron, Palatoschisi		
P173	Displasia Epifisaria Multipla		
P174	Displasia Metatropica e sindromi associate		
P175	Displasia oculodentoossea		
P176	Displasia ossea sclerosante		
P177	Displasia spondilometafisaria con alterazioni encondromatose (spondiloencondrodisplasia)		
P178	Displasia tanatofora		

CODICE	PATOLOGIA		
P179	Distonia Dopa sensibile da deficit di Septiarina Reduttasi		
P180	Distonia mioclonica		
P181	Distonie (da torsione idiopatica, DOPA sensibile, mioclonica)		
P182	Distrofia corneo retinica del cristallino di Bietti		
P183	Distrofia dei coni		
P184	Distrofia dei coni/bastoncelli		
P185	Distrofia facioscapolomerale		
P186	Distrofia Miotonica		
P187	Distrofia muscolare congenita di Ullrich e Miopatia di Bethlem		
P188	Distrofia Muscolare dei Cingoli 2B (LGMD2B) e miopatia di Myoshi		
P189	Distrofia Muscolare dei Cingoli		
P190	Distrofia Muscolare di Duchenne-Becker		
P191	Distrofia Muscolare di Emery Dreifuss		
P192	Distrofia oculofaringea		
P193	Distrofia retinica ereditaria con fundus albipunctatus		
P194	Distrofia vitelliforme dell'adulto/pattern dystrophy		
P195	Distrofie corneali		
P196	Disturbi della migrazione neuronale		
P197	Disturbo del linguaggio/disprassia verbale		
P198	Dravet, Sindrome incluso: Epilessia Mioclonica Severa dell'Infanzia (SMEI), Epilessia Generalizzata con Crisi Febbrili Plus (GEFS+), Epilessia con Assenze dell'Infanzia		
P199	Ehlers-Danlos e Sindromi Marfanoidi (DD di JHS/EDS-HT e sindromi comuni) e varianti rare		
P200	Ellis-Van Creveld, sindrome		
P201	Emicrania Emiplegica Alternante/ Emiplegia Alternante dell'Infanzia		
P202	Emocromatosi Ereditaria		
P203	Emofilia A		
P204	Emofilia B		
P205	Emoglobinopatia Gamma		
P206	Encefalomiopatia etilmalonica		
P207	Encefalopatia epilettica		
P208	Encefalopatia epilettica precoce		
P209	Encefalopatia neurogastrointestinale Mitocondriale (MNGIE), Sindrome		
P210	Epidermolisi bollosa distrofica		
P211	Epidermolisi bollosa giunzionale da deficit di laminina-332		
P212	Epidermolisi bollosa semplice basale		
P213	Epidermolisi bollosa semplice da deficit di plectina		
P214	Epilessia del Lobo Temporale Laterale (ADLTE) Epilessia Parziale con Sintomi Auditivi (ADLTE)		
P215	Epilessia Frontale Notturna Autosomica Dominante (ADNFLE)		
P216	Epilessia infantile familiare benigna		
P217	Epilessia Mioclonica Giovanile (JME)		
P218	Epilessia piridossal fosfato-dipendente		
P219	Epilessia progressiva mioclonica		
P220 P221	Epilessie focali e idiopatiche generalizzate Eritrocheratodermia variabilis		
P221	Esostosi Multiple Ereditarie		
1. 222	Eterotopia Periventricolare X-linked		
	Sindrome Oto-Palato-Digitale Tipo I e II		
P223	Sindrome di Melnick-Needles		
	Displasia Fronto-Metafisale		
	Eterotopia Periventricolare		
P224	Etilmalonico aciduria		
	1		

CODICE	PATOLOGIA
P225	Fabry, Malattia
P226	Febbre Mediterranea Familiare (FMF)
P227	Fenilchetonuria o iperfenilalaninemia/deficit di fenilalanina idrossilasi
P228	Feocromocitoma e Paraganglioma secernente (sPGL)
P229	Feocromocitoma-paraganglioma ereditario
P230	Fibrosi Cistica
P231	Fibrosi polmonare
P232	Foramina parietalia
P233	Frasier, Sindrome
P234	Fraxe, sindrome
P235	Freeman Sheldon
P236	Galattosemia
P237	Galattosialidosi, Deficit combinato beta Galattosidasi/Neuraminidasi
P238	Gangliosidosi GM1, Deficit beta-galattosidasi
P239 P240	Gaucher, Malattia/Deficit di beta-Glucosidasi
	Gilbert, Sindrome
P241 P242	Glaucoma familiare
	Glicogenosi
P243	Gorlin, Sindrome
P244	Granulomatosi cronica X-linked
P245	Greenberg, displasia scheletrica
P246	Hailey-Hailey, Malattia
P247	Hajdu Cheney, Sindrome di
P248	Hallervorden-Spatz, Sindrome di
P249	Holt-Oram, Sindrome di
P250 P251	Huntington, Malattia di
P251	IL2RA deficienza
P253	Immunodeficienza combinata grave T-B-Omenn Sindrome di (SCID T-B)
P254	Immunodeficienza combinata severa X-Linked (XSCID)
P255	Immunodeficienza comune variabile (CVID) Infertilità maschile CATSPER-Relata
P256	
P257	Insensibilità agli Androgeni, Sindrome (AIS) Insensibilità al dolore
P258	Intolleranza Ereditaria al Fruttosio (HFI), deficit di Aldolasi B
P259	Intolleranza ereditaria al lattosio
P260	Iper IgE, Sindrome
P261	Iper IgM, Sindrome
P262	Iperargininemia
P263	Ipercalcemia infantile idiopatica
P264	Ipercolesterolemia AD
P265	Ipercolesterolemia AR
P266	Ipercolesterolemia AR TIPO 3
	Ipercolesterolemia Familiare TIPO 2, Deficit di
P267	Apolipoproteina B
P268	Ipercolesterolemie Familiari
P269	Iperfenilalaninemia/DHPR
P270	Iperferritinemia-cataratta, Sindrome B291
P271	Iperparatiroidismo familiare isolato
P272	Iperparatiroidismo neonatale severo
P273	Iperplasia Surrenale Congenita (ISC)
P274	Ipertermia Maligna
1417	Irportation mangara







CODICE	PATOLOGIA			
P275	Ipertiroidismo non autoimmune			
P276	lpertrigliceridemie			
P277	Ipertrigliceridemie: difetto combinato di Lipasi			
P278	Ipoacusia Neurosensoriale non sindromica Mitocondriale			
P279	Ipoacusie ereditarie non sindromiche			
P280	Ipoalfa Lipoproteinemia/ Malattia di Tangier e Deficienza familiare di HDL			
P281	Ipobeta Lipoproteinemia Abetalipoproteinemia (ABL)			
P282	Ipobeta Lipoproteinemia familiare (FHBL)			
P283	Ipocaliemica, paralisi			
P284	Ipocondroplasia			
P285	Ipofosfatemia X-linked			
P286	Ipogonadismo Ipogonadotropo			
P287	Ipoparatiroidismo			
P288	Ipoplasia Surrenale congenita associata a Ipogonadismo Ipogonadotropo			
P289	Ipotiroidismo Congenito			
P290	IRIDA (Iron Refractory Iron Deficiency Anemia-IRIDA) Sindrome			
P291	Ittìosi congenite autosomiche recessive			
P292	Ittiosi epidermolitica			
P293	Ittiosi epidermolitica superficiale			
P294	Ittiosi X-linked			
P295	Joubert, Sindrome di			
P296	Kabuki, sondrome di			
P297	Kallmann, Sindrome di			
P298	KBG, Sindrome			
P299	Kearns-Sayre, Sindrome di			
P300	Keutel, sindrome di			
P301	KID, Sindrome			
P302	Kindler, Sindrome di			
P303	Kostmann, Sindrome di			
P304	Krabbe, Malattia di			
P305	Laron, sindrome di /Insensibilità al GH Legius, Sindrome di			
P306				
P307	Leigh, Malattia di			
P308	Leopard, Sindrome di			
P309 P310	Leri-Weill, Sindrome di /bassa statura non sindromica			
P310 P311	Lesch-Nyhan, Sindrome di Leucodistrofia metacromatica			
P311 P312				
P312	Leucoencefalopatia e epilessia (deficit di MTHFR) Liddle, Sindrome di			
P313	Li-Fraumeni, Sindrome			
P315	Linfoistiocitosi emofagocitica famigliare (FHL2)			
P316	Linfoproliferativa X-Linked2, Sindrome (XLP2)			
P317	Linfoproliferativa Autoimmune Sindrome Tipo 0, 1A, 1A-SM, 1B (ALPS)			
P318	Linfoproliferativa X-Linked, Sindrome (XLP)			
P319	Lipodistrofia congenita di Berardinelli Seip			
P320	Lipodistrofia con displasia mandiboloacrale tipo B			
P321	Lissencefalia di Miller-Dieker, da delezione 17p13.3			
	Lissencefalia di Willer-Dieker, da delezione 17p13.3			
P322	Eterotopia a Banda sottocorticale			
P323	Lissencefalia polimicrogiria eterotopia			

Lissencefalia X-linked con Genital Ambigui Sindrome degli Spasmi Infantili X-linked Sindrome di West Epilessia Miocionica X-linked con spasticità e Ritardo Mentale Lowe, Sindrome di P326 Lowe, Sindrome di P327 Macrocofalia e Autismo P328 Maculopatia di Best P329 Maculopatia di Best P329 Maculopatia di Best P329 Malatita da accumulo degli esteri del colesterolo P330 Malatita da mutazione del gene MYH9 P331 Malatita del mutazione del Chilomicroni P332 Malatitia del prompe. Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P333 Malatitia del pangli basali responsivo alla biotina P334 Malatitia del pompe. Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P335 Malatitia del pompe. Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P336 Malatitia genetica do Disomia uniparentale P337 Malatitia midolare cistica renale P338 Malatitia midolare cistica renale P339 Malatitia di Malatitia di di Malatitia CAC decarbossilasi P340 Malatitia midolare cistica renale P340 Malatitia midolare cistica renale P341 Malatitia Manosidosi tipo I P342 Marfan, Sindrome e malatitic correlate P343 McCune-Abright, Sindrome di P344 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico on controliza acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melanoma in acidonica caciduria con omocistinuria P348 MELRS, Sindrome (niopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melanoma in acidonica caciduria con omocistinuria P350 Metimalonico aciduria con omocistinuria P351 Microtalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P353 Migrotalia (ARR) P354 Microtalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Mipostia Central Core P356 Mipostia Central Core P357 Mipostia Central Core P358 Mipostia Mipostia Mipostia in Diconica P359 Mipostia Congenita di Thomsen/Becker	CODICE	PATOLOGIA			
P324 Sindrome degli Spasmi Infantii X-linked Sindrome di West					
F324 Sindrome di West Epilessia Milocionica X-Inixed con spasticità e Ritardo Mentale Epilessia Milocionica Milocionica Epilessia di Controlo Epilessia Milocionica Controlo Epilessia Milocionica Milocionica Epilessia Milocionica Capitala (Inixed) Epilessia Milocionica Capitala Capitala (Inixed) Epilessia Milocionica Capitala Capitala (Inixed) Epilessia Milocionica Capitala con condicionica con fibre rosse sfilacciate) Epilessia Milocionica Capitala con condicionica con fibre rosse sfilacciate) Epilessia Milocionica Capitala con condicionica con fibre rosse sfilacciate) Epilessia Milocionica Capitala con condicionica con fibre rosse sfilacciate) Epilessia Milocionica Capitala con condicionica con fibre rosse sfilacciate) Epilessia Milocionica Capitala con condicionica con fibre rosse sfilacciate) Epilessia Milocionica Capitala con condicionica con fibre rosse sfilacciate) Epilessia Milocionica Capitala con condicionica con fibre rosse sfilacciate) Epilessia Milocionica Capitala con condicionica con fibre rosse sfilacciate) Epilessia Milocionica capitala con contentala (Inixed) Epilessia Milocionica capitala con contentala (Inixed) Epilessia Milocionica capitala con contentala (Inixed) Epilessia Milocionica Capitala con content					
Epilessia Micclonica X-linked con spasticità e Ritardo Mentale 19326 Lowe, Sindrome di 19327 Macrocefalia e Autismo 19328 Maculopatia di Best 19329 Malattia da accumulo degli esteri del colesterolo 19330 Malattia da mutazione del gene MYH9 19331 Malattia da mitazione del Ghiomicroni 19332 Malattia da ritenzione del Chiomicroni 19333 Malattia di Dent 2 19333 Malattia di Dent 2 19333 Malattia di Dent 2 19334 Malattia di Pompe, Deficiti di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi 19335 Malattia di Pompe, Deficiti di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi 19336 Malattia genetica da Disomia uniparentale 19337 Malattia mitoclarra cistica renale 19338 Malattia mitocondirali da deficiti di DNA polimerasi gamma 19339 Malattia mitocondirali da deficiti di NAI polimerasi gamma 19339 Malattia mitocondirali da deficiti di Malonii-CoA decarbossilasi 19340 Malfornazioni cerebrali cavernose (CCM) 19341 Mannosidosi tipo I 1944 Marfan, Sindrome e malattie correlate 19343 McCune-Albright, Sindrome di 1944 Melanoma ereditario 1944 Sindrome del nevo displastico 1945 Melanoma ereditario 1946 Melanoma ereditario 1946 Melanoma ereditario 1947 Melanome del nevo displastico 1948 Melanome del nevo displastico 1949 Melanome del nevo displastico 1949 Melanome oreditario 1940 Melanome oreditario 1940 Melanome oreditario 1940 Melanome oreditario 1940 Melanome oreditario 1941 Melanome oreditario 1944 Melanome oreditario 1945 Melanome oreditario 1946 Melanome oreditario 1946 Melanome oreditario 1947 Melanome oreditario 1948 Melanome oreditario 1949 Melanome oreditario 1940 Melanome oredi	P324				
P326 Lowe, Sindrome di P327 Macrocefalia e Autismo P328 Maculopatia di Best P329 Malattia da accumulo degli esteri del colesterolo P330 Malattia da mutazione del gene MYH9 P331 Malattia da mutazione del gene MYH9 P331 Malattia da mutazione del Chilomicroni P332 Malattia di Pompe, Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P333 Malattia di Pompe, Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P333 Malattia di Pompe, Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P335 Malattia genetica da Disomia uniparentale P336 Malattia midollare cistica renale P337 Malattia midollare cistica renale P338 Malattia midollare cistica renale P339 Malattia midollare cistica renale P339 Malattia midollare cistica renale P330 Malattia midollare cistica renale P331 Malattia midollare cistica renale P332 Malattia midollare cistica renale P333 Malantio aciduria, deficit di Malattii-CoA decarbossilasi P340 Malattia midollare cistica renale P341 Mannosidosi tipo I P342 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 Macroma rerolitario P344 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 McCune-Albright, Sindrome di Melanoma rerolitario P344 Melanoma rerolitario P345 Melanoma rerolitario P346 Melanoma rerolitario P347 Melanoma rerolitario P348 Melanoma rerolitario Nelanoma rerolitario P349 Melanoma rerolitario P340 Mellamonico aciduria mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melanoma rerolitario P348 MeRFF, Sindrome (epilessia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Mellarenoma rerolitario P349 Mellimalonico aciduria antiocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorostosii P340 Mellimalonico aciduria nuolonica con fibre rosse sfilacciate) P341 Mellimalonico aciduria nuolonica con mocistinuria P342 Mellimalonico aciduria nuolonica con mocistinuria P343 Microfalmia Anotalmia P344 Mellimalonico aciduria nuolonica con cataratta 2 (MCOPCT2) P353 Milorostalia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P354 Milorostalia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P3					
P327 Macrocefaila e Autismo P328 Maculopatia di Best P329 Malutopatia di Best P329 Malattia da accumulo degli esteri del colesterolo P330 Malattia da mutazione del gene MYH9 P331 Malattia da mutazione del gene MYH9 P331 Malattia di Dent 2 P332 Malattia di Dent 2 P333 Malattia di Dent 2 P333 Malattia di Pompe, Deficit di Malatsi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P334 Malattia di Pompe, Deficit di Malatsia Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P335 Malattia genetica da Disonia uniparentale P336 Malattia genetica da Disonia uniparentale P337 Malattia midollare distice renale P338 Malattia genetica da Disonia uniparentale P339 Malattia genetica da Disonia uniparentale P330 Malattia genetica da Disonia uniparentale P330 Malattia genetica da Disonia uniparentale P340 Malformazioni cerebrali cavernose (CCM) P341 Mannosidosi tipo 1 P342 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 McCune-Albright, Sindrome el Malattia correlate P344 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P345 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P346 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P347 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P348 MELRS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P340 Melanatonica aciduria del Multura delicit di Methylmalonyi CoA mutase (tipo MUT) P341 Malattia di B741 Melanatonica aciduria con omocistinuria P343 Microfialmia Annotialmia P344 Mellimalonica aciduria con conocistinuria P345 Microfialmia Annotialmia P346 Microfialmia Solata con cataratta 2 (MCOPCT2) P351 Migotatia de	P325				
P327 Macrocefalia e Autismo P328 Macluopatia di Best P329 Malattia da accumulo degli esteri del colesterolo P330 Malattia da mutazione del gene MYH9 P331 Malattia da ritenzione del Ghilomicroni P332 Malattia di Dent 2 P333 Malattia di Dent 2 P333 Malattia di Pompe, Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P334 Malattia di Pompe, Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P335 Malattia del Pompe, Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P336 Malattia genetica da Disomia uniparentale P337 Malattia midollare cistica renale P338 Malattia midollare cistica renale P339 Malattia midollare cistica renale P339 Malattia midollare cistica renale P330 Malattia midollare cistica renale P331 Malattia midollare cistica renale P332 Malattia midollare cistica renale P333 Malattia midollare cistica renale P334 Malattia midollare cistica renale P334 Malattia midollare cistica renale P340 Malattia midollare cistica renale P341 Mannosidosi tipo I P342 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 MicCune-Albright, Sindrome di Melanoma rerditario Sindrome del nevo displastico secondo livello Melanoma rerditario Sindrome del nevo displastico sono fibre rosse sfilacciate) Melanomico aciduria P346 Meltimalonico aciduria P347 Osteopolichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 Meltimalonico aciduria midolonica con fibre rosse sfilacciate) Meltimalonico aciduria P350 Metilianalonico aciduria P351 Meltimalonico aciduria P352 Microcefalia (AR) Malattia di Brody 1 P353 Microcefalia (AR) P354 Microfathia Anofathiia P355 Microcefalia (AR) P356 Microfathia Anofathiia P368 Miopatia di Brody 1 P369 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia congenita di Thomsen/Becker		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
P328 Maculopatia di Best P329 Malattia da accumulo degli esteri del colesterolo P330 Malattia da mutazione del gene MYH9 P331 Malattia de mutazione del Chilomicroni P332 Malattia di Dent 2 P333 Malattia di Dent 2 P333 Malattia di Dent 2 P334 Malattia di Dent 2 P335 Malattia di Dent 2 P336 Malattia del Pospe, Delicit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P337 Malattia genetica da Disomia uniparentale P338 Malattia genetica da Disomia uniparentale P339 Malattia mitoclarer cistica renale P339 Malattia mitoclaria di deficit di DNA polimerasi gamma P330 Malattia mitocondriali da deficit di DNA polimerasi gamma P331 Malattia mitocondriali da deficit di DNA polimerasi gamma P339 Malonico aciduria, deficit di Malonil-CoA decarbossilasi P340 Malformazioni cerebrali cavemose (CCM) P341 Mannosidosi tipo I P342 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 McCune-Albright, Sindrome di P344 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P345 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorestosi P348 Meltimalonico aciduria P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Microcefalia (AR) Microfalmia Anofalmia Microfalmia Anofalmia Microfalmia Anofalmia Microfalmia isolata con cateratta 2 (MCOPCT2) P355 Miler, Sindrome di P368 Miopatia dentral Core P369 Miopatia di Miyoshi P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia di Miyoshi P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P364 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P365 Miopatia Jacksi di Thomsen/Becker					
P329 Malattia da accumulo degli esteri del colesterolo P330 Malattia da mutazione del gene MYH9 P331 Malattia da ritenzione del gene MYH9 P332 Malattia da ritenzione del Chilomicroni P332 Malattia di Dent 2 P333 Malattia di Dent 2 P333 Malattia di Pompe, Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P334 Malattia genetica da Disomia uniparentale P335 Malattia genetica da Disomia uniparentale P337 Malattia midollare cistica renale P338 Malattia genetica da Disomia uniparentale P339 Malattia midollare cistica renale P339 Malattia midollare cistica renale P330 Malattia midollare cistica renale P331 Malattia midollare cistica renale P333 Malattia midollare cistica renale P334 Malattia midollare cistica renale P335 Malattia midollare cistica renale P340 Malformazioni cerebrali cavernose (CCM) Mannosidosi tipo I P341 Marfan, Sindrome e malattia correlate P343 McCune-Albright, Sindrome di Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P346 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P347 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico secondo livello P348 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) P349 Mellomome del nevo displastico secondo livello P340 Mellomome del nevo displastico secondo livello P341 Mellomome del nevo displastico secondo livello P342 Metimalonico aciduria P343 Metimalonico aciduria del Metimalonico aciduria Mut' deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P350 Metimalonico aciduria con omocistinuria P351 Metimalonico aciduria mut' deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Miloratiania Anofatamia P354 Milopatia centrolucleare P355 Milopatia centrolucleare P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia di Miyoshi P362 Miopatia di Miyoshi P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina Miopatia Miopatia infolionica P363 Miopatia Cangenita di Thomsen/Becker					
P330 Malattia da mutazione del gene MYH9 P331 Malattia da ritenzione del Chilomicroni P332 Malattia de i gangli basali responsivo alla biotina P333 Malattia del gangli basali responsivo alla biotina P334 Malattia di Pompe. Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P335 Malattia genetica da Disomia uniparentale P336 Malattia midollare cistica renale P337 Malattia midollare cistica renale P338 Malattie mitocondriali da deficit di DNA polimerasi gamma P339 Malonico aciduria, deficit di Malonil-CoA decarbossilasi P330 Malformazioni cerebrali cavernose (CCM) P341 Mannosidosi tipo I P342 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 McCune-Albright, Sindrome di P344 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P345 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorestosi P348 MERS, Sindrome (epilessia miocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorestosi P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria mutri deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microtalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P353 Miler, Sindrome di P364 Miopatia centronucleare P365 Miopatia dentronucleare P365 Miopatia dentronucleare P366 Miopatia di Miyoshi P366 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P367 Miopatia Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P368 Miopatia Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P368 Miopatia Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P368 Miopatia Miopatia Miopatia di Thomsen/Becker					
P331 Malattia da ritenzione dei Chilomicroni P332 Malattia di Dent 2 P333 Malattia di Dent 2 P334 Malattia di Dent 2 P335 Malattia di Pompe, Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P335 Malattia genetica da Disomia uniparentale P336 Malattia genetica da Disomia uniparentale P337 Malattia midollare cistica renale P338 Malattia midollare cistica renale P339 Malatina midollare cistica renale P340 Malformazioni cerebrali cavernose (CCM) P341 Mannosidosi tipo I P342 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 McCune-Albright, Sindrome di P344 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P345 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico secondo livello P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorestosi P347 Osteopoichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P352 Microcafalia (AR) P353 Microfalmia isolata con cataratta 2 (MGOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P361 Miopatia Miopatia Miofibrillare SEPNI Relata P363 Miopatia Miopatia Miofibrillare SEPNI Relata P366 Miopatia Congenite di Thomsen/Becker					
P332 Malatita di Dent 2 P333 Malatita dei gangli basali responsivo alla biotina P334 Malatita di Pompe, Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P335 Malattia di Pompe, Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P336 Malattia genetica da Disomia uniparentale P337 Malattia midollare cistica renale P338 Malattia midolare cistica renale P338 Malattia midolare cistica renale P339 Malonico aciduria, deficit di DNA polimerasi gamma P339 Malonico aciduria, deficit di Malonil-CoA decarbossilasi P340 Maformazioni cerebrali cavernose (CCM) P341 Mannosidosi tipo I P342 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 McCune-Albright, Sindrome di P344 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico secondo livello P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorestosi Osteopoichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P340 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P341 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P342 Microfialmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P343 Microfialmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P344 Miopatia dentral Core P345 Miloral Desmina Relata P346 Miopatia di Brody 1 P348 Miopatia di Brody 1 P349 Miopatia di Miopshillare Cryab Relata P349 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P340 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P340 Miopatia Miopatia di Miopati					
P333 Malattia dei gangli basali responsivo alla biotina P334 Malattia di Pompe, Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P335 Malattia da β - Ossidazione P336 Malattia genetica da Disomia uniparentale P337 Malattia midollare cistica renale P338 Malattie mitocondriali da deficit di DNA polimerasi gamma P339 Malonico aciduria, deficit di Malonil-CoA decarbossilasi P340 Malformazioni cerebrali cavernose (CCM) P341 Mannosidosi tipo I P342 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 MeCune-Albright, Sindrome di P344 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P345 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico secondo livello P346 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico secondo livello P347 Osteopoichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) P349 Mellanonico aciduria P340 Metimalonico aciduria con omocistinuria P341 Metimalonico aciduria con omocistinuria P342 Metimalonico aciduria mut/ deficit di Methylmalonyi CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microcefalia (AR) P354 Miller, Sindrome di P355 Miller, Sindrome Relata P356 Miopatia centronucleare P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia di Brody 1 P350 Miopatia di Brody 1 P350 Miopatia di Brody 1 P350 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P350 Miopatia Miopatia Miofibrillare SEPNI Relata P356 Miopatia Miopatia Miopatia di Thomsen/Becker					
P334 Malatita di Pompe, Deficit di Maltasi Acida, Deficit di alfa-glucosidasi P336 Malatita genetica da Disomia uniparentale P337 Malatiti midollare cistica renale P338 Malatiti midollare cistica renale P339 Malatini midollare cistica renale P339 Malatini midollare cistica renale P340 Malatini midollare cistica renale P341 Mannosidosi tipo I P341 Mannosidosi tipo I P342 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 McCune-Albright, Sindrome di P344 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P345 Mienoma ereditario Sindrome del nevo displastico P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorestosi D346 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P348 Metrimalionico aciduria P349 Metilmalonico aciduria on omocistinuria P350 Metilmalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microtalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P354 Microtalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P360 Miopatia Central Core P357 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia in Miopatia Miofibrillare Cyab Relata P363 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia Congenita di Thomsen/Becker					
P335 Malattie da β -Ossidazione P336 Malattia genetica da Disomia uniparentale P337 Malattia midollare cistica renale P338 Malattia midolare cistica renale P339 Malonico aciduria, deficit di Malonil-CoA decarbossilasi P340 Malformazioni cerebrali cavernose (CCM) P341 Mannosidosi tipo I P342 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 McCune-Albright, Sindrome di P344 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P345 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) P347 Osteopoichilosi P348 MERFF, Sindrome (pielessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria Multi deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microfalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia di Miyoshi P363 Miopatia di Miyoshi P364 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P365 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P366 Miopatia Miopatia di Miyoshi P367 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P368 Miopatia Congenite P367 Miopatia Congenite P367 Miopatia Congenite P368 Miopatia Congenite	P334				
P336 Malattia genetica da Disomia uniparentale P337 Malattia midollare cistica renale P338 Malattia midollare cistica renale P339 Malonico aciduria, deficit di DNA polimerasi gamma P339 Malonico aciduria, deficit di Malonil-CoA decarbossilasi P340 Malformazioni cerebrali cavernose (CCM) P341 Mannosidosi tipo I P342 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 McCune-Albright, Sindrome di Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P345 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico secondo livello P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorestosi Osteopoichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria dut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcafalia (AR) P353 Microfalmia Anoftalmia P354 Microfalmia sioatac con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia di Birody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P364 Miopatia Miopatia Miopatia P365 Milopatia Miopatia Miopatia Miopatia CSPN1 Relata P365 Miopatia Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P366 Miopatia Congenite di Thomsen/Becker					
P337 Malattia midollare cistica renale P338 Malottia mitocondriali da deficit di DNA polimerasi gamma P339 Malonico aciduria, deficit di Malonil-CoA decarbossilasi P340 Malformazioni cerebrali cavernose (CCM) P341 Mannosidosi tipo I P342 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 McCune-Albright, Sindrome di Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico secondo livello P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorestosi P347 Osteopoichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) Metilmalonico aciduria Metilmalonico aciduria con omocistinuria P350 Metilmalonico aciduria Mut' deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P351 Microcefalia (AR) P353 Microftalmia Anoftalmia P354 Microftalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia Central Core P358 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Brody 1 P361 Miopatia di Brody 1 P362 Miopatia di Brody 1 P363 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia Congenite P366 Miopatia congenita di Thomsen/Becker	P336				
P338 Malattie mitocondriali da deficit di DNA polimerasi gamma P339 Malonico aciduria, deficit di Malonil-CoA decarbossilasi P340 Malformazioni cerebrali cavernose (CCM) P341 Mannosidosi tipo I P342 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 McCune-Albright, Sindrome di Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P346 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico secondo livello P347 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico secondo livello P348 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorestosi Osteopoichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Mettimalonico aciduria P350 Mettimalonico aciduria con omocistinuria P351 Metimalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microtalmia Anoftalmia P354 Microtalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P364 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P365 Miopatia Congenite P366 Miopatia Congenite P367 Miotonia congenite P367 Miotonia congenite					
P339 Malonico aciduria, deficit di Malonil-CoA decarbossilasi P340 Malformazioni cerebrali cavernose (CCM) P341 Mannosidosi tipo I P342 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 McCune-Albright, Sindrome di P344 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P345 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico secondo livello P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) P347 Osteopichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microfalmia anoftalmia P354 Microfalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P362 Miopatia Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P363 Miopatia Miopatia Miopatia P365 Miopatia CASP Relata P366 Miopatia CASP Relata P366 Miopatia Congenita di Thomsen/Becker	P338				
P340 Malformazioni cerebrali cavernose (CCM) P341 Mannosidosi tipo I P342 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 McCune-Albright, Sindrome di Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico secondo livello P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorestosi Osteopoichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P352 Microcefalia (AR) P353 Microtalmia Anoftalmia P354 Microtalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia di Miyoshi P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia Miopatia Miofibrillare da Miotilina P363 Miopatia Miopatia Miopatia Pasha Miopatia Miopatia PSPN Relata P363 Miopatia Miopatia Miopatia PSPN1 Relata P363 Miopatia Miopatia SPN1 Relata P364 Miopatia Congenita di Thomsen/Becker	P339				
P341 Mannosidosi tipo I P342 Marfan, Sindrome e malattie correlate P343 McCune-Albright, Sindrome di Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P345 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) P347 Osteopoichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Metilmalonico aciduria P340 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microtalmia Anoftalmia P354 Microtalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia Central Core P358 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Brody 1 P361 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P362 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P363 Miopatia Miopatia TRelata 1 P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia Congenita di Thomsen/Becker	P340				
P343 McCune-Albright, Sindrome di P344 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico secondo livello P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorestosi P347 Osteopoichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria dut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microfalmia Anoftalmia P354 Microfalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia di Miyoshi P360 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Brody 1 P361 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P364 Miopatia ANOFTA Miopatia CASP Relata 1 P365 Miopatia CASP Relata 1 P366 Miopatia CASP Relata 1 P366 Miopatia Congenita di Thomsen/Becker	P341				
P344 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P345 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico secondo livello P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorestosi Osteopoichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microftalmia Anoftalmia P354 Microftalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia Central Core P358 Miopatia Central Core P359 Miopatia Desmina Relata P369 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P361 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P362 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P363 Miopatia Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P364 Miopatia Congenita di Thomsen/Becker	P342	<u>venuel</u>			
P344 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico P345 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico secondo livello P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorestosi Osteopoichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microftalmia Anoftalmia P354 Microftalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia Central Core P358 Miopatia Central Core P359 Miopatia Desmina Relata P369 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P361 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P362 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P363 Miopatia Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P364 Miopatia Congenita di Thomsen/Becker	P343				
P345 Melanoma ereditario Sindrome del nevo displastico Sindrome del nevo displastico secondo livello P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorestosi Osteopoichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microftalmia Anoftalmia P354 Microftalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P366 Miopatia Central Core P367 Miopatia centronucleare P368 Miopatia Desmina Relata P369 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatia Congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker	D244	Melanoma ereditario			
P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorestosi Osteopoichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria P351 Metilmalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microftalmia Anoftalmia P354 Microftalmia Anoftalmia P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatia Congenite P366 Miopatia Congenite P367 Miopatia congenita di Thomsen/Becker	P344	Sindrome del nevo displastico			
P346 MELAS, Sindrome (miopatia mitocondriale, encefalopatia acidosi lattica ed episodi stroke-like) Melorestosi Osteopoichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microftalmia Anoftalmia P354 Microftalmia con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia Central Core P357 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P364 Miopatia Miopatia Miopatia T Relata P365 Miopatia Anoftilare SEPN1 Relata P366 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatia Congenite P367 Miopatia Congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker	DSAE	Melanoma ereditario			
P347 Osteopoichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microftalmia Anoftalmia P354 Microftalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P364 Miopatia Miopatia rospenita di Thomsen/Becker					
P347 Osteopoichilosi Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microftalmia Anoftalmia P354 Microftalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia Central Core P357 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P364 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatia congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker	P346				
Burschkeollendorf, Sindrome P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microftalmia Anoftalmia P354 Microftalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P364 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatia Congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P348 MERFF, Sindrome (epilessia mioclonica con fibre rosse sfilacciate) P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microftalmia Anoftalmia P354 Microftalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatie congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker	P347				
P349 Metilmalonico aciduria P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microftalmia Anoftalmia P354 Microftalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia Central Core P358 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Brody 1 P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatie congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P350 Metilmalonico aciduria con omocistinuria P351 Metilmalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microftalmia Anoftalmia P354 Microftalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatia congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P351 Metilmalonico aciduria Mut/ deficit di Methylmalonyl CoA mutase (tipo MUT) P352 Microcefalia (AR) P353 Microffalmia Anoftalmia P354 Microffalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatia congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P352 Microcefalia (AR) P353 Microftalmia Anoftalmia P354 Microftalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatia congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P353 Microftalmia Anoftalmia P354 Microftalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P364 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatia congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P354 Microftalmia isolata con cataratta 2 (MCOPCT2) P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatia congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P355 Miller, Sindrome di P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatia congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P356 Miopatia Central Core P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatia congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P357 Miopatia centronucleare P358 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatia congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P358 Miopatia Desmina Relata P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatia congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P359 Miopatia di Brody 1 P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatie congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P360 Miopatia di Miyoshi P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatie congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
P361 Miopatia mioclonica P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatie congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P362 Miopatia Miofibrillare Cryab Relata P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatie congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P363 Miopatia Miofibrillare da Miotilina P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatie congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P364 Miopatia Miofibrillare SEPN1 Relata P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatie congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P365 Miopatia ZASP Relata 1 P366 Miopatie congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P366 Miopatie congenite P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P367 Miotonia congenita di Thomsen/Becker					
P368 Morquio, MPSIV, Deficit N-acetil-galattosamina 6-solfatasi, Deficit di Reta Galattosidasi	P368	Morquio, MPSIV, Deficit N-acetil-galattosamina 6-solfatasi, Deficit di Beta Galattosidasi			

CODICE	PATOLOGIA			
Dago				
P369	Mowat-Wilson, Sindrome di			
P370	Mucolipidosi			
P371	Mucopolisaccaridosi (complementare alle analisi biochimiche per la conferma diagnostica)			
P372	Muenke, Sindrome di			
P373	Nager, Sindrome di /Disostosi Acrofacciale di tipo I Nail-Patella, Sindrome di			
P374				
P375	Nefronoftisi Tipo 1			
P376	Nefropatia Giovanile Iperuricemica Tipo 2 (HNFJ2)			
P377	Neoplasia endocrina multipla di tipo 1			
P378 P379	Neoplasia endocrina multipla di tipo 2 (MEN2A E 2B)			
P379	Neoplasia endocrina multipla di tipo 4 (MEN4)			
P381	Netherton, Sindrome di			
	Neurofibromatosi tipo 1 Neurofibromatosi tipo 2			
P382				
P383	Neuropatia atassia retinite pigmentosa, Sindrome (NARP)			
P384	Neuropatia distale motoria			
P385	Neuropatia Ottica Ereditaria di Leber			
P386	Neuropatie di tipo sensitivo e disautonomico			
P387	Neuropatie periferiche			
P388	Neutropenia ciclica			
P389	Neutropenia congenita			
P390	Neutropenia congenita grave			
P391	Nicolaides-Baraitser, Sindrome di /Coffin-Siris, sindrome di			
P392	Niemann Pick tipo C, Malattia di			
P393	Nijmegen Breakage, Sindrome di			
P394	Noonan, Sindrome e sindromi correlate			
P395	Oftalmoplegia esterna progressiva (CPEO)			
P396	Oftalmoplegia esterna progressiva (CPEO) mitocondriale			
P397	Okihiro, sindrome e varianti Oligo-azoospermia			
P398				
P399	Oloprosencefalia			
P400	Opitz, Sindrome X-Linked			
P401	Opitz-Kaveggia e Lujan-Fryns Sindrome di			
P402	Osteogenesi imperfecta			
P403	Pachionichia congenita			
P404	Paget giovanile AR, morbo di			
P405	Paget, morbo di			
P406 P407	Pancreatite cronica familiare			
	Panipopituitarismo Panipopituitarismo e Displasia settoottica			
P408	4 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
P409 P410	Paraganglioma Paralisi Inspection			
P410	Paralisi Ipercaliemica			
P411	Paraparesi spastica familiare			
P412	Parkinson ereditario, Malattia di			
P413	Pendred, Sindrome di			
	Perrault, Sindrome di			
P415	Persistenza ereditaria di emoglobina fetale-beta tal			
P416 P417	Pfeiffer, Sindrome di			
	Piastrinopatie ereditarie			
P418	Pitt-Hopkins, Sindrome			
P419	Poliendocrinopatia autoimmune tipo 1 (APS1 o APECED)			

P420 Poliglucosano Adulto BODY P421 Polimicrogiria Bilaterale Fronto-Parietale P422 Polimicrogiria Bilaterale Pensiliviana P423 Polimicropatia P424 Poliposi Adenomatosa Familiare P424 Poliposi Adenomatosa Familiare P425 Porfiria acuta intermittente P426 Prader-Milli, Sindrome di P427 Progena di Hutchinson-Gilford di P427 Progena di Hutchinson-Gilford di P428 Pseudoacondroplasia Displasia epifisaria multipla P429 Pseudodeficienza ariisulfatasi A P430 Pseudoipopartarioridismo P431 Pseudoipopartarioridismo P432 Pseudopopartarioridismo P432 Pseudopopartarioridismo P433 Pseudoipopartarioridismo P433 Pseudoipopartarioridismo P434 Puberta Precoce P435 Rachitismo ipofosfatemico P436 Rachitismo ipofosfatemico P437 RASopatie P437 RASopatie P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AD P439 Rene policistico AR P440 Retiniti pigmentose AR P441 Retiniti pigmentose AR P444 Retiniti pigmentose AR P444 Retinobiastoma P444 Retinobiastoma R446 Ratinoro-Horson Sindrome Baller-Gerold Syndrome, Rapalino Sindrome Baller-Gerold Syndrome, Rapalino Sindrome P448 Saethre-Chozen, Sindrome Agenesia dentaria P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P445 Sclerosi Laterale Amilotrofica P445 Sindrome di personale di Sindrome di P445 Sindrome da personale di Sindrome di P445 Sindrome da personale di Sindrome di P446 Sindrome da personale di Sindrome di P447 Simpson-Golobi-Behmel, Sindrome di P448 Sindrome da personale (caral peeling skinsyndrome) P458 Sindrome da personale (caral peeling skinsyndrome) P459 Sindrome da personale (caral peeling skinsyndrome) P450 Sindrome da personale (caral peeling skinsyndrome) P461 Sindrome da Personale (Gor) P462 Sindrome da esfoliazione acrale (caral peeling skinsyndrome) P463 Sindrome da Personale (Gor) P464 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome)	CODICE	PATOLOGIA			
P422 Polimicrogrita Bilaterale Persitiviana P423 Cardiopatica Amiloidotica Familiare P424 Poliposi Adenomatosa Familiare P426 Porfiria acuta intermittente P427 Progeria di Hutchinson-Gilford di P428 Prader-Willi, Sindrome di P429 Prader-Willi, Sindrome di Displasia epifisaria multipla P429 Pseudoscondroplasia Displasia epifisaria multipla P429 Pseudopoparatirolidismo P430 Pseudopoparatirolidismo P431 Pseudopoparatirolidismo P431 Pseudopoparatirolidismo P432 Pseudopoparatirolidismo P432 Pseudopoparatirolidismo P433 Persido Multiplo, Sindrome letale P434 Pubertà Precoce P435 Rachitismo ipofosfatemico P436 Rachitismo ipofosfatemico P437 RASopatie P437 RASopatie P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AD P439 Rene policistico AR P440 Retiniti pigmentose AR P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoblastoma P443 Retinsobistoma R444 Reti, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico Rothumund-Thomson Sindrome Baller-Geroid Siyndrome, Rapalino Sindrome P448 Saethre-Chozen, Sindrome Agenesia dentaria P449 Schopf-Sotulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P440 Schopf-Sotulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P445 Sclerosi Laterale Amiotrofica P456 Sindrome da escesso/deficienza di Aromatasi P455 Sisidrosi Balerale multarone di P456 Sindrome da escesso/deficienza di Aromatasi P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome da escesso/deficienza di Aromatasi Sindrome da escesso/deficienza di Aromatasi Sindrome da escesso/deficienza di Aromatasi Sindrome da Persistenza di Muller (PMDS) P460 Sindrome da escesso/deficienza di Aromatasi Sindrome da Persistenza dotti di Muller (PMDS)	P420	Poliglucosano Adulto BODY ,			
P423 Polineuropatia Cardiopatica Amilolódica Familiare P426 Porfica acuta intermittente P427 Progeria di Hutchinson-Gilford di P427 Progeria di Hutchinson-Gilford di P428 Pesudoscondroplasia Displasia epifisaria multipla P429 Pseudoscondroplasia Displasia epifisaria multipla P429 Pseudoscondroplasia P430 Pseudolopatolosteronismo P431 Pseudolopatolosteronismo P431 Pseudolopatolosteronismo P431 Pseudolopatolosteronismo P433 Pesudolopatolosteronismo P433 Pseudolopatolosteronismo P434 Pubertà Precoce P436 Rachitismo vitamina D dipendente tipo I e tipo II P437 Rachitismo vitamina D dipendente tipo I e tipo II P438 Raene policistico AD P439 Raene policistico AD P440 Retinti pigmentose AD P441 Retinti pigmentose AD P441 Retinti pigmentose AD P442 Retinoblastoma P443 Ratinoschisi X-Linked P444 Retinoblastoma P444 Retinoblastoma P445 Ritardo mentale affa-talassemia X-linked e autosomico Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Syndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saeithre-Chozen, Sindrome Sacfoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P440 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P445 Sclerosi Iuterale Amilotrofica P455 Sialdosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome da escesso/deficienza di Aromatasi P450 Sindrome da escesso/deficienza di Aromatasi P450 Sindrome da escesso/deficienza di Aromatasi P451 Sindrome da escesso/deficienza di Aromatasi P452 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P462 Sindrome da P463 Sindrome di Sindrome di Sindrome di Sindrome di Aromatasi P463 Sindrome da escesso/deficienza di Aromatasi P464 Sindrome da associazione acarle fecaral peeling skinsyndrome) P463 Sindrome da Parsistenza dotti di Muller (PMDS) P464 Sindrome da Sindrome di Sindrome di Sindrome di Sindrome da Sindrome da Sindrome da Sindrome di Sind	P421	Polimicrogiria Bilaterale Fronto-Parietale			
P424 Poliposi Adenomatosa Familiare P425 Porfiria acuta intermittente P426 Prader-Willi, Sindrome di P427 Prograi di Hutchinson-Gilford di P428 Pseudoacondropiasia Displasia epifisaria multipla P429 Pseudodeficienza ariisulfatasi A P430 Pseudojopaldosteronismo P431 Pseudojoparatiroidismo P431 Pseudojoparatiroidismo P432 Pseudopoparatiroidismo P432 Pseudoschoma elastico P433 Pseudojoparatiroidismo P434 Pubertà Precoce P435 Rachitismo iptofaratemico P436 Rachitismo vitamina D dipendente tipo I e tipo II P437 RASopatie P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AD P440 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoblastoma P443 Retinoschisti-Linked P443 Retinoschisti-Linked P444 Retinoschisti-Linked P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico R0thmund-Thomson Sindrome P446 Rachmund-Thomson Sindrome P447 Rubinstein Tayli, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Rapalino Sindrome P449 Schopt-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P449 Schopt-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P440 Schopt-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P441 Schopt-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P442 Schopt-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P443 Schopt-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P445 Schopt-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schopt-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P451 Sclerosi Interesa P452 Sclerosi Interesa P453 Sclerosi Interesa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialdosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome da escolisazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P460 Sindrome da escolisazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P461 Sindrome da escolisazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome da P464 Siggren-Larsson, Sindrome	P422				
P425 Porfinia acuta intermittente P426 Prader-Willi, Sindrome di P427 Progeria di Hutchinson-Gilford di P428 Pseudoacondroplasia Displasia epifisaria multipla P429 Pseudodeficienza ariisulfatasi A P430 Pseudolpoaldosteronismo P431 Pseudolpoparatiroidismo P432 Pseudokontoma elastico P433 Pseudolpoaratiroidismo P434 Pseudolpoaratiroidismo P435 Pseudoxantoma elastico P436 Pubertà Precoce P437 Rachitismo ipofosfatemico P438 Rachitismo vitamina D dipendente tipo I e tipo II P437 RASopatie P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AD P440 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoblastoma P443 Retinoschisi X-Linked P444 Rett, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-lalassemia X-linked e autosomico P446 Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Tayli, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scenocediala P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Scierosi laterale Amiotrofica P451 Scierosi Internas P452 Scierosi Internas P453 Sindrome de accessorideficienza di Aromatasi P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sisilatosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome da escolazione acrale (accar peeling skinsyndrome) P460 Sindrome da escolazione acrale (accar peeling skinsyndrome) P461 Sindrome da escolazione acrale (accar peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome da P464 Sindrome di Sindrome di Sindrome da P465 Sindrome da Passistenza dotti di Muller (PMDS)	P423	,			
P426 Prader-Willi, Sindrome di P427 Progeria di Hutchinson-Gilford di P428 Desudoacondroplasia Displasia epifisaria multipla P429 Pseudoalodeficienza arisultatasi A P430 Pseudoipoparatiroldismo P431 Pseudoipoparatiroldismo P431 Pseudoipoparatiroldismo P432 Pseudoxantoma elastico P433 Pterigio Multiplo, Sindrome letale P434 Pubertà Precoce P435 Rachitismo ipofostatemico P436 Rachitismo ipofostatemico P437 RASopatie P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AD P439 Rene policistico AD P430 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoblastoma P443 Retinoschisi X-Linked P444 Reti. Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P446 Saethre-Chozen, Sindrome Agenesia dentaria P448 Saethre-Chozen, Sindrome Agenesia dentaria P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P440 Schoprischi Userosa P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi Intereale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialdosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome da escesso/deficienza di Aromatasi P450 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P461 Sindrome da Parisiozione arale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da Parisiozione arale (acral peeling skinsyndrome) P463 Sindrome da Sindrome di	P424				
P427 Progeria di Hutchinson-Gilford di P428 Pseudoacomforplasia Displasia epifisaria multipla P430 Pseudoifecienza anisulfatasi A P431 Pseudoipoparatiroidismo P431 Pseudoipoparatiroidismo P432 Pseudoxantoma elastico P432 Pseudoxantoma elastico P433 Pterigio Multiplo, Sindrome letale P434 Pubertà Precoce P435 Rachitismo piofosfatemico P436 Rachitismo vindramina D dipendente tipo I e tipo II P437 RASopatie P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AD P440 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AD P442 Retinoblastoma P443 Retinoibastoma P443 Retinoibastoma P444 Retinoibastoma P444 Retinoibastoma P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico Rothmund-Thormson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafeencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P460 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P463 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P463 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome)	P425	Porfiria acuta intermittente			
P428 Pseudoacondroplasia Displasia epifisaria multipla P429 Pseudodeficienza arilsulfatasi A P430 Pseudodipoaldosteronismo P431 Pseudoipoaratiroidismo P432 Pseudoxantoma elastico P433 Plerigio Multiplo, Sindrome letale P434 Pubertà Precoce P435 Rachitismo ipofosfatemico P436 Rachitismo ipofosfatemico P437 RASopatie P438 Rene policistico AD P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AR P440 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AD P442 Retinoblastoma P443 Retinoschisi X-Linked P444 Ret, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P448 Saethre-Chozen, Sindrome Agenesia dentaria P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P440 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P441 Sclerosi Laterale Amiotrofica P442 Sclerosi Inberosa P443 Senior-Loken, Sindrome di P444 Sclerosi Inberosa P445 Sclerosi Inberosa P445 Sclerosi Inberosa P445 Silaidosi P446 Sindrome da escosso/deficienza di Aromatasi	P426	,			
P428 Displasia epifisaria multipla P420 Pseudoipoaldosteronismo P431 Pseudoipoaldosteronismo P431 Pseudoipoaldosteronismo P432 Pseudoipoparatiroidismo P432 Pseudoipoparatiroidismo P433 Pterigio Multiplo, Sindrome letale P434 Pubertà Precoce P435 Rachitismo ipofosfatemico P436 Rachitismo vitamina D dipendente tipo I e tipo II P437 RASopatie P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AD P439 Rene policistico AR P440 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoblastoma P443 Retinoblastoma P443 Retinoschisi X-Linked P444 Ret, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerol Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi Iaterale Amiotrofica P453 Sialidosi P454 Silver Russel, Sindrome di P455 Sialidosi P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P462 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P464 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P464 Sindrome da Sindrome di	P427				
P429 Pseudodeficienza arifsulfatasi A P430 Pseudoipoaldosteronismo P431 Pseudoipoaratiroidismo P432 Pseudoxantoma elastico P433 Pterigio Multiplo, Sindrome letale P434 Pubertà Precoce P435 Rachitismo ipofosfatemico P436 Rachitismo vitamina D dipendente tipo I e tipo II P437 RASopatie P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AD P430 Rene policistico AD P431 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoblastoma P443 Retinoschisi X-Linked P444 Rett, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico Rothermore Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schosol Laterale Amiotrofica P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi Interosa P453 Sialidosi P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P455 Sialidosi P456 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P458 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P463 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P463 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P464 Sindrome da eccesso/deficienza di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-Jungo familiare P464 Sindrome di Sindrome di	P428				
P430 Pseudoipoparatiroidismo P431 Pseudoipoparatiroidismo P432 Pseudoipoparatiroidismo P433 Pterigio Multiplo, Sindrome letale P434 Pubertà Precoce P435 Rachitismo ipofosfatemico P436 Rachitismo ipofosfatemico P437 RASopatie P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AD P439 Rene policistico AR P440 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoblastoma P443 Retinoblastoma P443 Retinoblastoma P444 Reti, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Safoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi laterale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Interesa P454 Sialidosi P455 Sialidosi P455 Sialidosi P456 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P458 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P451 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P452 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P453 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P459 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sindrome di	P429				
P431 Pseudoipoparatiroidismo P432 Pseudoxantoma elastico P433 Pterigio Multiplo, Sindrome letale P434 Pubertà Precoce P435 Rachitismo ipofosfatemico P436 Rachitismo vitamina D dipendente tipo I e tipo II P437 RASopatie P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AD P439 Rene policistico AR P440 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoschisi X-Linked P443 Retinoschisi X-Linked P444 Rett. Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Agenesia dentaria P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Sclerosi Iaterale Amiotrofica P451 Sclerosi Iaterale Amiotrofica P452 Sclerosi Iaterale Amiotrofica P453 Scierosi Iaterale Amiotrofica P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome asociata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P464 Sindrome QT-lungo familiare P463 Sindrome di					
P432 Pseudoxantoma elastico P433 Pterigio Multiplo, Sindrome letale P434 Puberià Precoce P435 Rachitismo ipofosfatemico P436 Rachitismo ipofosfatemico P437 RASopatie P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AD P439 Rene policistico AR P440 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoschisi X-Linked P443 Retinoschisi X-Linked P444 Rett, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P453 Sclerosi Isterale amiotrofica giovanile P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome da essociata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P460 Sindrome da essociata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P461 Sindrome da essociata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P463 Sindrome da essociata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P460 Sindrome da essociata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P461 Sindrome da essociata a da futuler (PMDS) P463 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P464 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sindrome di	P431				
P433 Pterigio Multiplo, Sindrome letale P434 Pubertà Precoce P435 Rachitismo ipofosfatemico P436 Rachitismo ipofosfatemico P437 RASopatie P437 RASopatie P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AR P440 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoblastoma P443 Retinoschisi X-Linked P444 Retti, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico P446 Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi Laterale Amiotrofica P453 Sclerosi Interosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P458 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da escesso/deficienza di Aromatasi P463 Sindrome da escesso/deficienza di Moulter (PMDS) P463 Sindrome da escesso/deficienza di Moulter (PMDS) P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di	P432				
P434 Pubertà Precoce P435 Rachitismo ipofosfatemico P436 Rachitismo vitamina D dipendente tipo I e tipo II P437 RASopatie P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AD P439 Rene policistico AR P440 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoblastoma P443 Retinoschisi X-Linked P444 Rett, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Syndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Agenesia dentaria P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi Interale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da epersistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome da Persistenza dotti di Muller (PMDS) P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P436 Rachitismo vitamina D dipendente tipo I e tipo II P437 RASopatie P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AR P440 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoblastoma P443 Retinoblastoma P444 Rett, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P446 Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome di P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P440 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi Iaterale Amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P462 Sindrome da epersistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome da Persistenza dotti di Muller (PMDS) P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di	P434				
P436 Rachitismo vitamina D dipendente tipo I e tipo II P437 RASopatie P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AR P440 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoblastoma P443 Retinoblastoma P444 Rett, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P446 Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome di P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P440 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi Iaterale Amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P462 Sindrome da epersistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome da Persistenza dotti di Muller (PMDS) P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di	P435	Rachitismo ipofosfatemico			
P438 Rene policistico AD P439 Rene policistico AR P440 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoblastoma P443 Retinoblastoma P444 Rett, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico P446 Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi Iaterale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da P463 Sindrome da P463 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P463 Sindrome da P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di	P436				
P449 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoblastoma P443 Retinoschisi X-Linked P444 Reti, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico P446 Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi Iuberosa P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P460 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome QT-lungo familiare P463 Sindrome QT-lungo familiare	P437	RASopatie			
P440 Retiniti pigmentose AD P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoblastoma P443 Retinoschisi X-Linked P444 Rett, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico P446 Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi Iaterale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P460 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da P463 Sindrome da P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di	P438	Rene policistico AD			
P441 Retiniti pigmentose AR P442 Retinoblastoma P443 Retinoschisi X-Linked P444 Rett, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico P446 Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi laterale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome branchio-oto-renale (BOR) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da P463 Sindrome di Muller (PMDS) P463 Sindrome da P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di	P439	Rene policistico AR			
P442 Retinoschisi X-Linked P443 Retinoschisi X-Linked P444 Rett, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico P446 Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi laterale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di	P440				
P444 Rett, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico P446 Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi Itaterale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P460 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di	P441	Retiniti pigmentose AR			
P444 Rett, Sindrome e varianti P445 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi laterale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P460 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P461 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di	P442	Retinoblastoma			
P446 Ritardo mentale alfa-talassemia X-linked e autosomico P446 Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi Italerale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P460 Sindrome da escesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P446 Rothmund-Thomson Sindrome, Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi laterale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome branchio-tot-renale (BOR) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi Iaterale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome branchio-oto-renale (BOR) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P447 Rubinstein Taybi, sindrome di P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi laterale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P448 Saethre-Chozen, Sindrome Scafoencefalia P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi laterale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome branchio-oto-renale (BOR) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di	Baller-Gerold Siyndrome, Rapalino Sindrome				
P449 Schopf-Schulz-Passarge, Sindrome Agenesia dentaria P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi laterale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome branchio-oto-renale (BOR) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P450 Schwannomatosi (neurofibroatosi tipo 3) P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi laterale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome branchio-oto-renale (BOR) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P451 Sclerosi Laterale Amiotrofica P452 Sclerosi Iaterale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome branchio-oto-renale (BOR) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P452 Sclerosi laterale amiotrofica giovanile P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome branchio-oto-renale (BOR) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P453 Sclerosi Tuberosa P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome branchio-oto-renale (BOR) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P454 Senior-Loken, Sindrome di P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome branchio-oto-renale (BOR) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P455 Sialidosi P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome branchio-oto-renale (BOR) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P456 Silver Russel, Sindrome di P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome branchio-oto-renale (BOR) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P457 Simpson-Golabi-Behmel, Sindrome di P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome branchio-oto-renale (BOR) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P458 Sindrome associata a mutazioni del Recettore 1A del TNF-alfa (TRAPS) P459 Sindrome branchio-oto-renale (BOR) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P459 Sindrome branchio-oto-renale (BOR) P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P460 Sindrome da eccesso/deficienza di Aromatasi P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P461 Sindrome da esfoliazione acrale (acral peeling skinsyndrome) P462 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P462 Sindrome da persistenza dotti di Muller (PMDS) P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P463 Sindrome QT-lungo familiare P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di					
P464 Sjögren-Larsson, Sindrome di	UMMONIA AND AND AND AND AND AND AND AND AND AN				
P465 Smith Lemli Opitz, Sindrome di					
P466 Smith Magenis, Sindrome (non deleto)					
P467 Sordità non sindromica					
P468 Sotos, Sindrome di	<u> </u>				

CODICE	PATOLOGIA		
P469	Stargardt, Malattia di ,		
P470	Stuve Wiedemann (LIFR), Sindrome di		
P471	Swyer, Sindrome/ Pseudoermafroditismi maschili/ Sex reversal (SRY)		
P472	Talassemia alfa		
P473	Talassemia beta		
P474	Talassemia gamma		
P475	Talassemie ed Emoglobinopatie gamma		
P476	Tirosinemia tipo I		
P477	Townes Brokes, Sindrome e varianti		
P478	Treacher Collins, Sindrome di		
P479	Trigonocefalia		
P480	Trombocitopenia amegacariocitica congenita (CAMT)		
P481	Trombocitopenia ereditaria da anomalie di numero delle piastrine		
P482	Trombocitopenia GATA X-Linked		
P483	Trombofilie		
P484	Turner, sindrome di		
P485	Usher, Sindrome di		
P486	Van der Woude, Sindrome di		
P487	Vitreopatie ereditarie		
P488	Von Hippel Lindau, Sindrome di		
P489	Waardenburg tipo II, Sindrome di		
P490	Weaver, Sindrome di		
P491	Whim Sindrome di (Warts,Hypogammaglobulinemia, infections, Mielokathesis)		
P492	Wilms, Tumore di		
P493	Wilson, Malattia di		
P494	Wolfram, Sindrome di		
P495	X Fragile/FXTAS/POF		
P496	Xantomatosi Cerebro Tendinea (CTX)		

ALLEGATO 2 - GENETICA COLONNA "B"; CITOGENETICA

Patelogie e condizioni per le quali è appropriata l'esecuzione di prestazioni di Citogenetica su prescrizione specialistica

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	EPOCA: "A COMPANY DE SOO
C001	Sindrome associata ad anomalia cromosomica	
C002	Sindrome da instabilità cromosomica	
C003	Difetti congeniti/quadri malformativi	
C004	Disabilità intellettiva	
C005	Ritardo di accrescimento/sviluppo	
C006	Amenorrealmenopausa precoce	
C007	Genitali ambigui	
C008	Sterilità, infertilità, poliabortività	
C009	Consanguinei di portatori di anomalia cromosomica	
C010	Genitori a seguito di riscontro di anomalia cromosomica fetale	
C011	Rischio di anomalia cromosomica. Genitori di soggetti (deceduti senza diagnosi) malformati o con sospetta anomalia cromosomica	POSTNATALE
C012	Anomalia cromosomica sospettata in base a risultati di precedenti analisi genetiche	
C013	Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni	
C014	Conferma di mosaicismo cromosomico	
C029	Coppie con abortività spontanea ripetuta	
C016	Neoplasie ematologiche all'esordio e al follow-up	
C017	Singola anomalia cromosomica acquisita in neoplasie oncoematologiche	
C018	Anomalie cromosomiche acquisite in neoptasie oncoematologiche	·
C019	Altre condizioni emerse in sede di consulenza genetica	

C020	Anomalia cromosomica sospettata in base a risultati di precedenti analisi genetiche	
C021	Conferma di mosaicismo cromosomico (prenatale)	
C022	Età materna avanzata	
C023	Precedente gravidanza con anomalia cromosomica fetale	
C024	Genitore portatore di anomalia cromosomica	
C025	Anomalie fetali e segni predittivi evidenziati ecograficamente	
C026	Indagini biochimiche sul siero materno suggestive di un aumento del rischio di patologia cromosomica nel feto	PRENATALE
C027	Conferma di aneuploidie riscontrate nel DNA fetale sul sangue materno (Per le aneuploidie validate da Linee Guida e Societa' Scientifche Nazionali ed Internazionali)	INCINCIPLE
C028	Altre condizioni emerse in sede di consulenza genetica prenatale	
C030	Diagnosi prenatale rapida di aneuploidie	
C031	Sindrome nota associata a micro-delezioni/duplicazioni (prenatale)	
C032	Anomalie delle regioni subtelomeriche	
C033	Malattia da Disomia uniparentale	

ALLEGATO 2 - GENETICA COLONNA"C": ONCOEMATOLOGIA

Patologie e condizioni oncoematologiche per le quali l'indagine genetica e/o citogenetica è indicata per confermare la diagnosi e/o definire la prognosi, a seguito di indagini (biochimiche, ematologiche, morfologiche) e su prescrizione specialistica

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	GENI DI RIFERIMENTO/REGIONE CROMOSOMICA DA INDAGARE	
E001	Eritrocitosi	JAK2, JAK2V617F, EPO-R, LNK, VHL	
E002	I pereosi no filia	FIP1L1/PDGFRA, cKIT D816V, PDGFRB, JAK2V617F	
E003	Leucemia mieloide acuta	PML-RAR-alpha, NPM1, RUNX1-RUNX1T1, CBFbeta-MYH11, FLT-3 ITD, BCR-ABL, MLL- AF1, MLL-AF4, MLL-AF6, MLL-AF9, MLL-AF10, DEK-CAN,CBFA2T3-GLIS2, OTT-MAL, MOZ- CBP, cKIT.	
E004	Linfoma/leucemia cell beta: traslocazioni IGH/BCL1; IGH/BCL2	IgH/BCL1,gene IgH/BCL2	
E005	Leucemia linfatica cronica: Ipermutazione somatica IgHV	IGHV, TP53, ATM	
E006	Mastocitosi	cKIT D816V, JAK2V617F	
E007	Mielodisplasie (inclusa la leucemia mielomonocitica giovanile)	TP53, ASXL1, EZH2, TET2, SF3B1, SRSF2, ETV6, SETBP1, IDH2, DNMT3A, U2AF1, RUNX1, Sq-, PTPN-11, CBL, K-RAS, N-RAS, GATA2	
E008	Mielofibrosi	JAK2V617F, JMPL, ASXL1, EZH2, IDH1 / IDH2, SRSF2, CALR	
E009	Piastrinopenie familiari	GATA-1 (ESONI 2,3,4,5,6), c-Mpl, RBM8A, HOXA-11, MYH9, WAS, DEB test	
E010	Policitemia vera	JAK2V617F, LNK, CALR	
E011	Trombocitemia essenziale	JAK2V617F, clonalita'-HUMARA, CALR	
E012	Leucemia linfoblastica acuta	BCR-ABL, MLL-AF4, TEL-AML1, E2A-PBX1, IKZF1, SIL-TAL, clonalità TCR, riarrangiamento gene igH	
E013	Altre sindromi mieloproliferative (MPN)	CALR, JAK2, JAK2V617F	
E014	Linfomi non-Hodgkin	IGH, ALK, C-MYC, BL2, BL6	
E015	Leucemia linfatica cronica	IGHV, TP53, ATM	
E016	Leucemia mieloide cronica	BCR-ABL	
E017	Mieloma multiplo e gammopatie monoclonali	13q14, 17q13, IGH, t (4;14), t(6;14), t(8;14), t(11;14), t (16;14),t (14;20), TP53, 13q14, 1p/1q	

ALLEGATO 2 - GENETICA COLONNA "D": IMMUNOGENETICA

Patologie e condizioni per le quali è appropriata l'esecuzione di prestazioni di Immunogenetica, a seguito di indagini (biochimiche, ematologiche, morfologiche) e valutazioni specialistiche, su prescrizione specialistica

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	GENE DI RIFERIMENTO DA INDAGARE	CONDIZIONI DI EROGABILITA!
F001	Artrite Giovanile	B27	
F002	Artrite in corso di malattie croniche intestinali	B27	
F003	Artrite psoriasica	B27	
F004	Artrite reattiva	B27	
F005	Artrite Reumatoide	HLA-DRB1	Per l'accertamento della natura genetica della patologia nel soggetto affetto; eseguibile anche nei familiari di I grado
F006	Bechet, Malattia di	HLA-B51 e HLA-B27	
F007	Corioretinopatia tipo Birdshot	HLA-A29	
F008	Diabete Mellito Tipo 1	HLA-DRB1 e HLA-DQA1 e HLA-DQB1	Per l'accertamento della natura genetica della patologia nel soggetto affetto; eseguibile anche nei familiari di I grado
F009	Malattia Celiachia	HLA-DQA1 e HLA-DQB1	Previa visita specialistica in caso di elevato sospetto clinico con indagini sierologiche di I livello non dirimenti; eseguibile anche nei familiari di I grado di affetto
F010	Narcolessia	HLA-DQB1*06.02	
F011	Reiter, Sindrome di	B27	
F012	Sacroileite	B27	
F013	Sclerosi multipla	HLA-DRB1	Per l'accertamento della natura genetica della patologia nel soggetto affetto; eseguibile anche nel familiari di I grado
F014	Spondilite Anchilosante	HLA-B27	
F015	Uveite	B27	

ALLEGATO 2 - COLONNA "E": ANATOMIA PATOLOGICA

Patologie e condizioni per le quali è appropriata l'esecuzione di prestazioni di Genetica Molecolare su materiale bioptico a seguito di indagini (istologiche e morfologiche) e valutazioni specialistiche, su prescrizione specialistica

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	GENE DI RIFERIMENTO DA	CONDIZIONI DI EROGABILITA
		INDAGARE	
G001	Carcinoma polmonare non a piccole cellule	Stato mutazionale geni EGFR e K-RAS; Riarrangiamento ALK/ROS1	Carcinoma polmonare non a piccole cellule avanzato sucettibile di trattamento con inibitori di EGFR/ALK/ROS1
G002	Carcinoma del colon retto	Stato mutazionale geni K-RAS, N-RAS, BRAF; Instabilità Microsatellitare	Carcinoma del colon-retto in pazienti con malattia metastatica suscettibile di trattamento con anticorpi monoclonali anti EGFR; Instabilità microsatellitare in pazienti clinicamente selezionati in II stadio e pazienti 75 aa in III stadio
G003	Melanoma maligno	Stato mutazionale gene BRAF	Melanoma metastatico suscettibile di trattamento con farmaci anti BRAF,
G004	Tumori a origine dalle cellule follicolari della Tiroide	Stato mutazionale geni BRAF, famiglia RAS	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G005	Tumori stromali gastrointestinali (GIST)	Stato mutazionale geni CKIT, PDGFRA	GIST - Tumori stromali gastrointestinali suscettibli di trattamento con inibitori di CKIT
G006	Carcinoma mammario	Stato gene HER2-neu	Carcinoma della mammella avanzato sucettibile di trattamento con farmaci anti-HER2
G007	Carcinoma gastrico	Stato gene HER2-neu	Carcinoma gastrico avanzato sucettibile di trattamento con farmaci anti-HER2
G008	Tumori del sistema nervoso centrale (SNC)	Metilazione promotore gene MGMT; Stato mutazione dei geni IDH1-2; Codelezione 1p/19q	Tumori del SNC
G009	Carcinoma midollare della Tiroide	Stato mutazionale gene RET	Carcinoma midollare della tiroide
G010	Neuroblastoma	Amplificazione gene N-MYC	Neuroblastoma
G011	Carcinoma della cervice uterina Tumori di testa e collo Linfomi	Ricerca virus oncogeni	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G012	Tumori PNET, Condrosarcoma mixoide, DRCT, Istiocitoma fibroso angiomatoide	Riarrangiamento EWSR1	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G013	Liposarcoma mixoide/cellule rotonde	Riarrangiamento gene DDIT3	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G014	Rabdomiosarcoma alveolare	Riarrangiamento gene FOX01	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G015	Liposarcoma, Osteosarcoma	Amplificazione gene MDM2	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G016	Sarcoma sinoviale	Traslocazione X:18	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G017	Sarcoma fibromixoide di basso grado	Traslocazione 7:16	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G018	Sarcoma alveolare parti molli Fibrosarcoma congenito,	Traslocazione der(17)t(X:17)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G019	Nefroma mesoblastico congenito, Carcinoma secretorio della mammella	Traslocazione t(12:15)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G020	Linfoma mantellare Linfoma marginale splenico Tumori plasmacellulari	Traslocazione (11;14)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G021	Linfoma splenico Linfomi SNC a grandi cellule B	Traslocazione (9;14)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G022	Linfomi MALT extralinfonodali	Traslocazione t(11;18), t(1;14), t(3:14)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G023	Linfoma mantellare	Traslocazione t (2;12)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G024	Linfoma follicolare	Traslocazione t (14;18)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G025	Linfomi ALK Linfomi B a grandi cellule diffusi	Traslocazione (2,17)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	GENE DI RIFERIMENTO DA INDAGARE	CONDITIONS OF EDOCADISTAL
G026	Linfoma di Burkitt Linfoma Diffuso a Grandi Cellule	Traslocazione (8;14), (2;8), (8;22), (8;9), (3;8)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G027	Linfomi anaplastici a grandi cellule	Traslocazione (2:5), (1;2)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G028	Linfomi	Riarrangiamento geni delle immunoglobuline	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G029	Linfomi	Riarrangiamento del recettore delle cellue T (TCR)	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione
G030	Linfoma Diffuso a Grandi Cellule	FISH Bdl6	Sospetto diagnostico di: vedi Patologia/Condizione

Allegato 3

CRITERI PER LA DEFINIZIONE DELLE CONDIZIONI DI EROGABILITÀ DELLE PRESTAZIONI ODONTOIATRICHE

1. Premessa

La normativa nazionale in materia di assistenza odontoiatrica è costituita principalmente dal decreto legislativo n. 502/1992 e succ.mod. che definisce i criteri per la determinazione dei livelli essenziali di assistenza (LEA) e disciplina il funzionamento dei Fondi integrativi del SSN, e dal decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 29 novembre 2001 «Definizione dei livelli essenziali di assistenza». Tali disposizioni nazionali prevedono che l'assistenza odontoiatrica a carico del SSN sia limitata a:

- a) programmi di tutela della salute odontoiatrica nell'età evolutiva;
- b) assistenza odontoiatrica e protesica a determinate categorie di soggetti in condizioni di particolare vulnerabilità.

2. Programmi di tutela della salute odontoiatrica in età evolutiva (0-14 anni)

Premesso che la prevenzione attiva anche in tema di salute odontoiatrica ricade nella assistenza sanitaria collettiva, la prevenzione in campo odontoiatrico richiede anzitutto specifici programmi a favore della popolazione in età evolutiva. La disamina degli interventi già posti in essere a livello regionale, fanno ritenere efficace prevedere per i soggetti interessati (0-14 anni) l'attivazione di programmi che prevedano:

- a) il monitoraggio della carie e delle malocclusioni;
- b) il trattamento della patologia cariosa;
- c) la correzione delle patologie ortognatodontiche a maggior rischio (gradi 4º e 5º dell'indice IOTN (1)).

Detti interventi, tramite l'offerta attiva da parte del SSN, dovranno consentire di giungere alla diagnosi precoce delle patologie, con particolare attenzione ai bambini provenienti da contesti socio-economici problematici, segnalati come soggetti che presentano maggiori problemi di accesso alle cure necessarie (vedi di seguito vulnerabilità sociale).

Destinatari delle prestazioni: i cittadini in età evolutiva (0-14 anni).

Prestazioni (le specifiche prestazioni erogabili sono quelle, riportate nell'allegato 1, cui è associata la condizione di erogabilità «0-14 anni»):

- a) visita odontoiatrica: a tutti i soggetti in età evolutiva, (nella visita sono comprese la radiografia endorale e l'eventuale rimozione di corpo estraneo)
- b) altre prestazioni riguardanti: estrazioni, chirurgia parodontale, chirurgia orale ricostruttiva, ablazione del tartaro, incappucciamento indiretto della polpa, trattamenti ortodontici limitatamente ai minori con patologie ortognatodontiche a maggior rischio (grado 5° dell'indice IOTN) che versano in condizioni di vulnerabilità sanitaria e/o sociale, ecc.

3. Assistenza odontoiatrica e protesica a determinate categorie di soggetti in condizioni di particolare vulnerabilità.

Considerato che il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 29 novembre 2001 fa generico riferimento a «condizioni di vulnerabilità», occorre individuare le condizioni cliniche per le quali è necessario effettuare le cure odontoiatriche ed anche le condizioni socio-economiche che di fatto impediscono l'accesso alle cure odontoiatriche nelle strutture private.

Possono pertanto essere individuate due distinte tipologie di vulnerabilità:

Vulnerabilità sanitaria: condizioni di tipo sanitario che rendono indispensabili o necessarie le cure odontoiatriche;

Vulnerabilità sociale: condizioni di svantaggio sociale ed economico (correlate di norma al basso reddito e/o a condizioni di marginalità e/o esclusione sociale) che impediscono l'accesso alle cure odontoiatriche a pagamento per gli elevati costi presenti nelle strutture private.

La Vulnerabilità Sanitaria

Per definire le condizioni di vulnerabilità sanitaria, vale a dire le malattie o le condizioni per le quali sono necessarie cure odontoiatriche, possono essere adottati due differenti criteri:

il primo criterio (criterio «ascendente») prende in considerazione le malattie e le condizioni alle quali sono frequentemente o sempre associate complicanze di natura odontoiatrica (ad esempio: labiopalatoschisi e altre malformazioni congenite, alcune malattie rare, tossicodipendenza, ecc.)

il secondo criterio (criterio «discendente») prende in considerazione le malattie e le condizioni nelle quali le condizioni di salute potrebbero risultare aggravate o pregiudicate da patologie odontoiatriche concomitanti.

Le discipline regionali intervenute su questa materia associano, in genere, entrambi i criteri, identificando platee più o meno ampie di destinatari.

Ciò premesso, la vulnerabilità sanitaria deve essere riconosciuta almeno ai cittadini affetti da gravi patologie, le cui condizioni di salute possano essere gravemente pregiudicate da una patologia odontoiatrica concomitante (criterio «discendente»), al punto che il mancato accesso alle cure odontoiatriche possa mettere a repentaglio la prognosi «quoad vitam» del soggetto.

Destinatari: in tale ottica, sono individuabili almeno le seguenti condizioni:

- 1. pazienti in attesa di trapianto e post-trapianto (escluso trapianto di cornea);
- 2. pazienti con stati di immunodeficienza grave;
- 3. pazienti con cardiopatie congenite cianogene;
- pazienti con patologie oncologiche ed ematologiche in età evolutiva e adulta in trattamento con radioterapia o chemioterapia o comunque a rischio di severe complicanze infettive;
 - 5. pazienti con emofilia grave o altre gravi patologie dell'emocoagulazione congenite, acquisite o iatrogene.

⁽¹⁾ L'Indice di Necessità di Trattamento Ortodontico (IOTN), ideato per stadiare la necessità di un trattamento ortodontico in funzione della presenza o meno di alterazioni nella disposizione dentale, associate o meno ad alterazioni funzionali. È raccomandato dalla British Orthodontic Society (come strumento per discriminare l'erogabilità e la priorità di trattamento ortodontico che avvenga con onere a carico del NHS), e prevede 5 classi di gravità: grado 1 – nessuna necessità di trattamento; grado 2 – insufficiente necessità di trattamento; grado 3 – casi border line; gradi 4/5 – necessità di trattamento

I soggetti affetti da altre patologie o condizioni alle quali sono frequentemente o sempre associate complicanze di natura odontoiatrica (criterio «ascendente»), potranno accedere alle cure odontoiatriche solo se la condizione patologica stessa risulta associata ad una concomitante condizione di vulnerabilità sociale.

Occorrerà comunque definire più in dettaglio, le caratteristiche e gli attributi che identificano la patologia stessa ed il periodo di concessione del beneficio (es. durata dell'assistenza post-trapianto). Inoltre, occorrerà definire in modo puntuale le modalità ed i percorsi attraverso i quali tali soggetti possano essere individuati.

Prestazioni (le specifiche prestazioni erogabili sono quelle riportate nell'allegato 1, cui è associata la condizione di erogabilità «vulnerabilità sanitaria»)

Date le premesse e la gravità delle patologie stesse, ai soggetti così definiti in condizioni di vulnerabilità sanitaria, devono essere garantite tutte le prestazioni odontoiatriche incluse nel nomenclatore dell'assistenza specialistica ambulatoriale, con l'esclusione dei manufatti protesici e degli interventi di tipo estetico.

La Vulnerabilità Sociale

Può essere definita come quella condizione di svantaggio sociale ed economico, correlata di norma a condizioni di marginalità e/o esclusione sociale, che impedisce di fatto l'accesso alle cure odontoiatriche oltre che per una scarsa sensibilità ai problemi di prevenzione e cura, anche e soprattutto per gli elevati costi da sostenere presso le strutture odontoiatriche private.

In particolare, l'elevato costo delle cure presso gli erogatori privati, unica alternativa oggi per la grande maggioranza della popolazione, è motivo di ridotto accesso alle cure stesse soprattutto per le famiglie a reddito medio/basso; ciò, di fatto, limita l'accesso alle cure odontoiatriche di ampie fasce di popolazione o impone elevati sacrifici economici qualora siano indispensabili determinati interventi.

Pertanto, tra le condizioni di vulnerabilità sociale si possono individuare tre distinte situazioni nelle quali l'accesso alle cure è ostacolato o impedito:

- a) situazioni di esclusione sociale (indigenza)
- b) situazioni di povertà
- c) situazioni di reddito medio/basso

Destinatari

È demandata alle Regioni ed alle Province autonome la scelta degli strumenti atti a valutare la condizione socio-economica (ad esempio indicatore ISEE o altri) e dei criteri per selezionare le fasce di popolazione in condizione di vulnerabilità sociale da individuare come destinatarie delle specifiche prestazioni odontoiatriche indicate nel nomenclatore.

Analogamente, può essere demandata alle Regioni l'adozione di criteri più articolati (ad esempio, la previsione di determinate condizioni socioeconomiche per i soggetti affetti da patologie – croniche o rare - non incluse tra quelle che determinano la «vulnerabilità sanitaria», ovvero per altre categorie socialmente protette), in considerazione delle specifiche caratteristiche demografiche e socio-economiche della popolazione interessata e delle risorse da destinare a questo settore.

L'indicatore socio-economico potrebbe essere utilizzato, inoltre, per identificare «clusters» di soggetti in condizioni di vulnerabilità sociale e socio-sanitaria cui garantire alcune prestazioni gratuite ed altre erogabili con una compartecipazione crescente in funzione del reddito.

Prestazioni (le specifiche prestazioni erogabili sono quelle riportate nell'allegato 1, cui è associata la condizione di erogabilità «vulnerabilità sociale»)

Stanti le considerazioni precedentemente esposte circa l'impiego di risorse e la platea dei destinatari, a tutti i soggetti riconosciuti in condizioni di vulnerabilità sociale devono essere almeno garantite:

- 1. visita odontoiatrica
- 2. estrazioni dentarie
- 3. otturazioni e terapie canalari
- 4. ablazione del tartaro
- 5. applicazione di protesi rimovibili (escluso il manufatto protesico)
- 6. applicazione di apparecchi ortodontici ai soggetti 0-14 anni con indice IOTN = 4° o 5° (escluso il costo del manufatto)
- 7. apicificazione ai soggetti 0-14 anni

4. La popolazione generale.

A tutti i cittadini, inclusi quelli che non rientrano nella categorie di protezione indicate (tutela età evolutiva e condizioni di vulnerabilità), devono essere comunque garantite le prestazioni riportate nell'allegato 1, cui è associata la condizione di erogabilità «popolazione generale» e, in particolare, le seguenti:

- 1. visita odontoiatrica: anche al fine della diagnosi precoce di patologie neoplastiche del cavo orale;
- 2. trattamento immediato delle urgenze odontostomatologiche (con accesso diretto): per il trattamento delle infezioni acute, emorragie, dolore acuto, (compresa pulpotomia, molaggio di irregolarità smalto-dentinali conseguente a frattura).

16A00398

