

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	آدرنولوکودبستروفی	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	کرایوبولینمی	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)	هیوستستیتوز X (گرانولوماتوز سلول لانگر هانس)	C96.0
47	Hunter syndrom(Mucopolysaccharidosis type 2)	هانتر	E76.1
48	Huntington disease or chorea	کوری یا هانتینگتون	G10
49	Hurler disease (Mucopolysaccharidosis type 1H)	هورلر	E76.0
50	Hyper immunoglobulin E syndrome	هایپر ایمونوگلوبولینمی	D82.4
51	X-linked hypophosphatemia	هیپوفسفاتیسمی 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 غیر قانونی)	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 راکی 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	Holzgreve 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 ایمپرفکتا	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 بیرابین	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	میکرولیتیاژ 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 اسپاینال	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 angiomatosis)	ون هیپل 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	اگاماگلوبولینمی 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 دمیلائیزاسیون التهابی مزمن(CIDP)	G61.8
130	Friedreich ataxia	آتاکسی فردریش	G11.1
131	Fuchs' dystrophy(Fuchs endothelial corneal dystrophy)	دیستروپی 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	لیپودیستروپی	E88.1
137	Acute disseminated encephalomyelitis	انسفالومیلایت 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	آتروفی 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 پروگریا	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-فلتر	Q98.4
184	Leukodystrophy	لکودیستروفی	E75.25
185	Limb-girdle muscular dystrophy	دیستروفی 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	لکودیستروفی متاکروماتیک	E75.26
189	Mixed connective tissue disease	بیماری بافت همبند مختلط	M35.1
190	Myelodysplastic syndrome	سندرم میلودیسیلاستیک	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-myoclonus 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	Pyroline-5-carboxylate reductase 1 deficiency	کمبود آلفا پیرولین-۵-کربوکسیلات دی هیدروژناز ۱	Q87.84
205	Schizencephaly	شیزنسفال	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 سه‌قلو	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	دنتینوجنزیز 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	موکولیبیدوز نوع چهارم	E75.1
225	Myelomeningocele	میلومننگوسل	Q05.9
226	Neuro-Behçet's	نوروبهجت	M35.2
227	Centronuclear myopathy	میوپاتی سنترنوکلنار	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)	دبستروفی‌های 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	دبستونی 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	دیسپلازی کرانیوفرونونازال	Q87.11
248	Dravet syndrome	سندرم دراوه	G40.42
249	Eisenmenger syndrome	سندرم آیزن منگر	I27.20
250	Epidermodysplasia verruciformis	اپیدرمودیسپلیزا وروسفور میس	B07
251	hemolytic-uremic syndrome	سندرم همولیتیک اورمیک	D58.80
252	Hereditary ataxia	آناکسی 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	سیرنجومیلی	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	Mucopolidosis 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