

| ردیف | نام بیماری لاتین                                  | نام بیماری فارسی                   | کد     |
|------|---------------------------------------------------|------------------------------------|--------|
| 1    | Achondroplasia                                    | آکندروپلازیا                       | Q77.4  |
| 2    | Acromegaly                                        | آکرومگالی                          | E22.0  |
| 3    | Addison                                           | آدیسون                             | E27.1  |
| 4    | Adrenoleukodystrophy                              | آدرنولوکودیستروفی                  | E71.30 |
| 5    | Agammaglobulinemia                                | آگاماگلوبولینمیا                   | D80.1  |
| 6    | Albinisme                                         | آلبینیسم                           | E70.30 |
| 7    | Alkaptonuria                                      | بیماری ادرار سیاه                  | E70.20 |
| 8    | Alopecia (universal or totalis )                  | آلوپسی (یونیورسال یا توتال)        | L63.0  |
| 9    | Aminoaciduria                                     | آمینواسیداوریا                     | E72.00 |
| 10   | Amyloidosis                                       | آمیلوئیدوز                         | E85.9  |
| 11   | Amyotrophic Lateral Sclerosis(ALS)                | اسکلروز لترال اولیه                | G12.20 |
| 12   | Apert syndrome(Acrocephalosyndactyly type 1)      | سندروم آپرت                        | Q87.00 |
| 13   | Arthrogryposis                                    | آرتروگریپوزیس                      | Q68.8  |
| 14   | bartter s syndrome                                | سندرم بارتتر                       | E26.8  |
| 15   | Bladder exstrophy                                 | اکستروفی مثانه                     | Q64.1  |
| 16   | Charcot marie tooth disease paralytic or syndrome | شارکو ماری توث (CMT)               | G60.00 |
| 17   | Common variable immunodeficiency                  | بیماری نقص ایمنی اولیه             | D83.9  |
| 18   | Congenital dyserythropoietic anemia               | آنمی مادرزادی دیس اریترو پویتیک    | D64.4  |
| 19   | Creutzfeldt- jakob disease or syndrome            | جنون گاوی (CJD)                    | A81.0  |
| 20   | Cryoglobulinemia                                  | کرایوگلوبولینمی                    | D89.1  |
| 21   | Cutis laxa                                        | سندروم کوتیس لاکسا                 | Q82.80 |
| 22   | Cystinosis                                        | سیستینوزیس                         | E72.01 |
| 23   | Deletion chromosome 11                            | اختلال کروموزوم ۱۱                 | Q93.50 |
| 24   | Dermatomyositis                                   | درماتومیوزیت                       | M33.1  |
| 25   | Diamond-Blackfan Anemia                           | کم خونی دیاموند                    | D61.00 |
| 26   | Duchenne Muscular Dystrophy                       | دیستروفی عضلانی دوشن               | G71.00 |
| 27   | Dyskeratosis congenital                           | دیسکراتوز مادرزادی                 | Q82.81 |
| 28   | Ectodermal dysplasia                              | اکتودرمال دیسپلازیا                | Q82.4  |
| 29   | Diastrophic dwarfism                              | دیستروفی کوتوله ها                 | Q77.5  |
| 30   | Edwards syndrome                                  | سندروم ادوارد (اختلال کروموزوم ۱۸) | Q91.3  |

| ردیف | نام بیماری لاتین                                                               | نام بیماری فارسی                           | کد     |
|------|--------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|--------|
| 31   | Ehlers-Danlos syndrome                                                         | اهلرز دانلوس                               | Q79.6  |
| 32   | Eosinophilic granuloma                                                         | اُئوزینوفیلیک گرانولوما                    | C96.6  |
| 33   | Epidermolysis bullosa                                                          | بیماری پروانه ای                           | Q81.9  |
| 34   | Fabry (Anderson) disease                                                       | بیماری آندرسون                             | E75.20 |
| 35   | Feil Kipple syndrome                                                           | سندروم فیل کیپل                            | Q76.1  |
| 36   | Fibrodysplasia ossificans progressiva                                          | مرد سنگی                                   | M61.1  |
| 37   | Galactosemia                                                                   | گالاکتوزمیا                                | E74.2  |
| 38   | Gaucher disease or splenomegaly                                                | بیماری گوشه                                | E75.21 |
| 39   | Glycogen storage disease(Glycogenosis)                                         | بیماری ذخیره گلیکوژن                       | E74.00 |
| 40   | Congenital adrenal hyperplasia(CAH)                                            | هیپر پلازی مادرزادی ادرنال                 | E25.0  |
| 41   | Gorham-Stout disease(disorder bone)                                            | بیماری گورهام استوت (اختلال در استخوان)    | M89.50 |
| 42   | Hailey-Hailey disease                                                          | بیماری هلی هلی                             | Q82.82 |
| 43   | Hallervorden-spatz disease (Pantothenate kinase-associated neurodegeneration ) | بیماری هالرفوردن اسپاتز                    | G23.00 |
| 44   | HAM/TSP (Tropical spastic paraparesis)(Human T-lymphotropic virus)             | شبه ایدز                                   | G04.1  |
| 45   | Henoch (schonlein purpura)disease or syndrome                                  | پورپورای هنوخ شون لاینی                    | D69.0  |
| 46   | Histiocytosis X(Langerhans cell granulomatosis)                                | هیوستسیتوز X (گرانولوماتوز سلول لانگرهانس) | C96.0  |
| 47   | Hunter syndrom(Mucopolysaccharidosis type 2)                                   | هانتز                                      | E76.1  |
| 48   | Huntington disease or chorea                                                   | کوریا هانتینگتون                           | G10    |
| 49   | Hurler disease (Mucopolysaccharidosis type 1H)                                 | هورلر                                      | E76.0  |
| 50   | Hyper immunoglobulin E syndrome                                                | هایپر ایمونوگلوبولینمی                     | D82.4  |
| 51   | X-linked hypophosphatemia                                                      | هیپوفسفاتی ایکس لینک                       | E83.3  |
| 52   | Ichthyosis                                                                     | ایکتیوز                                    | Q82.83 |
| 53   | Infantile dystonia-parkinsonism                                                | پارکینسون اطفال                            | G20    |
| 54   | Kartagener syndrom(Primary ciliary dyskinesia)                                 | سندروم کارتاچنر                            | J98.0  |
| 55   | kikuchi-fujimoto(Histiocytic necrotizing lymphadenitis)                        | کیکوجی فوجیموتو (لنفادنیت کبدی غیرقانونی)  | I88.1  |
| 56   | Krabbes disease(Galactocerebrosidase deficiency)                               | بیماری کرابز                               | E75.22 |
| 57   | Lennox-Gastaut syndrome                                                        | سندرم لنوکس - گاستات                       | G40.40 |
| 58   | Leighs disease(Infantile subacute necrotizing encephalopathy)                  | آنسفالوپاتی ساب اکیوت نکروتیک اطفال        | G31.8  |
| 59   | Farber disease (Farber lipogranulomatosis)                                     | لیپوگرانولوماتوزیس یا بیماری فاربر         | E75.23 |
| 60   | Lipoid proteinosis (Urbach-Wiethe disease)                                     | لیپوید پروتئینوز                           | E78.8  |

| ردیف | نام بیماری لاتین                                                       | نام بیماری فارسی                                   | کد     |
|------|------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|--------|
| 61   | Waldenström macroglobulinemia                                          | ماکروگلوبولینمی والدن اشتروم                       | C88.0  |
| 62   | Mal de meleda(Keratosi palmoplantaris transgrediens of Siemens)        | بیماری مال د ملدا                                  | Q82.84 |
| 63   | Maple syrup urine disease                                              | بیماری ادرار شربت افرا                             | E71.0  |
| 64   | Marchiafava-micheli syndrome(Paroxysmal nocturnal Hemoglobinuria)      | سندروم مارشیاواامیشلی (هموگلوبینوری حمله ای شبانه) | D59.5  |
| 65   | Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser Syndrome(Rokitansky syndrome)           | سندروم راکي تانسکی                                 | Q51.8  |
| 66   | Medium chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency                         | کمبود متوسط آنزیم استیل کولین                      | E71.31 |
| 67   | Menkes(Kinky hair disease)                                             | بیماری منکس                                        | E83.00 |
| 68   | Methylmalonic acidemia                                                 | متیل مالونیک اسیدمیا                               | E71.10 |
| 69   | Microcornea - aniridia                                                 | میکروکورنیا - آنیریدیا                             | Q13.1  |
| 70   | Miller-Dieker syndrome                                                 | سندروم میلر دیگر                                   | Q04.30 |
| 71   | Mitochondrial myopathy(MELAS)                                          | میوپاتی میتو کندریا                                | G71.3  |
| 72   | Moyamoya disease                                                       | سندروم مویا مویا                                   | I67.5  |
| 73   | Mucopolysaccharidosis(MPS)                                             | موکوپلیساکاریدوز                                   | E76.3  |
| 74   | Holzgrev syndrome( Multiple congenital malformations)                  | سندرم هولز روره (ناهنجاری های متعدد مادرزادی)      | Q87.80 |
| 75   | Myasthenia gravis                                                      | میاستنی گراوس                                      | G70.0  |
| 76   | Myelofibrosis                                                          | میلوفیبروزیس                                       | D47.4  |
| 77   | Myotonia congenita                                                     | میوتونی مادرزادی                                   | G71.10 |
| 78   | Meningococcal meningitis ( Neisseri meningitidis)                      | مننژیت مننگوکوک                                    | G01    |
| 79   | Neurofibromatosis                                                      | نورو فیبرو ماتوزیس                                 | Q85.0  |
| 80   | Neuromyelitis optica(Devic disease)                                    | نورومیلیت اپتیک                                    | G36.0  |
| 81   | Niemann-pick disease                                                   | بیماری نیمن پیک                                    | E75.24 |
| 82   | Osteogenesis Imperfecta                                                | استئوپنوسوزی ایمپرکتا                              | Q78.0  |
| 83   | Osteopetrosis                                                          | استئوپتروزیس                                       | Q78.2  |
| 84   | Patau syndrom(Trisomy 13)                                              | سندروم پاتو (اختلال کروموزوم ۱۳)                   | Q91.7  |
| 85   | Phenylketonuria(PKU)                                                   | فنیل کتونوری                                       | E70.1  |
| 86   | Pheochromocytoma unspecified                                           | فدوکروموسیتوما                                     | D35.0  |
| 87   | Pierre robin deformity or syndrome                                     | سندروم پیررابین                                    | Q87.01 |
| 88   | Polymyalgia rheumatica(Rhizomelic pseudopolyarthritis)                 | روماتیکا پلی میالژیا                               | M35.3  |
| 89   | Polymyositis                                                           | پلی میوزیت                                         | M33.2  |
| 90   | Pompe disease(Glycogen storage disease due to acid maltase deficiency) | بیماری پمپ                                         | E74.01 |

| ردیف | نام بیماری لاتین                                                                           | نام بیماری فارسی                       | کد     |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------|--------|
| 91   | porencephaly congenital                                                                    | پورنسفالای مادرزادی                    | Q04.60 |
| 92   | Porphyria                                                                                  | پور فیریا                              | E80.2  |
| 93   | Primary lateral sclerosis(Adult-onset primary lateral sclerosis)                           | اسکلروز لترال اولیه                    | G12.21 |
| 94   | Pseudomyxoma peritonei(Gelatinous ascites)                                                 | پسودومیکسوما پریتونتی                  | C78.6  |
| 95   | Pulmonary alveolar microlithiasis                                                          | میکرولیتیاز آلوئولی ریه                | J84.00 |
| 96   | Pulmonary hypertensin primary                                                              | هیپرتنشن اولیه ریه                     | I27.0  |
| 97   | Retinitis pigmentosa                                                                       | رتینیتیس پیگمنتوزا                     | H35.50 |
| 98   | Scleroderma                                                                                | اسکلرودرمی                             | M34.9  |
| 99   | Sickle cell disease OR anemia                                                              | بیماری سیکل سل                         | D57.1  |
| 100  | Siderosis                                                                                  | سیدروز                                 | J63.4  |
| 101  | Sjögren syndrome                                                                           | سندرم شوگرن                            | M35.0  |
| 102  | Spastica dysphonia                                                                         | اسپاستیک دیسفونیا                      | J38.3  |
| 103  | Spinal muscular atrophy                                                                    | آتروفی عضلانی اسپینال                  | G12.9  |
| 104  | StargardtS disease(Fundus flavimaculatus)                                                  | بیماری استارگات                        | H35.51 |
| 105  | syndactyly                                                                                 | سین داکتیلی                            | Q70.9  |
| 106  | Tay-sachs amaurotic familial disease(TSD)                                                  | بیماری تای ساکس                        | E75.0  |
| 107  | Tetralogy of fallot                                                                        | تترالوژی فالوت                         | Q21.3  |
| 108  | Thrombotic thrombocytopenic purpura(Moschcowitz disease)                                   | پور پورای ترمبوتیک ترمبوسیتوپنیا       | M31.1  |
| 109  | Tuberous sclerosis(Bourneville syndrome)                                                   | توبروس اسکلروزیس                       | Q85.1  |
| 110  | Tyrosinemia type (I-II-III)                                                                | تیروزینمی                              | E70.21 |
| 111  | Urea cycle disorder metabolism(Disorder of urea cycle metabolism and ammonia detoxificatio | اختلالات چرخه اوره و متابولیسم آمونیاک | E72.2  |
| 112  | Very long chain acyl-CoA dehydrogenase deficiency(VLCAD deficiency)                        | کمبود شدید آنزیم استیل کولین           | E71.32 |
| 113  | Von Hippel-Lindau disease(Familial cerebelloretinal angiomas)                              | ون هپل لیندو                           | Q85.80 |
| 114  | Wegener's granulomatosis(Granulomatosis with polyangiitis)                                 | وگنر                                   | M31.3  |
| 115  | Wells disease(Eosinophilic cellulitis)                                                     | بیماری ولز                             | L98.3  |
| 116  | Williams syndrome(Deletions chromos 7q11.23)                                               | سندرم ویلیامز (حذف کروموز ۷q۱۱.۲۳)     | Q87.81 |
| 117  | Wilson S disease or syndrome                                                               | بیماری ویلسون                          | E83.01 |
| 118  | Wilson-mikity syndrome                                                                     | سندروم ویلسون میکیتی                   | P27.0  |
| 119  | Wolf - Hirschorn syndrome                                                                  | سندروم ولف هیرشون                      | Q93.3  |
| 120  | Wolfram syndrome(Diabetes insipidus-diabetes mellitus-optic atrophy-deafness syndrome)     | سندروم ولفرام                          | E13.8  |

| ردیف | نام بیماری لاتین                                                   | نام بیماری فارسی                               | کد     |
|------|--------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------|--------|
| 121  | X-linked agammaglobulinemia                                        | اگماگلوبولینمی ایکس لینک                       | D80.0  |
| 122  | Arteriovenous malformation                                         | آرتریوونوس مالفورمیشن                          | Q27.3  |
| 123  | Bardet-Biedl syndrome                                              | باردت بیدل سندروم                              | Q87.82 |
| 124  | Crigler-Najjar syndrome                                            | سندرم کریگلر-نچار                              | E80.5  |
| 125  | Leprechaunism(Donohue syndrome)                                    | لپرچانیسم                                      | E34.80 |
| 126  | Kindler syndrome                                                   | سندروم کیندلر                                  | Q81.8  |
| 127  | Rett syndrome                                                      | سندروم رت                                      | F84.2  |
| 128  | Bilateral atresia microtia                                         | عدم تشکیل لاله گوش و مشکلات جانبی              | Q17.2  |
| 129  | Chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy                  | پلی نوروپاتی دمیالینزاسیون التهابی مزمن (CIDP) | G61.8  |
| 130  | Friedreich ataxia                                                  | آتاکسی فردریش                                  | G11.1  |
| 131  | Fuchs' dystrophy(Fuchs endothelial corneal dystrophy)              | دیستروفی های سطحی قرنیه                        | H18.50 |
| 132  | Vogt-Koyanagi-Harada disease                                       | سندرم وگت - هارادا                             | H20.8  |
| 133  | Leber congenital amaurosis                                         | لبر آموروزیس مادرزادی                          | H35.52 |
| 134  | Intestinal lymphangiectasia                                        | لنفانژکتازی اولیه روده ای                      | I89.00 |
| 135  | frontonasal dysplasia                                              | دیسپلازی پیشانی - بینی                         | Q75.8  |
| 136  | generalized lipodystrophy                                          | لیپودیستروفی                                   | E88.1  |
| 137  | Acute disseminated encephalomyelitis                               | انسفالومیلیت حاد منتشر                         | G04.0  |
| 138  | Corpus callosum agenesis-neuronopathy syndrome(Andermann syndrome) | سندروم آندرمن                                  | G60.01 |
| 139  | Asherman syndrome                                                  | سندرم آشرمن                                    | N85.6  |
| 140  | Ataxia-telangiectasia(Louis-Bar syndrome)                          | آتاکسی تلانژکتازی                              | G11.3  |
| 141  | Atelosteogenesis type III                                          | آتلاوستئوژنوزیز                                | Q78.80 |
| 142  | Barth syndrome                                                     | سندرم بارت                                     | E71.11 |
| 143  | basal ganglia disease                                              | بیماری عقده های قاعده ای                       | G23.9  |
| 144  | Beta-ketothiolase deficiency                                       | نقص بتا کتوتیولاز                              | E71.12 |
| 145  | Bloom syndrome                                                     | سندروم بلوم                                    | Q82.2  |
| 146  | Carnitine Deficiency                                               | کمبود کارنی تین                                | E71.33 |
| 147  | Cerebellum atrophy                                                 | اتروفی مخچه                                    | G31.9  |
| 148  | Cerebrotendinous xanthomatosis                                     | زانتوماتوز سربروتندینوس                        | E75.5  |
| 149  | Chediak – Higashi Syndrome                                         | چدیاک هیگاشی                                   | E70.31 |

| ردیف | نام بیماری لاتین                                                         | نام بیماری فارسی                                   | کد     |
|------|--------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|--------|
| 150  | Chronic granulomatous disease                                            | بیماری گرانولوماتوز مزمن                           | D71    |
| 151  | Cone rod dystrophy                                                       | کونراد دیستروفی                                    | H35.53 |
| 152  | Congenital heart block                                                   | بلوک مادرزادی قلبی                                 | Q24.6  |
| 153  | Congenital muscular dystrophy                                            | دیستروفی عضلانی مادرزادی                           | G71.20 |
| 154  | Congenital myasthenic syndrome                                           | سندروم میاستنیک مادرزادی                           | G70.2  |
| 155  | Congenital neutropenia                                                   | نوتروپنی مادرزادی                                  | D70    |
| 156  | Cri-du-chat syndrome(Monosomy 5p)                                        | سندرم فریاد گربه                                   | Q93.4  |
| 157  | Darier disease                                                           | بیماری داریر                                       | Q82.85 |
| 159  | DiGeorge syndrome(22q11.2 deletion syndrome)                             | سندروم دی جورج                                     | D82.1  |
| 160  | Dilated Cardiomyopathy                                                   | کاردیومیوپاتی دیلاته                               | I42.0  |
| 161  | Fraser syndrome                                                          | سندروم فریزر                                       | Q87.02 |
| 162  | Fanconi anemia                                                           | آنمی فانکونی                                       | D61.01 |
| 163  | Gorlin syndrome                                                          | سندرم گورلین                                       | Q87.83 |
| 164  | Guillain-Barré syndrome                                                  | سندروم گلین باره                                   | G61.0  |
| 165  | Hepatitis Delta Virus                                                    | هپاتیت D                                           | B17.0  |
| 166  | Hereditary motor and sensory neuropathy                                  | نوروپاتی حسی حرکتی ارثی                            | G60.02 |
| 167  | Hereditary sensory and autonomic neuropathy                              | نوروپاتی حسی و اتونوم ارثی                         | G60.80 |
| 168  | Hereditary spastic paraplegia                                            | پاراپلژی اسپاستیک فامیلی                           | G11.4  |
| 169  | Hereditary spherocytosis                                                 | اسفروسیتوز ارثی                                    | D58.0  |
| 170  | Homocystinuria(Homocystinuria without methylmalonic aciduria)            | هموسیستینوری                                       | E72.10 |
| 171  | Hutchinson-Gilford progeria syndrome                                     | پیری زودرس یا پروگربا                              | E34.81 |
| 172  | Hydatid Cyst                                                             | کیست هیداتید                                       | B67.9  |
| 173  | Hyper-IgM syndrome                                                       | سندروم هایپر IgM                                   | D82.8  |
| 174  | Hyperornithinemia-hyperammonemia-homocitrullinuria syndrome              | سندرم هیپر آمونمی، هیپراورنیتینمی و هموسیترولینوری | E72.4  |
| 175  | Hajdu-Cheney syndrome                                                    | سندروم هاجدو چنی                                   | M89.51 |
| 176  | Hidradenitis suppurativa                                                 | هیدرآدنیت چرکی                                     | L73.2  |
| 177  | Idiopathic pulmonary fibrosis                                            | فیبروز ریوی ایدیوپاتیک                             | J84.1  |
| 178  | Idiopathic torsion dystonia(Early-onset generalized limb-onset dystonia) | دیستونی گردشی ایدیوپاتیک                           | G24.1  |
| 179  | Isovaleric acidemia                                                      | ایزو والریک اسیدوری                                | E71.13 |
| 180  | inflammatory myofibroblastic tumor                                       | تومور میوفیبرو بلاستیک التهابی                     | C49.9  |

| ردیف | نام بیماری لاتین                                      | نام بیماری فارسی                                  | کد     |
|------|-------------------------------------------------------|---------------------------------------------------|--------|
| 181  | Joubert syndrome                                      | سندروم ژوبرت                                      | Q04.31 |
| 182  | Kleine-Levin syndrome                                 | سندرم کلاین-لوین                                  | G47.8  |
| 183  | Klinefelter syndrome                                  | سندرم کلاین فلتز                                  | Q98.4  |
| 184  | Leukodystrophy                                        | لکودیستروفي                                       | E75.25 |
| 185  | Limb-girdle muscular dystrophy                        | دیستروفي عضلانی لیمب گیردل                        | G71.01 |
| 186  | Lysinuric protein intolerance                         | عدم تحمل پروتئین لیزینوریک                        | E72.02 |
| 187  | Marfan syndrome                                       | سندرم مارفان                                      | Q87.4  |
| 188  | Metachromatic leukodystrophy                          | لکودیستروفي متاکروماتیک                           | E75.26 |
| 189  | Mixed connective tissue disease                       | بیماری بافت همبند مختلط                           | M35.1  |
| 190  | Myelodysplastic syndrome                              | سندرم میلودیپلاستیک                               | D46.9  |
| 191  | Nemaline myopathy                                     | میوپاتی نمالین                                    | G71.21 |
| 192  | Neurodegeneration with brain iron accumulation        | رسوب آهن در مغز                                   | G23.01 |
| 193  | neuronal ceroid lipofuscinosis                        | لیپوفوشینوز سروئید نورونی                         | E75.4  |
| 194  | Opsoclonus-mycoclonus syndrome                        | سندروم آپسوکلونوس - میوکلونوس                     | G25.3  |
| 195  | Paget's disease                                       | بیماری پاژه                                       | M88.8  |
| 196  | Periventricular leukomalacia                          | لوکومالاسی پیرامون بطنی                           | P91.2  |
| 197  | Persistent hyperplastic primary vitreous              | زجاجیه اولیه هیپرپلاستیک پایدار                   | Q14.0  |
| 198  | Peutz-Jeghers syndrome                                | سندرم پوتز جگرز                                   | Q85.81 |
| 199  | Primary lymphedema                                    | لنف ادم اولیه                                     | I89.01 |
| 200  | Progressive supranuclear palsy                        | فلج فوق هسته ای پیشرونده                          | G23.1  |
| 201  | Propionic acidemia                                    | پروپیونیک اسیدمی                                  | E71.14 |
| 202  | Proteus syndrome                                      | سندرم پروتئوس                                     | Q87.3  |
| 203  | Pyknodysostosis                                       | پیکنودیسوستوسیس                                   | Q78.81 |
| 204  | Pyrroline-5-carboxylate reductase 1 deficiency        | کمبود آلفا پیررولین-۵-کربوکسیلات دی هیدروژناز ۱   | Q87.84 |
| 205  | Schizencephaly                                        | شیزنسفالی                                         | Q04.61 |
| 206  | Severe combined immunodeficiency                      | نقص ایمنی مختلط شدید                              | D81.0  |
| 207  | spinocerebellar ataxia                                | آتاکسی اسپینوسربلار                               | G11.8  |
| 208  | Stevens-Johnson Syndrom                               | سندرم استیونز-جانسون                              | L51.1  |
| 209  | Sturge-Weber Syndrome                                 | سندروم استورج وبر                                 | Q85.82 |
| 210  | Sulfite oxidase deficiency due to molybdenum cofactor | کمبود سولفیت اکسیداز به علت کمبود مولیبدن کافاکور | E72.11 |

| ردیف | نام بیماری لاتین                                                      | نام بیماری فارسی              | کد     |
|------|-----------------------------------------------------------------------|-------------------------------|--------|
| 211  | Synovial chondromatosis                                               | سینوویال کندروماتوزیس         | M67.88 |
| 212  | Takayasu arteritis                                                    | آرتریت تاکایاسو               | M31.4  |
| 213  | Trigeminal neuralgia                                                  | نورالژی عصب سه قلو            | G50.0  |
| 214  | Turner syndrome                                                       | سندرم ترنر                    | Q96.8  |
| 215  | West syndrome(Infantile spasms)                                       | سندروم وست                    | G40.41 |
| 216  | Wiskott-Aldrich syndrome                                              | سندرم ویسکوت-الدریچ           | D82.0  |
| 217  | Xeroderma pigmentosum                                                 | گزردرما پیگمنتوزوم            | Q82.1  |
| 218  | Benign schwannoma                                                     | شوانوما خوش خیم               | D36.1  |
| 219  | Denny-Brown's syndrome                                                | سندروم دنی براون              | G13.0  |
| 220  | Dentinogenesis Imperfecta                                             | دنتینو جنزیز ایمپرفکتا        | K00.5  |
| 221  | Dermatitis herpetiformis                                              | درماتیت هرپتی فرم             | L13.0  |
| 222  | Desmoid type fibromatosis(Desmoid tumor)                              | تومور دسموئید                 | D48.1  |
| 223  | Elephantiasis                                                         | الفانتیازیس                   | I89.02 |
| 224  | Mucopolidosis type IV                                                 | موکولپیدوز نوع چهارم          | E75.1  |
| 225  | Myelomeningocele                                                      | میلومننگوسل                   | Q05.9  |
| 226  | Neuro-Behçet's                                                        | نوروبهجت                      | M35.2  |
| 227  | Centronuclear myopathy                                                | میوپاتی سنترنوکلئار           | G71.22 |
| 228  | Primary sclerosing cholangitis                                        | کلانژیت اسکروزان اولیه        | K83.0  |
| 229  | 2-hydroxyglutaric aciduria                                            | هیدرو گلو تاریک اسیدوری نوع ۲ | E72.80 |
| 230  | Cerebral dysgenesis                                                   | دیس ژنزی مغزی                 | Q04.8  |
| 231  | Churg-Strauss syndrome(Eosinophilic granulomatosis with polyangiitis) | سندرم چرگ اشتراوس             | M30.1  |
| 232  | Congenital myopathy                                                   | میوپاتی مادرزادی              | G71.23 |
| 233  | Dejerine-Sottas syndrome(Charcot-Marie-Tooth disease type 3)          | سندرم دژرین-سوتاس             | G60.03 |
| 234  | Gelatinous drop-like corneal dystrophy(GDCD)                          | دیستروفی های خلفی قرنیه       | H18.51 |
| 235  | Glutaric aciduria                                                     | گلو تاریک اسیدوری             | E72.3  |
| 236  | Hennekam syndrome                                                     | سندروم هنکم                   | Q87.85 |
| 237  | Idiopathic juvenile osteoporosis                                      | استئوپروز ایدیوپاتیک جوانان   | M81.5  |
| 238  | Isolated growth hormone deficiency                                    | کمبود هورمون رشد              | E23.00 |
| 239  | Oromandibular dystonia                                                | دیستونی اورومندیبولار         | G24.4  |

| ردیف | نام بیماری لاتین                                                           | نام بیماری فارسی               | کد     |
|------|----------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|--------|
| 240  | Papillon-Lefèvre syndrome                                                  | سندرم پاپیلون لفور             | Q82.86 |
| 241  | Familial isolated hypoparathyroidism due to agenesis of parathyroid gland  | آترزی غده پاراتیروئید          | E20.8  |
| 242  | Prion Infection                                                            | عفونت پرایون                   | A81.9  |
| 243  | Seckel syndrome                                                            | سکل سندروم                     | Q87.10 |
| 245  | Succinic semialdehyde dehydrogenase deficiency( 4-Hydroxybutyric Aciduria) | هیدروکسی بوتیریک اسیدوری نوع ۴ | E72.81 |
| 246  | Tricuspid atresia                                                          | آترزی دریچه سه لختی قلب        | Q22.4  |
| 247  | Craniofrontonasal dysplasia                                                | دیسپلازیا کرانیوفرونتونازال    | Q87.11 |
| 248  | Dravet syndrome                                                            | سندرم دراوه                    | G40.42 |
| 249  | Eisenmenger syndrome                                                       | سندرم آیزن-منگر                | I27.20 |
| 250  | Epidermodysplasia verruciformis                                            | اپیدرمودیسپلیزا وروسفورمیس     | B07    |
| 251  | hemolytic-uremic syndrome                                                  | سندرم همولیتیک اورمیک          | D58.80 |
| 252  | Hereditary ataxia                                                          | آتاکسی ارثی                    | G11.90 |
| 253  | Immunodeficiency by defective expression of HLA class 2                    |                                | D81.70 |
| 254  | Lambert-Eaton myasthenic syndrome                                          | سندرم لامبرت - ایتون میاستنیک  | G73.10 |
| 255  | Laron syndrome                                                             | سندرم لارون                    | E34.30 |
| 256  | Leukocyte adhesion deficiency                                              | نقص چسبندگی لکوسیتی            | D84.80 |
| 257  | Macro-AST                                                                  | ماکرو - ای اس تی               |        |
| 258  | Muckle-Wells syndrome                                                      | سندرم ماکل - ولس               | E85.00 |
| 259  | Progressive familial intrahepatic cholestasis type 1 (Byler disease)       | بیماری بایلر                   | K76.80 |
| 260  | Trichothiodystrophy                                                        | تریکوتیودیستروفی               | L67.80 |
| 261  | Trisomy 22                                                                 | تریزومی ۲۲                     | Q92.30 |
| 262  | Autoimmune hemolytic anemia                                                | کم خونی اتوایمیون همو لایتیک   | D59.0  |
| 263  | Chronic granulomatous disease                                              | بیماری گرانولوماتوز مزمن       | D71    |
| 264  | Glycine encephalopathy                                                     | بیماری انسفالو پاتی گلیسین     | E72.5  |
| 265  | Perrault syndrome                                                          | سندروم پرالت                   | Q87.8  |
| 266  | cardiac sarcoidosis                                                        | سارکوئیدوز قلبی                | D86.8  |
| 267  | Autoimmune encephalopathy                                                  | انسفالوپتی اتوایمیون           |        |

| ردیف | نام بیماری لاتین                                         | نام بیماری فارسی                  | کد     |
|------|----------------------------------------------------------|-----------------------------------|--------|
| 268  | Autoimmune hepatitis                                     | هپاتیت اتوایمیون                  | K75.4  |
| 269  | Autoimmune Pancreatitis                                  | پانکراتیت اتوایمیون               | K86.1  |
| 270  | Autosomal dominant distal renal tubular acidosis         | اسیدوز لوله های کلیوی دیستال ارثی | N25.8  |
| 271  | Chronic intestinal pseudoobstruction                     | شبه انسداد روده ای مزمن           | K59.8  |
| 272  | Congenital pulmonary lymphangiectasia                    | لنفازکتازی ریوی مادرزادی          | Q33.8  |
| 273  | Dandy-Walker syndrome                                    | سندروم دندی - والکر               | Q03.1  |
| 274  | Early-onset generalized limb-onset dystonia              | دیستونی ژنرالیزه                  | G24.10 |
| 275  | Infantile neuroaxonal dystrophy                          | دیستروفی عصبی اطفال               | G23.0  |
| 276  | Leigh syndrome                                           | بیماری لی                         | G31.8  |
| 277  | Myoclonus-dystonia                                       | مایکلونوس - دیسونی                | G24.11 |
| 278  | Pachydermoperiostosis                                    | پاکی درموپریوستوزیس               | M89.4  |
| 279  | Tarsal tunnel syndrome                                   | سندروم تارسال تونل                | G57.5  |
| 280  | Leprosy                                                  | جزام                              | A30.9  |
| 281  | Congenital scoliosis                                     | اسکولیوز مادرزادی                 | Q76.3  |
| 282  | Facioscapulohumeral dystrophy                            | دیستروفی عضلانی صورت و کتف و بازو | G71.02 |
| 283  | Kallmann syndrome                                        | سندروم کالمن                      | E23.01 |
| 284  | Myotonic dystrophy                                       | دیستروفی میوتونیک                 | G71.11 |
| 285  | Syringomyelia                                            | سیرنگومیلی                        | G95.0  |
| 286  | Truncus arteriosus                                       | ترانکوس آرتریوسوس                 | Q20.0  |
| 287  | Vasculitis pan(polyarteritis nodosa)                     | واسکولیت پان                      | M30.0  |
| 288  | Vitamin E deficiency                                     | کمبود ویتامین E                   | E56.0  |
| 289  | Peters' Anomaly                                          | سندرم پترز                        | Q13.4  |
| 290  | Congenital lymphedema                                    | لنف ادم مادرزادی                  | I89.03 |
| 291  | Congenital myotonia                                      | میوتونی مادرزادی                  | G71.12 |
| 292  | Anomalous left coronary artery from the pulmonary artery | آنومالی عروق کرونر                | Q24.5  |
| 293  | Hereditary Fructose Intolerance                          | عدم تحمل ارثی فروکتوز             | E74.1  |

| ردیف | نام بیماری لاتین                      | نام بیماری فارسی                      | کد     |
|------|---------------------------------------|---------------------------------------|--------|
| 294  | Hyperinsulinism                       | هایپر اینسولینسم                      | E16.1  |
| 295  | Lipid storage myopathy                | ذخیره لیپید میوپاتی                   | G73.6  |
| 296  | Moebius syndrome                      | سندرم موبیوس                          | Q87.03 |
| 297  | Mucopolipidosis II alpha/beta         | موکولپیدوز نوع دو                     | E77.0  |
| 298  | Pulmonary Alveolar Proteinosis        | پولمونری آلوئولار پروتئینوزیس         | J84.01 |
| 299  | Stiff-person syndrome                 | سندروم استیف پرسون                    | G25.8  |
| 300  | Optic nerve atrophy                   | آتروفی عصب بینایی                     | H47.2  |
| 301  | Phocomelia                            | فکوملیا                               | Q71.1  |
| 302  | Olmsted syndrome                      | سندرم اولمستد                         | Q82.87 |
| 303  | CADASIL syndrome                      | سندروم کاداسیل                        | F01.1  |
| 304  | Alexander disease                     | بیماری الکساندر                       | E75.27 |
| 305  | Carnitine palmitoyltransferase I      | نقص کارنیتین پالمیتیل ترانسفراز نوع ۱ | E71.34 |
| 306  | Congenital disorder of glycosylation  | اختلالات مادرزادی گلیکوزیل            | E77.8  |
| 307  | hereditary Polyneuropathy             | پلی نوروپاتی ارثی                     | G60.9  |
| 308  | IgG4-related disease                  | بیماریهای مرتبط با آی جی جی ۴         | M35.9  |
| 309  | Hyperchylomicronemia                  | هایپر شیلومیکرونمیا                   | E78.3  |
| 310  | Idiopathic hypereosinophilic syndrome | سندروم هایپر اتوزینوفیلی ایدیوپاتیک   | D47.5  |
| 311  | 1p36 deletion syndrome                | سندرم حذف کروموزوم ۱p۳۶               | Q93.51 |
| 312  | Hyaline fibromatosis syndrome         | سندروم هیالن فیبروماتوزیس             | M72.9  |
| 313  | Yellow nail syndrome                  | سندروم ناخن زرد                       | L60.5  |
| 314  | Budd–Chiari syndrome                  | بودکیاری                              | I82.0  |
| 315  | Sulfite oxidase deficiency            | نقص سولفات اکسیداز                    | E72.1  |
| 316  | Congenital insensitivity to pain      | عدم حساسیت به درد مادرزادی            | G60.81 |