

Elenco codici esenzione per ordine di frequenza della malattia/gruppo. Dati riferiti a 16.969 soggetti con scheda aperta, 17.121 diagnosi, 257 codici esenzione, 372 malattie rare/gruppi. Lazio, dati aggiornati al 30.06.2013.

CODICE	NOME MALATTIA RARA/GRUPPO	TIPO	N.	%
RDG020	DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI	AFFERENTE	1.613	9,4
RBG010	NEUROFIBROMATOSI	GRUPPO	1.002	5,9
RF0280	CHERATOCONO	PATOLOGIA	588	3,4
RMG010	CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE	GRUPPO	518	3,0
RDG020	EMOFILIA A	AFFERENTE	355	2,1
RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHONLEIN RICORRENTE	PATOLOGIA	329	1,9
RL0030	PEMFIGO	PATOLOGIA	321	1,9
RCG040	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	GRUPPO	314	1,8
RDG010	TALASSEMIE	AFFERENTE	295	1,7
RCG100	EMOCROMATOSI EREDITARIA	AFFERENTE	291	1,7
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	PATOLOGIA	274	1,6
RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	PATOLOGIA	263	1,5
RFG110	RETINITE PIGMENTOSA	AFFERENTE	260	1,5
RNG060	OSTEOGENESI IMPERFETTA	AFFERENTE	259	1,5
RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	PATOLOGIA	250	1,5
RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	PATOLOGIA	241	1,4
RN0690	KLINFELTER SINDROME DI	PATOLOGIA	234	1,4
RQ099R	SENSIBILITA' CHIMICA MULTIPLA	PATOLOGIA	227	1,3
RN0680	TURNER SINDROME DI	PATOLOGIA	224	1,3
RNG040	CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA	AFFERENTE	220	1,3
RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	PATOLOGIA	209	1,2
RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	GRUPPO	203	1,2
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	PATOLOGIA	201	1,2
RDG010	SFEROCITOSI EREDITARIA	AFFERENTE	199	1,2
RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	PATOLOGIA	190	1,1
RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	GRUPPO	188	1,1
RCG160	GEORGE SINDROME DI	AFFERENTE	187	1,1
RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	GRUPPO	183	1,1
RN1320	MARFAN SINDROME DI	PATOLOGIA	181	1,1
RG0040	KAWASAKI SINDROME DI	PATOLOGIA	173	1,0
RF0140	WEST SINDROME DI	PATOLOGIA	173	1,0
RDG020	DEFICIENZA CONGENITA DEI FATTORI DELLA COAGULAZIONE	AFFERENTE	173	1,0
RCG150	ISTIOCITOSI X	AFFERENTE	169	1,0
RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	PATOLOGIA	163	1,0
RDG020	VON WILLEBRAND MALATTIA DI	AFFERENTE	156	0,9
RDG010	FAVISMO	AFFERENTE	152	0,9
RCG110	PORFIRIE	GRUPPO	149	0,9
RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA	PATOLOGIA	147	0,9
RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	PATOLOGIA	142	0,8
RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	PATOLOGIA	139	0,8
RC0210	BEHÇET MALATTIA DI	PATOLOGIA	138	0,8
RCG020	ADRENOGENITALI CONGENITE SINDROMI	GRUPPO	120	0,7
RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO	PATOLOGIA	113	0,7
RN1010	NOONAN SINDROME DI	PATOLOGIA	112	0,7
RFG090	STEINERT MALATTIA DI	AFFERENTE	107	0,6
RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	GRUPPO	105	0,6
RB0020	RETINOBLASTOMA	PATOLOGIA	104	0,6
RB0010	WILMS TUMORE DI	PATOLOGIA	102	0,6
RN0020	MICROCEFALIA	PATOLOGIA	91	0,5
RI0010	ACALASIA	PATOLOGIA	90	0,5
RFG080	DUCHENNE DISTROFIA DI	AFFERENTE	88	0,5
RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	PATOLOGIA	82	0,5
RNG070	ITTIOSI CONGENITA	AFFERENTE	80	0,5
RM0010	DERMATOMIOSITE	PATOLOGIA	80	0,5
RCG020	IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA	AFFERENTE	79	0,5
RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	PATOLOGIA	77	0,4
RDG010	ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI	AFFERENTE	77	0,4
RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	PATOLOGIA	72	0,4
RCG080	FABRY MALATTIA DI	AFFERENTE	69	0,4
RF0230	CICLITE ETEROCROMICA DI FUCH	PATOLOGIA	64	0,4
RNG090	DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA SINDROMI DA	GRUPPO	61	0,4

Elenco codici esenzione per ordine di frequenza della malattia/gruppo. Dati riferiti a 16.969 soggetti con scheda aperta, 17.121 diagnosi, 257 codici esenzione, 372 malattie rare/gruppi. Lazio, dati aggiornati al 30.06.2013.

CODICE	NOME MALATTIA RARA/GRUPPO	TIPO	N.	%
RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO...	GRUPPO	60	0,4
RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE	GRUPPO	59	0,3
RN1360	ALPORT SINDROME DI	PATOLOGIA	59	0,3
RN0210	ATRESIA BILIARE	PATOLOGIA	59	0,3
RM0030	CONNETTIVITE MISTA	PATOLOGIA	59	0,3
RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	GRUPPO	58	0,3
RCG040	ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE PRIMITIVE	AFFERENTE	58	0,3
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	GRUPPO	56	0,3
RDG010	ANEMIE EREDITARIE	GRUPPO	55	0,3
RD0010	EMOLITICO UREMICIA SINDROME DI	PATOLOGIA	54	0,3
RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	PATOLOGIA	46	0,3
RDG020	EMOFILIA B	AFFERENTE	46	0,3
RCG080	GAUCHER MALATTIA DI	AFFERENTE	45	0,3
RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	GRUPPO	44	0,3
RN0550	DARIER MALATTIA DI	PATOLOGIA	43	0,3
RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	PATOLOGIA	40	0,2
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	PATOLOGIA	40	0,2
RG0050	CHURG-STRAUSS SINDROME DI	PATOLOGIA	39	0,2
RCG130	AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI	GRUPPO	39	0,2
RCG070	DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI	AFFERENTE	39	0,2
RN0040	JOUBERT SINDROME DI	PATOLOGIA	36	0,2
RCG010	BARTTER SINDROME DI	AFFERENTE	36	0,2
RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	PATOLOGIA	36	0,2
RC0020	KALLMANN SINDROME DI	PATOLOGIA	36	0,2
RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	PATOLOGIA	35	0,2
RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	PATOLOGIA	35	0,2
RN0710	MELAS SINDROME	PATOLOGIA	35	0,2
RNG060	DISPLASIA FIBROSA	AFFERENTE	34	0,2
RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	PATOLOGIA	34	0,2
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	PATOLOGIA	33	0,2
RCG060	GLICOGENOSI	AFFERENTE	33	0,2
RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	PATOLOGIA	32	0,2
RNG040	CROUZON MALATTIA DI	AFFERENTE	31	0,2
RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	PATOLOGIA	31	0,2
RFG040	PARAPLEGIA SPASTICA EREDIATRIA	AFFERENTE	31	0,2
RN0050	LISSENCEFALIA	PATOLOGIA	30	0,2
RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE	GRUPPO	29	0,2
RN0940	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	PATOLOGIA	29	0,2
RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	GRUPPO	29	0,2
RCG050	DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA	GRUPPO	29	0,2
RG0070	WEGENER GRANULOMATOSI DI	PATOLOGIA	27	0,2
RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	PATOLOGIA	27	0,2
RC0150	WILSON MALATTIA DI	PATOLOGIA	27	0,2
RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	PATOLOGIA	26	0,2
RF0040	RETT SINDROME DI	PATOLOGIA	26	0,2
RCG040	CISTINOSI	AFFERENTE	26	0,2
RNG070	ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA	AFFERENTE	25	0,1
RFG080	BECKER DISTROFIA DI	AFFERENTE	25	0,1
RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	GRUPPO	25	0,1
RFG010	LEUCODISTROFIE	GRUPPO	24	0,1
RF0030	LEIGH MALATTIA DI	PATOLOGIA	24	0,1
RNG080	ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA SINDROMI DA	GRUPPO	23	0,1
RNG040	PIERRE ROBIN SINDROME DI	AFFERENTE	23	0,1
RFG040	FRIEDREICH ATASSIA DI	AFFERENTE	23	0,1
RF0080	COREA DI HUNTINGTON	PATOLOGIA	23	0,1
RDG010	FANCONI ANEMIA DI	AFFERENTE	23	0,1
RNG040	DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE	AFFERENTE	22	0,1
RGG010	PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA	AFFERENTE	22	0,1
RFG040	ATASSIA TELEANGECTASICA	AFFERENTE	22	0,1
RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	GRUPPO	22	0,1
RCG060	GALATTOSEMIA	AFFERENTE	22	0,1
RNG020	ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	GRUPPO	21	0,1
RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	PATOLOGIA	21	0,1

Elenco codici esenzione per ordine di frequenza della malattia/gruppo. Dati riferiti a 16.969 soggetti con scheda aperta, 17.121 diagnosi, 257 codici esenzione, 372 malattie rare/gruppi. Lazio, dati aggiornati al 30.06.2013.

CODICE	NOME MALATTIA RARA/GRUPPO	TIPO	N.	%
RFG060	CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI	AFFERENTE	21	0,1
RN1650	NEVO DISPLASTICO SINDROME DEL	PATOLOGIA	20	0,1
RM0020	POLIMIOSITE	PATOLOGIA	20	0,1
RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	PATOLOGIA	19	0,1
RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	PATOLOGIA	19	0,1
RDG010	BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI	AFFERENTE	19	0,1
RNG070	ITTIOSI X-LINKED	AFFERENTE	18	0,1
RN0110	ANIRIDIA	PATOLOGIA	18	0,1
RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	PATOLOGIA	18	0,1
RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	PATOLOGIA	18	0,1
RNG040	TREACHER COLLINS SINDROME DI	AFFERENTE	17	0,1
RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	PATOLOGIA	17	0,1
RNG060	OSTEOPETROSI	AFFERENTE	16	0,1
RNG030	APERT SINDROME DI	AFFERENTE	16	0,1
RN1530	LEOPARD SINDROME DI	PATOLOGIA	16	0,1
RN0880	EEC SINDROME	PATOLOGIA	16	0,1
RG0030	POLIARTERITE NODOSA	PATOLOGIA	16	0,1
RFG080	DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE	AFFERENTE	16	0,1
RNG050	ACONDROPLASIA	AFFERENTE	15	0,1
RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	PATOLOGIA	15	0,1
RN0430	POLAND SINDROME DI	PATOLOGIA	15	0,1
RN0060	OLOPROSENFALIA	PATOLOGIA	15	0,1
RFG040	SPINOCEREBELLARI MALATTIE	GRUPPO	15	0,1
RCG150	ISTIOTIOSI CRONICHE	GRUPPO	15	0,1
RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	PATOLOGIA	14	0,1
RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	PATOLOGIA	14	0,1
RFG110	DISTROFIA DEI CONI	AFFERENTE	14	0,1
RA0030	LYME MALATTIA DI	PATOLOGIA	14	0,1
RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	PATOLOGIA	13	0,1
RN1250	VACTERL ASSOCIAZIONE	PATOLOGIA	13	0,1
RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	PATOLOGIA	13	0,1
RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	PATOLOGIA	13	0,1
RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	PATOLOGIA	13	0,1
RFG110	STARGARDT MALATTIA DI	AFFERENTE	13	0,1
RCG080	NIEMANN PICK MALATTIA DI	AFFERENTE	13	0,1
RNG060	McCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI	AFFERENTE	12	0,1
RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	PATOLOGIA	12	0,1
RFG060	NEUROPATIA TOMACULARE	AFFERENTE	12	0,1
RFG050	KENNEDY MALATTIA DI	AFFERENTE	12	0,1
RFG040	MARIE ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI	AFFERENTE	12	0,1
RFG030	GANGLIOSIDOSI	GRUPPO	12	0,1
RCG060	FRUTTOSEMIA	AFFERENTE	12	0,1
RNG040	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA	GRUPPO	11	0,1
RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	PATOLOGIA	11	0,1
RN1220	STICKLER SINDROME DI	PATOLOGIA	11	0,1
RN0860	DE MORSIER SINDROME DI	PATOLOGIA	11	0,1
RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI	PATOLOGIA	11	0,1
RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	PATOLOGIA	11	0,1
RFG140	FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI	AFFERENTE	11	0,1
RFG140	CORNEA GUTTATA	AFFERENTE	11	0,1
RFG070	MIOPATIA CENTRAL CORE	AFFERENTE	11	0,1
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	GRUPPO	11	0,1
RCG160	AGAMMAGLOBULINEMIA	AFFERENTE	11	0,1
RCG080	DISTURBI DA ACCUMULO DI LIPIDI	GRUPPO	11	0,1
RCG070	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE ESCLUSO....	GRUPPO	11	0,1
RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	GRUPPO	11	0,1
RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	PATOLOGIA	10	0,1
RN1330	X FRAGILE SINDROME DA	PATOLOGIA	10	0,1
RL0020	DERMATITE ERPETIFORME	PATOLOGIA	10	0,1
RFG080	LANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA DI	AFFERENTE	10	0,1
RFG070	MIOPATIA CENTRONUCLEARE	AFFERENTE	10	0,1
RCG040	OMOCISTINURIA	AFFERENTE	10	0,1
RN1150	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	PATOLOGIA	9	0,1
RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI	PATOLOGIA	9	0,1

Elenco codici esenzione per ordine di frequenza della malattia/gruppo. Dati riferiti a 16.969 soggetti con scheda aperta, 17.121 diagnosi, 257 codici esenzione, 372 malattie rare/gruppi. Lazio, dati aggiornati al 30.06.2013.

CODICE	NOME MALATTIA RARA/GRUPPO	TIPO	N.	%
RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	PATOLOGIA	9	0,1
RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	PATOLOGIA	9	0,1
RF0130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	GRUPPO	9	0,1
RF0200	COATS MALATTIA DI	SINONIMO	9	0,1
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	PATOLOGIA	9	0,1
RCG100	IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA SINDROME DI	AFFERENTE	9	0,1
RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ TIPO 1 SINDROME DI	PATOLOGIA	8	0,0
RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA	PATOLOGIA	8	0,0
RI0040	PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE SINDROME DA	PATOLOGIA	8	0,0
RCG040	URINE A SCIROPPO DI ACERO MALATTIA DELLE	AFFERENTE	8	0,0
RCG040	ALCAPTONURIA	AFFERENTE	8	0,0
RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	PATOLOGIA	7	0,0
RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	PATOLOGIA	7	0,0
RN1020	OPITZ SINDROME DI	PATOLOGIA	7	0,0
RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	PATOLOGIA	7	0,0
RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA	PATOLOGIA	7	0,0
RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	PATOLOGIA	7	0,0
RN0320	GASTROSCHISI	PATOLOGIA	7	0,0
RM0060	POLICONDRITE	PATOLOGIA	7	0,0
RF0100	LEUCODISTROFIA METACROMATICA	AFFERENTE	7	0,0
RCG030	POLIENDOCRINOPATIA AUTOIMMUNE DI TIPO I E II	SINONIMO	7	0,0
RCG010	CONN SINDROME DI	AFFERENTE	7	0,0
RNG070	NETHERTON SINDROME DI	AFFERENTE	6	0,0
RNG060	DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA	AFFERENTE	6	0,0
RNG040	DISOSTOSI OCULOMANDIBOLARE	SINONIMO	6	0,0
RN0490	WEAVER SINDROME DI	PATOLOGIA	6	0,0
RM0040	FASCITE EOSINOFILA	PATOLOGIA	6	0,0
RF0110	BEST DISTROFIA VITELLIFORME DI	AFFERENTE	6	0,0
RCG070	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO Iia	AFFERENTE	6	0,0
RCG070	DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA	AFFERENTE	6	0,0
RC0030	REIFENSTEIN SINDROME DI	PATOLOGIA	6	0,0
RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	PATOLOGIA	6	0,0
RN1350	ALAGILLE SINDROME DI	PATOLOGIA	5	0,0
RN1180	TRICO-RINO-FALANGEA SINDROME	PATOLOGIA	5	0,0
RN1140	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	PATOLOGIA	5	0,0
RN1050	RIEGER SINDROME	PATOLOGIA	5	0,0
RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	PATOLOGIA	5	0,0
RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	PATOLOGIA	5	0,0
RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	PATOLOGIA	5	0,0
RN0090	AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI	PATOLOGIA	5	0,0
RI0070	INCLUSIONE DEI MICROVILLI MALATTIA DA	PATOLOGIA	5	0,0
RF0100	CANAVAN MALATTIA DI	AFFERENTE	5	0,0
RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	PATOLOGIA	5	0,0
RF0150	NARCOLESSIA	PATOLOGIA	5	0,0
RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	PATOLOGIA	5	0,0
RCG090	MUCOLIPIDOSI	GRUPPO	5	0,0
RCG070	IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE	AFFERENTE	5	0,0
RCG040	ALBINISMO	AFFERENTE	5	0,0
RNG060	ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI	AFFERENTE	4	0,0
RNG050	ESOSTOSI MULTIPLA	AFFERENTE	4	0,0
RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	PATOLOGIA	4	0,0
RN1660	NEVO EPIDERMAL SINDROME DEL	PATOLOGIA	4	0,0
RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	PATOLOGIA	4	0,0
RN1100	SECKEL SINDROME DI	PATOLOGIA	4	0,0
RN0990	MOEBIUS SINDROME DI	PATOLOGIA	4	0,0
RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI	PATOLOGIA	4	0,0
RN0390	GREIG SINDROME DI CEFALOPOLISINDATTILIA	PATOLOGIA	4	0,0
RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	PATOLOGIA	4	0,0
RN0100	PETER ANOMALIA DI	PATOLOGIA	4	0,0
RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	PATOLOGIA	4	0,0
RF0110	LEBER AMAUROSIS CONGENITA DI	AFFERENTE	4	0,0
RF0100	PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE	GRUPPO	4	0,0
RF0090	THOMSEN MALATTIA DI	AFFERENTE	4	0,0
RF0040	FRIEDREICH-LIKE ATASSIA DI	AFFERENTE	4	0,0

Elenco codici esenzione per ordine di frequenza della malattia/gruppo. Dati riferiti a 16.969 soggetti con scheda aperta, 17.121 diagnosi, 257 codici esenzione, 372 malattie rare/gruppi. Lazio, dati aggiornati al 30.06.2013.

CODICE	NOME MALATTIA RARA/GRUPPO	TIPO	N.	%
RFG040	ATASSIA PERIODICA	AFFERENTE	4	0,0
RDG030	TROMBOASTENIA	AFFERENTE	4	0,0
RD0050	GRANULOMATOSA CRONICA MALATTIA DI	PATOLOGIA	4	0,0
RNG060	DISCONDROSTEOSI	AFFERENTE	3	0,0
RNG040	DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE	AFFERENTE	3	0,0
RN1640	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME	PATOLOGIA	3	0,0
RN1290	WOLFRAM SINDROME DI	PATOLOGIA	3	0,0
RN1170	PROTEO SINDROME	PATOLOGIA	3	0,0
RN1040	PFEIFFER SINDROME DI	PATOLOGIA	3	0,0
RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	PATOLOGIA	3	0,0
RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	PATOLOGIA	3	0,0
RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA	PATOLOGIA	3	0,0
RN0500	CUTIS LAXA	PATOLOGIA	3	0,0
RN0410	DISPLASIA SPONDILOCOSTALE	SINONIMO	3	0,0
RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	PATOLOGIA	3	0,0
RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	PATOLOGIA	3	0,0
RFG070	MIOPIA NEMALINICA	AFFERENTE	3	0,0
RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	SINONIMO	3	0,0
RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	PATOLOGIA	3	0,0
RCG050	CITRULLINEMIA	AFFERENTE	3	0,0
RP0040	ALCOLICA FETALE SINDROME	PATOLOGIA	2	0,0
RNG070	ITTIOSI HYSTRIX CURTH-MACKLIN TYPE	AFFERENTE	2	0,0
RNG070	ITTIOSI CONGENITE	GRUPPO	2	0,0
RNG060	ENGELMANN MALATTIA DI	AFFERENTE	2	0,0
RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	GRUPPO	2	0,0
RNG040	DISPLASIA MAXILLONASALE	AFFERENTE	2	0,0
RN1670	PTERIGIO MULTIPLO SINDROME	PATOLOGIA	2	0,0
RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI	PATOLOGIA	2	0,0
RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	PATOLOGIA	2	0,0
RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	PATOLOGIA	2	0,0
RN1130	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	PATOLOGIA	2	0,0
RN1000	NAGER SINDROME DI	PATOLOGIA	2	0,0
RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI	PATOLOGIA	2	0,0
RN0790	AARSKOG SINDROME DI	PATOLOGIA	2	0,0
RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	PATOLOGIA	2	0,0
RN0280	ACRODISOSTOSI	PATOLOGIA	2	0,0
RN0260	FOCOMELIA	PATOLOGIA	2	0,0
RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	PATOLOGIA	2	0,0
RN0080	DISAUTONOMIA FAMILIARE	PATOLOGIA	2	0,0
RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE	PATOLOGIA	2	0,0
RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	PATOLOGIA	2	0,0
RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	GRUPPO	2	0,0
RFG140	DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE	AFFERENTE	2	0,0
RFG140	DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA	AFFERENTE	2	0,0
RFG140	DISTROFIA CORNEALE ANTERIORE	SINONIMO	2	0,0
RFG140	DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA	AFFERENTE	2	0,0
RFG130	DEGENERAZIONE MARGINALE	AFFERENTE	2	0,0
RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	GRUPPO	2	0,0
RFG110	DISTROFIA IALINA DELLA RETINA	AFFERENTE	2	0,0
RFG060	NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA	AFFERENTE	2	0,0
RFG060	NEUROPATIA PERIFERICA EREDITARIA TIPO III	SINONIMO	2	0,0
RF0270	COGAN SINDROME DI	PATOLOGIA	2	0,0
RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	GRUPPO	2	0,0
RDG030	BERNARD SOULIER SINDROME DI	AFFERENTE	2	0,0
RDG010	ANEMIE SIDEROBLASTICHE	AFFERENTE	2	0,0
RCG120	LESCH-NYHAN MALATTIA DI	AFFERENTE	2	0,0
RCG070	IPOBETALIPOPROTEINEMIA	AFFERENTE	2	0,0
RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA	PATOLOGIA	2	0,0
RC0160	IPOFOSFATASIA	PATOLOGIA	2	0,0
RC0090	DERCUM MALATTIA DI	PATOLOGIA	2	0,0
RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	PATOLOGIA	2	0,0
RC0070	ACRODERMATITE ENTEROPATICA	SINONIMO	2	0,0
RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	PATOLOGIA	2	0,0
RP0050	APNEA INFANTILE	PATOLOGIA	1	0,0

Elenco codici esenzione per ordine di frequenza della malattia/gruppo. Dati riferiti a 16.969 soggetti con scheda aperta, 17.121 diagnosi, 257 codici esenzione, 372 malattie rare/gruppi. Lazio, dati aggiornati al 30.06.2013.

CODICE	NOME MALATTIA RARA/GRUPPO	TIPO	N.	%
RNG060	DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA	AFFERENTE	1	0,0
RNG050	DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE	AFFERENTE	1	0,0
RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RN1730	WAGR SINDROME	PATOLOGIA	1	0,0
RN1690	TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO SINDROME	PATOLOGIA	1	0,0
RN1610	POEMS SINDROME	PATOLOGIA	1	0,0
RN1600	PEARSON SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RN1570	NEUROACANTOCITOSI	PATOLOGIA	1	0,0
RN1500	KID SINDROME	PATOLOGIA	1	0,0
RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RN1370	ALSTROM SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RN1160	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	PATOLOGIA	1	0,0
RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RN1110	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE	PATOLOGIA	1	0,0
RN1070	ROBINOW SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RN0830	BLOOM SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RN0810	BALLER-GEROLD SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RN0720	EPILESSIA MIOCLONICA E FIBRE ROSSE IRREGOLARI	SINONIMO	1	0,0
RN0670	CRI DU CHAT MALATTIA DEL	PATOLOGIA	1	0,0
RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	PATOLOGIA	1	0,0
RN0470	OTO-PALATO-DIGITALE SINDROME	PATOLOGIA	1	0,0
RN0450	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	PATOLOGIA	1	0,0
RN0440	SEQUENZA SIRENOMELICA	PATOLOGIA	1	0,0
RN0380	FILIPPI SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	PATOLOGIA	1	0,0
RL0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	PATOLOGIA	1	0,0
RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	PATOLOGIA	1	0,0
RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	GRUPPO	1	0,0
RGG010	COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA-SINDROME EMOLITICA UREMICA	AFFERENTE	1	0,01
RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RFG140	DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA	AFFERENTE	1	0,0
RFG110	FUNDUS ALBIPUNCTATUS	SINONIMO	1	0,0
RFG110	DISTROFIA VITREO RETINICA	AFFERENTE	1	0,0
RFG070	MIOPATIA DESMIN STORAGE	AFFERENTE	1	0,0
RFG060	REFSUM MALATTIA DI	AFFERENTE	1	0,0
RFG050	WERDNIG-HOFFMAN MALATTIA DI	AFFERENTE	1	0,0
RFG050	KUGELBERG-WELANDER MALATTIA DI	AFFERENTE	1	0,0
RFG040	MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI	AFFERENTE	1	0,0
RFG040	ATROFIA CEREBELLO OLIVARE	SINONIMO	1	0,0
RFG010	PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI	AFFERENTE	1	0,0
RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA	PATOLOGIA	1	0,0
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	PATOLOGIA	1	0,0
RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RF0010	ALPERS MALATTIA DI	PATOLOGIA	1	0,0
RCG140	SANFILIPPO SINDROME DI	AFFERENTE	1	0,0
RCG120	XANTINURIA	AFFERENTE	1	0,0
RCG040	ALANINEMIA	AFFERENTE	1	0,0
RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	GRUPPO	1	0,0
RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RC0100	FARBER MALATTIA DI	PATOLOGIA	1	0,0
RC0060	WERNER SINDROME DI	PATOLOGIA	1	0,0
RA0010	HANSEN MALATTIA DI	PATOLOGIA	1	0,0
<b>Totale</b>			<b>17.121</b>	<b>100,0</b>