

Allegato 2

**Condizioni per le quali è indicata l'esecuzione delle prestazioni di
Immunogenetica e Genetica medica**

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	PRESTAZIONE DI RIFERIMENTO	ALLEGATO DPCM LEA 2017 DI RIFERIMENTO
F001	Artrite Giovanile	G1.01	All 4 gen D
F002	Artrite in corso di malattie croniche intestinali	G1.01	All 4 gen D
F003	Artrite psoriasica	G1.0210	All 4 gen D
F004	Artrite reattiva	G1.01	All 4 gen D
F005	Artrite Reumatoide	G1.01	All 4 gen D
F006	Bechet, Malattia di	G1.01	All 4 gen D
F007	Corioretinopatia tipo Birdshot	G1.01	All 4 gen D
F008	Diabete Mellito Tipo 1	G1.0210	All 4 gen D
F009	Malattia Celiachia	G1.0210	All 4 gen D
F010	Narcolessia	G1.01	All 4 gen D
F011	Reiter, Sindrome di	G1.01	All 4 gen D
F012	Sacroileite	G1.01	All 4 gen D
F013	Sclerosi multipla	G1.01	All 4 gen D
F014	Spondilite Anchilosante	G1.01	All 4 gen D
F015	Uveite	G1.01	All 4 gen D
P001	AARSKOG-SCOTT, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P002	ACERULOPLASMINEMIA	G1.01	ALL 4 gen A
P003	ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE	G1.0210	ALL 4 gen A
P004	ACIDOSI LATTICA CONGENITA	G1.0210	ALL 4 gen A
P005	ACIDOSI RENALE TUBULARE DISTALE AD	G1.01	ALL 4 gen A
P006	ACIDOSI RENALE TUBULARE DISTALE AR CON SORDITÀ	G1.0210	ALL 4 gen A
P007	ACIDURIA FUMARICA	G1.0210	ALL 4 gen A
P008	ACIDURIA UROCANICA	G1.01	ALL 4 gen A
P009	ACIDURIE ORGANICHE (AO)	G1.0210	ALL 4 gen A
P010	ACONDROGENESI	G1.0210	ALL 4 gen A
P011	ACONDROGENESI TIPO IA	G1.01	ALL 4 gen A
P012	ACONDROGENESI TIPO IB	G1.01	ALL 4 gen A
P013	ACONDROGENESI TIPO II	G1.01	ALL 4 gen A
P014	ACONDROGENESI TIPO III	G1.01	ALL 4 gen A
P015	ACONDROPLASIA	G1.01	ALL 4 gen A
P016	ACROCEFALOSINDATTILIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P017	ACROCEFALOSINDATTILIA DI TIPO WAARDENBURG	G1.0210	ALL 4 gen A
P018	ACRODERMATITE ENTERICA DA DEFICIENZA DI ZN (AEZ)	G1.01	ALL 4 gen A
P018	ACRODERMATITE ENTERICA DA DEFICIENZA DI ZN (AEZ)	G1.01	ALL 4 gen A
P019	ACRODISOSTOSI	G1.0210	ALL 4 gen A
P020	ACROMATOPSIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P021	ADRENOLEUCODISTROFIA	G1.01	ALL 4 gen A
P022	ADRENOLEUCODISTROFIA NEONATALE	G1.0210	ALL 4 gen A
P023	ADRENOLEUCODISTROFIA X-LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P024	ADRENOMIELOEUROPATIA	G1.01	ALL 4 gen A
P025	AGAMMAGLOBULINEMIA AR (AGA-AR)	G1.0210	ALL 4 gen A
P026	AGAMMAGLOBULINEMIA X-LINKED (AGA-XL)	G1.0210	ALL 4 gen A
P027	AGENESIA DENTARIA E CLEFT ORO-FACCIALE	G1.01	ALL 4 gen A
P028	ALAGILLE, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P029	ALBINISMO OCULARE	G1.01	ALL 4 gen A
P030	ALBINISMO OCULOCUTANEO	G1.0210	ALL 4 gen A
P031	ALCAPTONURIA	G1.01	ALL 4 gen A
P032	ALDOSTERONISMO GLUCOCORTICOIDO- SOPPRIMIBILE	G1.01	ALL 4 gen A
P033	ALEXANDER, MALATTIA	G1.01	ALL 4 gen A
P034	ALFA MANNOSIDOSI	G1.01	ALL 4 gen A
P035	ALPORT, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P036	ALSTROM, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P036	ALSTROM, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P037	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO - ANEMIA IPOCROMICA CON SOVRACCARICO DI FERRO	G1.01	ALL 4 gen A
P038	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO: SINDROME IRIDA	G1.01	ALL 4 gen A
P039	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	G1.0210	ALL 4 gen A
P040	ALZHEIMER FAMILIARE	G1.0210	ALL 4 gen A
P041	AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER	G1.1130	ALL 4 gen A
P042	AMILOIDOSI	G1.0210	ALL 4 gen A
P043	ANALIPOPROTEINEMIA C II	G1.01	ALL 4 gen A
P044	ANDERSEN-TAWIL, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P045	ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI	G1.01	ALL 4 gen A
P046	ANEMIA CONGENITA DISERITROPOIETICA TIPO III	G1.01	ALL 4 gen A
P047	ANEMIA DI BLACKFAN DIAMOND	G1.0210	ALL 4 gen A
P048	ANEMIA DI FANCONI TIPO A	G1.01	ALL 4 gen A
P049	ANEMIA DISERITROPOIETICA TIPO 1	G1.01	ALL 4 gen A
P050	ANEMIA DISERITROPOIETICA X-LINKED CON TROMBOCITOPENIA	G1.01	ALL 4 gen A
P051	ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIENZA DI PIRUVATO CHINASI	G1.01	ALL 4 gen A
P052	ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ADENILATO KINASI	G1.01	ALL 4 gen A
P053	ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ALDOLASI	G1.01	ALL 4 gen A
P054	ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI ESOKINASI	G1.01	ALL 4 gen A
P055	ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI GLUCOSIO FOSFATO ISOMERASI	G1.01	ALL 4 gen A
P056	ANEMIA EMOLITICA DA DEFICIT DI TRIOSOFOSFATO ISOMERASI	G1.01	ALL 4 gen A
P057	ANEMIA SIDEROBLASTICA COSTITUZIONALE	G1.0210	ALL 4 gen A
P058	ANEURISMI EREDITARI	G1.1130	ALL 4 gen A

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	PRESTAZIONE DI RIFERIMENTO	ALLEGATO DPCM LEA 2017 DI RIFERIMENTO
P059	ANGELMAN, SINDROME DI	G1.01	ALL 4 gen A
P060	ANGIOEDEMA EREDITARIO	G1.0210	ALL 4 gen A
P061	ANGIOEDEMA EREDITARIO TIPO I	G1.0210	ALL 4 gen A
P062	ANGIOEDEMA EREDITARIO TIPO II	G1.0210	ALL 4 gen A
P063	ANIRIDIA	G1.01	ALL 4 gen A
P064	ANOMALIA DI AXENFELD-RIEGER	G1.0210	ALL 4 gen A
P065	ANOMALIA DI MORNING GLORY	G1.01	ALL 4 gen A
P066	ANOMALIA DI PETER	G1.0210	ALL 4 gen A
P067	ANOMALIE VITREO (IN PARTICOLARE VITREOPATIE ESSUDATIVE)	G1.0210	ALL 4 gen A
P068	APERT, SINDROME DI	G1.1130	ALL 4 gen A
P069	APLASIA /IPOPLASIA DELLE CELLULE DI LEYDIG		ALL 4 gen A
P070	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	G1.0210	ALL 4 gen A
P071	ARGINOSUCCINICO ACIDURIA, DEFICIT DI ARGINOSUCCINICO LIASI, DEFICIT DI ASL	G1.01	ALL 4 gen A
P072	ARITMIE EREDITARIE/CANALOPATIE/CPVT	G1.1130	ALL 4 gen A
P073	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	G1.01	ALL 4 gen A
P074	ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 1	G1.0210	ALL 4 gen A
P075	ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 2A	G1.01	ALL 4 gen A
P076	ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 2B	G1.0210	ALL 4 gen A
P077	ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE TIPO 5	G1.01	ALL 4 gen A
P078	ARTROGRIPOSI MULTIPLA CONGENITA DISTALE X-LINKED TIPO 1	G1.01	ALL 4 gen A
P079	ARTS, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P080	ASSOCIAZIONE DI VACTERL CON IDROCEFALO (VACTERL H)	G1.01	ALL 4 gen A
P081	ATASSIA APRASSIA OCULOMOTORIA (AOA)	G1.01	ALL 4 gen A
P082	ATASSIA CON DEFICIT DELLA VITAMINA E	G1.01	ALL 4 gen A
P083	ATASSIA CON DEFICIT DI COENZIMA Q	G1.01	ALL 4 gen A
P084	ATASSIA DI FRIEDREICH	G1.01	ALL 4 gen A
P085	ATASSIA SCA17	G1.01	ALL 4 gen A
P086	ATASSIA SPASTICA AR (ARSACS)	G1.01	ALL 4 gen A
P087	ATASSIA SPINOCEREBELLARE, RITARDO MENTALE E EPILESSIA	G1.01	ALL 4 gen A
P088	ATASSIA TELANGIECTASIA LIKE, DISORDER	G1.01	ALL 4 gen A
P089	ATASSIA TELEANGECTASICA	G1.01	ALL 4 gen A
P090	ATASSIE EPISODICHE	G1.01	ALL 4 gen A
P091	ATASSIE SPINOCEREBELLARI	G1.01	ALL 4 gen A
P092	ATELOSTEOGENESI, TIPO II	G1.01	ALL 4 gen A
P093	ATRANSFERRINEMIA CONGENITA	G1.01	ALL 4 gen A
P094	ATROFIA CORIORETINICA PARAVENOSA PIGMENTATA	G1.01	ALL 4 gen A
P095	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUISIANA	G1.01	ALL 4 gen A
P096	ATROFIA DENTATO-RUBRO-PALLIDO-LUISIANA	G1.01	ALL 4 gen A
P097	ATROFIA GIRATA DELLA COROIDE E DELLA RETINA	G1.01	ALL 4 gen A
P098	ATROFIA MUSCOLARE SPINALE (SMA) CON DISTRES RESPIRATORIO	G1.01	ALL 4 gen A
P099	ATROFIA MUSCOLARE SPINALE (SMN) /WERDNIG-HOFFMANN	G1.0210	ALL 4 gen A
P100	ATROFIA MUSCOLARE SPINALE DI KENNEDY	G1.01	ALL 4 gen A
P101	ATROFIA MUSCOLARE SPINALE DI KENNEDY X-LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P102	ATROFIA MUSCOLARE SPINALE TIPO II	G1.0210	ALL 4 gen A
P103	ATROFIA MUSCOLARE SPINALE TIPO IV	G1.0210	ALL 4 gen A
P104	ATROFIA OLIVOPONTOCEREBELLARE EREDITARIA DOMINANTE DI SHUT HAYMAKER	G1.01	ALL 4 gen A
P105	ATROFIA OLIVOPONTOCEREBELLARE EREDITARIA RECESSIVA DI FICKLER WINKLER	G1.01	ALL 4 gen A
P106	ATROFIA OTTICA DOMINANTE	G1.01	ALL 4 gen A
P107	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	G1.01	ALL 4 gen A
P108	BANNAYAN-RILEY-RUVALCABA, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P109	BARDET-BIEDL SYNDROME	G1.1130	ALL 4 gen A
P110	BARTH, SINDROME/ 3-METILGLUTACONICO ACIDURIA TIPO II	G1.01	ALL 4 gen A
P111	BARTTER, SINDROME - ANALISI MUTAZIONALE PER BARTTER, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P112	BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P113	BETA-MANNOSIDASI	G1.01	ALL 4 gen A
P114	BIRT-HOGG-DUBE, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P115	BLAU, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P116	BLEFAROFIMOSI	G1.01	ALL 4 gen A
P117	BLOOM SYNDROME, WERNER SYNDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P118	CACH, SINDROME LEUCOENCEFALOPATIA CON SOSTANZA BIANCA EVANESCENTE (VANISHING WHITE MATTER DISEASE)	G1.0210	ALL 4 gen A
P119	CADASIL, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P120	CAFFEY, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P121	CAMURATI-ENGELMANN, MALATTIA	G1.01	ALL 4 gen A
P122	CANAVAN, SINDROME DI	G1.01	ALL 4 gen A
P123	CARASIL, SINDROME DI	G1.01	ALL 4 gen A
P124	CARCINOMA GASTRICO FAMILIARE E CARCINOMA LOBULARE FAMILIARE DELLA MAMMELLA	G1.01	ALL 4 gen A
P125	CARCINOMA MAMMARIO E OVARICO EREDITARIO	G1.0210	ALL 4 gen A
P127	CARCINOMA MIDOLLARE E FAMILIARE DELLA TIROIDE/MEN2 (RET)	G1.01	ALL 4 gen A
P128	CARDIOFACIOCUTANEA, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P129	CARDIOMIOPATIA DILATATIVA	G1.1130	ALL 4 gen A
P130	CARDIOMIOPATIA DILATATIVA X-LINKED (XLDC)	G1.01	ALL 4 gen A
P131	CARDIOMIOPATIA IPERTROFICA	G1.1130	ALL 4 gen A
P132	CARDIOMIOPATIA VENTRICOLARE DESTRA ARITMOGENA	G1.0210	ALL 4 gen A
P133	CARNEY COMPLEX	G1.01	ALL 4 gen A
P134	CDG TIPO 1	G1.01	ALL 4 gen A
P135	CDG TIPO 1A	G1.01	ALL 4 gen A
P136	CDG TIPO 1B	G1.01	ALL 4 gen A
P137	CDG TIPO 1C	G1.01	ALL 4 gen A
P138	CDG TIPO 1D	G1.01	ALL 4 gen A
P139	CDG TIPO 1E	G1.01	ALL 4 gen A
P140	CDG TIPO 1F	G1.01	ALL 4 gen A

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	PRESTAZIONE DI RIFERIMENTO	ALLEGATO DPCM LEA 2017 DI RIFERIMENTO
P141	CDG TIPO 1G	G1.01	ALL 4 gen A
P142	CDG TIPO 1H	G1.01	ALL 4 gen A
P143	CDG TIPO 1I	G1.01	ALL 4 gen A
P144	CDG TIPO 1J	G1.01	ALL 4 gen A
P145	CDG TIPO 1K	G1.01	ALL 4 gen A
P146	CDG TIPO 1L	G1.01	ALL 4 gen A
P147	CDG TIPO 1M	G1.01	ALL 4 gen A
P148	CDG TIPO 1N	G1.01	ALL 4 gen A
P149	CDG TIPO 1O	G1.01	ALL 4 gen A
P150	CDG TIPO 1P	G1.01	ALL 4 gen A
P151	CDG TIPO 1Q	G1.01	ALL 4 gen A
P152	CDG TIPO 1R	G1.01	ALL 4 gen A
P153	CDG TIPO 1S	G1.01	ALL 4 gen A
P154	CDG TIPO 1T	G1.01	ALL 4 gen A
P155	CDG TIPO 1U	G1.01	ALL 4 gen A
P156	CDG TIPO 1V	G1.01	ALL 4 gen A
P157	CDG TIPO 2A	G1.01	ALL 4 gen A
P158	CDG TIPO 2B	G1.01	ALL 4 gen A
P159	CDG TIPO 2C	G1.01	ALL 4 gen A
P160	CDG TIPO 2D	G1.01	ALL 4 gen A
P161	CDG TIPO 2E	G1.01	ALL 4 gen A
P162	CDG TIPO 2F	G1.01	ALL 4 gen A
P163	CDG TIPO 2G	G1.01	ALL 4 gen A
P164	CDG TIPO 2H	G1.01	ALL 4 gen A
P165	CDG TIPO 2I	G1.01	ALL 4 gen A
P166	CDG TIPO 2J	G1.01	ALL 4 gen A
P167	CDG TIPO 2K	G1.01	ALL 4 gen A
P168	CDG TIPO 2M 1	G1.01	ALL 4 gen A
P169	CECITÀ CONGENITA NOTTURNA STAZIONARIA	G1.1130	ALL 4 gen A
P170	CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG	G1.01	ALL 4 gen A
P171	CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TIPO VIII EPILESSIA DEL NORD (CLN8)	G1.01	ALL 4 gen A
P172	CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE GIOVANILE (CLN3)	G1.0210	ALL 4 gen A
P173	CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE INFANTILE (CLN1)	G1.01	ALL 4 gen A
P174	CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE CLASSICA (CLN2)	G1.01	ALL 4 gen A
P175	CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE TIPO V VARIANTE FINLANDESE (CLN5)	G1.01	ALL 4 gen A
P176	CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE TIPO VI VARIANTE INDIANA (CLN6)	G1.01	ALL 4 gen A
P177	CEROIDOLIPOFUSCINOSI NEURONALE TARDO INFANTILE TIPO VII VARIANTE TURCA (CLN7)	G1.01	ALL 4 gen A
P178	CHARCOT MARIE TOOTH AD NEUROPATIA EREDITARIA CON IPERSENSIBILITÀ ALLA PRESSIONE (HNPP)	G1.01	ALL 4 gen A
P179	CHARCOT MARIE TOOTH X-LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P180	CHARGE, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P181	CHEDIAK-HIGASHI	G1.01	ALL 4 gen A
P182	CHERATOCONO	G1.0210	ALL 4 gen A
P183	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	G1.0210	ALL 4 gen A
P184	CHERUBISMO	G1.01	ALL 4 gen A
P185	CISTATIONINURIA	G1.01	ALL 4 gen A
P186	CISTINOSI BENIGNA O NON NEFROPATICA	G1.01	ALL 4 gen A
P187	CISTINOSI NEFROPATICA - ANALISI MUTAZIONALE PER CISTINOSI NEFROPATICA	G1.01	ALL 4 gen A
P188	CISTINOSI NEFROPATICA AD ESORDIO TARDIVO	G1.01	ALL 4 gen A
P189	CISTINURIA 2 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P190	CISTINURIA DI TIPO I 2 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P191	CISTINURIA DI TIPO II 2 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P192	CITRULLINEMIA	G1.01	ALL 4 gen A
P193	COHEN, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P194	COLESTASI FAMILIARE INTRAEPATICA PROGRESSIVA -TIPO I, TIPO II, TIPO III	G1.0210	ALL 4 gen A
P196	COLLAGE TIPO 11, STICKLER TIPO 3, WEISSBACHER-ZWEYMULLER, SINDROME FIBROCONDROGENESI OSMED AR, OSMED AD	G1.0210	ALL 4 gen A
P197	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, DISPLASIA EPIFISARIA MUL	G1.01	ALL 4 gen A
P198	COLLAGENE TIPO 9, DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM2), DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM3), DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA (EDM6), STICKLER SINDROME AR	G1.0210	ALL 4 gen A
P199	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P200	COLOBOMA E ANOMALIE RENALI	G1.01	ALL 4 gen A
P201	COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICO UREMICA	G1.0210	ALL 4 gen A
P202	CONDRODISPLASIA METAFISARIA/SCHMIDT	G1.01	ALL 4 gen A
P203	CONDRODISPLASIA PUNCTATA	G1.01	ALL 4 gen A
P204	CONDRODISPLASIA PUNTATA X-LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P205	CONDRODISTROFIE CONGENITE	G1.0210	ALL 4 gen A
P206	CONGIUNTIVITE LIGNEA	G1.01	ALL 4 gen A
P207	CONTRATTURE CONGENITE LETALI, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P208	CONVULSIONI BENIGNE INFANTILI/CONVULSIONI INFANTILI E COREOATETOSI PAROSSISTICA	G1.01	ALL 4 gen A
P209	CONVULSIONI SENSIBILI AL PIRIDOSSALE FOSFATO	G1.01	ALL 4 gen A
P210	COPROPORFIRIA EREDITARIA	G1.01	ALL 4 gen A
P211	COREA ACANTOCITOSI	G1.01	ALL 4 gen A
P212	COREA FAMILIARE BENIGNA	G1.01	ALL 4 gen A
P213	CORNELIA DE LANGE, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P214	COROIDEREMIA	G1.01	ALL 4 gen A
P215	COSTELLO, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	PRESTAZIONE DI RIFERIMENTO	ALLEGATO DPCM LEA 2017 DI RIFERIMENTO
P216	COWDEN, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P217	CRANIOFRONTONASALE, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P218	CRANIOSINOSTOSI ISOLATE E SINDROMICHE	G1.3190	ALL 4 gen A
P219	CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P220	CRIGLER NAJAR, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P221	CROUZON, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P222	CURRARINO, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P223	CUTIS LAXA AR TIPO IIA- (ARCL2A)	G1.01	ALL 4 gen A
P224	CUTIS LAXA X-LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P225	DANON, MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P226	DARIER, MALATTIA	G1.01	ALL 4 gen A
P227	DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE	G1.0210	ALL 4 gen A
P228	DEFICIENZA DEL COMPLESSO I MITOCONDRIALE	G1.1130	ALL 4 gen A
P229	DEFICIENZA DEL COMPLESSO II MITOCONDRIALE	G1.0210	ALL 4 gen A
P230	DEFICIENZA DI ACTH	G1.01	ALL 4 gen A
P231	DEFICIENZA DI GLUT1	G1.01	ALL 4 gen A
P232	DEFICIT ALFA-1 ANTITRIPSINA	G1.01	ALL 4 gen A
P232	DEFICIT ALFA-1 ANTITRIPSINA	G1.01	ALL 4 gen A
P234	DEFICIT COMBINATO DI FATTORE V E FATTORE VIII	G1.0210	ALL 4 gen A
P235	DEFICIT CONGENITO DI FIBRINOGENO	G1.0210	ALL 4 gen A
P236	DEFICIT CONGENITO DI INIBITORE 1 DELL'ATTIVATORE DEL PLASMINOGENO	G1.0210	ALL 4 gen A
P237	DEFICIT CONGENITO DI LATTASI	G1.01	ALL 4 gen A
P238	DEFICIT CONGENITO FATTORE VII	G1.01	ALL 4 gen A
P239	DEFICIT CONGENITO FATTORE X	G1.01	ALL 4 gen A
P240	DEFICIT CONGENITO FATTORE XI	G1.01	ALL 4 gen A
P241	DEFICIT CREATINA-SINTESI	G1.0210	ALL 4 gen A
P242	DEFICIT CREATINA-TRASPORTO	G1.01	ALL 4 gen A
P243	DEFICIENZA DEL COMPLESSO III MITOCONDRIALE	G1.01	ALL 4 gen A
P244	DEFICIT DEL COMPLESSO PIRUVATO DEIDROGENASI	G1.0210	ALL 4 gen A
P245	DEFICIT DEL RECEPTORE 1 DELL'INTERFERONE GAMMA (IFNGR1)	G1.01	ALL 4 gen A
P246	DEFICIT DELL'ANTAGONISTA DEL RECEPTORE DELL'INTERLEUCHINA-1	G1.01	ALL 4 gen A
P247	DEFICIT DELL'ATTIVATORE DEL GANGLIOSIDE GM2	G1.01	ALL 4 gen A
P248	DEFICIT DELLA FRAZIONE C8 DEL COMPLEMENTO	G1.01	ALL 4 gen A
P249	DEFICIT DELLA FRAZIONE C8A DEL COMPLEMENTO	G1.0210	ALL 4 gen A
P250	DEFICIT DELLA FRAZIONE C8B DEL COMPLEMENTO	G1.0210	ALL 4 gen A
P251	DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLOACILTRANSFERASI	G1.01	ALL 4 gen A
P252	DEFICIT DI 11 BETA IDROSSILASI	G1.01	ALL 4 gen A
P253	DEFICIT DI 17 ALFA IDROSSILASI/17,20 LIASI	G1.01	ALL 4 gen A
P254	DEFICIT DI 17 BETA IDROSSILASI	G1.01	ALL 4 gen A
P255	DEFICIT DI 3 BETA IDROSSISTEROIDE DELTA OSSIDORIDUTTASI/ISOMERASI	G1.01	ALL 4 gen A
P256	DEFICIT DI 3 BETA IDROSSISTEROIDE DEIDROGENASI	G1.01	ALL 4 gen A
P257	DEFICIT DI 3-FOSFOGLICERATO DEIDROGENASI	G1.01	ALL 4 gen A
P258	DEFICIT DI 3-IDROSSIACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA LUNGA, DEFICIT DI LCHAD	G1.01	ALL 4 gen A
P259	SINDROME DI COSTEFF	G1.01	ALL 4 gen A
P260	DEFICIT DI 4-ALFA-PTERINA-CARBINOLAMINA DEIDRATASI	G1.01	ALL 4 gen A
P261	DEFICIT DI 5 ALFA REDUTTASI	G1.01	ALL 4 gen A
P262	DEFICIT DI 5-OXOPROLINASI	G1.01	ALL 4 gen A
P263	DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA CORTA (SCAD)	G1.01	ALL 4 gen A
P264	DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA LUNGA (VLCAD)	G1.01	ALL 4 gen A
P265	DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI A CATENA MEDIA (MCAD)	G1.01	ALL 4 gen A
P266	DEFICIT DI ADENILSUCCINATO LIASI	G1.01	ALL 4 gen A
P267	DEFICIT DI ADENINA DEAMINASI (ADA-SCID)	G1.01	ALL 4 gen A
P268	DEFICIT DI ADENINA FOSFORIBOSIL TRANSFERASI	G1.01	ALL 4 gen A
P269	DEFICIT DI ADENOSINA MONOFOSFATO DEAMINASI	G1.0210	ALL 4 gen A
P270	DEFICIT DI ALFA-CHETO ACIDO A CATENA RAMIFICATA DEIDROGENASI	G1.0210	ALL 4 gen A
P271	DEFICIT DI AMINOACILASI DI TIPO 1	G1.01	ALL 4 gen A
P272	DEFICIT DI ANTIPLASMINA	G1.01	ALL 4 gen A
P273	DEFICIT DI ARGINASI	G1.01	ALL 4 gen A
P274	DEFICIT DI AROMATASI PLACENTARE	G1.01	ALL 4 gen A
P275	DEFICIT DI BETA-CHETOTIOLASI	G1.01	ALL 4 gen A
P276	DEFICIT DI BETAALANINA SINTETASI	G1.01	ALL 4 gen A
P277	DEFICIT DI BIOTINIDASI	G1.01	ALL 4 gen A
P278	DEFICIT DI CARBAMILFOSFATO SINTETASI (CPS)	G1.01	ALL 4 gen A
P279	DEFICIT DI CARNITINA PALMITOL TRANSFERASI	G1.0210	ALL 4 gen A
P280	DEFICIT DI CITOCROMO C OSSIDASI	G1.0210	ALL 4 gen A
P281	DEFICIT DI CITOCROMO P450 OSSIDOREDUCCASI	G1.01	ALL 4 gen A
P282	DEFICIT DI DIIDROPIRIMIDINA DEIDROGENASI	G1.01	ALL 4 gen A
P283	DEFICIT DI DIIDROPIRIMINIDASI	G1.01	ALL 4 gen A
P284	DEFICIT DI DIIDROPTERIDINA REDUTTASI	G1.01	ALL 4 gen A
P285	DEFICIT DI DOPAMINA BETA-IDROSSILASI	G1.01	ALL 4 gen A
P286	DEFICIT DI FATTORE V	G1.01	ALL 4 gen A
P287	DEFICIT DI FATTORE XIII	G1.0210	ALL 4 gen A
P288	DEFICIT DI FOSFOENOLPIRUVATO CARBOSSICHIINASI	G1.0210	ALL 4 gen A
P289	DEFICIT DI FRUTTOSIO 1,6-DIFOSFATASI	G1.01	ALL 4 gen A
P290	DEFICIT DI GAMMA GLUTAMILCISTEINA SINTETASI	G1.01	ALL 4 gen A
P291	DEFICIT DI GLICEROLO-CHINASI	G1.01	ALL 4 gen A
P292	DEFICIT DI GLUCOSIO 6 FOSFATO DEIDROGENASI	G1.01	ALL 4 gen A
P293	DEFICIT DI GLUTATIONE SINTETASI	G1.01	ALL 4 gen A
P294	DEFICIT DI GTP CICLOIDROLASI I	G1.01	ALL 4 gen A
P295	DEFICIT DI HMG-COA LIASI, 3-IDROSSI-3-METILGLUTARICO ACIDURIA	G1.01	ALL 4 gen A
P296	DEFICIT DI IALURONIDASI	G1.01	ALL 4 gen A
P297	DEFICIT DI IDROSSILASI AMMINOACIDI AROMATICI	G1.01	ALL 4 gen A
P298	DEFICIT DI IGA	G1.01	ALL 4 gen A

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	PRESTAZIONE DI RIFERIMENTO	ALLEGATO DPCM LEA 2017 DI RIFERIMENTO
P299	DEFICIT DI LIPOAMIDE DEIDROGENASI	G1.01	ALL 4 gen A
P300	DEFICIT DI METILCOBALAMINA, TIPO CBL E	G1.01	ALL 4 gen A
P301	DEFICIT DI METILCOBALAMINA, TIPO CBL G	G1.01	ALL 4 gen A
P302	DEFICIT DI METIONINA ADENOSILTRANSFERASI	G1.01	ALL 4 gen A
P303	DEFICIT DI MEVALONATO CHINASI (MKD)	G1.01	ALL 4 gen A
P304	DEFICIT DI MONOAMINA OSSIDASI	G1.01	ALL 4 gen A
P305	DEFICIT DI N-ACETILGLUCOSAMIN-1-FOSFOTRASFERASI	G1.01	ALL 4 gen A
P306	DEFICIT DI N-ACETILGLUTAMMATO SINTETASI (NAGS)	G1.01	ALL 4 gen A
P307	DEFICIT DI OLOCARBOSSILASI SINTETASI (HLCS)	G1.01	ALL 4 gen A
P308	DEFICIT DI ORNITINA AMINOTRASFERASI	G1.01	ALL 4 gen A
P309	DEFICIT DI ORNITINA TRANSCARBAMILASI	G1.01	ALL 4 gen A
P310	DEFICIT DI PIRIMIDINA 5' NUCLEOTIDASI	G1.01	ALL 4 gen A
P311	DEFICIT DI PIRUVATO DECARBOSSILASI	G1.0210	ALL 4 gen A
P312	DEFICIT DI PIRUVATO DEIDROGENASI FOSFATASI	G1.0210	ALL 4 gen A
P313	DEFICIT DI PROLIDASI	G1.01	ALL 4 gen A
P314	DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP A, MALATTIA DI KRABBE	G1.01	ALL 4 gen A
P315	DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP B, LEUCODISTROFIA METACROMATICA	G1.01	ALL 4 gen A
P316	DEFICIT DI PROSAPOSINA SAP C, MALATTIA DI GAUCHER	G1.01	ALL 4 gen A
P317	DEFICIT DI PROTEINA MITOCONDRIALE TRIFUNZIONALE	G1.0210	ALL 4 gen A
P318	DEFICIT DI PROTEINA TRASFERENTE GLI ESTERI DI COLESTEROLO	G1.0210	ALL 4 gen A
P319	DEFICIT DI PROTROMBINA	G1.01	ALL 4 gen A
P320	DEFICIT DI SACCAROPINA DEIDROGENASI	G1.01	ALL 4 gen A
P321	DEFICIT DI SAPOSINA B	G1.0210	ALL 4 gen A
P322	DEFICIT DI SUCCINIL COA: 3-CHETOACIDICA COA TRANSFERASI	G1.01	ALL 4 gen A
P323	DEFICIT DI TIROSINA IDROSSILASI	G1.01	ALL 4 gen A
P324	DEFICIT DI TRANSCOBALAMINA II	G1.01	ALL 4 gen A
P325	DEFICIT DI TRASPORTO DELLA CARNITINA	G1.01	ALL 4 gen A
P326	DEFICIT DI TRASPORTO FOLATI	G1.01	ALL 4 gen A
P327	DEFICIT DI UREIDOPROPIONASI	G1.01	ALL 4 gen A
P328	DEFICIT FAMILIARE DI APOLIPOPROTEINA C II	G1.01	ALL 4 gen A
P329	DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI EPATICA	G1.01	ALL 4 gen A
P330	DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA	G1.01	ALL 4 gen A
P331	DEFICIT INTELLETTIVO E MICROCEFALIE	G1.1130	ALL 4 gen A
P332	DEFICIT ISOLATO DI 3 METILCROTONIL COA CARBOSSILASI	G1.0210	ALL 4 gen A
P333	DEFICIT ISOLATO ORMONE DELLA CRESCITA	G1.0210	ALL 4 gen A
P334	DEFICIT MULTIPLO DI CARBOSSILASI	G1.0210	ALL 4 gen A
P335	DEFICIT MULTIPLO DI SOLFATASI	G1.01	ALL 4 gen A
P336	DEFICIT PIRUVATO CARBOSSILASI	G1.01	ALL 4 gen A
P337	DEFICIT PRIMA TAPPA DEL CICLO DELL'UREA	G1.0210	ALL 4 gen A
P338	DEGENERAZIONE MACULARE SENILE	G1.01	ALL 4 gen A
P339	DEMENZA FRONTOTEMPORALE	G1.0210	ALL 4 gen A
P340	DEMENZA FRONTOTEMPORALE CON MALATTIA DEL MOTONEURONE	G1.01	ALL 4 gen A
P341	DENTINOGENESI IMPERFETTA	G1.01	ALL 4 gen A
P342	DENYS-DRASH, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P343	DERMOPATIA RESTRITTIVA LETALE (LRD)	G1.01	ALL 4 gen A
P344	DI GEORGE, SINDROME	G2.08	ALL 4 gen A
P345	DIABETE INSIPIDO CENTRALE	G1.01	ALL 4 gen A
P346	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO (NDI) AUTOSOMICO DOMINANTE - ANALISI MUTAZIONALE PER DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO (NDI) AUTOSOMICO	G1.01	ALL 4 gen A
P347	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO (NDI) X-LINKED - ANALISI MUTAZIONALE PER DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO (NDI) X-LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P348	DIABETE MODY	G1.0210	ALL 4 gen A
P349	DIFETTI DELLA SINTESI DELL'N GLICANO	G1.01	ALL 4 gen A
P350	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY - 46, XX GONADICI)	G1.0210	ALL 4 gen A
P351	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY ANOMALIE NELLA SINTESI O NELL'AZIONE DEGLI ANDROGENI)	G1.1130	ALL 4 gen A
P352	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY GONADICI)	G1.1130	ALL 4 gen A
P352	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46, XY GONADICI)	G1.1130	ALL 4 gen A
P353	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) (46,XX)	G1.0210	ALL 4 gen A
P354	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE (DSS) CON IPERCHERATOSI PALMOPLANTARE	G1.01	ALL 4 gen A
P356	DIPENDENZA DALLA VITAMINA B6	G1.01	ALL 4 gen A
P357	DISCHERATOSI CONGENITA	G1.0210	ALL 4 gen A
P358	DISCHERATOSI CONGENITA AUTOSOMICA DOMINANTE	G1.0210	ALL 4 gen A
P359	DISCHERATOSI CONGENITA AUTOSOMICA RECESSIVA	G1.0210	ALL 4 gen A
P360	DISCHERATOSI CONGENITA LEGATA ALL'X	G1.01	ALL 4 gen A
P361	DISCROMATOSI SIMMETRICA EREDITARIA 1 (DSH) E AICARDI GOUTIERES	G1.01	ALL 4 gen A
P362	DISFIBRINOGENEMIA CONGENITA	G1.0210	ALL 4 gen A
P363	DISGENESIA DELLA LAMINA DI BOWMAN	G1.01	ALL 4 gen A
P364	DISORDINI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	G1.01	ALL 4 gen A
P365	DISOSTOSI ACROFACCIALE DI NAGER CON GRAVI SCHISI FACCIALI	G1.01	ALL 4 gen A
P366	DISOSTOSI CLEIDOCRANICA	G1.01	ALL 4 gen A
P367	DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA	G1.01	ALL 4 gen A
P368	DISPLASIA DIASTROFICA	G1.01	ALL 4 gen A
P369	DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA	G1.01	ALL 4 gen A
P370	DISPLASIA ECTODERMICA	G1.0210	ALL 4 gen A
P371	DISPLASIA ECTODERMICA ANIDROTICA CON IMMUNODEFICIENZA A T-CELL (EDA-ID)	G1.01	ALL 4 gen A
P372	DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA X-LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P373	DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA/CLOUSTON, SINDROME (HED2)	G1.01	ALL 4 gen A
P374	DISPLASIA ECTODERMICA, ANCHILOBLEFARON, PALATOSCHISI	G1.01	ALL 4 gen A
P375	DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA	G1.0210	ALL 4 gen A
P376	DISPLASIA EPIFISARIA TARDA X-LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P377	DISPLASIA FIBROSA POLIOSTOTICA	G1.01	ALL 4 gen A
P378	DISPLASIA FRONTONASALE	G1.01	ALL 4 gen A

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	PRESTAZIONE DI RIFERIMENTO	ALLEGATO DPCM LEA 2017 DI RIFERIMENTO
P379	DISPLASIA GELEOFISICA	G1.0210	ALL 4 gen A
P380	DISPLASIA METATROPICA E SINDROMI ASSOCIATE	G1.01	ALL 4 gen A
P381	DISPLASIA OCULODENTOOSSEA	G1.01	ALL 4 gen A
P382	DISPLASIA OSSEA SCLEROSANTE	G1.01	ALL 4 gen A
P383	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	G1.01	ALL 4 gen A
P384	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA CON DEFICIT DI IMMUNITA CELLULARE	G1.01	ALL 4 gen A
P385	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA DI MAROTEAUX	G1.01	ALL 4 gen A
P386	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA	G1.01	ALL 4 gen A
P387	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA AUTOSOMICA DOMINANTE	G1.01	ALL 4 gen A
P388	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA AUTOSOMICA RECESSIVA	G1.01	ALL 4 gen A
P389	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA X LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P390	DISPLASIA SPONDILOMETAFISARIA CON ALTERAZIONI ENCONDROMATOSE (SPONDILOENCONDRODISPLASIA)	G1.01	ALL 4 gen A
P391	DISPLASIA TANATOFORA	G1.01	ALL 4 gen A
P392	DISTONIA DOPA SENSIBILE DA DEFICIT DI SEPTIARINA REDUTTASI	G1.01	ALL 4 gen A
P394	DISTONIE (DA TORSIONE IDIOPATICA, DOPA SENSIBILE, MIOCLONICA)	G1.0210	ALL 4 gen A
P395	DISTROFIA A FARFALLA	G1.0210	ALL 4 gen A
P396	DISTROFIA CORNEO RETINICA DEL CRISTALLINO DI BIETTI	G1.01	ALL 4 gen A
P397	DISTROFIA DEI CONI	G1.01	ALL 4 gen A
P398	DISTROFIA DEI CONI/BASTONCELLI	G1.1130	ALL 4 gen A
P399	DISTROFIA FACIOSCAPOLOMERALE	G1.0210	ALL 4 gen A
P400	DISTROFIA IALINA DELLA RETINA	G1.01	ALL 4 gen A
P401	DISTROFIA MIOTONICA	G1.0210	ALL 4 gen A
P402	DISTROFIA MUSCOLARE CONGENITA	G1.01	ALL 4 gen A
P403	DISTROFIA MUSCOLARE CONGENITA DI ULLRICH E MIOPATIA DI BETHLEM	G1.0210	ALL 4 gen A
P404	DISTROFIA MUSCOLARE DEI CINGOLI	G1.1130	ALL 4 gen A
P405	DISTROFIA MUSCOLARE DEI CINGOLI 2B (LGMD2B) E MIOPATIA DI MYOSHI	G1.01	ALL 4 gen A
P406	DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE-BECKER	G1.01	ALL 4 gen A
P407	DISTROFIA MUSCOLARE DI EMERY DREIFUSS	G1.0210	ALL 4 gen A
P408	DISTROFIA MUSCOLARE DI FUKUYAMA	G1.01	ALL 4 gen A
P409	DISTROFIA MUSCOLARE SCAPOLOPERONEALE	G1.0210	ALL 4 gen A
P410	DISTROFIA OCULOFARINGEA	G1.01	ALL 4 gen A
P411	DISTROFIA RETINICA EREDITARIA CON FUNDUS ALBIPUNCTATUS	G1.01	ALL 4 gen A
P412	DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE	G1.0210	ALL 4 gen A
P413	DISTROFIA VITELLIFORME DELL'ADULTO/PATTERN DYSTROPHY	G1.0210	ALL 4 gen A
P414	DISTROFIE CORNEALI	G1.3190	ALL 4 gen A
P415	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	G1.0210	ALL 4 gen A
P416	DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA	G1.01	ALL 4 gen A
P417	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	G1.01	ALL 4 gen A
P418	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	G1.01	ALL 4 gen A
P419	DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI	G1.01	ALL 4 gen A
P420	DISTURBI DELLA MIGRAZIONE NEURONALE	G1.3190	ALL 4 gen A
P421	DISTURBO DEL LINGUAGGIO/DISPRASSIA VERBALE	G1.01	ALL 4 gen A
P422	DRAVET SINDROME INCLUSO: EPILESSIA MIOCLONICA SEVERA DELL'INFANZIA (SMEI) EPILESSIA GENERALIZZATA CON CRISI FEBBRILI PLUS (GEFS+) EPILESSIA CON ASSENZE DELL'INFANZIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P423	EHLERS-DANLOS E SINDROMI MARFANOIDI (DD DI JHS/EDS-HT E SINDROMI COMUNI) E VARIANTI RARE	G1.1130	ALL 4 gen A
P424	ELLIS-VAN CREVELD, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P425	ELLISSOCITOSI EREDITARIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P426	EMERALOPIA CONGENITA	G1.1130	ALL 4 gen A
P427	EMICRANIA EMIPLEGICA ALTERNANTE/ EMIPLEGIA ALTERNANTE DELL'INFANZIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P428	EMOCROMATOSI EREDITARIA	G1.01	ALL 4 gen A
P429	EMOFILIA A	G1.01	ALL 4 gen A
P430	EMOFILIA B	G1.01	ALL 4 gen A
P431	EMOGLOBINOPATIE	G1.0210	ALL 4 gen A
P432	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	G1.01	ALL 4 gen A
P433	ENCEFALOMIOPATIA ETILMALONICA	G1.01	ALL 4 gen A
P434	ENCEFALOPATIA EPILETTICA	G1.0210	ALL 4 gen A
P435	ENCEFALOPATIA EPILETTICA PRECOCE	G1.01	ALL 4 gen A
P436	SINDROME ENCEFALOPATIA NEUROGASTROINTESTINALE MITOCONDRIALE (MNGIE)	G1.93	ALL 4 gen A
P437	EPIDERMOLISI BOLLOSA DISTROFICA	G1.01	ALL 4 gen A
P438	EPIDERMOLISI BOLLOSA GENERALIZZATA ATROFICA BENIGNA	G1.0210	ALL 4 gen A
P439	EPIDERMOLISI BOLLOSA GIUNZIONALE DA DEFICIT DI LAMININA-332	G1.0210	ALL 4 gen A
P440	EPIDERMOLISI BOLLOSA LETALIS CON ATRESIA PILORICA	G1.0210	ALL 4 gen A
P441	EPIDERMOLISI BOLLOSA SEMPLICE BASALE	G1.0210	ALL 4 gen A
P442	EPIDERMOLISI BOLLOSA SEMPLICE DA DEFICIT DI PLECTINA	G1.01	ALL 4 gen A
P443	EPIDERMOLISI BOLLOSA SIMPLEX CON DISTROFIA MUSCOLARE	G1.01	ALL 4 gen A
P444	EPIDERMOLISI BOLLOSA SIMPLEX TIPO OGNA	G1.01	ALL 4 gen A
P445	EPILESSIA DEL LOBO TEMPORALE LATERALE (ADLTE) EPILESSIA PARZIALE CON SINTOMI AUDITIVI - ADLTE	G1.01	ALL 4 gen A
P446	EPILESSIA DIPENDENTE DALLA PIRIDOSSINA	G1.01	ALL 4 gen A
P447	EPILESSIA FRONTALE NOTTURNA AUTOSOMICA DOMINANTE (ADNFLE)	G1.0210	ALL 4 gen A
P448	EPILESSIA INFANTILE FAMILIARE BENIGNA	G1.01	ALL 4 gen A
P449	EPILESSIA MIOCLONICA GIOVANILE (JME)	G1.01	ALL 4 gen A
P450	EPILESSIA PIRIDOSSAL FOSFATO-DIPENDENTE	G1.0210	ALL 4 gen A
P451	EPILESSIA PROGRESSIVA MIOCLONICA	G1.01	ALL 4 gen A
P452	EPILESSIE FOCALI	G1.0210	ALL 4 gen A
P453	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	G1.01	ALL 4 gen A
P454	ERITROCHERATODERMIA VARIABILIS	G1.0210	ALL 4 gen A
P455	ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO	G1.0210	ALL 4 gen A
P456	ESOSTOSI MULTIPLE EREDITARIE	G1.0210	ALL 4 gen A

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	PRESTAZIONE DI RIFERIMENTO	ALLEGATO DPCM LEA 2017 DI RIFERIMENTO
P457	ETEROTOPIA PERIVENTRICOLARE X-LINKED SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE TIPO I E II SINDROME DI MELNICK-NEEDLES DISPLASIA FRONTO-METAFISALE ETEROTOPIA PERIVENTRICOLARE	G1.01	ALL 4 gen A
P458	ETILMALONICO ACIDURIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P459	FABRY, MALATTIA	G1.01	ALL 4 gen A
P460	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (FMF)	G1.01	ALL 4 gen A
P461	FENILCHETONURIA O IPERFENILALANINEMIA/DEFICIT DI FENILALANINA IDROSSILASI	G1.01	ALL 4 gen A
P462	FEOCROMOCITOMA E PARAGANGLIOMA SECERNENTE (SPGL)	G1.0210	ALL 4 gen A
P463	FEOCROMOCITOMA-PARAGANGLIOMA EREDITARIO	G1.0210	ALL 4 gen A
P464	FIBROSI CISTICA	G1.01	ALL 4 gen A
P465	FIBROSI POLMONARE	G1.0210	ALL 4 gen A
P466	FORAMINA PARIETALIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P467	FRASIER, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P468	FRAXE, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P469	FREEMAN SHELDON	G1.0210	ALL 4 gen A
P470	FUCOSIDOSI	G1.01	ALL 4 gen A
P471	GALATTOSEMIA	G1.01	ALL 4 gen A
P472	GALATTOSIALIDOSI, DEFICIT COMBINATO BETA GALATTOSIDASI/NEURAMINIDASI	G1.01	ALL 4 gen A
P473	GANGLIOSIDOSI GM1, DEFICIT BETA-GALATTOSIDASI	G1.01	ALL 4 gen A
P474	GAUCHER, MALATTIA/DEFICIT DI BETA-GLUCOSIDASI	G1.01	ALL 4 gen A
P475	GILBERT, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P476	GLAUCOMA FAMILIARE	G1.0210	ALL 4 gen A
P477	GLICOGENOSI	G1.0210	ALL 4 gen A
P478	GLUTATIONEMIA	G1.01	ALL 4 gen A
P479	GORLIN, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P480	GRANULOMATOSI CRONICA X-LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P481	GRANULOMATOSI DI WEGENER	G1.0210	ALL 4 gen A
P482	GREENBERG, DISPLASIA SCHELETRICA	G1.01	ALL 4 gen A
P483	HAILEY-HAILEY, MALATTIA	G1.01	ALL 4 gen A
P484	HAJDU CHENEY, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P485	HALLERVORDEN-SPATZ, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P486	HAWKINSINURIA	G1.01	ALL 4 gen A
P487	HOLT-ORAM, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P488	HUNTINGTON, MALATTIA	G1.01	ALL 4 gen A
P489	IDROSSICHINURENINURIA	G1.01	ALL 4 gen A
P490	IL2RA DEFICIENZA	G1.01	ALL 4 gen A
P491	IMINOGLICINURIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P492	IMMUNODEFICIENZA COMBINATA GRAVE T-B-OMENN SINDROME DI (SCID T-B)	G1.0210	ALL 4 gen A
P493	IMMUNODEFICIENZA COMBINATA SEVERA X-LINKED (XSCID)	G1.0210	ALL 4 gen A
P494	IMMUNODEFICIENZA COMUNE VARIABILE (CVID)	G1.0210	ALL 4 gen A
P495	INCONTINENTIA PIGMENTI	G1.01	ALL 4 gen A
P496	INCONTINENTIA PIGMENTI NEONATALE	G1.01	ALL 4 gen A
P497	INCONTINENTIA PIGMENTI TIPO II	G1.01	ALL 4 gen A
P498	INFERTILITÀ MASCHILE CATSPER-RELATA	G1.01	ALL 4 gen A
P499	INSENSIBILITÀ AGLI ANDROGENI, SINDROME (AIS)	G1.01	ALL 4 gen A
P500	INSENSIBILITÀ AL DOLORE	G1.01	ALL 4 gen A
P501	INSUFFICIENZA CORTICOSTEROIDEA ACALASIA DEFICIT DI PRODUZIONE LACRIMALE	G1.0210	ALL 4 gen A
P502	INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO (HFI), DEFICIT DI ALDOLASI B	G1.01	ALL 4 gen A
P503	INTOLLERANZA EREDITARIA AL LATTOSIO	G1.01	ALL 4 gen A
P504	INTOLLERANZA LISINURICA ALLE PROTEINE	G1.01	ALL 4 gen A
P505	IPER IGE, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P506	IPER IGM, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P507	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	G1.0210	ALL 4 gen A
P508	IPERALDOSTERONISMO FAMILIARE TIPO I	G1.0210	ALL 4 gen A
P509	IPERALDOSTERONISMO FAMILIARE TIPO III	G1.01	ALL 4 gen A
P510	IPERAMMONIEMIA EREDITARIA	G1.01	ALL 4 gen A
P511	IPERARGININEMIA	G1.01	ALL 4 gen A
P512	IPERATTIVITÀ DI FOSFORIBOSIL-PIROFOSFATO SINTETASI 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P513	IPERCALCEMIA INFANTILE IDIOPATICA - ANALISI MUTAZIONALE PER IPERCALCEMIA INFANTILE IDIOPATICA	G1.01	ALL 4 gen A
P514	IPERCOLESTEROLEMIA AD	G1.0210	ALL 4 gen A
P515	IPERCOLESTEROLEMIA AR	G1.0210	ALL 4 gen A
P516	IPERCOLESTEROLEMIA AR TIPO 3	G1.01	ALL 4 gen A
P517	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE TIPO 2, DEFICIT DI APOLIPOPROTEINA B	G1.01	ALL 4 gen A
P518	IPERCOLESTEROLEMIE FAMILIARI	G1.0210	ALL 4 gen A
P519	IPERFENILALANINEMIA/DHPR	G1.0210	ALL 4 gen A
P520	IPERFERRITINEMIA-CATARATTA, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P521	IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA 3 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P522	IPERISTIDINEMIA 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P523	IPERLIPIDEMIA TIPO V 4 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P524	IPERLIPOPROTEINEMIA TIPO IA	G1.01	ALL 4 gen A
P525	IPERLISINEMIA FAMILIARE 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P526	IPERMETIONINEMIA 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P527	IPERROSSALURIA PRIMARIA 3 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P528	IPERROSSALURIA PRIMARIA TIPO I 1 GENE - ANALISI MUTAZIONALE PER IPERROSSALURIA PRIMARIA TIPO I 1 GENE (gene AGXT1)	G1.01	ALL 4 gen A
P529	IPERROSSALURIA PRIMARIA TIPO II 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P530	IPERPARATIROIDISMO FAMILIARE ISOLATO	G1.01	ALL 4 gen A
P531	IPERPARATIROIDISMO NEONATALE SEVERO	G1.01	ALL 4 gen A
P532	IPERPLASIA SURRENALE CONGENITA (ISC)	G1.0210	ALL 4 gen A
P533	IPERPLASIA SURRENALICA LIPOIDE CONGENITA 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	PRESTAZIONE DI RIFERIMENTO	ALLEGATO DPCM LEA 2017 DI RIFERIMENTO
P534	IPERPROLINEMIA TIPO I (HPI) 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P535	IPERPROLINEMIA TIPO II (HPII) 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P536	IPERTERMIA MALIGNA	G1.01	ALL 4 gen A
P537	IPERTIROIDISMO NON AUTOIMMUNE	G1.01	ALL 4 gen A
P538	IPERTRIGLICERIDEMIE	G1.0210	ALL 4 gen A
P539	IPERTRIGLICERIDEMIE: DIFETTO COMBINATO DI LIPASI	G1.0210	ALL 4 gen A
P540	IPOACUSIA NEUROSENSORIALE NON SINDROMICA MITOCONDRIALE	G1.01	ALL 4 gen A
P541	IPOACUSIE EREDITARIE NON SINDROMICHE	G1.0210	ALL 4 gen A
P542	IPOALFA LIPOPROTEINEMIA/ MALATTIA DI TANGIER E DEFICIENZA FAMILIARE DI HDL	G1.01	ALL 4 gen A
P543	IPOBETA LIPOPROTEINEMIA ABETALIPOPROTEINEMIA (ABL)	G1.01	ALL 4 gen A
P544	IPOBETA LIPOPROTEINEMIA FAMILIARE (FHBL)	G1.0210	ALL 4 gen A
P545	IPOCALIEMICA, PARALISI	G1.0210	ALL 4 gen A
P546	IPOCONDROPLASIA	G1.01	ALL 4 gen A
P547	IPOFOSFATASIA DELL'INFANZIA	G1.01	ALL 4 gen A
P548	IPOFOSFATASIA PERINATALE (LETALE)	G1.01	ALL 4 gen A
P549	IPOFOSFATEMIA X-LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P550	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO	G1.01	ALL 4 gen A
P551	IPOMELANOSI DI ITO	G1.01	ALL 4 gen A
P552	IPOPARIETIROIDISMO	G1.01	ALL 4 gen A
P553	IPOPLASIA CARTILAGINE-CAPELLI, DISPLASIA ANAUXETICA	G1.01	ALL 4 gen A
P554	IPOPLASIA FOCALE DERMICA	G1.01	ALL 4 gen A
P555	IPOPLASIA SURRENALE CONGENITA ASSOCIATA A IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO	G1.01	ALL 4 gen A
P556	IPOTIROIDISMO CONGENITO	G1.01	ALL 4 gen A
P556	IPOTIROIDISMO CONGENITO	G1.01	ALL 4 gen A
P557	IPOTRANSFERRINEMIA FAMILIARE	G1.01	ALL 4 gen A
P558	IRIDA (IRON REFRACTORY IRON DEFICIENCY ANEMIA-IRIDA) SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P559	ISTIOTIOSI X 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P560	ITTIOSI CONGENITE AUTOSOMICHE RECESSIVE	G1.0210	ALL 4 gen A
P561	ITTIOSI EPIDERMOLITICA	G1.0210	ALL 4 gen A
P562	ITTIOSI EPIDERMOLITICA SUPERFICIALE	G1.01	ALL 4 gen A
P563	ITTIOSI HYSTRIX CURTH MACKLIN TYPE	G1.01	ALL 4 gen A
P564	ITTIOSI X-LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P565	KABUKI, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P566	KALLMANN, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P567	KBG, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P568	KEARNS-SAYRE, SINDROME	G1.93	ALL 4 gen A
P569	KERATODERMA EPIDERMOLITICO PALMOPLANTARE	G1.0210	ALL 4 gen A
P570	KEUTEL, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P571	KID, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P572	KINDLER, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P573	KOSTMANN, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P574	KRABBE, MALATTIA	G1.01	ALL 4 gen A
P575	LARON, SINDROME/INSENSIBILITÀ AL GH	G1.01	ALL 4 gen A
P576	LEGIUS, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P577	LEIGH, MALATTIA	G1.1130	ALL 4 gen A
P578	LEOPARD, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P579	LEPRECAUNISMO	G1.01	ALL 4 gen A
P580	LERI-WEILL, SINDROME/BASSA STATURA NON SINDROMICA	G1.01	ALL 4 gen A
P581	LESCH-NYHAN, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P582	LEUCINOSI 4 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P583	LEUCODISTROFIA A CELLULE GLOBOIDI AD ESORDIO PRECOCE	G1.0210	ALL 4 gen A
P584	LEUCODISTROFIA A CELLULE GLOBOIDI AD ESORDIO TARDIVO	G1.0210	ALL 4 gen A
P585	LEUCODISTROFIA METACROMATICA	G1.01	ALL 4 gen A
P586	LEUCODISTROFIE	G1.3190	ALL 4 gen A
P587	LEUCOENCEFALOPATIA E EPILESSIA (DEFICIT DI MTHFR)	G1.01	ALL 4 gen A
P588	LI-FRAUMENI, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P589	LIDDLE, SINDROME DI	G1.0210	ALL 4 gen A
P590	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	G1.0210	ALL 4 gen A
P591	LINFOISTIOTIOSI EMOFAGOCITICA FAMILIARE FHL2	G1.01	ALL 4 gen A
P592	LINFOPROLIFERATIVA X-LINKED2, SINDROME (XLP2)	G1.01	ALL 4 gen A
P593	LINFOPROLIFERATIVA AUTOIMMUNE SINDROME TIPO 0, 1A, 1A-SM, 1B (ALPS)	G1.0210	ALL 4 gen A
P594	LINFOPROLIFERATIVA X-LINKED, SINDROME (XLP)	G1.01	ALL 4 gen A
P595	LIPODISTROFIA CON DISPLASIA MANDIBOLOACRALE TIPO B	G1.01	ALL 4 gen A
P596	LIPODISTROFIA CONGENITA DI BERARDINELLI SEIP	G1.0210	ALL 4 gen A
P597	LIPODISTROFIA TOTALE	G1.0210	ALL 4 gen A
P598	LISSENCEFALIA (AGIRIA/PACHIGIRIA) TIPO I	G1.01	ALL 4 gen A
P599	LISSENCEFALIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P600	LISSENCEFALIA CON MICROCEFALIA SEVERA (NORMAN ROBERTS)	G1.01	ALL 4 gen A
P601	LISSENCEFALIA DI MILLER-DIEKER, DA DELEZIONE 17P13.3	G1.01	ALL 4 gen A
P602	LISSENCEFALIA ISOLATA ETEROTOPIA A BANDA SOTTOCORTICALE	G1.0210	ALL 4 gen A
P603	LISSENCEFALIA POLIMICROGIRIA ETEROTOPIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P604	LISSENCEFALIA X LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P605	LISSENCEFALIA X-LINKED CON GENITALI AMBIGUI - SINDROME DEGLI SPASMI INFANTILI X-LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P607	LYNCH, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P608	MACROCEFALIA E AUTISMO	G1.01	ALL 4 gen A
P609	MACULOPATIA DI BEST	G1.0210	ALL 4 gen A
P610	MALASSORBIMENTO CONGENITO DI SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO	G1.01	ALL 4 gen A
P611	MALASSORBIMENTO CONGENITO GLUCOSIO - GALATTOSIO	G1.01	ALL 4 gen A
P612	MALATTIA DA ACCUMULO DEGLI ESTERI DEL COLESTEROLO	G1.01	ALL 4 gen A
P613	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	G1.0210	ALL 4 gen A
P614	MALATTIA DA MUTAZIONE DEL GENE MYH9	G1.01	ALL 4 gen A
P615	MALATTIA DA RITENZIONE DEI CHILOMICRONI	G1.01	ALL 4 gen A

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	PRESTAZIONE DI RIFERIMENTO	ALLEGATO DPCM LEA 2017 DI RIFERIMENTO
P616	MALATTIA DEI GANGLI BASALI RESPONSIVO ALLA BIOTINA	G1.01	ALL 4 gen A
P617	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	G1.0210	ALL 4 gen A
P618	MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO D'ACERO	G1.0210	ALL 4 gen A
P619	ALPERS, MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P620	MALATTIA DI BATTEN	G1.0210	ALL 4 gen A
P621	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2 (AR-CMT2), MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P622	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B (AR-CMT2B), MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P623	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B1 (AR-CMT2B1), MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P624	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2B2 (AR-CMT2B2), MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P625	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 2C (AR-CMT2C), MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P626	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4 (CMT4), MALATTIA DI	G1.1130	ALL 4 gen A
P627	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4A (CMT4A), MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P628	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4B1 (CMT4B1), MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P629	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4B2 (CMT4B2), MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P630	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4C (CMT4C) 1 GENE, MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P631	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4D (CMT4D) 1 GENE, MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P632	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4E (CMT4E) 1 GENE, MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P633	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4F (CMT4F) 1 GENE, MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P634	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4G (CMT4G) 1 GENE, MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P635	CHARCOT-MARIE-TOOTH AUTOSOMICO RECESSIVA TIPO 4H (CMT4H) 1 GENE, MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P636	CHARCOT-MARIE-TOOTH TIPO 1E 1 GENE, MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P637	MALATTIA DI DENT, TIPO 1	G1.01	ALL 4 gen A
P638	MALATTIA DI FARBER 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P639	MALATTIA DI HARTNUP 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P640	MALATTIA DI HIRSCHSPRUNG 8 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P641	MALATTIA DI KUFS 6 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P642	MALATTIA DI KUGELBERG-WELANDER 3 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P643	MALATTIA DI LAFORA 2 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P644	MALATTIA DI NIEMANN PICK TIPO B 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P645	MALATTIA DI NIEMANN-PICK 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P646	MALATTIA DI NIEMANN-PICK TIPO A 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P647	MALATTIA DI NORRIE 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P648	MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P649	MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER AD ESORDIO TARDIVO 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P650	MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER CLASSICA X-LINKED 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P651	MALATTIA DI PELIZAEUS MERZBACHER DI TIPO ACUTO INFANTILE 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P652	MALATTIA DI PELIZAEUS-MERZBACHER-LIKE 4 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P653	MALATTIA DI POMPE, DEFICIT DI MALTASI ACIDA, DEFICIT DI ALFA-GLUCOSIDASI	G1.01	ALL 4 gen A
P654	MALATTIA DI REFSUM 2 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P655	MALATTIA DI SANDHOFF 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P656	MALATTIA DI SCHINDLER 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P657	MALATTIA DI SCHINDLER TIPO I 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P658	MALATTIA DI SCHINDLER TIPO II 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P659	MALATTIA DI SCHINDLER TIPO III 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P660	MALATTIA DI TAKAYASU 3 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P661	MALATTIA DI UNVERRICHT LUNDBORG 3 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P662	MALATTIA DI VON WILLEBRAND	G1.01	ALL 4 gen A
P663	MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 1	G1.01	ALL 4 gen A
P664	MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2	G1.01	ALL 4 gen A
P665	MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2A	G1.01	ALL 4 gen A
P666	MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2B	G1.01	ALL 4 gen A
P667	MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2M	G1.01	ALL 4 gen A
P668	MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 2N	G1.01	ALL 4 gen A
P669	MALATTIA DI VON WILLEBRAND TIPO 3	G1.01	ALL 4 gen A
P670	MALATTIA DI WAGNER 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P671	MALATTIA HB SC 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P672	MALATTIA HUNTINGTON-LIKE TIPO 2 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P673	MALATTIA VENO-OCCLUSIVA EPATICA CON IMMUNODEFICIENZA 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P674	MALATTIE DA B -OSSIDAZIONE	G1.0210	ALL 4 gen A
P675	MALATTIE MITOCONDRIALI DA DEFICIT DI DNA POLIMERASI GAMMA	G1.0210	ALL 4 gen A
P676	MALFORMAZIONE DI ARNOLD-CHIARI DI TIPO I 4 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P677	MALFORMAZIONE DI ARNOLD-CHIARI DI TIPO II 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P678	MALFORMAZIONI CEREBRALI CAVERNOSE (CCM)	G1.0210	ALL 4 gen A
P679	MALONICO ACIDURIA, DEFICIT DI MALONIL-COA DECARBOSSILASI	G1.01	ALL 4 gen A
P680	MANNOSIDOSI TIPO I	G1.01	ALL 4 gen A
P681	MARFAN, SINDROME E MALATTIE CORRELATE	G1.0210	ALL 4 gen A
P682	MCCUNE-ALBRIGHT, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P683	MELANOMA EREDITARIO, SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	G1.0210	ALL 4 gen A
P684	MELANOMA EREDITARIO, SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO SECONDO LIVELLO	G1.0210	ALL 4 gen A
P685	SINDROME MELAS	G1.01	ALL 4 gen A
P686	MELORESTOSI, OSTEOPOICHILOSI, BURSCHKEOLLENDORF, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P687	SINDROME MERRF	G1.01	ALL 4 gen A
P688	METILMALONICO ACIDURIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P689	METILMALONICO ACIDURIA CON OMOCISTINURIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P690	METILMALONICO ACIDURIA MUT/ DEFICIT DI METHYLMALONYL COA MUTASE (TIPO MUT)	G1.01	ALL 4 gen A
P691	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE 9 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P692	MICROCEFALIA (AR)	G1.01	ALL 4 gen A
P693	MICROFTALMIA ANOFTALMIA	G1.01	ALL 4 gen A
P694	MICROFTALMIA ISOLATA CON CATARATTA 2 (MCOPCT2)	G1.01	ALL 4 gen A
P695	MILLER, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P696	MIOPATIA CENTRAL CORE	G1.01	ALL 4 gen A
P696	MIOPATIA CENTRAL CORE	G1.01	ALL 4 gen A
P697	MIOPATIA CENTRONUCLEARE	G1.01	ALL 4 gen A

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	PRESTAZIONE DI RIFERIMENTO	ALLEGATO DPCM LEA 2017 DI RIFERIMENTO
P698	MIOPATIA DESMINA RELATA	G1.01	ALL 4 gen A
P699	MIOPATIA DI BRODY 1	G1.01	ALL 4 gen A
P700	MIOPATIA DI MIYOSHI	G1.01	ALL 4 gen A
P701	MIOPATIA MIOCLONICA	G1.01	ALL 4 gen A
P702	MIOPATIA MIOFIBRILLARE CRYAB RELATA	G1.01	ALL 4 gen A
P703	MIOPATIA MIOFIBRILLARE DA MIOTILINA	G1.01	ALL 4 gen A
P704	MIOPATIA MIOFIBRILLARE SEPN1 RELATA	G1.01	ALL 4 gen A
P705	MIOPATIA MITOCONDRIALE - ANEMIA SIDEROBLASTICA	G1.0210	ALL 4 gen A
P706	MIOPATIA NEMALINICA	G1.01	ALL 4 gen A
P707	MIOPATIA ZASP RELATA 1	G1.01	ALL 4 gen A
P708	MIOPATIE CONGENITE	G1.0210	ALL 4 gen A
P709	MIOTONIA CONGENITA DI THOMSEN/BECKER	G1.01	ALL 4 gen A
P710	MORQUIO, MPSIV, DEFICIT N-ACETIL-GALATTOSAMINA 6-SOLFATASI, DEFICIT DI BETA GALATTOSIDASI	G1.0210	ALL 4 gen A
P711	MOWAT-WILSON, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P712	MSUD CLASSICA 4 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P713	MSUD CON DEFICIT DI DIIDROLIPOIL DEIDROGENASI (E3) 4 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P714	MSUD INTERMEDIA 4 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P715	MSUD INTERMITTENTE 4 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P716	MSUD TIAMINO SENSIBILE 4 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P717	MUCOLIPIDOSI	G1.0210	ALL 4 gen A
P718	MUCOPOLISACCARIDOSI (COMPLEMENTARE ALLE ANALISI BIOCHIMICHE PER LA CONFERMA DIAGNOSTICA)	G1.0210	ALL 4 gen A
P719	MUENKE, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P720	NAGER, SINDROME/DISOSTOSI ACROFACCIALE DI TIPO I	G1.01	ALL 4 gen A
P721	NAIL-PATELLA, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P722	NEFRONOPTISI TIPO 1	G1.01	ALL 4 gen A
P723	NEFROPATIA GIOVANILE IPERURICEMICA TIPO 2 (HNFJ2)	G1.01	ALL 4 gen A
P724	NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 1	G1.01	ALL 4 gen A
P725	NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 2 (MEN2A E 2B)	G1.01	ALL 4 gen A
P726	NEOPLASIA ENDOCRINA MULTIPLA DI TIPO 4 (MEN4)	G1.01	ALL 4 gen A
P727	NETHERTON, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P728	NEUROACANTOCITOSI	G1.01	ALL 4 gen A
P729	NEUROFIBROMATOSI FAMILIARE SPINALE	G1.01	ALL 4 gen A
P730	NEUROFIBROMATOSI TIPO 1	G1.01	ALL 4 gen A
P731	NEUROFIBROMATOSI TIPO 2	G1.01	ALL 4 gen A
P732	NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE	G1.01	ALL 4 gen A
P733	SINDROME NARP/MILS	G1.01	ALL 4 gen A
P734	NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE	G1.01	ALL 4 gen A
P735	NEUROPATIA DISTALE MOTORIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P736	NEUROPATIA MOTORIA E SENSORIALE EREDITARIA TIPO 5 (HMSN5)	G1.01	ALL 4 gen A
P737	ATROFIA OTTICA EREDITARIA DI LEBER	G1.93	ALL 4 gen A
P738	NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA PARAPLEGIA SPASTICA	G1.01	ALL 4 gen A
P739	NEUROPATIA TOMACULARE	G1.01	ALL 4 gen A
P740	NEUROPATIE DI TIPO SENSITIVO E DISAUTONOMICO	G1.0210	ALL 4 gen A
P741	NEUROPATIE PERIFERICHE	G1.1130	ALL 4 gen A
P742	NEUTROPENIA CICLICA	G1.01	ALL 4 gen A
P743	NEUTROPENIA CONGENITA	G1.01	ALL 4 gen A
P744	NEUTROPENIA CONGENITA GRAVE	G1.01	ALL 4 gen A
P745	NICOLAIDES-BARAITSER, SINDROME DI/COFFIN-SIRIS, SINDROME DI	G1.0210	ALL 4 gen A
P746	NIEMANN PICK TIPO C, MALATTIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P747	NIJMEGEN BREAKAGE, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P748	NOONAN, SINDROME E SINDROMI CORRELATE	G1.0210	ALL 4 gen A
P749	ODONTOIPOFOSFATASIA	G1.01	ALL 4 gen A
P750	OFTALMOPLEGIA ESTERNA PROGRESSIVA (CPEO)	G1.0210	ALL 4 gen A
P751	OFTALMOPLEGIA ESTERNA PROGRESSIVA (CPEO) MITOCONDRIALE	G1.93	ALL 4 gen A
P752	OKIHIRO, SINDROME E VARIANTI	G1.01	ALL 4 gen A
P753	OLIGO-AZOOSPERMIA	G1.01	ALL 4 gen A
P754	OLOPROSENCEFALIA	G1.01	ALL 4 gen A
P755	OMOCISTINURIA	G1.01	ALL 4 gen A
P756	OMOCISTINURIA TIPO I	G1.01	ALL 4 gen A
P757	OPITZ-KAVEGGIA E LUJAN-FRYNS SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P758	OPITZ, SINDROME X-LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P759	OROTICO ACIDURIA EREDITARIA	G1.01	ALL 4 gen A
P760	ORTICARIA FAMILIARE DA FREDDO	G1.01	ALL 4 gen A
P761	OSTEOGENESI IMPERFECTA - forme DOMINANTI	G1.1130	ALL 4 gen A
P762	OSTEOPETROSI AUTOSOMICA DOMINANTE TIPO I	G1.01	ALL 4 gen A
P763	OSTEOPETROSI AUTOSOMICA DOMINANTE TIPO II	G1.01	ALL 4 gen A
P764	OSTEOPETROSI AUTOSOMICA RECESSIVA	G1.0210	ALL 4 gen A
P765	OSTEOPETROSI	G1.1130	ALL 4 gen A
P766	OSTEOPETROSI CON ACIDOSI TUBULARE RENALE E CALCIFICAZIONI CEREBRALI	G1.0210	ALL 4 gen A
P767	OSTEOPOROSI GIOVANILE IDIOPATICA	G1.0210	ALL 4 gen A
P768	OVALOCITOSI EREDITARIA	G1.01	ALL 4 gen A
P769	PACHIDERMOPERIOSTOSI	G1.0210	ALL 4 gen A
P770	PACHIONICCHIA CONGENITA	G1.0210	ALL 4 gen A
P771	PAGET GIOVANILE AR, MORBO	G1.01	ALL 4 gen A
P772	PAGET, MORBO	G1.0210	ALL 4 gen A
P773	PANCREATITE CRONICA FAMILIARE	G1.01	ALL 4 gen A
P774	PANIPOPITUITARISMO	G1.0210	ALL 4 gen A
P775	PANIPOPITUITARISMO E DISPLASIA SETTOOTTICA	G1.01	ALL 4 gen A
P776	PARAGANGLIOMA	G1.0210	ALL 4 gen A
P777	PARALISI IPERCALIEMICA	G1.01	ALL 4 gen A
P778	PARALISI PERIODICA CARDIODISRITMICA SENSIBILE AL POTASSIO	G1.0210	ALL 4 gen A

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	PRESTAZIONE DI RIFERIMENTO	ALLEGATO DPCM LEA 2017 DI RIFERIMENTO
P779	PARAPARESIA SPASTICA FAMILIARE	G1.0210	ALL 4 gen A
P780	PARKINSON EREDITARIO, MALATTIA	G1.1130	ALL 4 gen A
P781	PEMFIGO	G1.01	ALL 4 gen A
P782	PEMFIGO NEONATALE	G1.01	ALL 4 gen A
P783	PEMFIGOIDE BOLLOSO	G1.0210	ALL 4 gen A
P784	PENDRED, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P785	PENTOSURIA	G1.01	ALL 4 gen A
P786	PERRAULT, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P787	PERSISTENZA EREDITARIA DI EMOGLOBINA FETALE-BETA TAL	G1.0210	ALL 4 gen A
P788	PFEIFFER, SINDROME DI	G1.0210	ALL 4 gen A
P789	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	G1.3190	ALL 4 gen A
P790	PITT-HOPKINS, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P791	POLIENDOCRINOPATIA AUTOIMMUNE TIPO 1 (APS1 O APECED)	G1.01	ALL 4 gen A
P792	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	G1.01	ALL 4 gen A
P793	POLIGLUCOSANO ADULTO BODY	G1.01	ALL 4 gen A
P794	POLIMICROGIRIA BILATERALE FRONTO-PARIETALE	G1.01	ALL 4 gen A
P795	POLIMICROGIRIA BILATERALE PERISILVIANA	G1.01	ALL 4 gen A
P796	POLINEUROPATIA CARDIOPATICA AMILOIDOTICA FAMILIARE	G1.01	ALL 4 gen A
P797	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	G1.01	ALL 4 gen A
P798	POLIPOSI ADENOMATOSA FAMILIARE	G1.01	ALL 4 gen A
P799	PORFIRIA ACUTA INTERMITTENTE	G1.01	ALL 4 gen A
P800	PORFIRIA CONGENITA ERITROPOIETICA (CEP)	G1.0210	ALL 4 gen A
P801	PORFIRIA CUTANEA TARDA (PCT)	G1.01	ALL 4 gen A
P802	PORFIRIA DA DEFICIT DI 5-AMINOLEVULINICO DEIDRATASI ACIDA (ALA-D)	G1.01	ALL 4 gen A
P803	PORFIRIA EPATOERITROPOIETICA (HEP)	G1.01	ALL 4 gen A
P804	PORFIRIA VARIEGATA (VP)	G1.01	ALL 4 gen A
P805	PORFIRIE	G1.0210	ALL 4 gen A
P806	PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA	G1.0210	ALL 4 gen A
P807	PRADER-WILLI, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P808	PROGERIA DI HUTCHINSON-GILFORD	G1.01	ALL 4 gen A
P809	PROTOPORFIRIA ERITROPOIETICA (EPP)	G1.01	ALL 4 gen A
P810	PSEUDOACONDROPLASIA, DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA	G1.01	ALL 4 gen A
P810	PSEUDOACONDROPLASIA, DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA	G1.01	ALL 4 gen A
P811	PSEUDOACONDROPLASIA	G1.01	ALL 4 gen A
P812	PSEUDODEFICIENZA ARILSULFATASI A	G1.01	ALL 4 gen A
P813	PSEUDOIPALDOSTERONISMO	G1.0210	ALL 4 gen A
P814	PSEUDOIPOPARATIROIDISMO	G1.01	ALL 4 gen A
P815	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	G1.01	ALL 4 gen A
P816	PTERIGIO MULTIPLO, SINDROME LETALE	G1.0210	ALL 4 gen A
P817	PUBERTA' PRECOCE	G1.0210	ALL 4 gen A
P818	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO	G1.0210	ALL 4 gen A
P819	RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I E TIPO II	G1.0210	ALL 4 gen A
P820	RASOPATIE	G1.0210	ALL 4 gen A
P821	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	G1.0210	ALL 4 gen A
P822	RENE POLICISTICO AD	G1.0210	ALL 4 gen A
P823	RENE POLICISTICO AR	G1.01	ALL 4 gen A
P824	RETINITI PIGMENTOSE AD	G1.1130	ALL 4 gen A
P825	RETINITI PIGMENTOSE AR	G1.1130	ALL 4 gen A
P826	RETINOBLASTOMA	G1.01	ALL 4 gen A
P827	RETINOSCHISI FAMILIARE DELLA FOVEA	G1.01	ALL 4 gen A
P828	RETINOSCHISI X-LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P829	RETT, SINDROME E VARIANTI	G1.0210	ALL 4 gen A
P830	RITARDO MENTALE ALFA-TALASSEMIA X-LINKED E AUTOSOMICO	G1.01	ALL 4 gen A
P831	ROTHMUND-THOMSON SINDROME ,BALLER-GEROLD SIYNDROME, RAPALINO SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P832	RUBINSTEIN TAYBI, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P833	SAETHRE-CHOZEN, SINDROME SCAFOENCEFALIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P834	SARCOSINEMIA	G1.01	ALL 4 gen A
P835	SCHOPF-SCHULZ-PASSARGE, SINDROME AGENESIA DENTARIA	G1.01	ALL 4 gen A
P836	SCHWANNOMATOSI (NEUROFIBROMATOSI TIPO 3)	G1.0210	ALL 4 gen A
P837	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	G1.3190	ALL 4 gen A
P838	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA GIOVANILE	G1.01	ALL 4 gen A
P839	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P840	SCLEROSI TUBEROSA	G1.0210	ALL 4 gen A
P841	SENIOR-LOKEN, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P842	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE	G1.0210	ALL 4 gen A
P843	SFEROCITOSI EREDITARIA	G1.01	ALL 4 gen A
P844	SFEROCITOSI EREDITARIA CON TRAIT BETA-TALASSEMICO	G1.01	ALL 4 gen A
P845	SFEROCITOSI EREDITARIA CON TRATTO FALCIFORME	G1.0210	ALL 4 gen A
P846	SIALIDOSI	G1.01	ALL 4 gen A
P847	SILVER RUSSEL, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P848	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P849	SINDROME 4H	G1.0210	ALL 4 gen A
P850	SINDROME ACROCALLOSA	G1.0210	ALL 4 gen A
P851	SINDROME ARC (ARTROGRIPOSI-DISFUNZIONE RENALE-COLESTASI)	G1.0210	ALL 4 gen A
P852	SINDROME ASSOCIATA A MUTAZIONI DEL RECETTORE 1A DEL TNF-ALFA (TRAPS)	G1.01	ALL 4 gen A
P853	SINDROME BRANCHIO OCULO FACCIALE	G1.01	ALL 4 gen A
P854	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE (BOR)	G1.0210	ALL 4 gen A
P855	SINDROME C	G1.01	ALL 4 gen A
P856	SINDROME CAMPTOMELICA	G1.01	ALL 4 gen A
P857	SINDROME CANDLE	G1.01	ALL 4 gen A
P858	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	G1.01	ALL 4 gen A
P859	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	G1.0210	ALL 4 gen A
P860	SINDROME CINCA	G1.01	ALL 4 gen A

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	PRESTAZIONE DI RIFERIMENTO	ALLEGATO DPCM LEA 2017 DI RIFERIMENTO
P861	SINDROME DA DEPLEZIONE DEL DNA MITOCONDRIALE, FORMA EPATOCEREBRALE DA DEFICIT DI DGUOK	G1.01	ALL 4 gen A
P862	SINDROME DA ECCESSO/DEFICIENZA DI AROMATASI	G1.01	ALL 4 gen A
P863	SINDROME DA ESFOLIAZIONE ACRALE (ACRAL PEELING SKINSYNDROME)	G1.01	ALL 4 gen A
P864	SINDROME DA IPER IGD	G1.01	ALL 4 gen A
P865	SINDROME DA PERSISTENZA DOTTI DI MULLER (PMDS)	G1.0210	ALL 4 gen A
P866	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	G1.0210	ALL 4 gen A
P867	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	G1.0210	ALL 4 gen A
P868	SINDROME DEL NEVO EPIDERMIALE	G1.0210	ALL 4 gen A
P869	SINDROME DELL'ANEMIA MEGALOBLASTICA TIAMINA RESPONSIVA	G1.01	ALL 4 gen A
P870	SINDROME DELL'EPILESSIA DEL NORD	G1.01	ALL 4 gen A
P871	SINDROME DELLA SPINA RIGIDA	G1.0210	ALL 4 gen A
P873	SINDROME DI ADAMS OLIVER	G1.0210	ALL 4 gen A
P874	SINDROME DI ALLAN-HERNDON-DUDLEY SYNDROME (AHDS)	G1.01	ALL 4 gen A
P875	SINDROME DI ANTLEY-BIXLER	G1.01	ALL 4 gen A
P876	SINDROME DI ARNOLD-CHIARI	G1.01	ALL 4 gen A
P877	SINDROME DI BERNARD SOULIER	G1.0210	ALL 4 gen A
P878	SINDROME DI BORJESON	G1.01	ALL 4 gen A
P879	SINDROME DI BUDD CHIARI	G1.0210	ALL 4 gen A
P880	SINDROME DI CARPENTER	G1.0210	ALL 4 gen A
P881	SINDROME DI COCKAYNE	G1.0210	ALL 4 gen A
P882	SINDROME DI COFFIN LOWRY	G1.01	ALL 4 gen A
P883	SINDROME DI CONN	G1.0210	ALL 4 gen A
P884	SINDROME DI DE MORSIER	G1.0210	ALL 4 gen A
P885	SINDROME DI DONNAI-BARROW	G1.01	ALL 4 gen A
P886	SINDROME DI DORFMAN CHANARIN	G1.01	ALL 4 gen A
P887	SINDROME DI DUBOWITZ	G1.0210	ALL 4 gen A
P888	SINDROME DI DYGGVE MELCHIOR CLAUSEN (DMC)	G1.01	ALL 4 gen A
P889	SINDROME DI FILIPPI	G1.01	ALL 4 gen A
P890	SINDROME DI FRASER	G1.0210	ALL 4 gen A
P891	SINDROME DI GARDNER	G1.01	ALL 4 gen A
P892	SINDROME DI GILLESPIE	G1.01	ALL 4 gen A
P893	SINDROME DI HECHT	G1.01	ALL 4 gen A
P894	SINDROME DI HECHT-BEALS	G1.01	ALL 4 gen A
P895	SINDROME DI HERMANSKY PUDLAK	G1.0210	ALL 4 gen A
P896	SINDROME DI HUNTER	G1.01	ALL 4 gen A
P897	SINDROME DI HURLER	G1.01	ALL 4 gen A
P898	SINDROME DI ISAACS	G1.01	ALL 4 gen A
P899	SINDROME DI JACKSON WEISS	G1.01	ALL 4 gen A
P900	SINDROME DI JARCHO-LEVIN	G1.0210	ALL 4 gen A
P901	SINDROME DI KELLEY-SEEGMILLER	G1.01	ALL 4 gen A
P902	SINDROME DI KLIPPEL FEIL	G1.0210	ALL 4 gen A
P903	SINDROME DI KLIPPEL TRENAUNAY	G1.01	ALL 4 gen A
P904	SINDROME DI LANDAU KLEFFNER	G1.01	ALL 4 gen A
P905	SINDROME DI LENNOX GASTAUT	G1.0210	ALL 4 gen A
P906	SINDROME DI LEVY HOLLISTER	G1.0210	ALL 4 gen A
P907	SINDROME DI MAFFUCCI 2 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P908	SINDROME DI MAJEEED 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P909	SINDROME DI MARINESCO SJÖGREN 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P910	SINDROME DI MAROTEAUX LAMY 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P911	SINDROME DI MARSHALL SMITH	G1.01	ALL 4 gen A
P911	SINDROME DI MARSHALL SMITH 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P912	SINDROME DI MCLEOD 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P913	SINDROME DI MECKEL 13 GENI	G1.1130	ALL 4 gen A
P914	SINDROME DI MENKES 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P915	SINDROME DI MOEBIUS 2 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P916	SINDROME DI MUCKLE-WELLS	G1.1130	ALL 4 gen A
P917	SINDROME DI MUENKE 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P918	SINDROME DI NEU LAXOVA	G1.0210	ALL 4 gen A
P919	SINDROME DI NIJMEGEN 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P920	SINDROME DI OGUCHI 2 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P921	SINDROME DI PEUTZ JEGHERS 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P922	SINDROME DI POLAND 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P924	SINDROME DI RIEGER 2 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P925	SINDROME DI ROBERTS 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P926	SINDROME DI ROBINOW 3 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P927	SINDROME DI ROUSSY LEVY 2 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P928	SINDROME DI SANFILIPPO B 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P929	SINDROME DI SANJAD-SAKATI 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P930	SINDROME DI SCHINZEL GIEDION 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P931	SINDROME DI SECKEL 9 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P932	SINDROME DI STEELE-RICHARDSON-OLSZEWski 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P932	SINDROME DI STEELE-RICHARDSON-OLSZEWski 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P933	SINDROME DI STURGE-WEBER 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P934	SINDROME DI SUMMIT 2 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P935	SINDROME DI WALKER-WARBURG 14 GENI	G1.1130	ALL 4 gen A
P936	SINDROME DI WEILL-MARCHESANI 3 GENI	G1.0210	ALL 4 gen A
P937	SINDROME DI WILLIAMS	G1.0210	ALL 4 gen A
P938	SINDROME DI WINCHESTER	G1.0210	ALL 4 gen A
P939	SINDROME DI WOLF-HIRSCHHORN	G1.0210	ALL 4 gen A
P940	SINDROME DI ZELLWEGER	G1.1130	ALL 4 gen A
P941	SINDROME EEC	G1.01	ALL 4 gen A
P942	SINDROME EMOLITICO-UREMICA ATIPICA	G1.0210	ALL 4 gen A

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	PRESTAZIONE DI RIFERIMENTO	ALLEGATO DPCM LEA 2017 DI RIFERIMENTO
P943	SINDROME ICF (IMMUNODEFICIENZA-INSTABILITA' CENTROMERICA-ANOMALIE FACCIALI)	G1.0210	ALL 4 gen A
P944	SINDROME IPERAMMONEMIA IPERORNITINEMIA OMOCITRULLINEMIA	G1.01	ALL 4 gen A
P945	SINDROME MCAP	G1.01	ALL 4 gen A
P945	SINDROME MCAP	G1.01	ALL 4 gen A
P947	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE TIPO II	G1.01	ALL 4 gen A
P948	SINDROME PAPA	G1.01	ALL 4 gen A
P949	SINDROME PEELING SKIN	G1.0210	ALL 4 gen A
P950	SINDROME PROTEO	G1.0210	ALL 4 gen A
P951	SINDROME QT-LUNGO FAMILIARE	G1.0210	ALL 4 gen A
P952	SINDROME SHORT (PIK3R1)	G1.01	ALL 4 gen A
P952	SINDROME SHORT 1 GENE	G1.01	ALL 4 gen A
P953	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA	G1.01	ALL 4 gen A
P954	SINDROME TRICORINOFALANGEA	G1.0210	ALL 4 gen A
P955	SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO I	G1.01	ALL 4 gen A
P956	SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO II	G1.0210	ALL 4 gen A
P957	SINDROME TRICORINOFALANGEA TIPO III	G1.01	ALL 4 gen A
P958	SINDROME TRISMA- PSEUDOCAMPTODATTILIA	G1.01	ALL 4 gen A
P959	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO (TAR)	G1.01	ALL 4 gen A
P960	SINDROME UNGHIA-ROTULA	G1.01	ALL 4 gen A
P961	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE	G1.01	ALL 4 gen A
P962	SITOSTEROLEMIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P963	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P964	SMITH LEMLI OPITZ, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P965	SMITH MAGENIS, SINDROME (NON DELETO)	G1.01	ALL 4 gen A
P966	SOTOS, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P967	STARGARDT, MALATTIA DI	G1.01	ALL 4 gen A
P968	STOMATOCITOSI EREDITARIA CON EMAZIE DISIDRATATE	G1.0210	ALL 4 gen A
P969	STOMATOCITOSI EREDITARIA CON EMAZIE IPERIDRATATE	G1.01	ALL 4 gen A
P970	STORAGE POOL DEFICIENCY	G1.0210	ALL 4 gen A
P971	STUVE WIEDEMANN (LIFR), SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P972	SWYER, SINDROME/ PSEUDOERMAFRODITISMI MASCHILI/ SEX REVERSAL (SRY)	G1.01	ALL 4 gen A
P973	TALASSEMIA ALFA	G1.01	ALL 4 gen A
P973	ALFA TALASSEMIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P974	BETA TALASSEMIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P975	DELTA TALASSEMIA	G1.01	ALL 4 gen A
P976	TALASSEMIE ED EMOGLOBINOPATIE GAMMA	G1.0210	ALL 4 gen A
P977	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P978	TIROSINEMIA TIPO I	G1.01	ALL 4 gen A
P979	TIROSINEMIA TIPO I	G1.01	ALL 4 gen A
P980	TIROSINEMIA TIPO II	G1.01	ALL 4 gen A
P981	TIROSINEMIA TIPO III	G1.01	ALL 4 gen A
P982	TOWNES BROKES, SINDROME E VARIANTI	G1.01	ALL 4 gen A
P983	TREACHER COLLINS	G1.0210	ALL 4 gen A
P984	TRIGONOCEFALIA	G1.01	ALL 4 gen A
P985	TRIMETILAMINURIA	G1.01	ALL 4 gen A
P986	TROMBOCITOPENIA AMEGACARIOCITICA CONGENITA (CAMT)	G1.01	ALL 4 gen A
P987	TROMBOCITOPENIA EREDITARIA DA ANOMALIE DI NUMERO DELLE PIASTRINE	G1.0210	ALL 4 gen A
P988	TROMBOCITOPENIA GATA X-LINKED	G1.01	ALL 4 gen A
P989	TROMBOFILIE	G1.0210	ALL 4 gen A
P990	TURNER, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P991	USHER, SINDROME	G1.0210	ALL 4 gen A
P992	VACTERL Associazione di	G1.01	ALL 4 gen A
P993	VAN DER WOUDE	G1.01	ALL 4 gen A
P994	VITREOPATIE EREDITARIE	G1.1130	ALL 4 gen A
P995	VON HIPPEL LINDAU, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P996	WAARDENBURG TIPO II, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P997	WAGR SINDROME DI	G1.0210	ALL 4 gen A
P998	WEAVER, SINDROME	G1.01	ALL 4 gen A
P999	WHIM SINDROME DI (WARTS,HYPOGAMMAGLOBULINEMIA, INFECTIONS, MIELOKATHESIS)	G1.01	ALL 4 gen A
P1000	WILMS, TUMORE DI	G1.01	ALL 4 gen A
P1001	WILSON, MALATTIA	G1.01	ALL 4 gen A
P1002	SINDROME WOLFRAM	G1.01	ALL 4 gen A
P1003	X FRAGILE/FXTAS/POF	G1.01	ALL 4 gen A
P1004	XANTINURIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P1005	XANTINURIA TIPO I	G1.01	ALL 4 gen A
P1006	XANTINURIA TIPO II	G1.01	ALL 4 gen A
P1007	XANTOMATOSI CEREBRO TENDINEA (CTX)	G1.01	ALL 4 gen A
P1008	XERODERMA PIGMENTOSO	G1.0210	ALL 4 gen A
P1009	XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 1	G1.01	ALL 4 gen A
P1010	XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 2	G1.01	ALL 4 gen A
P1011	XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 3	G1.01	ALL 4 gen A
P1012	XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 4	G1.01	ALL 4 gen A
P1013	XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 5	G1.01	ALL 4 gen A
P1014	XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 6	G1.01	ALL 4 gen A
P1015	XERODERMA PIGMENTOSO TIPO 7	G1.01	ALL 4 gen A
P1016	XERODERMA PIGMENTOSO TIPO VARIANTE	G1.01	ALL 4 gen A
P1501	OSTEOGENESI IMPERFECTA - forme RECESSIVE	G1.01	ALL 4 gen A
P1502	MUTAZIONI IDH1-2	G1.01	ALL 4 gen A
P1503	OSTEOPOROSI LEGATA ALL'X CON FRATTURE	G1.01	ALL 4 gen A
P1504	DISPLASIA CAMPOMELICA	G1.01	ALL 4 gen A
P1505	SINDROME BASSA STATURA-ETÀ OSSEA AVANZATA-OSTEOARTRITE A ESORDIO PRECOCE	G1.01	ALL 4 gen A
P1506	OSTEODISTROFIA DI ALBRIGHT	G1.01	ALL 4 gen A

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	PRESTAZIONE DI RIFERIMENTO	ALLEGATO DPCM LEA 2017 DI RIFERIMENTO
P1507	DISPLASIA CRANIODIAFISARIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P1508	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	G1.01	ALL 4 gen A
P1509	METACONDROMATOSI	G1.01	ALL 4 gen A
P1510	BASSA STATURA SHOX-CORRELATA	G1.01	ALL 4 gen A
P1511	PICNODISOSTOSI	G1.01	ALL 4 gen A
P1512	PATOLOGIE ASSOCIATE AD ALTERAZIONI DEL COL1A1	G1.01	ALL 4 gen A
P1513	PATOLOGIE ASSOCIATE AD ALTERAZIONI DEL COL1A2	G1.01	ALL 4 gen A
P1514	PATOLOGIE CORRELATE A LRP5	G1.01	ALL 4 gen A
P1515	EHLERS-DANLOS SINDROME DI, TIPO CLASSICO	G1.0210	ALL 4 gen A
P1516	EHLERS-DANLOS SINDROME DI, TIPO SIMIL-CLASSICO	G1.0210	ALL 4 gen A
P1517	EHLERS-DANLOS SINDROME DI, TIPO VASCOLARE	G1.0210	ALL 4 gen A
P1518	GITELMAN, SINDROME DI	G1.01	ALL 4 gen A
P1519	Analisi di segregazione CNV	G1.01	ALL 4 gen A
P1520	Temple, sindrome di	G1.01	ALL 4 gen A
P1521	Kagami-Ogata, sindrome di	G1.01	ALL 4 gen A
P1522	Disomia Uniparentale del cromosoma 7 (UPD7)	G1.01	ALL 4 gen A
P2001	ANEMIE EREDITARIE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2002	DIFETTI CONGENITI METABOLISMO E TRASPORTO CALCIO FOSFORO	G1.3190	ALL 4 gen A
P2003	MALATTIE GENETICHE DEL RITMO CARDIACO E CARDIOMIOPATIE GENETICHE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2004	ARTROGRIPOSI ISOLATE E SINDROMICHE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2005	ATROFIE OTTICHE EREDITARIE	G1.1130	ALL 4 gen A
P2006	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	G1.3190	ALL 4 gen A
P2007	BASSA STATURA	G1.3190	ALL 4 gen A
P2008	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2009	DEMENTE EREDITARIE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2010	DIFETTI DEL COMPLEMENTO	G1.3190	ALL 4 gen A
P2011	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2012	DISREGOLAZIONE DEL SISTEMA IMMUNITARIO E AUTOIMMUNITA'	G1.3190	ALL 4 gen A
P2013	EHLERS DANLOS E ALTRE ALTERAZIONI DEL TESSUTO CONNETTIVO	G1.3190	ALL 4 gen A
P2014	EPIDERMOLISI BOLLOSE EREDITARIE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2015	ITTIOSI ISOLATE E SINDROMICHE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2016	GENODERMATOSI (ESCLUSO Epidermolisi bollose ereditarie e ittiosi isolate e sindromiche)	G1.3190	ALL 4 gen A
P2017	MALFORMAZIONI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2018	EPILESSIE SU BASE GENETICA	G1.3190	ALL 4 gen A
P2019	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2020	FEOCROMOCITOMA/PARAGANGLIOMA FAMILIARE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2021	MALATTIE TIROIDEE EREDITARIE	G1.1130	ALL 4 gen A
P2022	SINDROMI DA IPERACCRESIMENTO	G1.3190	ALL 4 gen A
P2023	MICROCEFALIE ISOLATE E SINDROMICHE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2024	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	G1.1130	ALL 4 gen A
P2025	MALATTIE MITOCONDRIALI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2026	EPATOPATIE EREDITARIE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2027	NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE (MEN)	G1.0210	ALL 4 gen A
P2028	RASOPATIE	G1.1130	ALL 4 gen A
P2029	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE ISOLATE E SINDROMICHE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2030	TUMORI EREDITARI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2031	DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	G1.1130	ALL 4 gen A
P2032	PANCREATITI SU BASE GENETICA	G1.1130	ALL 4 gen A
P2033	NEUROFIBROMATOSI	G1.1130	ALL 4 gen A
P2034	CROMATINOPATIE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2035	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	G1.3190	ALL 4 gen A
P2036	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEGLI ACIDI ORGANICI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2037	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE LIPOPROTEINE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2038	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI LIPIDI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2039	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA	G1.3190	ALL 4 gen A
P2041	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2042	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI ACIDI BILIARI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2043	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2044	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2045	GALATTOSEMIA	G1.0210	ALL 4 gen A
P2046	MALATTIE DEI PEROSSISOMI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2047	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2048	MALATTIE EREDITARIE ASSE IPOTALAMO IPOFISI E CONDIZIONI CORRELATE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2049	MALATTIE SURRENALICHE EREDITARIE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2050	IPERINSULINISMI CONGENITI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2051	OBESITA' SINDROMICA	G1.3190	ALL 4 gen A
P2052	IPOGONADISMI ISOLATI E SINDROMICI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2053	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2054	MALATTIE RENALI CISTICHE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2055	NEFROPATIE PROTEINURICHE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2056	TUBULOPATIE PRIMITIVE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2057	NEFROPATIE INTERSTIZIALI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2058	PNEUMOPATIE INTERSTIZIALI E DIFETTI DEL SURFACTANTE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2059	INTERSTIZIOPATIE POLMONARI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2060	NEUROPATIE EREDITARIE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2061	MIOPATIE EREDITARIE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2062	DISTURBI EREDITARI DEL MOVIMENTO	G1.3190	ALL 4 gen A
P2064	DISORDINI DEL NEUROSVILUPPO	G1.3190	ALL 4 gen A
P2066	MALFORMAZIONI CRANIO-FACCIALI E DELL'ORECCHIO	G1.3190	ALL 4 gen A
P2067	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	G1.3190	ALL 4 gen A

CODICE	PATOLOGIA/CONDIZIONE	PRESTAZIONE DI RIFERIMENTO	ALLEGATO DPCM LEA 2017 DI RIFERIMENTO
P2068	SINDROMI DA IPOVENTILAZIONE CENTRALE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2069	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO VISIVO	G1.3190	ALL 4 gen A
P2070	CARDIOPATIE CONGENITE ISOLATE E SINDROMICHE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2071	MICROANGIOPATIE CEREBRALI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2072	CILIOPATIE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2074	ANGIOEDEMI EREDITARI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2075	LINFEDEMI PRIMARI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2076	NEONATO CRITICO	G1.3190	ALL 4 gen A
P2077	IPOACUSIE ISOLATE E SINDROMICHE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2078	SINDROMI POLIMARFORMATIVE NEONATALI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2079	ANOMALIE CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	G1.3190	ALL 4 gen A
P2080	SINDROMI PROGEROIDI	G1.3190	ALL 4 gen A
P2081	LIPODISTROFIE	G1.3190	ALL 4 gen A