

Codice esenzione	Definizione malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo (esempi)	Sinonimo
RC0080 RCG080	Lipodistrofia totale Disturbi da accumulo di lipidi	<i>Tangier malattia di</i> <i>Deficit della lecitincolesteroloaciltransferasi</i> <i>Ipertrigliceridemia familiare</i> <i>Xantomatosi cerebrotendinea</i> <i>Disturbi del metabolismo intermedio degli acidi grassi e dei mitocondri</i>	Deficit familiare di alfalipoproteina
RCG090 RC0090 RC0100 RC0110 RC0120 RC0130 RC0140 RCG100	Mucopolipidosi Dercum malattia di Farber malattia di Crioglobulinemia mista Aceruloplasminemia congenita Atransferrinemia congenita Waldmann malattia di Alterazioni congenite del metabolismo del ferro	<i>Fabry malattia di</i> <i>Gaucher malattia di</i> <i>Niemann pick malattia di</i>	Adiposi dolorosa Deficienza di ceramidasi
RC0150	Wilson malattia di	<i>Emocromatosi ereditaria</i> <i>Sindrome iperferritinemia-cataratta congenita</i>	Emocromatosi familiare
RC0160 RC0170	Iposfosfatasia Rachitismo ipofosfatemico vitamina d resistente		Degenerazione lenticolare o putaminale familiare Degenerazione epatocerebrale Fosfoetilaminuria
RCG110 RCG120	Porfirie Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	<i>Lesch-nyhan malattia di</i> Xantinuria	
RCG130 RC0180 RCG140	Amiloidosi primarie e familiari Crigler-najjar sindrome di Mucopolisaccaridosi	<i>Hunter sindrome di</i> <i>Hurler sindrome di</i> <i>Maroteaux-lamy sindrome di</i> <i>Morquio malattia di</i> <i>Sanfilippo sindrome di</i> <i>Scheie sindrome di</i>	Edema angioneurotico ereditario
RC0190 RC0200 RCG150 RCG160	Angioedema ereditario Carenza congenita di alfa1 antitripsina Istiocitosi croniche Immunodeficienze primarie	<i>Istiocitosi x</i> <i>Agammaglobulinemia</i> <i>Di George sindrome di</i> <i>Nezelof sindrome di</i>	
RC0210	Behçet malattia di		

## 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289) - RD

Codice esenzione	Definizione malattia e/o gruppo	Malattie afferenti al gruppo (esempi)	Sinonimo
RDG010	Anemie ereditarie	<i>Sferocitosi ereditaria</i> <i>Favismo</i> <i>Talassemie</i> <i>Anemia a cellule falciformi</i> <i>Blackfan-Diamond anemia di</i> <i>Fanconi anemia di</i> <i>Anemie sideroblastiche</i>	Anemia congenita ipoplastica Pancitopenia di Fanconi
RD0010 RD0020 RDG020	Sindrome emolitico uremica Emoglobinuria parossistica notturna Difetti ereditari della coagulazione	<i>Emofilia A</i> <i>Emofilia B</i> <i>Deficienza congenita dei fattori della coagulazione</i> <i>Von Willebrand malattia di</i> <i>Disordini ereditari trombofilici</i>	Marchiafava-Micheli sindrome di
RD0030 RDG030	Porpora di henoch-schonlein ricorrente Piastrinopatie ereditarie	<i>Bernard Soulier sindrome di</i> <i>Storage pool deficiency</i> <i>Tromboastenia</i>	
RDG040 RD0040	Trombocitopenie primarie ereditarie Neutropenia ciclica	<i>Ipoplasia megacariocitica idiopatica</i>	