

Relatórios Orphanet

Coleção Medicamentos Órfãos

Número 2 | Outubro 2024

Prevalência e incidência das doenças raras : Dados bibliográficos

Por ordem decrescente de prevalência, incidência ou número de casos publicados

www.orpha.net

www.orphadata.com







Metodologia

A Orphanet efetua uma pesquisa sistemática da literatura de modo a apresentar estimativas acerca da prevalência e incidência das doenças raras. Este estudo tem como objetivos recolher novos dados sobre prevalências pontuais, sobre a prevalência e incidência ao nascimento, bem como atualizar os dados já publicados de acordo com novos estudos científicos ou outros dados disponíveis.

Estes dados são apresentados nos seguintes relatórios publicados semestralmente:

- Prevalência, incidência ou número de casos publicados e listados por doenças (em ordem alfabética);
- Doenças listadas por ordem decrescente de prevalência, incidência ou número de casos publicados.

RECOLHA E OBTENÇÃO DOS DADOS

São utilizadas diferentes fontes de informação:

- Registos (RARECARE, EUROCAT, etc);
- Institutos de Saúde Nacional/Internacional e Agências (Institut National de Veille Sanitaire (Instituto Francês de Vigilância em Saúde); Centro Americano de Controle e Prevenção de Doenças, Instituto Americano Nacional de Cancro, Agência Europeia de Medicamentos, Organização Mundial de Saúde, etc);
- A Medline foi consultada usando o seguinte algoritmo de pesquisa: «Nomes das doenças» E Epidemiologia[MeSH: NoExp] OU Incidência[Título/Abstract] OU Prevalência[Título/Abstract] OU Epidemiologia[Título/Abstract];
- Textos médicos, literatura "cinzenta" e relatórios de especialistas;
- Especialistas colaboradores da Orphanet.

CARACTERÍSTICAS DOS DADOS

Os dados publicados neste documento são estimativas Mundiais, ou estimativas Europeias se uma estimativa Mundial não se encontra disponível.

Os dados publicados são dados brutos ou extrapolações de dados brutos recolhidos a nível Mundial ou a nível Europeu quando não existe suspeita de um efeito fundador como causa da doença.

No caso de haver uma estimativa de dados a nível Nacional, a média é calculada para estimativas de prevalências ou incidências a nível Mundial ou Europeu.

Quando existe uma variedade de fontes de dados, é favorecida aquela que é mais recente e que reúne um certo número de critérios de qualidade (registos, meta-análises, estudos populacionais, grandes coortes).

Para doenças congénitas, a prevalência é estimada do seguinte modo:

Prevalência = prevalência nascimento x (esperança de vida do paciente / esperança de vida geral da população). Quando estão disponíveis apenas dados relativos à incidência a prevalência é estimada quando possível, do seguinte modo:

Prevalência = incidência x duração média da doença.

Sem especificação, os ícones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.

BP indica a prevalência ao nascimento. **Encontramo-nos, de momento, a reavaliar a mais recente prevalência desta entidade.

Quando não estão disponíveis dados de prevalência ou incidência, como acontece no caso das doenças muito raras, é fornecido o número de casos ou famílias documentados na literatura.

LIMITAÇÕES DO ESTUDO

Os dados apresentados neste relatório relativos à prevalência e incidência são apenas estimativas e não podem ser considerados absolutamente corretos.

Os valores médios apresentados neste relatório não têm em conta a heterogeneidade das metodologias utilizadas pelos estudos que são considerados na pesquisa da literatura.

A validade e a exatidão das fontes de dados brutos são assumidas como garantidas e não foram verificadas. Deste modo, a confusão entre os termos, tais como incidência e prevalência e / ou prevalência ao nascimento é possível devido ao uso compatível destes termos em determinadas fontes de informação.

É possível que a prevalência esteja sobrestimada em alguns casos, uma vez que os estudos epidemiológicos são geralmente baseados em dados hospitalares das regiões com maiores prevalências.

APRESENTAÇÃO DOS DADOS

Sem especificação, os ícones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus. BP indica a prevalência ao nascimento.

Por favor, note que esta é apenas uma seleção dos dados epidemiológicos de doenças raras da Orphanet. Atualmente 6053 doenças raras são identificadas com informações de prevalência ou de incidência na base de dados Orphanet. Para aceder às bases de dados completas, visite Orphadata (www.orphadata.com)

Lista de doenças por diminuição da prevalência

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada (/ 100.000)
870	Síndrome Down**	Patologia	95.0 BP
870	Síndrome Down**	Patologia	57.0 *
870	Síndrome Down**	Patologia	101.0 BP*
199306	Fenda labial/palatina	Patologia	80.0 BP
853	Trombocitopenia aloimune fetal e neo-natal	Patologia	39.6307
2965	Prolactinoma	Patologia	50.7 *
93100	Agenesia renal unilateral	Subtipo de patologia	50.0 BP
90066	Pneumonia por Pseudomonas aeruginosa serótipo O11	Patologia	50.0 *
8	Síndrome 47,XYY	Patologia	50.0 BP*
63259	Iniencefalia	Patologia	50.0 BP*
48	Aplasia dos canais deferentes bilateral congénita	Patologia	50.0 *
289390	Síndrome de Sjögren primário	Patologia	48.99 *
67038	Leucemia linfocítica crónica de células B	Patologia	48.0 *
2185	Hidrocefalia congénita	Patologia	46.5 BP*
391673	Enterocolite necrotizante	Patologia	45.0
275555	Pré-eclâmpsia	Patologia	45.0 *
137686	Síndrome de Asherman	Patologia	44.0 *
536	Lúpus eritematoso sistémico	Patologia	43.7
93108	Displasia renal	Patologia	43.5 BP*
3375	Trissomia X	Patologia	42.5 *
363999	Hidropsia fetal não-imune	Subtipo de patologia	42.0 BP
97292	Tratamento de choque cardiogénico	Patologia	40.0 *
90059	Perda auditiva neurossensorial de início súbito	Patologia	40.0 *
402823	Hepatite Delta	Patologia	40.0 *
294	Síndrome de citomegalovírus fetal	Patologia	40.0 *
101016	Síndrome do QT longo de Romano-Ward	Patologia	40.0 *
853	Trombocitopenia aloimune fetal e neo-natal	Patologia	66.6667 BP
730	Doença renal poliquística autossómica dominante	Patologia	39.6 *
90056	Lesão cerebral traumática moderada a grave	Patologia	37.8 *
567	Síndrome de deleção 22q11.2	Patologia	9.6 BP*
545	Linfoma folicular	Patologia	37.0 *
340	Febre hemorrágica com nefropatia	Patologia	37.0 *
209989	Carcinoma não papilar das células de transição da bexiga	Patologia	37.0 *
231080	Displasia de alto grau em doentes com esófago de Barrett	Patologia	36.0 *
1457	Coartação da aorta	Patologia	35.6 BP*
94059	Prurido urémico	Patologia	35.0 *

Sem especificação, os ícones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.

			Prevalência
ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	estimada
			(/ 100.000)
70475	Proctite por radiação	Patologia	35.0 *
2764	Osteocondrite dissecante	Patologia	35.0 *
1048	Anencefalia	Patologia	35.0 BP*
3303	Tetralogia de Fallot	Patologia	34.0 BP
636	Neurofibromatose tipo 1	Patologia	21.3 *
858	Toxoplasmose congénita	Patologia	33.0 BP*
439167	Insuficiência placentar	Patologia	33.0
908	Síndrome de X-frágil	Patologia	32.5
908	Síndrome de X-frágil	Patologia	2.4 BP*
90058	Lesão traumática da medula espinhal	Patologia	32.0 *
90051	Sépsis de apresentação tardia em lactentes prematuros	Patologia	32.0 *
70476	Queratoconjuntivite primaveril	Patologia	32.0 *
791	Retinite pigmentosa	Patologia	30.0 *
729	Policitemia vera	Patologia	30.0 *
563	Miocardiopatia peri-parto	Patologia	30.0 BP
33208	Hipersónia idiopática	Patologia	30.0 *
314701	Amiloidose sistémica primária	Subtipo de patologia	30.0 *
2140	Hérnia diafragmática congénita	Patologia	30.0 BP
2073	Narcolepsia tipo 1	Patologia	30.0 *
1330	Canal auriculo-ventricular parcial	Patologia	20.0 BP*
577	Mucolipidose tipo III	Patologia	29.55 *
3303	Tetralogia de Fallot	Patologia	29.3 BP*
411527	Oclusão da veia central da retina	Patologia	28.0 *
582	Mucopolissacaridose tipo 4	Patologia	0.45 BP*
582	Mucopolissacaridose tipo 4	Patologia	0.07 BP
1656	Dermatite herpetiforme	Patologia	27.0 *
791	Retinite pigmentosa	Patologia	26.7
70568	Doença linfoproliferativa pós-transplante	Patologia	26.2 *
137698	Infeção por citomegalovirus (CMV) em doentes de risco	Patologia	25.5 *
	com imunidade celular diminuída		
95719	Hemiagenesia da tiroide	Patologia	25.0
93402	Sindactilia tipo 1	Patologia	25.0 BP*
703	Penfigoide bolhoso	Patologia	25.0 *
701	Alopecia universalis	Patologia	25.0 *
3002	Trombocitopénica imune	Patologia	25.0 *
186	Colangite biliar primária	Patologia	21.05
140286	Hipoparatiroidismo por secreção reduzida da paratormona, secundária	Patologia	24.75 *
94058	Glaucoma neovascular	Patologia	24.4 *
1199	Atresia esofágica	Patologia	24.3 BP*

Transposição das grandes artérias não corrigida configida congenitamente 2137 Hepatite auto-imune Patologia 23.5 Patologia 23.5 Displasia renal quistica difusa Patologia 23.2 BP 97363 Displasia renal quistica difusa Patologia 23.2 BP 97363 Displasia renal quistica difusa Subtipo de patologia 23.2 BP 97363 Displasia renal quistica difusa Subtipo de patologia 22.0 ° 217080 Cicatrização pós-cirurgia filtrante do glaucoma Patologia 22.0 ° 217080 Em risco Patologia Patologia 22.0 ° 217067 Bolsite Patologia 20.0 ° 217067 Bolsite Patologia 20	ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada (/ 100.000)
1851	860	~	Patologia	24.25 BP*
97363 Displasia renal, multiquística, unilateral Subtipo de patologia 23.2 BP 90800 Cicatrização pós-cirurgia filtrante do glaucoma Patologia 22.0 * 217080 Infeções pulmonares fúngicas em doentes considerados em risco 22.0 * 217067 Bolsite Patologia 22.0 * 636 Neurofibromatose tipo 1 Patologia 33.3 BP 2140 Hérnia diafragmática congénita Patologia 21.2 BP* 186 Colangite biliar primária Patologia 25.0 * 85410 Artrite oligoarticular juvenil Patologia 20.5 * 908 Síndrome de X-frágil Patologia 20.0 * 9081 Síndrome de X-frágil Patologia 20.0 * 9082 Jinsuficiência hepática aguda Patologia 20.0 * 9084 Sindrome de Atrite aguda Patologia 20.0 * 9085 Patologia 20.0 * 9086 Jinsuficiência hepática aguda Patologia 20.0 * 9087 Atrofia muscular espinhal proximal Patologia 20.0 * 70 Atrofia muscular espinhal proximal Patologia 20.0 * 66627 Tumor tenosinovial de células gigantes Patologia 20.0 * 589 Miastenia gravis Patologia 20.0 * 589 Miastenia gravis Patologia 20.0 * 589 Miastenia gravis Patologia 20.0 * 261197 Sindrome de microdeleção proximal 16p11.2 Patologia 20.0 * 261197 Sindrome de microdeleção proximal 16p11.2 Patologia 20.0 * 171673 Lesões da córnea, com deficiência associada a células estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares Patologia 20.0 * 1330 Canal auriculo-ventricular parcial Patologia 20.0 * 1330 Canal auriculo-ventricular parcial Patologia 20.0 * 1330 Canal auriculo-ventricular completo Patologia 20.0 * 1366 Fibrose quística Patologia 20.0 * 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 100 Patologia 20.0 * 110 Patologia 20.0 *	2137	Hepatite auto-imune	Patologia	23.5
90080 Cicatrização pós-cirurgia filtrante do glaucoma Patologia 22.0 *	1851	Displasia renal quística difusa	Patologia	23.26 BP
Infeções pulmonares fúngicas em doentes considerados em risco Patologia 22.0 *	97363	Displasia renal, multiquística, unilateral	Subtipo de patologia	
217080	90080	Cicatrização pós-cirurgia filtrante do glaucoma	Patologia	22.0 *
Patologia 33.3 BP 2140 Hérnia diafragmática congénita Patologia 21.2 BP* 186 Colangite biliar primária Patologia 25.0 * 1646 Microdeleção do cromossoma Y Patologia 20.8 85410 Artrite oligoarticular juvenil Patologia 20.5 * 20.8 20.8 20.8 20.8 20.8 20.8 20.8 20.8 20.5 * 20.8 20.8 20.8 20.5 * 20.0 *	217080		Patologia	22.0 *
2140 Hérnia diafragmática congénita Patologia 21.2 BP* 186	217067	Bolsite	Patologia	22.0 *
186 Colangite biliar primária Patologia 25.0 * 1646 Microdeleção do cromossoma Y Patologia 20.8 85410 Artrite oligoarticular juvenil Patologia 20.5 * 908 Sindrome de X-frágil Patologia 20.0 * 90081 Síndrome de X-frágil Patologia 20.0 * 90082 Insuficiência hepática aguda Patologia 20.0 * 90062 Insuficiência hepática aguda Patologia 20.0 * 797 Sarcoidose Patologia 20.0 * 70 Atrofia muscular espinhal proximal Patologia 20.0 * 66627 Tumor tenosinovial de células gigantes Patologia 20.0 * 589 Miastenia gravis Patologia 20.0 * 589 Miastenia gravis Patologia 20.0 * 558 Síndrome Marfan Patologia 20.0 * 261197 Síndrome de microdeleção proximal 16p11.2 Patologia 20.0 * 171673 Lesões da córnea, com deficiência associada a células estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares 1330 Canal auriculo-ventricular parcial Patologia 20.0 * 137583 Neoplasia vulvar intraepitelial Patologia 20.0 * 1330 Canal auriculo-ventricular parcial Patologia 20.0 * 1340 Síndrome Brugada Patologia 20.0 * 586 Fibrose quística Patologia 20.0 * 139 Defeito septal auriculo-ventricular completo Patologia 20.0 * 586 Fibrose quística Patologia 19.3912 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.3912 BP* 228113 Fístula anal Patologia 19.35 BP* 228113 Fístula anal Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Patologia 18.0 *	636	Neurofibromatose tipo 1	Patologia	33.3 BP
1646 Microdeleção do cromossoma Y Patologia 20.8 85410 Artrite oligoarticular juvenil Patologia 20.5 * 908 Síndrome de X-frágil Patologia 20.0 * 90081 Síndrome de caquexia associada à SIDA Patologia 20.0 * 90062 Insuficiência hepática aguda Patologia 20.0 * 797 Sarcoidose Patologia 20.0 * 70 Atrofia muscular espinhal proximal Patologia 20.0 BP* 66627 Tumor tenosinovial de células gigantes Patologia 20.0 * 60 Deficiência de alfa-1 antitripsina Patologia 20.0 * 589 Miastenia gravis Patologia 20.0 * 558 Síndrome Marfan Patologia 20.0 * 261197 Síndrome de microdeleção proximal 16p11.2 Patologia 20.0 * 261197 Síndrome de microdeleção proximal 16p11.2 Patologia 20.0 * 171673 Lesões da córnea (limbo), por queimaduras oculares estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares 1646 Microdeleção do cromossoma Y Patologia 20.0 * 137583 Neoplasia vulvar intraepitelial Patologia 20.0 * 1330 Canal auriculo-ventricular parcial Patologia 20.0 * 1329 Defeito septal auriculo-ventricular completo Patologia 20.0 * 130 Síndrome Brugada Patologia 20.0 * 130 Síndrome Brugada Patologia 20.0 * 130 Síndrome Brugada Patologia 19.3912 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.3912 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 30391 Atresia biliar isolada Patologia 2.9 BP* 195706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.3912 BP* 196706 Patologia 19.3912 BP* 19770 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Patologia 18.3 *	2140	Hérnia diafragmática congénita	Patologia	21.2 BP*
85410 Artrite oligoarticular juvenil Patologia 20.5 * 908 Síndrome de X-frágil Patologia 20.0 * 90081 Síndrome de caquexia associada à SIDA Patologia 20.0 * 90062 Insuficiência hepática aguda Patologia 20.0 * 797 Sarcoidose Patologia 20.0 BP* 70 Atrofia muscular espinhal proximal Patologia 20.0 BP* 66627 Tumor tenosinovial de células gigantes Patologia 20.0 * 60 Deficiência de alfa-1 antitripsina Patologia 20.0 * 589 Miastenia gravis Patologia 20.0 * 558 Síndrome Marfan Patologia 20.0 * 261197 Síndrome de microdeleção proximal 16p11.2 Patologia 20.0 * 171673 Lesões da córnea (limbo), por queimaduras oculares estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares 137583 Neoplasia vulvar intraepitelial Patologia 20.0 * 137583 Neoplasia vulvar intraepitelial Patologia 20.0 * 1329 Defeito septal auriculo-ventricular parcial Patologia 20.0 BP* 130 Síndrome Brugada Patologia 20.0 BP* 130 Síndrome Brugada Patologia 20.0 BP* 130 Síndrome Brugada Patologia 19.3912 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 30391 Atresia biliar isolada Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Patologia 18.0 *	186	Colangite biliar primária	Patologia	25.0 *
Síndrome de X-frágil Patologia 20.0 * 90081 Síndrome de caquexia associada à SIDA Patologia 20.0 * 90062 Insuficiência hepática aguda Patologia 20.0 * 797 Sarcoidose Patologia 20.0 * 70 Atrofia muscular espinhal proximal Patologia 20.0 BP* 66627 Tumor tenosinovial de células gigantes Patologia 20.0 * 60 Deficiência de alfa-1 antitripsina Patologia 20.0 * 589 Miastenia gravis Patologia 20.0 * 558 Síndrome Marfan Patologia 20.0 * 261197 Síndrome de microdeleção proximal 16p11.2 Patologia 20.0 * 171673 Lesões da córnea, com deficiência associada a células estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares 137583 Neoplasia vulvar intraepitelial Patologia 20.0 * 1330 Canal auriculo-ventricular parcial Patologia 20.0 * 1329 Defeito septal auriculo-ventricular completo Patologia 20.0 BP* 130 Síndrome Brugada Patologia 20.0 * 586 Fibrose quística Patologia 20.0 * 1330 Atresia pilar isolada Patologia 20.0 * 1340 Patologia 20.0 Patologia 20.0 Patologia 20.0 BP* 1350 Patologia 20.0 Patologia 20.0 BP* 1360 Patologia 20.0 Patologia 20.0 BP* 1370 Patologia 20.0 Patologia 20.0 BP* 1380 Patologia 20.0 BP* 1390 Patologia 20.0 BP* 130 Patologia 20	1646	Microdeleção do cromossoma Y	Patologia	20.8
90081 Síndrome de caquexia associada à SIDA Patologia 20.0 * 90062 Insuficiência hepática aguda Patologia 20.0 * 797 Sarcoidose Patologia 20.0 * 70 Atrofia muscular espinhal proximal Patologia 20.0 BP* 66627 Tumor tenosinovial de células gigantes Patologia 20.0 * 60 Deficiência de alfa-1 antitripsina Patologia 20.0 * 589 Miastenia gravis Patologia 20.0 * 558 Síndrome Marfan Patologia 15.0 35122 Intolerância aos dissacarídeos Patologia 20.0 * 261197 Síndrome de microdeleção proximal 16p11.2 Patologia 20.0 * 171673 Lesões da córnea, com deficiência associada a células estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares 1646 Microdeleção do cromossoma Y Patologia 20.0 * 137583 Neoplasia vulvar intraepitelial Patologia 20.0 * 1330 Canal auriculo-ventricular parcial Patologia 20.0 * 1329 Defeito septal auriculo-ventricular completo Patologia 20.0 BP* 130 Síndrome Brugada Patologia 20.0 BP* 586 Fibrose quística Patologia 19.3912 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 30391 Atresia biliar isolada Patologia 2.9 BP* 228113 Fístula anal Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Patologia 18.0 *	85410	Artrite oligoarticular juvenil	Patologia	20.5 *
90062 Insuficiência hepática aguda Patologia 20.0 * 797 Sarcoidose Patologia 20.0 * 70 Atrofia muscular espinhal proximal Patologia 20.0 BP* 66627 Tumor tenosinovial de células gigantes Patologia 20.0 * 60 Deficiência de alfa-1 antitripsina Patologia 20.0 * 589 Miastenia gravis Patologia 20.0 * 558 Síndrome Marfan Patologia 20.0 * 261197 Síndrome de microdeleção proximal 16p11.2 Patologia 20.0 * 171673 Lesões da córnea, com deficiência associada a células estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares 137583 Neoplasia vulvar intraepitelial Patologia 20.0 * 1330 Canal auriculo-ventricular parcial Patologia 20.0 * 1329 Defeito septal auriculo-ventricular completo Patologia 20.0 ®P* 130 Síndrome Brugada Patologia 20.0 ®P* 586 Fibrose quística Patologia 19.3912 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 2.9 BP* 30391 Atresia biliar isolada Patologia 2.9 BP* 228113 Fístula anal Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Pâtologia 18.0 *	908	Síndrome de X-frágil	Patologia	20.0 *
797 Sarcoidose Patologia 20.0 * 70 Atrofia muscular espinhal proximal Patologia 20.0 BP* 66627 Tumor tenosinovial de células gigantes Patologia 20.0 * 60 Deficiência de alfa-1 antitripsina Patologia 20.0 * 589 Miastenia gravis Patologia 20.0 * 558 Síndrome Marfan Patologia 15.0 35122 Intolerância aos dissacarídeos Patologia 20.0 * 261197 Síndrome de microdeleção proximal 16p11.2 Patologia 20.0 * 171673 Lesões da córnea, com deficiência associada a células estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares Patologia 20.0 * 137583 Neoplasia vulvar intraepitelial Patologia 20.0 * 1330 Canal auriculo-ventricular parcial Patologia 20.0 * 1329 Defeito septal auriculo-ventricular completo Patologia 20.0 BP* 130 Síndrome Brugada Patologia 20.0 BP* 130 Síndrome Brugada Patologia 19.3912 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 30391 Atresia biliar isolada Patologia 19.25 BP* 228113 Fístula anal Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Patologia 18.0 *	90081	Síndrome de caquexia associada à SIDA	Patologia	20.0 *
70 Atrofia muscular espinhal proximal Patologia 20.0 BP* 66627 Tumor tenosinovial de células gigantes Patologia 20.0 * 60 Deficiência de alfa-1 antitripsina Patologia 20.0 * 589 Miastenia gravis Patologia 20.0 * 558 Síndrome Marfan Patologia 15.0 35122 Intolerância aos dissacarídeos Patologia 20.0 * 261197 Síndrome de microdeleção proximal 16p11.2 Patologia 20.0 * 171673 Lesões da córnea, com deficiência associada a células estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares 20.0 * 137583 Neoplasia vulvar intraepitelial Patologia 20.0 * 1330 Canal auriculo-ventricular parcial Patologia 30.0 * 1329 Defeito septal auriculo-ventricular completo Patologia 20.0 BP* 130 Síndrome Brugada Patologia 20.0 * 586 Fibrose quística Patologia 19.3912 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 30391 Atresia biliar isolada Patologia 2.9 BP* 228113 Fístula anal Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Patologia 18.0 *	90062	Insuficiência hepática aguda	Patologia	20.0 *
66627Tumor tenosinovial de células gigantesPatologia20.0 *60Deficiência de alfa-1 antitripsinaPatologia20.0 *589Miastenia gravisPatologia20.0 *558Síndrome MarfanPatologia15.035122Intolerância aos dissacarídeosPatologia20.0 *261197Síndrome de microdeleção proximal 16p11.2Patologia20.0 *171673Lesões da córnea, com deficiência associada a células estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras ocularesPatologia20.0 *1646Microdeleção do cromossoma YPatologia20.0 *137583Neoplasia vulvar intraepitelialPatologia20.0 *1330Canal auriculo-ventricular parcialPatologia30.0 *1329Defeito septal auriculo-ventricular completoPatologia20.0 BP*130Síndrome BrugadaPatologia20.0 *586Fibrose quísticaPatologia19.3912 BP*95706Hipospadias, formas gravesPatologia19.25 BP*30391Atresia biliar isoladaPatologia2.9 BP*228113Fístula analPatologia18.3 *Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidosPatologia18.0 *704Pênfigo vulgarPatologia18.0 *	797	Sarcoidose	Patologia	20.0 *
60Deficiência de alfa-1 antitripsinaPatologia20.0 *589Miastenia gravisPatologia20.0 *558Síndrome MarfanPatologia15.035122Intolerância aos dissacarídeosPatologia20.0 *261197Síndrome de microdeleção proximal 16p11.2Patologia20.0 *171673Lesões da córnea, com deficiência associada a células estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras ocularesPatologia20.0 *1646Microdeleção do cromossoma YPatologia20.0 *137583Neoplasia vulvar intraepitelialPatologia20.0 *1330Canal auriculo-ventricular parcialPatologia30.0 *1329Defeito septal auriculo-ventricular completoPatologia20.0 BP*130Síndrome BrugadaPatologia20.0 *586Fibrose quísticaPatologia19.3912 BP*95706Hipospadias, formas gravesPatologia19.25 BP*30391Atresia biliar isoladaPatologia2.9 BP*228113Fístula analPatologia18.3 *91127Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidosPatologia18.0 *704Pênfigo vulgarPatologia18.0 *	70	Atrofia muscular espinhal proximal	Patologia	20.0 BP*
589Miastenia gravisPatologia20.0 *558Síndrome MarfanPatologia15.035122Intolerância aos dissacarídeosPatologia20.0 *261197Síndrome de microdeleção proximal 16p11.2Patologia20.0 *171673Lesões da córnea, com deficiência associada a células estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras ocularesPatologia20.0 *1646Microdeleção do cromossoma YPatologia20.0 *137583Neoplasia vulvar intraepitelialPatologia20.0 *1330Canal auriculo-ventricular parcialPatologia30.0 *1329Defeito septal auriculo-ventricular completoPatologia20.0 BP*130Síndrome BrugadaPatologia20.0 *586Fibrose quísticaPatologia19.3912 BP*95706Hipospadias, formas gravesPatologia19.25 BP*30391Atresia biliar isoladaPatologia2.9 BP*228113Fístula analPatologia18.3 *91127Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidosPatologia18.0 *704Pênfigo vulgarPatologia18.0 *	66627	Tumor tenosinovial de células gigantes	Patologia	20.0 *
Sindrome Marfan Patologia 15.0 35122 Intolerância aos dissacarídeos Patologia 20.0 * 261197 Síndrome de microdeleção proximal 16p11.2 Patologia 20.0 * 171673 Lesões da córnea, com deficiência associada a células estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares 1646 Microdeleção do cromossoma Y Patologia 20.0 * 137583 Neoplasia vulvar intraepitelial Patologia 20.0 * 1330 Canal auriculo-ventricular parcial Patologia 30.0 * 1329 Defeito septal auriculo-ventricular completo Patologia 20.0 BP* 130 Síndrome Brugada Patologia 20.0 * 586 Fibrose quística Patologia 19.3912 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 30391 Atresia biliar isolada Patologia 2.9 BP* 228113 Fístula anal Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos 704 Pênfigo vulgar Patologia 18.0 *	60	Deficiência de alfa-1 antitripsina	Patologia	20.0 *
35122 Intolerância aos dissacarídeos Patologia 20.0 *	589	Miastenia gravis	Patologia	20.0 *
261197Síndrome de microdeleção proximal 16p11.2Patologia20.0 *171673Lesões da córnea, com deficiência associada a células estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras ocularesPatologia20.0 *1646Microdeleção do cromossoma YPatologia20.0 *137583Neoplasia vulvar intraepitelialPatologia20.0 *1330Canal auriculo-ventricular parcialPatologia30.0 *1329Defeito septal auriculo-ventricular completoPatologia20.0 BP*130Síndrome BrugadaPatologia20.0 *586Fibrose quísticaPatologia19.3912 BP*95706Hipospadias, formas gravesPatologia19.25 BP*30391Atresia biliar isoladaPatologia2.9 BP*228113Fístula analPatologia18.3 *91127Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidosPatologia18.0 *704Pênfigo vulgarPatologia18.0 *	558	Síndrome Marfan	Patologia	15.0
Lesões da córnea, com deficiência associada a células estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares 1646 Microdeleção do cromossoma Y Patologia 20.0 * 137583 Neoplasia vulvar intraepitelial Patologia 20.0 * 1330 Canal auriculo-ventricular parcial Patologia 30.0 * 1329 Defeito septal auriculo-ventricular completo Patologia 20.0 BP* 130 Síndrome Brugada Patologia 20.0 * 586 Fibrose quística Patologia 19.3912 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 30391 Atresia biliar isolada Patologia 2.9 BP* 228113 Fístula anal Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Patologia 18.0 *	35122	Intolerância aos dissacarídeos	Patologia	20.0 *
1716/3 estaminiais da córnea (limbo), por queimaduras oculares 1646 Microdeleção do cromossoma Y Patologia 20.0 * 137583 Neoplasia vulvar intraepitelial Patologia 20.0 * 1330 Canal auriculo-ventricular parcial Patologia 30.0 * 1329 Defeito septal auriculo-ventricular completo Patologia 20.0 BP* 130 Síndrome Brugada Patologia 20.0 * 586 Fibrose quística Patologia 19.3912 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 30391 Atresia biliar isolada Patologia 2.9 BP* 228113 Fístula anal Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Patologia 18.0 *	261197	Síndrome de microdeleção proximal 16p11.2	Patologia	20.0 *
137583 Neoplasia vulvar intraepitelial Patologia 20.0 * 1330 Canal auriculo-ventricular parcial Patologia 30.0 * 1329 Defeito septal auriculo-ventricular completo Patologia 20.0 BP* 130 Síndrome Brugada Patologia 20.0 * 586 Fibrose quística Patologia 19.3912 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 30391 Atresia biliar isolada Patologia 2.9 BP* 228113 Fístula anal Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Patologia 18.0 *	171673		Patologia	20.0 *
1330 Canal auriculo-ventricular parcial Patologia 30.0 * 1329 Defeito septal auriculo-ventricular completo Patologia 20.0 BP* 130 Síndrome Brugada Patologia 20.0 * 586 Fibrose quística Patologia 19.3912 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 30391 Atresia biliar isolada Patologia 2.9 BP* 228113 Fístula anal Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Patologia 18.0 *	1646	Microdeleção do cromossoma Y	Patologia	20.0 *
1329 Defeito septal auriculo-ventricular completo Patologia 20.0 BP* 130 Síndrome Brugada Patologia 20.0 * 586 Fibrose quística Patologia 19.3912 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 30391 Atresia biliar isolada Patologia 2.9 BP* 228113 Fístula anal Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Patologia 18.0 *	137583	Neoplasia vulvar intraepitelial	Patologia	20.0 *
130 Síndrome Brugada Patologia 20.0 * 586 Fibrose quística Patologia 19.3912 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 30391 Atresia biliar isolada Patologia 2.9 BP* 228113 Fístula anal Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Patologia 18.0 *	1330	Canal auriculo-ventricular parcial	Patologia	30.0 *
Fibrose quística Patologia 19.3912 BP* 95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 30391 Atresia biliar isolada Patologia 2.9 BP* 228113 Fístula anal Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Patologia 18.0 *	1329	Defeito septal auriculo-ventricular completo	Patologia	20.0 BP*
95706 Hipospadias, formas graves Patologia 19.25 BP* 30391 Atresia biliar isolada Patologia 2.9 BP* 228113 Fístula anal Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Patologia 18.0 *	130	Síndrome Brugada	Patologia	20.0 *
30391 Atresia biliar isolada Patologia 2.9 BP* 228113 Fístula anal Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Patologia 18.0 *	586	Fibrose quística	Patologia	19.3912 BP*
228113 Fístula anal Patologia 18.3 * 91127 Infeção por adenovirus em pacientes imunocomprometidos Patologia 18.0 *	95706	Hipospadias, formas graves	Patologia	19.25 BP*
91127 Infeção por adenovirus em pacientes patologia 18.0 * 704 Pênfigo vulgar Patologia 18.0 *	30391	Atresia biliar isolada	Patologia	2.9 BP*
imunocomprometidos 704 Pênfigo vulgar Patologia 18.0 *	228113	Fístula anal	Patologia	18.3 *
	91127		Patologia	18.0 *
2248 Síndrome de coração esquerdo hipoplástico Patologia 18.0 BP	704	Pênfigo vulgar	Patologia	18.0 *
	2248	Síndrome de coração esquerdo hipoplástico	Patologia	18.0 BP

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada (/ 100.000)
154	Miocardiopatia dilatada isolada familiar	Patologia	17.5 *
2368	Gastrosquisis	Patologia	16.9 BP*
3380	Trissomia 18	Patologia	16.7 BP
461	Ictiose ligada ao X recessiva	Patologia	16.6 *
2032	Fibrose pulmonar idiopática	Patologia	16.125
90064	Oclusão arterial periférica aguda	Patologia	16.0 *
774	Telangiectasia hemorrágica hereditária	Patologia	16.0 *
54370	Glomerulonefrite membrano-proliferativa primária	Patologia	16.0 *
36258	Doença de Buerger	Patologia	16.0
83463	Microtia	Patologia	13.0 BP*
90291	Esclerose sistémica	Patologia	15.4 *
2248	Síndrome de coração esquerdo hipoplástico	Patologia	15.1 BP*
558	Síndrome Marfan	Patologia	20.0 *
388	Doença de Hirschsprung	Patologia	13.2 BP*
388	Doença de Hirschsprung	Patologia	15.0
388	Doença de Hirschsprung	Patologia	13.2 *
309297	Mucopolissacaridose tipo 4A	Subtipo de patologia	15.0 *
2828	Doença de Parkinson de início juvenil	Patologia	15.0 *
2382	Síndrome Lennox-Gastaut	Patologia	15.0 *
221061	Malformação cavernosa cerebral familiar	Patologia	15.0
163934	Queratoconjuntivite atópica	Patologia	15.0 *
97363	Displasia renal, multiquística, unilateral	Subtipo de patologia	14.8 BP*
166260	Dentinogénese imperfeita, tipo 2	Subtipo de patologia	14.6 *
49042	Dentinogenesis imperfecta	Patologia	14.5 *
95712	Ectopia da tiroide	Patologia	14.3 *
683	Parésia supranuclear progressiva	Patologia	5.26
238624	Hipertensão intracraniana idiopática	Patologia	14.0 *
214	Cistinúria	Patologia	14.0
2162	Holoprosencefalia	Patologia	13.4 BP*
3193	Estenose aórtica supra-vavulvar	Patologia	4.0 BP*
388	Doença de Hirschsprung	Patologia	15.0 BP
83463	Microtia	Patologia	15.5 BP
827	Doença de Stargardt	Patologia	13.0 *
70589	Displasia brocopulmonar	Patologia	13.0 *
449266	Empiema pleural	Patologia	13.0 *
44890	Tumor gastrointestinal do estroma	Patologia	13.0 *
423461	Mucolipidose tipo III alfa/beta	Subtipo de patologia	13.0
3376	Triploidia	Patologia	12.6 BP*
85138	Doença de Addison	Patologia	12.5 *
285	Síndrome Ehlers-Danlos hipermobilidade	Patologia	12.5 *

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada (/ 100.000)
273	Distrofia miotónica de Steinert	Patologia	5.0 *
828	Síndrome Stickler	Patologia	1.0 BP*
86870	Neoplasia de células dendríticas plasmocitóides blásticas	Patologia	12.0 *
70573	Cancro pulmonar de células pequenas	Patologia	12.0 *
42	Deficiência de acil-CoA desidrogenase de cadeias médias	Patologia	12.0 BP*
399	Doença de Huntington	Patologia	2.7
29073	Mieloma múltiplo	Patologia	11.9 *
660	Onfalocelo	Patologia	11.7 BP*
716	Fenilcetonúria	Patologia	11.4 BP*
716	Fenilcetonúria	Patologia	4.1366
716	Fenilcetonúria	Patologia	11.5079 *
98878	Hemofilia A	Patologia	4.85
98878	Hemofilia A	Patologia	8.0 *
586	Fibrose quística	Patologia	11.1319 *
635	Neuroblastoma	Patologia	11.0 *
3109	Síndrome Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser	Patologia	11.0 BP
700	Alopecia totalis	Patologia	10.5 *
3380	Trissomia 18	Patologia	10.4 BP*
3366	Craniossinostose metópica não-sindromática	Patologia	6.7 BP*
903	Doença de von Willebrand	Patologia	10.0
90076	Queimaduras de segundo e terceiro grau	Patologia	10.0 *
90065	Hemorragia subaracnóidea aneurismática	Patologia	10.0 *
778	Síndrome Rett	Patologia	5.0 BP*
654	Nefroblastoma	Patologia	10.0 BP*
569	Enxaqueca hemiplégica familiar ou esporádica	Patologia	10.0 *
51	Síndrome Aicardi-Goutieres	Patologia	10.0 *
412	Disbetalipoproteinemia	Patologia	7.8 *
36258	Doença de Buerger	Patologia	10.0 *
3286	Taquicardia ventricular polimórfica catecolaminérgica	Patologia	10.0 *
3157	Espectro clínico de displasia septo-óptica	Patologia	10.0 BP*
31112	Dermatofibrossarcoma protuberante	Patologia	10.0 *
233	Síndrome Duane	Patologia	10.0 *
232	Anemia de células falciformes	Patologia	10.0 *
1114	Aplasia cutis congénita	Patologia	10.0 BP
98896	Distrofia muscular, tipo Duchenne	Patologia	9.9 BP
567	Síndrome de deleção 22q11.2	Patologia	37.5 BP
79665	Síndrome Gardner	Subtipo de patologia	9.1 BP
99125	Anomalia do retono venoso pulmonar, congénita, total	Patologia	9.0 BP
99125	Anomalia do retono venoso pulmonar, congénita, total	Patologia	9.0
900	Granulomatose com poliangeíte es publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.	Patologia	9.0 *

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada
200044	Compliance on to two populants do tures	Detelorie	(/ 100.000)
306644	Complicação após transplante de órgão	Patologia	9.0 *
138	Síndrome CHARGE	Patologia	6.5 BP
1203	Atresia duodenal	Patologia	9.0 BP*
1203	Atresia duodenal	Patologia	9.0 *
1201	Atresia do intestino delgado	Patologia	9.0 BP*
137914	Atresia das coanas	Patologia	8.6 BP*
99981	Apneia da prematuridade (AOP)	Patologia	8.5 *
2444	Malformação das vias aéreas pulmonares congénita	Patologia	8.2 BP*
171	Colangite esclerosante primária	Patologia	7.84 *
666	Osteogenesis imperfecta	Patologia	8.06
98878	Hemofilia A	Patologia	11.25 BP
95702	Hipoplasia supra-renal congénita ligada ao X	Patologia	8.0
95702	Hipoplasia supra-renal congénita ligada ao X	Patologia	8.0 BP
930	Acalasia idiopática	Patologia	8.0
85408	Poliartrite sem fator reumatóide	Patologia	8.0 *
5	Deficiência de 3-hidroxiacil-CoA desidrogenase de cadeias longas	Patologia	1.0 BP*
171	Colangite esclerosante primária	Patologia	8.1
412	Disbetalipoproteinemia	Patologia	10.0
589	Miastenia gravis	Patologia	7.77
247234	Ataxia esporádica com início no adulto sem etiologia conhecida	Patologia	7.6 *
221	Dermatomiosite	Patologia	7.5312
72	Síndrome Angelman	Patologia	7.5
315306	Hiperplasia supra-renal congénita clássica por deficiência de 21-hidroxilase, com perda de sais	Subtipo de patologia	7.5 BP*
315306	Hiperplasia supra-renal congénita clássica por deficiência de 21-hidroxilase, com perda de sais	Subtipo de patologia	7.5 *
2004	Fenda laringo-traqueo-esofágica	Patologia	7.5 BP*
1464	Coração univentricular	Patologia	7.5 BP
821	Síndrome Sotos	Patologia	7.1 BP
732	Polimiosite	Patologia	7.1 *
90794	Hiperplasia supra-renal congénita clássica por deficiência de 21-hidroxilase	Patologia	7.0 *
90794	Hiperplasia supra-renal congénita clássica por deficiência de 21-hidroxilase	Patologia	7.0 BP
90052	Doença hepática recorrente induzida pelo vírus da Hepatite C em recetores de transplante hepático	Patologia	7.0 *
705	Síndrome Pendred	Patologia	7.0 *
261236	Síndrome de microdeleção 16p13.1	Patologia	7.0 BP

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada (/ 100.000)
2059	Síndrome Fryns	Patologia	7.0 BP*
42	Deficiência de acil-CoA desidrogenase de cadeias médias	Patologia	6.85
57145	Síndrome SUNCT	Patologia	6.7 *
3366	Craniossinostose metópica não-sindromática	Patologia	10.2979 *
238468	Displasia ectodérmica hipohidrótica	Patologia	6.7 *
42062	Iminoglicinúria	Patologia	6.67 BP*
42062	Iminoglicinúria	Patologia	6.68 *
324	Doença de Fabry	Patologia	6.66 BP
50839	Doença da arranhadela do gato	Patologia	6.6 *
138	Síndrome CHARGE	Patologia	9.0 *
716	Fenilcetonúria	Patologia	6.4 BP
79254	Fenilcetonúria típica	Subtipo de patologia	6.0
79254	Fenilcetonúria típica	Subtipo de patologia	6.0 BP
79254	Fenilcetonúria típica	Subtipo de patologia	6.34 *
887	Associação VACTERL/VATER	Patologia	6.25 BP*
905	Doença de Wilson	Patologia	2.25 BP
905	Doença de Wilson	Patologia	2.02
79254	Fenilcetonúria típica	Subtipo de patologia	6.34 BP*
790	Retinoblastoma	Patologia	6.0 BP
733	Polipose adenomatosa familiar	Patologia	6.0 *
609	Distrofia muscular tibial	Patologia	6.0 *
521	Leucemia mielóide crónica	Patologia	6.0 *
46724	Fístula arterio-venosa cerebral	Patologia	6.0 *
411703	Infeção pulmonar micobacteriana não-tuberculose	Patologia	6.0 *
3451	Síndrome de espasmos infantis	Patologia	6.0 *
3451	Síndrome de espasmos infantis	Patologia	3.7 BP
252164	Schwannoma benigno	Patologia	6.0 *
635	Neuroblastoma	Patologia	5.8 BP*
85438	Artrite relacionada com entesite	Patologia	5.7 *
1209	Atresia tricúspide	Patologia	5.5625 BP*
85443	Amiloidose AL	Patologia	5.127
93372	Hipercalcémia hipocalciúrica, familiar, tipo 1	Subtipo de patologia	5.5
881	Síndrome Turner	Patologia	5.5 BP*
2440	Malformação mão fendida-pé fendido isolada	Patologia	5.4 BP*
819	Síndrome Smith-Magenis	Patologia	4.0
683	Parésia supranuclear progressiva	Patologia	14.0 *
803	Esclerose lateral amiotrófica	Patologia	5.2 *
85443	Amiloidose AL	Patologia	5.5311 *
98838	Linfoma de grandes células B do mediastino primário	Patologia	5.0 *
79271	Síndrome de Sanfilippo tipo C (Mucopolissacaridose tipo	ļ	5.0 *

			Prevalência
ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	estimada
			(/ 100.000)
	3C)		
792	Retinosquisis ligada ao X	Patologia	5.0
778	Síndrome Rett	Patologia	10.0 *
766	Anemia hemolítica por deficiência de piruvato cinase dos	Patologia	5.0 *
700	eritrócitos		5.0
718	Síndrome Pierre-Robin isolado	Patologia	5.0 BP*
53	Osteopetrose Albers-Schönberg	Patologia	1.0
469	Intolerância à frutose hereditária	Patologia	5.0 *
39812	Doença do enxerto versus hospedeiro	Patologia	5.0 *
287	Síndrome Ehlers-Danlos clássico	Patologia	5.0
273	Distrofia miotónica de Steinert	Patologia	12.5
244	Discinesia ciliar primária	Patologia	5.0 BP*
214	Cistinúria	Patologia	5.0 *
1332	Cancro medular da tiroide	Patologia	5.0 *
1198	Atresia do cólon	Patologia	5.0 BP
88629	Tritanopia	Patologia	4.8 *
3384	Tronco arterial comum	Patologia	4.3 BP
15	Acondroplasia	Patologia	4.73 BP
60041	Bloqueio cardíaco congénito	Patologia	4.54 BP
85446	Amiloidose ABeta2M tipo selvagem	Patologia	4.5 *
792	Retinosquisis ligada ao X	Patologia	4.5 *
269	Distrofia facioscapulohumeral	Patologia	4.5 *
60015	Foramina parietal	Patologia	4.3 *
3384	Tronco arterial comum	Patologia	4.8 BP*
1143	Artrogripose múltipla congénita tipo neurogénico	Patologia	4.3 BP*
104	Neuropatia óptica hereditária de Leber	Patologia	4.3
727	Poliangeíte microscópica	Patologia	4.2843
137599	Queratite do estroma por herpes simplex virus	Patologia	4.2091
85435	Poliartrite com fator reumatóide	Patologia	4.2 *
2116	Síndrome Hartnup	Patologia	4.2
137596	Queratopatia neurotrófica	Patologia	4.2 *
391655	Períodos sem resposta à terapêutica oral na doença de Parkinson	Patologia	4.15 *
93110	Válvula uretral posterior	Patologia	2.0 *
2300	Atresia intestinal múltipla	Patologia	4.05 BP
96253	Doença de Cushing	Patologia	4.0 *
95716	Dishormonogenese da tiroide familiar	Patologia	4.0 *
884	Tetrassomia 12p	Patologia	4.0 BP*
819	Síndrome Smith-Magenis	Patologia	5.35 *
79140	Carcinoma neuro-endócrino cutâneo	Patologia	4.0 *

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada
			(/ 100.000)
564	Síndrome Meckel	Patologia	4.0 BP
52417	Linfoma MALT	Patologia	4.0 *
3193	Estenose aórtica supra-vavulvar	Patologia	13.3 *
1928	Enfisema lobar congénito	Patologia	4.0 BP
178029	Deficiência de arginina vasopressina	Patologia	4.0 *
101330	Porfiria cutânea tardia	Patologia	4.0 *
803	Esclerose lateral amiotrófica	Patologia	3.85
79126	Pneumonia intersticial aguda	Patologia	3.8 *
481	Doença de Kennedy	Patologia	3.8 *
478	Síndrome Kallmann	Subtipo de patologia	3.75 *
818	Síndrome Smith-Lemli-Opitz	Patologia	3.7 BP*
60015	Foramina parietal	Patologia	3.7
3465	Síndrome Worster-Drought	Patologia	3.7 *
3451	Síndrome de espasmos infantis	Patologia	3.5 BP*
3378	Trissomia 13	Patologia	3.7 BP*
2932	Polineuropatia desmielinizante inflamatória crónica	Patologia	3.7 *
102	Atrofia sistémica múltipla	Patologia	3.7 *
15	Acondroplasia	Patologia	3.62 BP*
95720	Hipoplasia da tiroide	Patologia	3.5
95713	Atireose	Patologia	3.5 *
81	Síndrome anti-sintetase	Patologia	3.5
640	Neuropatia hereditária com suscetibilidade a paralisia por pressão	Patologia	3.5 *
52416	Linfoma das células do manto	Patologia	3.5 *
3205	Síndrome Sturge-Weber	Patologia	3.5 BP*
2655	Displasia tanatofórica	Patologia	3.5 BP*
1880	Anomalia Ebstein da válvula tricúspida	Patologia	1.25 *
116	Síndrome Beckwith-Wiedemann	Patologia	3.5 BP*
102	Atrofia sistémica múltipla	Patologia	3.5
218	Doença de Darier	Patologia	3.4 *
53271	Síndrome de Muenke	Patologia	3.33 BP
3306	Síndrome de inversão duplicação do cromossoma 15	Patologia	3.33 BP
750	Pseudo-acondroplasia	Patologia	3.3
652	Neoplasias endócrinas múltiplas tipo 1	Patologia	3.3 *
33069	Síndrome Dravet	Patologia	3.3 BP*
926	Acatalassemia	Patologia	3.2 *
158	Deficiência de carnitina primária sistémica	Patologia	3.2 BP*
100075	Tumor endócrino gástrico	Patologia	3.2 *
767	Poliarterite nodosa	Patologia	3.16 *
98916	Polirradiculoneuropatia inflamatória aguda (aidp)	Patologia	3.1 *

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada (/ 100.000)
85414	Artrite juvenil idiopática de início sistémico	Patologia	3.1
739	Síndrome Prader-Willi	Patologia	3.1 BP*
50251	Mesotelioma	Patologia	3.1 *
2322	Síndrome Kabuki	Patologia	3.1 *
93930	Extrofia da bexiga	Subtipo de patologia	3.05 BP
429	Hipocondroplasia	Patologia	3.0303 BP
429	Hipocondroplasia	Patologia	3.0303
98879	Hemofilia B	Patologia	3.0 *
86875	Leucemia ou linfoma das células T do adulto	Patologia	3.0 *
824	Mielofibrose com metaplasia mielóide	Patologia	3.0 *
794	Síndrome Saethre-Chotzen	Patologia	3.0 BP*
673	Malária	Patologia	3.0 *
565782	Toxicidade a metotrexato	Patologia	3.0 *
365	Doença de armazenamento de glicogénio por deficiência de maltase ácida	Patologia	0.8 BP*
36234	Síndrome do choque tóxico bacteriano	Patologia	3.0
321	Osteocondromas múltiplos	Patologia	3.0 *
238621	Incontinência fecal relacionada com anastomose anal da bolsa ilíaca	Patologia	3.0 *
216694	Transposição das grandes artérias, corrigida congenitamente	Patologia	3.0 BP
136	Arteriopatia cerebral autossómica dominante-enfartes subcorticais-leucoencefalopatia	Patologia	3.0 *
653	Neoplasias endócrinas múltiplas tipo 2	Patologia	2.9 *
30391	Atresia biliar isolada	Patologia	18.5 BP
98896	Distrofia muscular, tipo Duchenne	Patologia	2.8
506	Síndrome Leigh	Patologia	2.8 BP*
169802	Hemofilia A grave	Subtipo de patologia	2.8 *
626	Nevo melanocítico congénito gigante	Patologia	2.75 *
49382	Acromatópsia	Patologia	2.7
399	Doença de Huntington	Patologia	12.0 *
747	Proteinose alveolar pulmonar autoimune	Patologia	2.66
6	Deficiência de 3-metilcrotonil-CoA carboxilase	Patologia	2.65 BP*
564	Síndrome Meckel	Patologia	2.6 BP*
79432	Albinismo oculocutâneo tipo 2	Patologia	2.55
93321	Hemimelia radial isolada	Patologia	2.5 BP
758	Pseudoxantoma elástico	Patologia	2.5 *
65	Amaurose congénita de Leber	Patologia	2.5 BP
65	Amaurose congénita de Leber	Patologia	2.5
393	Doença do desenvolvimento sexual 46,XX testicular	Patologia	2.5

			Prevalência
ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	estimada
			(/ 100.000)
358	Síndrome Gitelman	Patologia	2.5 *
352731	Albinismo oculocutâneo tipo 1	Patologia	2.5
315311	Hiperplasia supra-renal congénita clássica por deficiência de 21-hidroxilase, forma virilizante simples	Subtipo de patologia	2.5 *
2337	Queratodermia palmoplantar difusa, tipo Bothniana	Patologia	2.5 *
2138	Doença do desenvolvimento sexual 46,XX ovotesticular	Patologia	2.5 BP
1872	Distrofia dos cones e bastonetes	Patologia	2.5 *
1600	Monossomia 18q	Patologia	2.5 BP
107	Síndrome BOR	Patologia	2.5
100070	Afasia, progressiva primária, tipo não-fluente	Patologia	2.5 *
70588	Síndrome aspiração meconial	Patologia	2.44 *
98933	Degeneração estriatonígrica	Subtipo de patologia	2.4 *
93928	Epispádia	Subtipo de patologia	2.4 BP*
247525	Citrulinémia, tipo I	Patologia	2.4 *
330015	Intoxicação por chumbo	Patologia	2.3 *
104	Neuropatia óptica hereditária de Leber	Patologia	2.3 *
905	Doença de Wilson	Patologia	6.0 *
98976	Glaucoma congénito	Patologia	2.2 BP*
98895	Distrofia muscular, tipo Becker	Patologia	2.0 *
98895	Distrofia muscular, tipo Becker	Patologia	1.53
454750	Fistula traqueo-esofágica isolada	Patologia	2.2 BP
454750	Fistula traqueo-esofágica isolada	Patologia	2.2
2869	Síndrome Peutz-Jeghers	Patologia	2.2 BP
137605	Síndrome Legius	Patologia	2.2 BP
89936	Hipofosfatemia ligada ao X	Patologia	1.66 *
70567	Colangiocarcinoma	Patologia	2.1
217	Malformação de Dandy-Walker isolada	Patologia	1.0 BP*
71211	Espectro clínico de neuromielite óptica	Patologia	2.071
280921	Panuveíte idiopática	Patologia	2.0194 *
98895	Distrofia muscular, tipo Becker	Patologia	2.2 BP*
98841	Linfoma anaplásico de células grandes	Patologia	2.0 *
98673	Atrofia óptica autossómica dominante, forma clássica	Patologia	2.0
95	Ataxia de Friedreich	Patologia	2.0 *
93110	Válvula uretral posterior	Patologia	4.125 BP*
90073	Re-infeção de hepatite B após transplante hepático	Patologia	2.0 *
861	Síndrome Treacher-Collins	Patologia	2.0 BP*
83418	Atrofia muscular espinhal proximal tipo 2	Subtipo de patologia	2.0 BP*
54595	Cranio-faringioma	Patologia	2.0 *
506	Síndrome Leigh	Patologia	2.0 *
480	Síndrome Kearns-Sayre	Patologia	2.0 *

ORPHAcode 447 377 3392	Hemoglobinúria paroxística noturna Síndrome Gorlin	Nível de classificação Patologia	estimada (/ 100.000) 2.0 *
377	Síndrome Gorlin		
377	Síndrome Gorlin		2.0 *
		D	
3392	Tulanamia	Patologia	2.0 *
	Tularemia	Patologia	2.0 *
3346	Agenesia traqueal	Patologia	2.0 BP*
3129	Sarcosinemia	Patologia	2.0 BP
280	Síndrome Wolf-Hirschhorn	Patologia	2.0 BP*
275761	Deficiência de lipase ácida lisossomal	Patologia	2.0 *
26790	Pseudo-mixoma do peritoneu	Patologia	2.0 *
2345	Síndrome Klippel-Feil isolado	Patologia	2.0 *
217064	Sobredosagem de 5-fluorouracilo	Patologia	2.0 *
2017	Fenda do esterno	Patologia	2.0 BP*
185	Síndrome Scimitar	Patologia	2.0 BP*
180	Coroideremia	Patologia	2.0 *
1699	Trissomia 12p	Patologia	2.0 BP
168782	Doença desintegrativa infantil	Patologia	2.0 *
166119	Osteopoiquilose isolada	Patologia	2.0
1598	Monossomia 18p	Patologia	2.0 BP*
150	Carcinoma naso-faringeo	Patologia	2.0 *
10	Síndrome 48,XXYY	Patologia	1.9 BP*
140	Displasia campomélica	Patologia	0.0003
363958	Síndrome de microdeleção 17q21.31	Subtipo de patologia	1.82 *
675	Pâncreas anular	Patologia	1.8 BP*
664	Deficiência de ornitina carbamoiltransferase	Patologia	1.0 *
420429 Doe	ença de armazenamento de glicogénio por deficiência de maltase ácida, início tardio	Subtipo de patologia	1.75 BP
330001	Amiloidose ATTR tipo selvagem	Patologia	1.72
251076	Síndrome de microduplicação 8p23.1	Patologia	1.72
637 S	Schwanomatose de espectro clínico completo NF2- relacionada	Patologia	1.7 *
623615	Encefalite límbica autoimune	Patologia	1.7 *
2182 I	Hidrocéfalo com estenose do aqueduto de Sylvius	Subtipo de patologia	1.7 BP
2182 I	Hidrocéfalo com estenose do aqueduto de Sylvius	Subtipo de patologia	1.7
2152	Síndrome Mowat-Wilson	Patologia	1.7 BP*
1848	Agenesia renal, bilateral	Subtipo de patologia	1.7 BP*
141077	Epignato	Subtipo de patologia	0.0017
475	Síndrome Joubert	Patologia	1.6666 BP
98879	Hemofilia B	Patologia	1.665 BP
89936	Hipofosfatemia ligada ao X	Patologia	2.14
899	Síndrome Walker-Warburg	Patologia	1.65 BP*
394 Hon	nocistinúria devida a deficiência de cistationina beta-	Patologia	0.3 BP

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada (/ 100.000)
	sintetase		
79241	Deficiência de biotinidase	Patologia	1.6 BP
79241	Deficiência de biotinidase	Patologia	1.6 *
1915	Síndrome alcoólico fetal	Patologia	1.6 BP*
183	Granulomatose eosinofílica com poliangeíte	Patologia	1.56 *
633228	Deficiência femoral proximal focal isolada	Patologia	1.55
633228	Deficiência femoral proximal focal isolada	Patologia	1.55 BP
98757	Ataxia espinocerebelosa tipo 3	Patologia	1.5
98756	Ataxia espinocerebelosa tipo 2	Patologia	1.5
98755	Ataxia espinocerebelosa tipo 1	Patologia	1.5
641	Neuropatia motora multifocal com bloqueio de condução	Patologia	1.5
45453	Taquicardia ventricular infantil persistente	Patologia	1.5 BP*
45452	Flutter auricular neonatal idiopático	Patologia	1.5 BP*
389	Histiocitose de células de Langerhans	Patologia	1.5 *
35689	Esclerose lateral primária	Patologia	1.5 *
2911	Síndrome Poland	Patologia	1.5 BP*
213	Cistinose	Patologia	0.75 BP
213	Cistinose	Patologia	1.5 *
2019	Complexo fémur-fíbula-ulna	Patologia	1.5 BP*
192	Síndrome Coffin-Lowry	Patologia	1.5
192	Síndrome Coffin-Lowry	Patologia	1.5 *
183	Granulomatose eosinofílica com poliangeíte	Patologia	1.5
131	Síndrome Budd-Chiari	Patologia	1.5 *
512	Leucodistrofia metacromática	Patologia	1.47 BP*
79269	Síndrome de Sanfilippo tipo A (Mucopolissacaridose tipo 3A)	Subtipo de patologia	0.32 *
474	Síndrome Jeune	Patologia	1.4 BP*
195	Síndrome "cat-eye"	Patologia	1.35 BP*
3287	Arterite de Takayasu	Patologia	1.34 *
79434	Albinismo oculocutâneo tipo 1B	Subtipo de patologia	1.3
79431	Albinismo oculocutâneo tipo 1A	Subtipo de patologia	1.3
79408	Epidermólise bolhosa distrófica generalizada autossómica recessiva, forma grave	Patologia	1.3 BP*
72	Síndrome Angelman	Patologia	1.3 BP*
499009	Sífilis congénita	Patologia	1.3 *
499009	Sífilis congénita	Patologia	1.3 BP*
355	Doença de Gaucher	Patologia	1.0 *
281090	Ictiose ligada ao X sindromática recessiva	Patologia	1.3 *
2481	Melanocitose neuro-cutânea	Patologia	1.25 *
1880	Anomalia Ebstein da válvula tricúspida	Patologia	3.5 BP*

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada (/ 100.000)
199	Síndrome Cornelia de Lange	Patologia	1.24 BP*
628	Displasia diastrófica	Patologia	1.2 *
464	Incontinência pigmentar	Patologia	1.2 BP*
2750	Síndrome oro-facio-digital tipo 1	Patologia	1.2 BP*
263432	Nevus de Ito	Patologia	1.17 *
1896	Síndrome EEC	Patologia	1.11 BP*
93323	Hemimelia peronial isolada	Patologia	1.1033 BP
93323	Hemimelia peronial isolada	Patologia	1.1033
377	Síndrome Gorlin	Patologia	1.1
289	Síndrome Ellis Van Creveld	Patologia	0.4 BP*
275766	Hipertensão arterial pulmonar idiopática	Subtipo de patologia	1.1 *
131	Síndrome Budd-Chiari	Patologia	1.1
1906	Espectro clínico do valproato fetal	Patologia	1.02 BP*
99789	Displasia da dentina, tipo I	Subtipo de patologia	1.0 *
98863	Distrofia muscular de Emery-Dreifuss ligada ao X	Subtipo de patologia	1.0 BP
98863	Distrofia muscular de Emery-Dreifuss ligada ao X	Subtipo de patologia	1.0
96263	Síndrome 48,XXXY	Patologia	1.0 BP*
95715	Hipotiroidismo congénito devido à passagem através da placenta de anticorpos maternos inibidores da ligação à TSH	Patologia	1.0 *
94068	Displasia espondiloepifisária, tipo congénito	Patologia	1.0 BP*
90068	Envenenamento por cocaína	Patologia	1.0 *
90060	Hemorragia alveolar difusa	Patologia	1.0 *
87503	Mal de Meleda	Patologia	1.0
86867	Linfoma nodal de células B da zona marginal	Patologia	1.0 *
828	Síndrome Stickler	Patologia	12.2 BP
79435	Albinismo oculocutâneo tipo 4	Patologia	1.0
79258	Doença de armazenamento de glicogénio por deficiência de glucose-6-fosfatase tipo 1A	Subtipo de patologia	1.0 BP*
79086	Lipodistrofia generalizada adquirida	Patologia	1.0 *
77259	Doença de Gaucher tipo 1	Subtipo de patologia	1.0 *
746	Deficiência de proteína trifuncional mitocondrial	Patologia	1.0 *
710	Síndrome Pfeiffer	Patologia	1.0 BP*
681	Paralisia periódica hipocaliémica	Patologia	1.0 *
67043	Queratite por Acanthamoeba	Patologia	1.0 *
664	Deficiência de ornitina carbamoiltransferase	Patologia	1.77 BP
647	Síndrome de quebras de Nijmegen	Patologia	1.0 BP
646	Doença de Niemann-Pick C	Patologia	1.0 *
616	Meduloblastoma	Patologia	1.0 *
614	Doença de Thomsen e Becker	Patologia	1.0

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada (/ 100.000)
606	Miopatia miotónica proximal	Patologia	1.0 *
602	Miopatia distal tipo Nonaka	Patologia	1.0
579	Mucopolissacaridose tipo 1	Patologia	1.0 BP*
579	Mucopolissacaridose tipo 1	Patologia	0.82 BP
531	Lisencefalia tipo 1 por anomalias no gene LIS 1	Patologia	1.0 BP*
53	Osteopetrose Albers-Schönberg	Patologia	5.0 *
5	Deficiência de 3-hidroxiacil-CoA desidrogenase de cadeias longas	Patologia	8.0 *
487	Doença de Krabbe	Patologia	1.0 *
487	Doença de Krabbe	Patologia	1.0 BP*
487	Doença de Krabbe	Patologia	0.7 BP
43393	Síndrome miasténico de Lambert-Eaton	Patologia	1.0 *
422	Hipertensão arterial pulmonar idiopática/hereditária	Patologia	1.0 *
396	Soluços crónicos	Patologia	1.0 *
364	Doença de armazenamento de glicogénio devida a deficiência de glucose-6-fosfatase	Patologia	1.0 BP
360	Glioblastoma	Patologia	1.0
355	Doença de Gaucher	Patologia	1.3 BP
3449	Síndrome Weill-Marchesani	Patologia	1.0
3403	Anomalia Uhl	Patologia	1.0 BP
331206	Imunodeficiência grave combinada por défice completo de RAG1/2	Patologia	1.0 *
33	Acidemia isovalérica	Patologia	1.0 *
296	Doença Ollier	Patologia	1.0 *
2924	Doença hepática poliquística isolada	Patologia	1.0 *
286	Síndrome Ehlers-Danlos vascular	Patologia	1.0
267	Distrofia muscular das cinturas dos membros R1 calpaina- 3-relacionada	Patologia	1.0 *
264580	Doença de armazenamento de glicogénio por deficiência de fosforilase-cinase hepática	Patologia	1.0 BP*
2578	Síndrome Mayer-Rokitansky-Küster-Hauser tipo 2	Subtipo de patologia	1.0 BP*
25	Deficiência de glutaril-CoA desidrogenase	Patologia	1.0 BP
23	Acidúria argininosuccínica	Patologia	1.0 *
217	Malformação de Dandy-Walker isolada	Patologia	2.1 *
2134	Síndrome hemolítico urémico forma atípica	Patologia	1.0 *
205	Síndrome Crigler-Najjar	Patologia	0.1 BP*
1900	Síndrome Ehlers-Danlos tipo 6 cifoscoliótico por deficiência de lisil hidroxilase	Subtipo de patologia	1.0 BP
189	Displasia ectodérmica hidrótica	Patologia	1.0 *
180242	Tumor maligno da trompa de Falópio	Patologia	1.0 *

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada
ONFITACOUE	Doença	ivivei de classificação	(/ 100.000)
16	Monocromatismo de cones azuis	Patologia	1.0 BP
16	Monocromatismo de cones azuis	Patologia	1.0
157	Deficiência de carnitina palmitoiltransferase 2	Patologia	1.0 *
141	Doença de Canavan	Patologia	1.0 BP
3169	Sirenomelia	Patologia	0.98 BP
3169	Sirenomelia	Patologia	0.71 BP*
444490	Hiperquilomicronemia familiar	Patologia	0.97 *
79408	Epidermólise bolhosa distrófica generalizada autossómica recessiva, forma grave	Patologia	0.963 *
623626	Degenerescência cerebelosa paraneoplásica	Patologia	0.9553 *
79278	Protoporfiria eritropoiética autossómica	Patologia	0.92 *
882	Tirosinemia tipo 1	Patologia	0.9 BP
48162	Síndrome Lewis-Sumner	Subtipo de patologia	0.9 *
207	Síndrome Crouzon	Patologia	0.9 BP*
581	Mucopolissacaridose tipo 3	Patologia	0.87 BP*
99429	Insensibilidade aos androgénios, completa	Patologia	0.83
579	Mucopolissacaridose tipo 1	Patologia	0.5 *
52	Síndrome Alagille	Patologia	0.8 BP*
365	Doença de armazenamento de glicogénio por deficiência de maltase ácida	Patologia	3.0 *
169793	Hemofilia B grave	Subtipo de patologia	0.8 *
1461	Coração cruzado	Patologia	0.8 BP*
3312	Embriopatia por talidomida	Patologia	0.77
95699	Hiperplasia supra-renal congénita por deficiência de citocromo P450 oxidorreductase	Patologia	0.75 BP*
93929	Extrofia da cloaca	Subtipo de patologia	0.75 BP*
90795	Hiperplasia supra-renal congénita por deficiência de 11- beta-hidroxilase	Patologia	0.75 BP*
667	Osteopetrose maligna autossómica recessiva	Patologia	0.75 BP*
354	Gangliosidose GM1	Patologia	0.75 BP*
213	Cistinose	Patologia	0.5 BP*
181	Displasia ectodérmica hipohidrótica ligada ao X	Subtipo de patologia	0.75 BP*
1501	Carcinoma adrenocortical	Patologia	0.75 *
3169	Sirenomelia	Patologia	0.01
93473	Síndrome de Hurler	Subtipo de patologia	0.5 *
813	Síndrome Silver-Russell	Patologia	0.7 BP*
783	Síndrome Rubinstein-Taybi	Patologia	0.7 BP*
726	Síndrome Alpers-Huttenlocher	Patologia	0.7 BP*
580	Mucopolissacaridose tipo 2	Patologia	0.7 BP*
580	Mucopolissacaridose tipo 2	Patologia	0.68 BP

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada (/ 100.000)
392	Síndrome Holt-Oram	Patologia	0.7 BP*
177	Condrodisplasia pontuada tipo rizomélico	Patologia	0.7 BP*
528	Lipodistrofia generalizada congénita	Patologia	0.5 *
580	Mucopolissacaridose tipo 2	Patologia	0.2 *
796	Doença Sandhoff	Patologia	0.67 BP*
511	Doença da urina xarope de bordo	Patologia	0.67 BP
448270	Ectopia cordis	Patologia	0.67 BP
3282	Taquicardia auricular multifocal	Patologia	0.67 BP
2591	Miofibromatose da infância	Patologia	0.67 BP*
1335	Pentalogia de Cantrell	Patologia	0.55 BP*
124	Anemia de Diamond-Blackfan	Patologia	0.67 BP*
90053	Transplantação de células hematopoiéticas	Patologia	0.65 *
84	Anemia de Fanconi	Patologia	0.3 *
3463	Síndrome Wolfram	Patologia	0.13
294975	Ausência isolada do braço e antebraço com mão presente	Patologia	0.62 BP
994	Sequência de deformação de acinesia fetal	Patologia	0.6 BP*
98809	Discinesia paroxística cinesigénica	Patologia	0.6
79098	Oftalmia simpática	Patologia	0.6 *
550	MELAS	Patologia	0.6 *
248111	Doença de Huntington juvenil	Patologia	0.6 *
240103	Paralisia supranuclear progressiva-síndrome corticobasal	Subtipo de patologia	0.6 *
2345	Síndrome Klippel-Feil isolado	Patologia	0.6 BP*
169799	Hemofilia B ligeira	Subtipo de patologia	0.6 *
169796	Hemofilia B moderada	Subtipo de patologia	0.6 *
54	Albinismo ocular ligado ao X recessivo	Patologia	0.58 BP*
96264	Síndrome 49,XXXXY	Patologia	0.55 BP*
562	Síndrome McCune-Albright	Patologia	0.55 *
1335	Pentalogia de Cantrell	Patologia	0.67 BP
93929	Extrofia da cloaca	Subtipo de patologia	0.54 BP
79276	Porfiria aguda intermitente	Patologia	0.54 *
71277	Síndrome de deficiência de transportador da glucose tipo 1 clássico	Patologia	0.538
93473	Síndrome de Hurler	Subtipo de patologia	0.7 BP*
92050	Displasia do epitélio intestinal	Patologia	0.5 BP*
915	Síndrome Aarskog-Scott	Patologia	0.5 BP*
902	Síndrome Werner	Patologia	0.5 *
86854	Linfoma esplénico da zona marginal	Patologia	0.5 *
821	Síndrome Sotos	Patologia	0.5 BP*
811	Síndrome Shwachman-Diamond	Patologia	0.5 BP
79242	Deficiência de holocarboxilase sintetase	Patologia	0.5 BP*

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada (/ 100.000)
782	Síndrome Axenfeld-Rieger	Patologia	0.5 *
682	Paralisia periódica hipercaliémica	Patologia	0.5 *
64742	Blastoma pleuro-pulmonar	Patologia	0.5 BP*
634	Síndrome Netherton	Patologia	0.5 BP*
634	Síndrome Netherton	Patologia	0.5 *
611	Miosite de corpos de inclusão	Patologia	0.5 *
528	Lipodistrofia generalizada congénita	Patologia	0.6812
379	Doença granulomatosa crónica	Patologia	0.46 BP
35909	Deficiência combinada de fator V e fator VIII	Patologia	0.5 *
35858	Anemia megaloblástica familiar	Patologia	0.5 *
3427	Ventrículo esquerdo com dupla saída	Patologia	0.5 BP
3320	Síndrome de trombocitopenia-agenesia radial	Patologia	0.5 BP*
122	Síndrome Birt-Hogg-Dubé	Patologia	0.5 *
1215	Síndrome de atrofia óptica plus autossómica dominante	Patologia	0.5 *
110	Síndrome Bardet-Biedl	Patologia	0.5 BP*
100	Ataxia-telangiectasia	Patologia	0.49 *
90795	Hiperplasia supra-renal congénita por deficiência de 11- beta-hidroxilase	Patologia	0.47 *
379	Doença granulomatosa crónica	Patologia	0.5 BP*
582	Mucopolissacaridose tipo 4	Patologia	27.6 *
676	Pancreatite crónica hereditária	Patologia	0.43 *
88	Falência da medula óssea	Patologia	0.4 *
77293	Deficiência de esfingomielinase ácida visceral crónica	Patologia	0.4 BP*
503	Síndrome Larsen	Patologia	0.4 BP*
3008	Deficiência de piruvato carboxilase	Patologia	0.4 BP*
289	Síndrome Ellis Van Creveld	Patologia	1.1 BP
2869	Síndrome Peutz-Jeghers	Patologia	0.4 *
256	Distonia generalizada dos membros de início precoce	Patologia	0.4 *
2315	Síndrome Johanson-Blizzard	Patologia	0.4 BP*
217085	Mucopolissacaridose tipo 2A	Subtipo de patologia	0.4 BP*
1452	Displasia cleidocraniana	Patologia	0.1
99885	Diabetes mellitus neonatal permanente isolado	Patologia	0.38 BP*
3440	Síndrome Waardenburg	Patologia	0.37 BP*
43393	Síndrome miasténico de Lambert-Eaton	Patologia	0.35
290	Síndrome de rubéola congénita	Patologia	0.35 BP*
179	Corio-retinopatia "birdshot"	Patologia	0.35
576	Mucolipidose tipo II	Patologia	0.34 BP*
510	Síndrome Lesch-Nyhan	Patologia	0.34 BP*
96	Ataxia com deficiência de vitamina E	Patologia	0.33 *
565	Doença Menkes	Patologia	0.33 BP*

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada (/ 100.000)
327	Deficiência de fator VII congénita	Patologia	0.33 *
79473	Porfiria variegada	Patologia	0.32 *
79269	Síndrome de Sanfilippo tipo A (Mucopolissacaridose tipo 3A)	Subtipo de patologia	1.4 BP
391665	Hipercolesterolemia familiar homozigótica	Patologia	0.3194
845	Doença Tay-Sachs	Patologia	0.31 BP*
99886	Diabetes mellitus neonatal transitória	Patologia	0.3 BP*
90647	Intervalo QT longo - surdez	Patologia	0.3
84	Anemia de Fanconi	Patologia	0.62 BP*
79394	Eritrodermia ictiosiforme congénita	Patologia	0.3 *
633	Síndrome Laron	Patologia	0.3 *
628	Displasia diastrófica	Patologia	0.3 BP*
590	Síndromes miasténicos congénitos	Patologia	0.3 *
581	Mucopolissacaridose tipo 3	Patologia	0.3 *
394	Homocistinúria devida a deficiência de cistationina beta- sintetase	Patologia	1.65 *
324964	Osteomielite crónica multifocal recorrente	Patologia	0.3
3004	Síndrome de polidactilia em espelho-segmentação vertebral-defeitos dos membros	Patologia	0.3 *
277	Imunodeficiência combinada grave por deficiência de adenosina desaminase	Patologia	0.3 BP*
261	Distrofia muscular de Emery-Dreifuss	Patologia	0.3 *
258	Distrofia muscular congénita associada à subunidade alfa 2 da laminina	Patologia	0.3 *
2299	Interrupção do arco aórtico	Patologia	0.3 BP*
229717	Agamaglobulinemia isolada	Patologia	0.3
219	Distrofia muscular das cinturas dos membros R6 delta- sarcoglicano-relacionada	Patologia	0.3 *
182050	Doença MYH9-relacionada	Patologia	0.3 *
845	Doença Tay-Sachs	Patologia	0.28 BP
811	Síndrome Shwachman-Diamond	Patologia	0.28
93571	Doença de depósitos densos	Subtipo de patologia	0.25
77292	Deficiência de esfingomielinase ácida neurovisceral da infância	Patologia	0.25 BP*
702	Disease Pelizaeus-Merzbacher	Patologia	0.25 *
678	Síndrome Papillon-Lefèvre	Patologia	0.25
538	Linfangioleiomiomatose	Patologia	0.15
35173	Condrodisplasia pontuada ligada ao X dominante	Patologia	0.25 BP*
910	Xeroderma pigmentoso	Patologia	0.23 BP*
271861	Amiloidose ATTR hereditária	Patologia	0.2222
		•	

ORPHAcode Doença Nível de classificação estimado (/ 100.000)				Prevalência
47 Agamaglobulinemia ligada ao X Subtipo de patologia 0.1* 111 Sindrome Barth Patologia 0.22 * 98813 Displasia ectodérmica hipohidrótica com imunodeficiência 893 Sindrome WAGR Patologia 0.2 BP* 894 Sindrome Seckel Patologia 0.2 BP* 895 Sindrome de Sanfilippo tipo B (Mucopolissacaridose tipo 3B) 896 Miopatia centronuclear ligada ao X Patologia 0.2 BP* 897 Sindrome de Sanfilippo tipo B (Mucopolissacaridose tipo 3B) 896 Miopatia centronuclear ligada ao X Patologia 0.2 * 897 Deficiência múltipla de sulfatase Patologia 0.2 * 898 Deficiência múltipla de sulfatase Patologia 0.2 * 899 Deorça de anticorpos anti-membrana basal glomerular Patologia 0.2 * 899 Distrofia muscular das cinturas dos membros R5 gamasarcoglicano-relacionada Patologia 0.2 * 898 Acidemia propiónica Patologia 0.2 * 898 Acidemia propiónica Patologia 0.2 BP* 899 Limunodeficiência combinada grave por deficiência de adenosina desaminase Patologia 0.2 BP* 899 Limunodeficiência combinada grave por deficiência de adenosina desaminase Patologia 0.2 BP* 899 Limunodeficiência de patologia 0.2 BP* 899 Limunodeficiência de carnosinase Patologia 0.2 BP* 890 Limunodeficiência de carnosinase Patologia 0.17 BP 800 Doença de Von Willebrand, tipo 3 Subtipo de patologia 0.17 BP 801 Deficiência congenita de plasminogénio Patologia 0.17 BP 802 Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássica Subtipo de patologia 0.17 BP 803 Doenç	ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	estimada
111 Sindrome Barth Patologia 0.22 * 98813 Displasia ectodérmica hipohidrótica com imunodeficiência hipohidrótica com imunodeficiência 10.2 BP* 893 Sindrome WAGR Patologia 0.2 BP* 808 Sindrome Seckel Patologia 0.2 BP* 79270 Sindrome de Sanfilippo tipo B (Mucopolissacaridose tipo 3B) 0.2 * 985 Miopatia centronuclear ligada ao X Patologia 0.2 * 585 Deficiência múltipla de sulfatase Patologia 0.2 * 585 Deficiência múltipla de sulfatase Patologia 0.2 * 334 Sindrome óculo-cerebro-renal de Lowe Patologia 0.2 * 335 Distrofia muscular das cinturas dos membros R5 gamastroglicano-relacionada 0.2 * 335 Acidemia propiónica Patologia 0.2 * 336 Epilepsia piridoxina-dependente Patologia 0.2 * 277 Imunodeficiência combinada grave por deficiência de adenosina desaminase desona desaminase desona desaminase desona desaminase 1 * 2635 Displasia metatrópica Patologia 0.2 * 238583 Hiperfenilalaninemia por deficiência de tetralidrobiopterina Patologia 0.2 * 2385 Sindrome Dubowitz Patologia 0.2 BP* 299916 Condrossarcoma mixóide extra-esquelético Patologia 0.2 BP* 178478 Botulismo infantii Subtipo de patologia 0.17 BP* 1785 Sindrome aórtico médio Patologia 0.17 BP* 1786 Sindrome aórtico médio Patologia 0.17 BP* 1785 Sindrome aórtico médio Patologia 0.17 BP* 1785 Deficiência congénita de plasminogénio P				(/ 100.000)
98813 Displasia ectodérmica hipohidrótica com imunodeficiência de imunodeficiência de Sanfilippo tipo B (Mucopolissacaridose tipo 38) Síndrome MAGR Patologia 0.2 BP* 79270 Síndrome de Sanfilippo tipo B (Mucopolissacaridose tipo 38) 596 Miopatia centronuclear ligada ao X Patologia 0.2 * 595 Deficiência múltipla de sulfatase Patologia 0.2 * 534 Síndrome óculo-cerebro-renal de Lowe Patologia 0.2 * 375 Doença de anticorpos anti-membrana basal glomerular 353 Distrofia muscular das cinturas dos membros R5 gamasarcoglicano-relacionada sarcoglicano-relacionada sarcoglicano-relacionada prave por deficiência de adenosina desaminase Patologia 0.2 * 277 Imunodeficiência combinada grave por deficiência de adenosina desaminase Patologia 0.2 * 2635 Displasia metatrópica Patologia 0.2 * 2636 Displasia metatrópica Patologia 0.2 * 2614 Síndrome unha-rótula Patologia 0.2 * 28583 Hiperfenilalaninemia por deficiência de tetrahidrobiopterina Patologia 0.2 * 2985 Síndrome Dubowitz Patologia 0.2 BP* 209916 Condrossarcoma mixóide extra-esquelético Patologia 0.2 BP* 1991 Síndrome Cockayne Patologia 0.2 BP* 178478 Botulismo infantil Subtipo de patologia 0.2 BP* 178479 Epidermólise bolhosa junctional generalizada grave Patologia 0.17 BP* 280219 Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássica Subtipo de patologia 0.17 BP* 280219 Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássica Subtipo de patologia 0.17 BP* 2722 Deficiência congénita de plasminogénio Patologia 0.16 BP*	47	Agamaglobulinemia ligada ao X	Subtipo de patologia	0.1 *
Section Sect	111	Síndrome Barth	Patologia	0.22 *
Síndrome Seckel Patologia 0.2 BP* 79270 Síndrome de Sanfilippo tipo B (Mucopolissacaridose tipo Subtipo de patologia 3B) 596 Miopatia centronuclear ligada ao X Patologia 0.2 * 585 Deficiência múltipla de sulfatase Patologia 0.2 534 Síndrome óculo-cerebro-renal de Lowe Patologia 0.2 * 375 Doença de anticorpos anti-membran abasal glomerular Patologia 0.2 * 353 Distrofia muscular das cinturas dos membros R5 gamasarcoglicano-relacionada 0.2 * 353 Acidemia propiónica Patologia 0.2 * 354 Acidemia propiónica Patologia 0.2 * 355 Acidemia propiónica Patologia 0.2 * 366 Epilepsia piridoxina-dependente Patologia 0.2 * 277 Imunodeficiência combinada grave por deficiência de adenosina desaminase Distrofia muscular das cinturas dos membros R5 gamasarcoglicano-relacionada 0.2 * 278 Imunodeficiência combinada grave por deficiência de adenosina desaminase Distrofia muscular desaminase 0.2 * 2614 Síndrome unha-rótula Patologia 0.2 * 28583 Hiperfenilalaninemia por deficiência de tetrahidrobiopterina 0.2 * 235 Síndrome Dubowitz Patologia 0.2 * 2052 Síndrome Praser Patologia 0.2 * 2052 Síndrome Fraser Patologia 0.2 * 2052 Síndrome Cockayne Patologia 0.2 * 2191 Síndrome de carnosinase Patologia 0.2 * 2192 Retinite pontuada albescens Patologia 0.2 * 22020 Retinite pontuada albescens Patologia 0.1 * 23805 Doença de Von Willebrand, tipo 3 Subtipo de patologia 0.1865 22427 Retinite pontuada albescens Patologia 0.17 * 280219 Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássica Subtipo de patologia 0.17 * 280219 Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássica Subtipo de patologia 0.17 * 272 Deficiência congénita de plasminogénio Patologia 0.16 * 272 Deficiência congénita de plasminogénio Patologia 0.16 * 272 Deficiência congénita de plasminogénio Patologia 0.16 *	98813	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Patologia	0.2 BP*
Sindrome de Sanfilippo tipo B (Mucopolissacaridose tipo Subtipo de patologia 3B) 0.2 *	893	Síndrome WAGR	Patologia	0.2 BP
Section	808	Síndrome Seckel	Patologia	0.2 BP*
585 Deficiência múltipla de sulfatase Patología 0.2 534 Síndrome óculo-cerebro-renal de Lowe Patología 0.2 534 Síndrome óculo-cerebro-renal de Lowe Patología 0.2 * 375 Doença de anticorpos anti-membrana basal glomerular Patología 0.2 * 353 Distrofia muscular das cinturas dos membros R5 gamasar sarcoglicano-relacionada Patología 0.2 * 355 Acidemia propiónica Patología 0.2 BP* 277 Imunodeficiência combinada grave por deficiência de adenosina desaminase Patología 0.2 BP* 2635 Displasia metatrópica Patología 0.2 BP* 2614 Síndrome unha-rótula Patología 0.2 BP* 238583 Hiperfenilalaninemia por deficiência de tetrahidrobiopterina Patología 0.2 BP* 2355 Síndrome Dubowitz Patología 0.2 BP* 20916 Condrossarcoma mixóide extra-esquelético Patología 0.2 BP* 20921 Síndrome Cockayne Patología 0.2 BP* 191 Síndrome Cockayne Patología 0.2 BP*	79270		Subtipo de patologia	0.2 *
534 Síndrome óculo-cerebro-renal de Lowe Patologia 0.2 534 Síndrome óculo-cerebro-renal de Lowe Patologia 0.2 * 375 Doença de anticorpos anti-membrana basal glomerular Patologia 0.2 * 353 Distrofia muscular das cinturas dos membros R5 gamasarcoglicano-relacionada Patologia 0.2 * 35 Acidemia propiónica Patologia 0.2 BP* 277 Imunodeficiência combinada grave por deficiência de adenosina desaminase Patologia 0.2 BP* 2635 Displasia metatrópica Patologia 0.2 BP* 2614 Síndrome unha-rótula Patologia 0.2 BP* 238583 Hiperfenilalaninemia por deficiência de tetrahidrobiopterina Patologia 0.2 BP* 23916 Condrossarcoma mixóide extra-esquelético Patologia 0.2 BP* 20921 Condrossarcoma mixóide extra-esquelético Patologia 0.2 BP* 191 Síndrome Cockayne Patologia 0.2 BP* 194 Síndrome Cockayne Patologia 0.2 BP* 178478 Botulismo infantil Subtipo de patologia 0.2 BP* 186096 Doença de Von Willebrand, tipo	596	Miopatia centronuclear ligada ao X	Patologia	0.2 *
534 Síndrome óculo-cerebro-renal de Lowe Patologia 0.2 * 375 Doença de anticorpos anti-membrana basal glomerular Patologia 0.2 * 353 Distrofia muscular das cinturas dos membros R5 gamasarcoglicano-relacionada Patologia 0.2 * 35 Acidemia propiónica Patologia 0.2 * 3006 Epilepsia piridoxina-dependente Patologia 0.2 BP* 277 Imunodeficiência combinada grave por deficiência de adenosina desaminase Patologia 0.2 BP* 2635 Displasia metatrópica Patologia 0.2 BP* 2614 Síndrome unha-rótula Patologia 0.2 BP* 238583 Hiperfenilalaninemia por deficiência de tetrahidrobiopterina Patologia 0.2 BP* 235 Síndrome Dubowitz Patologia 0.2 BP* 20916 Condrossarcoma mixóide extra-esquelético Patologia 0.2 BP* 2092 Síndrome Fraser Patologia 0.2 BP* 191 Síndrome Cockayne Patologia 0.2 BP* 178478 Botulismo infantil Subtipo de patologia 0.2 BP* 1361 Deficiência de carnosinase Patologia	585	Deficiência múltipla de sulfatase	Patologia	0.2
Doença de anticorpos anti-membrana basal glomerular Patologia 0.2 *	534	Síndrome óculo-cerebro-renal de Lowe	Patologia	0.2
Distrofia muscular das cinturas dos membros R5 gamasarcoglicano-relacionada 35 Acidemia propiónica Patologia 0.2 * 3006 Epilepsia piridoxina-dependente Patologia 0.2 BP* 277 Imunodeficiência combinada grave por deficiência de adenosina desaminase 2635 Displasia metatrópica Patologia 0.2 BP* 238583 Hiperfenilalaninemia por deficiência de tetrahidrobiopterina 0.2 BP* 2395 Síndrome unha-rótula Patologia 0.2 BP* 209916 Condrossarcoma mixóide extra-esquelético Patologia 0.2 BP* 2052 Síndrome Fraser Patologia 0.2 BP* 178478 Botulismo infantil Subtipo de patologia 0.2 BP* 178478 Botulismo infantil Subtipo de patologia 0.2 BP* 1361 Deficiência de carnosinase Patologia 0.2 BP* 1361 Deficiência de carnosinase Patologia 0.2 BP 166096 Doença de Von Willebrand, tipo 3 Subtipo de patologia 0.125 79404 Epidermólise bolhosa junctional generalizada grave Patologia 0.125 79404 Epidermólise bolhosa junctional generalizada grave Patologia 0.17 BP 407 Encefalopatia por glícina Patologia 0.17 BP 407 Encefalopatia por glícina Patologia 0.17 BP 407 Encefalopatia por glícina Patologia 0.17 BP 408 Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína C congénita Patologia 0.17 BP* 745 Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína C congénita 0.16 BP*	534	Síndrome óculo-cerebro-renal de Lowe	Patologia	0.2 *
353 sarcoglicano-relacionada 35 Acidemia propiónica Patologia 0.2 * 3006 Epilepsia piridoxina-dependente Patologia 0.2 BP* 277 Imunodeficiência combinada grave por deficiência de adenosina desaminase 0.2 BP* 2635 Displasia metatrópica Patologia 0.2 BP* 2614 Síndrome unha-rótula Patologia 0.2 BP* 238583 Hiperfenilalaninemia por deficiência de tetrahidrobiopterina 0.2 235 Síndrome Dubowitz Patologia 0.2 BP* 209916 Condrossarcoma mixóide extra-esquelético Patologia 0.2 BP* 191 Síndrome Cockayne Patologia 0.2 BP* 178478 Botulismo infantil Subtipo de patologia 0.2 BP* 1361 Deficiência de carnosinase Patologia 0.2 BP* 1362 Bouncia de Von Willebrand, tipo 3 Subtipo de patologia 0.1865 52427 Retinite pontuada albescens Patologia 0.12 BP 407 Encefalopatia por glicina Patologia 0.17 BP 407 Encefalopatia por glicina Patologia 0.17 BP 407 Encefalopatia por glicina Patologia 0.17 BP 408 Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína C congénita 0.16 BP*	375	Doença de anticorpos anti-membrana basal glomerular	Patologia	0.2 *
Brilepsia piridoxina-dependente Patologia 0.2 BP*	353	_	Patologia	0.2 *
Imunodeficiência combinada grave por deficiência de adenosina desaminase Patologia 0.2 *	35	Acidemia propiónica	Patologia	0.2 *
2635 Displasia metatrópica Patologia 0.2 BP* 2614 Síndrome unha-rótula Patologia 0.2 BP* 238583 Hiperfenilalaninemia por deficiência de tetrahidrobiopterina 0.2 235 Síndrome Dubowitz Patologia 0.2 BP* 209916 Condrossarcoma mixóide extra-esquelético Patologia 0.2 BP* 2052 Síndrome Fraser Patologia 0.2 BP* 191 Síndrome Cockayne Patologia 0.2 BP* 178478 Botulismo infantil Subtipo de patologia 0.2 BP* 1361 Deficiência de carnosinase Patologia 0.2 BP* 136096 Doença de Von Willebrand, tipo 3 Subtipo de patologia 0.1865 52427 Retinite pontuada albescens Patologia 0.125 79404 Epidermólise bolhosa junctional generalizada grave Patologia 0.17 BP 407 Encefalopatia por glicina Patologia 0.17 * 280219 Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássica Subtipo de patologia 0.17 BP* 745 Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína Patologia 0.16 BP* 722 Deficiência congénita de plasminogénio Patologia 0.16 BP*	3006	Epilepsia piridoxina-dependente	Patologia	0.2 BP*
2614Síndrome unha-rótulaPatologia0.2 BP*238583Hiperfenilalaninemia por deficiência de tetrahidrobiopterinaPatologia0.2235Síndrome DubowitzPatologia0.2 BP*209916Condrossarcoma mixóide extra-esqueléticoPatologia0.2 *2052Síndrome FraserPatologia0.2 BP*191Síndrome CockaynePatologia0.2 BP*178478Botulismo infantilSubtipo de patologia0.2 BP*1361Deficiência de carnosinasePatologia0.2 BP166096Doença de Von Willebrand, tipo 3Subtipo de patologia0.186552427Retinite pontuada albescensPatologia0.12579404Epidermólise bolhosa junctional generalizada gravePatologia0.17 BP407Encefalopatia por glicinaPatologia0.17 *280219Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássicaSubtipo de patologia0.17 *1456Síndrome aórtico médioPatologia0.17 BP*745Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína C congénitaPatologia0.16 BP722Deficiência congénita de plasminogénioPatologia0.16 *783Mucopolissacaridose tipo 6Patologia0.16 BP*	277		Patologia	0.2 *
Hiperfenilalaninemia por deficiência de tetrahidrobiopterina 235 Síndrome Dubowitz Patologia 0.2 BP* 209916 Condrossarcoma mixóide extra-esquelético Patologia 0.2 BP* 2052 Síndrome Fraser Patologia 0.2 BP* 191 Síndrome Cockayne Patologia 0.2 BP* 178478 Botulismo infantil Subtipo de patologia 0.2 BP* 1361 Deficiência de carnosinase Patologia 0.2 BP* 166096 Doença de Von Willebrand, tipo 3 Subtipo de patologia 0.1865 52427 Retinite pontuada albescens Patologia 0.125 79404 Epidermólise bolhosa junctional generalizada grave Patologia 0.17 BP 407 Encefalopatia por glicina Patologia 0.17 * 280219 Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássica Subtipo de patologia 0.17 * 1456 Síndrome aórtico médio Patologia 0.17 BP* 745 Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína C congénita Patologia 0.16 BP* 722 Deficiência congénita de plasminogénio Patologia 0.16 * 723 Mucopolissacaridose tipo 6 Patologia 0.16 BP*	2635	Displasia metatrópica	Patologia	0.2 BP*
235 Síndrome Dubowitz Patologia 0.2 BP* 209916 Condrossarcoma mixóide extra-esquelético Patologia 0.2 * 2052 Síndrome Fraser Patologia 0.2 BP* 191 Síndrome Cockayne Patologia 0.2 BP* 178478 Botulismo infantil Subtipo de patologia 0.2 BP* 1361 Deficiência de carnosinase Patologia 0.2 BP 166096 Doença de Von Willebrand, tipo 3 Subtipo de patologia 0.1865 52427 Retinite pontuada albescens Patologia 0.125 79404 Epidermólise bolhosa junctional generalizada grave Patologia 0.17 BP 407 Encefalopatia por glicina Patologia 0.17 * 280219 Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássica Subtipo de patologia 0.17 * 280219 Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína Patologia 0.17 BP* 745 Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína Patologia 0.16 BP 722 Deficiência congénita de plasminogénio Patologia 0.16 BP*	2614	Síndrome unha-rótula	Patologia	0.2 BP*
Síndrome Dubowitz Patologia 0.2 BP* 209916 Condrossarcoma mixóide extra-esquelético Patologia 0.2 * 2052 Síndrome Fraser Patologia 0.2 BP* 191 Síndrome Cockayne Patologia 0.2 BP* 178478 Botulismo infantil Subtipo de patologia 0.2 BP* 1361 Deficiência de carnosinase Patologia 0.2 BP 166096 Doença de Von Willebrand, tipo 3 Subtipo de patologia 0.1865 52427 Retinite pontuada albescens Patologia 0.125 79404 Epidermólise bolhosa junctional generalizada grave Patologia 0.17 BP 407 Encefalopatia por glicina Patologia 0.17 * 280219 Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássica Subtipo de patologia 0.17 * 280219 Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína Patologia 0.17 BP* 745 Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína Patologia 0.16 BP 722 Deficiência congénita de plasminogénio Patologia 0.16 * 583 Mucopolissacaridose tipo 6 Patologia 0.16 BP*	238583	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Patologia	0.2
Síndrome Fraser Patologia O.2 BP* 191 Síndrome Cockayne Patologia O.2 BP* 178478 Botulismo infantil Subtipo de patologia O.2 BP* 1361 Deficiência de carnosinase Patologia O.2 BP 166096 Doença de Von Willebrand, tipo 3 Subtipo de patologia O.1865 52427 Retinite pontuada albescens Patologia O.125 79404 Epidermólise bolhosa junctional generalizada grave Patologia O.17 BP 407 Encefalopatia por glicina Patologia O.17 * 280219 Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássica Subtipo de patologia O.17 * 280219 Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína C congénita C congénita Patologia O.16 BP 722 Deficiência congénita de plasminogénio Patologia O.16 BP*	235	Síndrome Dubowitz	Patologia	0.2 BP*
2052Síndrome FraserPatologia0.2 BP*191Síndrome CockaynePatologia0.2 BP*178478Botulismo infantilSubtipo de patologia0.2 BP*1361Deficiência de carnosinasePatologia0.2 BP166096Doença de Von Willebrand, tipo 3Subtipo de patologia0.186552427Retinite pontuada albescensPatologia0.12579404Epidermólise bolhosa junctional generalizada gravePatologia0.17 BP407Encefalopatia por glicinaPatologia0.17 *280219Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássicaSubtipo de patologia0.17 *1456Síndrome aórtico médioPatologia0.17 BP*745Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína C congénitaPatologia0.16 BP722Deficiência congénita de plasminogénioPatologia0.16 BP*	209916	Condrossarcoma mixóide extra-esquelético		0.2 *
178478Botulismo infantilSubtipo de patologia0.2 BP*1361Deficiência de carnosinasePatologia0.2 BP166096Doença de Von Willebrand, tipo 3Subtipo de patologia0.186552427Retinite pontuada albescensPatologia0.12579404Epidermólise bolhosa junctional generalizada gravePatologia0.17 BP407Encefalopatia por glicinaPatologia0.17 *280219Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássicaSubtipo de patologia0.17 *1456Síndrome aórtico médioPatologia0.17 BP*745Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína C congénitaPatologia0.16 BP722Deficiência congénita de plasminogénioPatologia0.16 *583Mucopolissacaridose tipo 6Patologia0.16 BP*	2052	Síndrome Fraser	Patologia	0.2 BP*
178478Botulismo infantilSubtipo de patologia0.2 BP*1361Deficiência de carnosinasePatologia0.2 BP166096Doença de Von Willebrand, tipo 3Subtipo de patologia0.186552427Retinite pontuada albescensPatologia0.12579404Epidermólise bolhosa junctional generalizada gravePatologia0.17 BP407Encefalopatia por glicinaPatologia0.17 *280219Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássicaSubtipo de patologia0.17 *1456Síndrome aórtico médioPatologia0.17 BP*745Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína C congénitaPatologia0.16 BP722Deficiência congénita de plasminogénioPatologia0.16 *583Mucopolissacaridose tipo 6Patologia0.16 BP*	191	Síndrome Cockayne	Patologia	0.2 BP*
166096 Doença de Von Willebrand, tipo 3 Subtipo de patologia 0.1865 52427 Retinite pontuada albescens Patologia 0.125 79404 Epidermólise bolhosa junctional generalizada grave Patologia 0.17 BP 407 Encefalopatia por glicina Patologia 0.17 * 280219 Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássica Subtipo de patologia 0.17 * 1456 Síndrome aórtico médio Patologia 0.17 BP* 745 Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína C congénita 722 Deficiência congénita de plasminogénio Patologia 0.16 * Mucopolissacaridose tipo 6 Patologia 0.16 BP*	178478		Subtipo de patologia	0.2 BP*
52427Retinite pontuada albescensPatologia0.12579404Epidermólise bolhosa junctional generalizada gravePatologia0.17 BP407Encefalopatia por glicinaPatologia0.17 *280219Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássicaSubtipo de patologia0.17 *1456Síndrome aórtico médioPatologia0.17 BP*745Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína C congénitaPatologia0.16 BP722Deficiência congénita de plasminogénioPatologia0.16 *583Mucopolissacaridose tipo 6Patologia0.16 BP*	1361	Deficiência de carnosinase	Patologia	0.2 BP
79404 Epidermólise bolhosa junctional generalizada grave Patologia 0.17 BP 407 Encefalopatia por glicina Patologia 0.17 * 280219 Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássica Subtipo de patologia 0.17 * 1456 Síndrome aórtico médio Patologia 0.17 BP* 745 Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína C congénita 0.16 BP 722 Deficiência congénita de plasminogénio Patologia 0.16 * 583 Mucopolissacaridose tipo 6 Patologia 0.16 BP*	166096	Doença de Von Willebrand, tipo 3	Subtipo de patologia	0.1865
407Encefalopatia por glicinaPatologia0.17 *280219Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássicaSubtipo de patologia0.17 *1456Síndrome aórtico médioPatologia0.17 BP*745Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína C congénitaPatologia0.16 BP722Deficiência congénita de plasminogénioPatologia0.16 *583Mucopolissacaridose tipo 6Patologia0.16 BP*	52427	Retinite pontuada albescens	Patologia	0.125
280219Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássicaSubtipo de patologia0.17 *1456Síndrome aórtico médioPatologia0.17 BP*745Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína C congénitaPatologia0.16 BP722Deficiência congénita de plasminogénioPatologia0.16 *583Mucopolissacaridose tipo 6Patologia0.16 BP*	79404	Epidermólise bolhosa junctional generalizada grave	Patologia	0.17 BP
1456 Síndrome aórtico médio Patologia 0.17 BP* 745 Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína C congénita 722 Deficiência congénita de plasminogénio Patologia 0.16 * 583 Mucopolissacaridose tipo 6 Patologia 0.16 BP*	407	Encefalopatia por glicina	Patologia	0.17 *
Trombofilia hereditária grave por deficiência de proteína C congénita 722 Deficiência congénita de plasminogénio Mucopolissacaridose tipo 6 Patologia 0.16 BP 0.16 BP	280219	Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma clássica	Subtipo de patologia	0.17 *
C congénita 722 Deficiência congénita de plasminogénio Patologia 0.16 BP 0.16 BP Patologia 0.16 *	1456	Síndrome aórtico médio	Patologia	0.17 BP*
583 Mucopolissacaridose tipo 6 Patologia 0.16 BP*	745		Patologia	0.16 BP
583 Mucopolissacaridose tipo 6 Patologia 0.16 BP*	722	Deficiência congénita de plasminogénio	Patologia	0.16 *
583 Mucopolissacaridose tipo 6 Patologia 0.16 *	583		Patologia	0.16 BP*
	583	Mucopolissacaridose tipo 6	Patologia	0.16 *

ORPHAcode		Nível de classificação	Prevalência estimada (/100.000)
79430	Síndrome de Hermansky-Pudlak	Patologia	0.15
538	Linfangioleiomiomatose	Patologia	0.25 *
335	Deficiência de fibrinogénio congénita	Patologia	0.15 *
223	Resistência a arginina vasopressina	Patologia	0.15 *
169154	lmunodeficiência combinada grave T-B+ por deficiência de IL-7R-alfa	Patologia	0.15 BP
157850	Neurodegenerescência associada a pantotenato quinase	Patologia	0.15 *
118	Beta-manosidose	Patologia	0.14 BP*
763	Picnodisostose	Patologia	0.13
3463	Síndrome Wolfram	Patologia	0.62 *
52427	Retinite pontuada albescens	Patologia	0.175 *
33364	Tricotiodistrofia	Patologia	0.12 BP*
623789	Disforia de integridade corporal	Patologia	0.11
1308	Síndrome C	Patologia	0.11 *
620102	Craniossinostose unicoronal não-sindromática	Patologia	0.1049
99842	Deficiência de adesão leucocitária tipo I	Subtipo de patologia	0.1 *
98810	Discinesia paroxística não-cinesigénica (PNKD)	Patologia	0.1
93322	Hemimelia tibial isolada	Patologia	0.1 BP*
93322	Hemimelia tibial isolada	Patologia	0.1 *
93262	Síndrome Crouzon-acantose nigricans	Patologia	0.1 BP
90793	Hiperplasia supra-renal congénita por deficiência de 17- alfa-hidroxilase	Patologia	0.1 *
906	Síndrome Wiskott-Aldrich	Patologia	0.1 *
86834	Leucemia mielomonocítica juvenil	Patologia	0.1 *
773	Doença de Refsum	Patologia	0.1 *
61	Alfa-manosidose	Patologia	0.1 *
512	Leucodistrofia metacromática	Patologia	0.1 *
507	Leishmaniose	Patologia	0.1 *
47	Agamaglobulinemia ligada ao X	Subtipo de patologia	0.22
367	Doença de armazenamento de glicogénio por deficiência na ramificação do glicogénio	Patologia	0.1 BP
3329	Síndrome de aplasia da tíbia-ectrodactilia	Patologia	0.1 *
32960	Síndrome TRAPS	Patologia	0.1 *
329	Deficiência de fator XI congénita	Patologia	0.1 *
326	Deficiência de fator V congénita	Patologia	0.1 *
31824	Intoxicação por colquicina	Patologia	0.1 *
298	Encefalomiopatia neurogastrointestinal mitocondrial	Patologia	0.1 *
289560	Neurodegenerescência associada a proteína de membrana mitocondrial	Patologia	0.1
2686	Neutropenia cíclica	Patologia	0.1 *

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada (/ 100.000)
209335	Atrofia muscular espinhal proximal autossómica dominante de início no adulto	Patologia	0.1 *
205	Síndrome Crigler-Najjar	Patologia	1.0 *
1959	Síndrome Evans	Patologia	0.1 *
1775	Disqueratose congénita	Patologia	0.1 *
1452	Displasia cleidocraniana	Patologia	0.4 BP*
142	Cancro anaplásico da tiroide	Patologia	0.1 *
119	Distrofia muscular das cinturas dos membros R4 beta- sarcoglicano-relacionada	Patologia	0.1 *
48818	Aceruloplasminemia	Patologia	0.09
2485	Melorreostose	Patologia	0.09 *
204	Doença de Creutzfeldt-Jakob esporádica	Patologia	0.088
275777	Hipertensão arterial pulmonar hereditária	Subtipo de patologia	0.08 *
189427	Síndrome Cushing por doença adrenocortical macronodular bilateral	Patologia	0.08 *
337	Fibrodisplasia ossificante progressiva	Patologia	0.05
726	Síndrome Alpers-Huttenlocher	Patologia	0.07 *
217563	Dificuldade respiratória aguda neonatal por deficiência de SP-B	Patologia	0.067 BP
77261	Doença de Gaucher tipo 3	Subtipo de patologia	0.05 *
633124	Infeção invasiva por Scopulariopsis	Patologia	0.05 *
337	Fibrodisplasia ossificante progressiva	Patologia	0.078 *
331	Deficiência de fator XIII congénita	Patologia	0.05 *
325	Deficiência de fator II congénita	Patologia	0.05 *
2788	Síndrome osteoporose-pseudoglioma	Patologia	0.05 *
620113	Craniossinostose unilambdóide não-sindromática	Patologia	0.0442
99718	Doença de Leber 'plus'	Patologia	0.04 *
69087	Síndrome de Naegeli-Franceschetti-Jadassohn	Patologia	0.035 *
34520	Distrofia muscular congénita com deficiência de integrina alfa-7	Patologia	0.03 *
280224	Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma transitória	Subtipo de patologia	0.03 *
280210	Doença de Pelizaeus-Merzbacher, forma neonatal	Subtipo de patologia	0.03 *
93976	Anotia	Patologia	0.028 BP*
740	Síndrome de progeria Hutchinson-Gilford	Patologia	0.025 BP
227	Difallus	Patologia	0.02 BP
620139	Craniossinostose unifrontoesfenoidal não-sindromátca	Patologia	0.0136
77260	Doença de Gaucher tipo 2	Subtipo de patologia	0.01 *
584	Mucopolisacaridose tipo 7	Patologia	0.01 *
3169	Sirenomelia	Patologia	0.009 *
90308	Síndrome de Klippel-Trenaunay	Patologia	0.007 *

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Prevalência estimada (/ 100.000)
740	Síndrome de progeria Hutchinson-Gilford	Patologia	0.005
141077	Epignato	Subtipo de patologia	1.68 BP
140	Displasia campomélica	Patologia	1.875 BP

Sem especificação, os ícones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.

BP indica a prevalência ao nascimento. **Encontramo-nos, de momento, a reavaliar a mais recente prevalência desta entidade.

Lista de doenças por diminuição da incidência

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Incidência estimada (/ 100.000)
99828	Dengue	Patologia	714.0
91546	Doença de Lyme	Patologia	177.5 *
673	Malária	Patologia	73.0
558	Síndrome Marfan	Patologia	25.0 *
507	Leishmaniose	Patologia	25.0
178320	Lesão pulmonar aguda	Patologia	25.0 *
91546	Doença de Lyme	Patologia	21.9
813	Síndrome Silver-Russell	Patologia	15.5 *
461	Ictiose ligada ao X recessiva	Patologia	15.0 *
268316	Estenose e/ou trombose da fístula de hemodiálise	Patologia	13.0 *
641350	Hipofisite induzida por imunoterapia	Patologia	12.8074 *
1546	Criptococose	Patologia	11.0 *
848	Beta-talassemia	Patologia	1.0
2209	Fenilcetonúria materna	Patologia	10.0 *
137839	Síndrome de Lemierre	Patologia	10.0 *
3467	Xantinúria hereditária	Patologia	9.05 *
1489	Tosse convulsa	Patologia	8.9 *
1941	Epilepsia de ausências juvenil	Patologia	7.5 *
289390	Síndrome de Sjögren primário	Patologia	6.92
3002	Trombocitopénica imune	Patologia	6.75 *
29073	Mieloma múltiplo	Patologia	6.0
213504	Adenocarcinoma do ovário	Patologia	5.97 *
2032	Fibrose pulmonar idiopática	Patologia	5.55
146	Carcinoma da tiroide diferenciado	Patologia	5.25
99977	Carcinoma de células escamosas esofágicas	Patologia	3.357 *
536	Lúpus eritematoso sistémico	Patologia	5.14
3099	Reumatismo articular agudo	Patologia	5.0 *
139417	Mielite transversa, aguda	Patologia	4.72
494550	Carcinoma de células escamosas da laringe	Patologia	4.61 *
89936	Hipofosfatemia ligada ao X	Patologia	4.5
213767	Carcinoma de células escamosas do colo do útero	Patologia	4.28 *
70591	Hipertensão pulmonar tromboembólica crónica	Patologia	4.2 *
70567	Colangiocarcinoma	Patologia	4.2
70567	Colangiocarcinoma	Patologia	4.0 *
585867	Leucemia mielóide aguda com t(9;22)(q34.1;q11.2)	Patologia	4.0
2929	Síndrome de polipose juvenil	Patologia	3.85 *
548	Lepra	Patologia	3.7
213528	Adenocarcinoma da mama raro	Patologia	3.55 *
502363	Carcinoma de células escamosas da cavidade oral	Patologia	3.51 *
99977	Carcinoma de células escamosas esofágicas	Patologia	5.2

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Incidência estimada (/ 100.000)
99976	Adenocarcinoma do esófago	Patologia	3.264 *
210159	Carcinoma hepatocelular do adulto	Patologia	3.22 *
500478	Carcinoma de células escamosas da orofaringe	Patologia	3.12 *
99745	Tifóide	Patologia	3.0 *
99429	Insensibilidade aos androgénios, completa	Patologia	3.0 *
360	Glioblastoma	Patologia	3.0
186	Colangite biliar primária	Patologia	2.57 *
154	Miocardiopatia dilatada isolada familiar	Patologia	2.91 *
454821	Adenoma pleomórfico da glândula salivar	Subtipo de patologia	2.725
95716	Dishormonogenese da tiroide familiar	Patologia	2.67
424991	Adenocarcinoma da vesícula biliar e do trato biliar extra-hepático	Patologia	2.62 *
70	Atrofia muscular espinhal proximal	Patologia	2.6 *
186	Colangite biliar primária	Patologia	3.0
91349	Adenoma hipofisário não-secretor	Patologia	1.05
360	Glioblastoma	Patologia	2.52 *
324964	Osteomielite crónica multifocal recorrente	Patologia	2.5
2038	Malformação arterio-venosa pulmonar	Patologia	2.5
391	Doença de Hodgkin	Patologia	2.463 *
29073	Mieloma múltiplo	Patologia	2.4 *
803	Esclerose lateral amiotrófica	Patologia	2.2 *
707	Peste	Patologia	2.2 *
545	Linfoma folicular	Patologia	2.192 *
79239	Deficiência de galactose-1-fosfate uridiltransferase	Patologia	2.1 *
166119	Osteopoiquilose isolada	Patologia	2.0
146	Carcinoma da tiroide diferenciado	Patologia	2.0 *
319276	Carcinoma renal de células claras	Patologia	1.99 *
729	Policitemia vera	Patologia	1.9 *
50251	Mesotelioma	Patologia	1.9 *
102	Atrofia sistémica múltipla	Patologia	1.8
854	Trombose portal	Patologia	1.72 *
842	Seminoma testicular	Patologia	1.71 *
589	Miastenia gravis	Patologia	1.7 *
355	Doença de Gaucher	Patologia	1.7 *
810	Shigelose	Patologia	1.68 *
583861	Trombose isolada da veia mesentérica	Patologia	1.6 *
618	Melanoma familiar	Patologia	1.5 *
598216	Carcinoma urotelial do tracto superior	Patologia	1.5
35	Acidemia propiónica	Patologia	1.5
26106	Cancro gástrico difuso hereditário	Patologia	1.5 *
549	Doença do Legionário	Patologia	1.4 *
803	Esclerose lateral amiotrófica	Patologia	1.35
250923	Aniridia isolada	Patologia	1.31 *
98843	Linfoma de Hodgkin clássico, esclerose nodular	Subtipo de patologia	1.28 *

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Incidência estimada (/ 100.000)
494547	Carcinoma de células escamosas da hipofaringe	Patologia	1.27 *
635	Neuroblastoma	Patologia	1.26
521	Leucemia mielóide crónica	Patologia	1.25 *
363494	Tumor testicular de células germinativas não seminais	Patologia	1.21 *
673	Malária	Patologia	1.2 *
313920	Carcinoma gástrico associado a vírus Epstein-Barr	Patologia	1.2
2137	Hepatite auto-imune	Patologia	1.2
85443	Amiloidose AL	Patologia	1.044
91349	Adenoma hipofisário não-secretor	Patologia	2.55 *
85443	Amiloidose AL	Patologia	1.1177 *
502366	Carcinoma de células escamosas do lábio	Patologia	1.02
213772	Adenocarcinoma do colo do útero	Patologia	1.01 *
848	Beta-talassemia	Patologia	10.0 *
824	Mielofibrose com metaplasia mielóide	Patologia	1.0 *
727	Poliangeíte microscópica	Patologia	1.0 *
69078	Lipossarcoma	Patologia	1.0 *
54595	Cranio-faringioma	Patologia	1.0
44890	Tumor gastrointestinal do estroma	Patologia	1.0 *
44890	Tumor gastrointestinal do estroma	Patologia	1.0
400	Equinococose quística	Patologia	1.0 *
3148	Tumor maligno da baínha dos nervos periféricos	Patologia	1.0
209964	Síndrome úlcera retal solitária	Patologia	1.0 *
157798	Síndrome com polipose hiperplástica	Patologia	1.0
577	Mucolipidose tipo III	Patologia	0.985 *
221	Dermatomiosite	Patologia	0.9704
97560	Glomerulonefrite membranosa, idiopática	Patologia	0.8103
2023	Sarcoma pleiomórfico indiferenciado	Patologia	0.9 *
900	Granulomatose com poliangeíte	Patologia	0.85 *
398961	Adenocarcinoma mucinoso do ovário	Patologia	0.85 *
97560	Glomerulonefrite membranosa, idiopática	Patologia	0.9194 *
454723	Carcinoma endometrioide do ovário	 Patologia	0.81 *
424019	Carcinoma de células escamosas do canal anal	Patologia	0.81 *
33226	Macroglobulinemia de Waldenström	Patologia	0.81 *
930	Acalasia idiopática	Patologia	0.77
171	Colangite esclerosante primária	Patologia	0.77 *
2137	Hepatite auto-imune	Patologia	0.75 *
48104	Piodermia gangrenosa	Patologia Patologia	0.74
340	Febre hemorrágica com nefropatia	Patologia	0.74 *
276145	Tumor epitelial maligno das glândulas salivares	Patologia	0.73 *
99976	Adenocarcinoma do esófago	Patologia	0.7
100070	Afasia, progressiva primária, tipo não-fluente	Patologia	0.7 *
98823	Leucemia mielomonocítica, crónica	Patologia	0.68
289596	Angiofibroma nasofaríngeo juvenil	Patologia	0.6666

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Incidência estimada (/ 100.000)
79139	Encefalite japonesa	Patologia	0.65 *
683	Parésia supranuclear progressiva	Patologia	0.65
171	Colangite esclerosante primária	Patologia	0.65
85414	Artrite juvenil idiopática de início sistémico	Patologia	0.6
83597	Encefalite disseminada aguda	Patologia	0.6 *
101330	Porfiria cutânea tardia	Patologia	0.6 *
780	Rabdomiossarcoma	Patologia	0.59 *
104075	Adenocarcinoma do intestino curto	Patologia	0.588 *
732	Polimiosite	Patologia	0.585 *
398058	Carcinoma de células escamosas do pénis	Patologia	0.57 *
86830	Doença mieloproliferativa crónica, não classificada	Patologia	0.53 *
589	Miastenia gravis	Patologia	0.53
99971	Lipossarcoma bem diferenciado	Subtipo de patologia	0.51 *
180275	Doença de Paget do mamilo	Patologia	0.51 *
280921	Panuveíte idiopática	Patologia	0.5051 *
99828	Dengue	Patologia	0.5 *
980	Ausência da artéria pulmonar	Patologia	0.5 *
39044	Melanoma uveal	Patologia	0.5 *
2584	Micose fungoide clássica	Patologia	0.5 *
191	Síndrome Cockayne	Patologia	0.5 *
3318	Trombocitemia essencial	Patologia	0.48 *
963	Acromegalia	Patologia	0.47
533	Listeriose	Patologia	0.43 *
98844	Linfoma de Hodgkin clássico, celularidade mista	Subtipo de patologia	0.42 *
424943	Adenocarcinoma do fígado e do trato biliar intra- hepático	Patologia	0.412 *
86872	Leucemia linfocítica granular grande de células T	Patologia	0.4 *
820	Síndrome Sneddon	Patologia	0.4 *
570422	Deficiência de galactose mutarotase	Patologia	0.4
83484	Encefalite de St. Louis	Patologia	0.38 *
399	Doença de Huntington	Patologia	0.38
36426	Síndrome Stevens-Johnson	Subtipo de patologia	0.36 *
150	Carcinoma naso-faringeo	Patologia	0.36 *
728	Policondrite recorrente	Patologia	0.35
54057	Púrpura trombocitopénica trombótica	Patologia	0.35
500464	Carcinoma de células escamosas da cavidade nasal e seios paranasais	Patologia	0.35
49041	Fibrose retroperitoneal IgG4-relacionada	Subtipo de patologia	0.35 *
33276	Sarcoma de Kaposi	Patologia	0.34 *
533	Listeriose	Patologia	0.337
398971	Adenocarcinoma das células claras do ovário	Patologia	0.32 *
1070	Anisaquiose	Patologia	0.32
873	Doença desmóide	Patologia	0.3 *
52417	Linfoma MALT	Patologia	0.3 *

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Incidência estimada (/ 100.000)
293173	Pustulose exantemática generalizada aguda	Patologia	0.3
29072	Feocromocitomas-paraganglioma hereditário	Patologia	0.3
1930	Encefalite por virus herpes simplex	Patologia	0.3
178478	Botulismo infantil	Subtipo de patologia	0.3 *
93672	Dermatomiosite juvenil	Patologia	0.295
58017	Leucemia de células cabeludas	Patologia	0.29 *
99970	Lipossarcoma com perda de diferenciação	Subtipo de patologia	0.27 *
79140	Carcinoma neuro-endócrino cutâneo	Patologia	0.27
83330	Atrofia muscular espinhal proximal tipo 1	Subtipo de patologia	0.26 *
168999	Melanoma maligno da mucosa	Patologia	0.26 *
567548	Síndrome nefrótica corticorresistente idiopática	Patologia	0.2582
424016	Adenocarcinoma do canal anal	Patologia	0.253 *
97279	Insulinoma	Patologia	0.25
623615	Encefalite límbica autoimune	Patologia	0.25 *
329977	Tumor endócrino clássico do apêndice	Subtipo de patologia	0.25
251627	Oligodendroglioma	Patologia	0.25 *
139423	Mielite transversa aguda idiopática	Subtipo de patologia	0.25 *
55880	Condrosarcoma	Patologia	0.24 *
668	Osteossarcoma	Patologia	0.23 *
623626	Degenerescência cerebelosa paraneoplásica	Patologia	0.2225 *
1332	Cancro medular da tiroide	Patologia	0.22 *
423786	Carcinoma indiferenciado do estômago	Patologia	0.211 *
96253	Doença de Cushing	Patologia	0.2 *
3392	Tularemia	Patologia	0.2 *
100085	Tumor endócrino hepático	Patologia	0.2
95455	Espectro clínico de síndrome de Stevens- Johnson/necrólise epidérmica tóxica	Patologia	0.19
71211	Espectro clínico de neuromielite óptica	Patologia	0.1877
183	Granulomatose eosinofílica com poliangeíte	Patologia	0.18 *
543	Linfoma de Burkitt	Patologia	0.17 *
517	Leucemia mielomonocítica aguda	Patologia	0.17 *
142	Cancro anaplásico da tiroide	Patologia	0.17 *
781	Febre Q	Patologia	0.16 *
284	Equinococose alveolar	Patologia	0.16 *
251636	Ependimona	Patologia	0.16 *
599480	Hemofilia A adquirida	Patologia	0.1505 *
913	Síndrome Zollinger-Ellison	Patologia	0.15 *
86839	Neoplasia mielodisplásica com excesso de blastos	Patologia	0.15 *
33402	Carcinoma hepatocelular pediátrico	Patologia	0.15 *
329918	Glomerulopatia C3	Subtipo de patologia	0.15 *
363976	Tumor ósseo de células gigantes	Patologia	0.1404
99867	Timoma	Patologia	0.14 *
654	Nefroblastoma	Patologia	0.14 *
319298	Carcinoma de células renais papilar	Patologia	0.14 *

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Incidência estimada (/ 100.000)
79140	Carcinoma neuro-endócrino cutâneo	Patologia	0.13 *
514	Leucemia monoblástica aguda	Patologia	0.13 *
319	Sarcoma de Ewing	Patologia	0.13 *
913	Síndrome Zollinger-Ellison	Patologia	0.125
99915	Tumor de células granulosas	Patologia	0.12 *
86893	Linfoma de Hodgkin nodular com predomínio de linfócitos	Patologia	0.12
509	Leptospirose	Patologia	0.12 *
324625	Chikungunya	Patologia	0.12 *
213716	Carcinoma de células escamosas do corpo uterino	Patologia	0.12 *
213512	Tumor maligno mesenquimatoso e epitelial misto do ovário	Patologia	0.12 *
2086	Glioma das vias ópticas	Patologia	0.12
204	Doença de Creutzfeldt-Jakob esporádica	Patologia	0.118
418959	Carcinoma de células escamosas do estômago	Patologia	0.115 *
424002	Carcinoma de células escamosas do reto	Patologia	0.113 *
616	Meduloblastoma	Patologia	0.11 *
520	Leucemia promielocítica aguda	Patologia	0.11 *
99967	Lipossarcoma mixóide	Subtipo de patologia	0.1 *
98919	Síndrome de Miller-Fisher (MFS)	Patologia	0.1 *
98845	Linfoma de Hodgkin clássico, rico em linfócitos	Subtipo de patologia	0.1 *
53035	Doença de Caroli	Patologia	0.1
37553	Síndrome Andersen-Tawil	Patologia	0.1 *
26790	Pseudo-mixoma do peritoneu	Patologia	0.1
2382	Síndrome Lennox-Gastaut	Patologia	0.1 *
2314	Síndrome de hiper-IgE autossómica dominante por deficiência de STAT3	Patologia	0.1 *
228371	Botulismo com origem em produtos alimentares	Subtipo de patologia	0.1 *
1822	Displasia epifisária hemimélica	Patologia	0.1
178475	Botulismo de ferida	Subtipo de patologia	0.1 *
131	Síndrome Budd-Chiari	Patologia	0.1
112	Síndrome Bartter	Patologia	0.1 *
86893	Linfoma de Hodgkin nodular com predomínio de linfócitos	Patologia	0.095 *
75564	Anemia sideroblástica idiopática adquirida	Patologia	0.09 *
251630	Oligodendroglioma anaplásico	Patologia	0.09 *
1304	Brucelose	Patologia	0.09 *
3287	Arterite de Takayasu	Patologia	0.084 *
375	Doença de anticorpos anti-membrana basal glomerular	Patologia	0.08 *
398987	Teratoma maligno do ovário	Patologia	0.07 *
79277	Porfiria eritropoiética congénita	Patologia	0.065 *
86843	Panmielose aguda com mielofibrose	Patologia	0.06 *
863	Triquinelose	Patologia	0.06 *

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Incidência estimada (/ 100.000)
213531	Carcinoma metaplásico da mama	Patologia	0.06 *
99969	Lipossarcoma pleomórfico	Subtipo de patologia	0.05 *
86852	Leucemia prolinfocítica de células B	Patologia	0.05 *
790	Retinoblastoma	Patologia	0.05 *
213557	Cancro da mama, tipo glândula salivar	Patologia	0.05 *
418951	Carcinoma indiferenciado do esófago	Patologia	0.044 *
99931	Hemossiderose pulmonar, idiopática	Patologia	0.0425 *
99912	Disgerminoma ovárico	Patologia	0.04 *
98846	Linfoma de Hodgkin clássico, pobre em linfócitos	Subtipo de patologia	0.04 *
454714	Leucemia por plasmócitos	Patologia	0.04 *
331	Deficiência de fator XIII congénita	Patologia	0.04 *
300385	Carcinoma hipofisário	Patologia	0.04 *
248111	Doença de Huntington juvenil	Patologia	0.04 *
168960	Anemia refratária com excesso de blastos em transformação	Patologia	0.04 *
357034	Retinoblastoma unilateral	Subtipo de patologia	0.038 *
83476	Encefalia do Oeste do Nilo	Patologia	0.036 *
2573	Doença de Moyamoya	Patologia	0.035 *
424996	Carcinoma de células escamosas da vesícula biliar e do tracto biliar extra-hepático	Patologia	0.032 *
99865	Seminoma espermatocítico	Patologia	0.03 *
46487	Epidermólise bolhosa adquirida	Patologia	0.03 *
33355	Disgenesia reticular	Patologia	0.03 *
290	Síndrome de rubéola congénita	Patologia	0.03 *
251576	Gliossarcoma	Subtipo de patologia	0.03 *
1501	Carcinoma adrenocortical	Patologia	0.03 *
424046	Carcinoma de células acinares do pâncreas	Patologia	0.029 *
423994	Carcinoma de células escamosas do cólon	Patologia	0.026 *
401920	Carcinoma hepatocelular fibrolamelar	Patologia	0.025 *
329984	Carcinoma de células caliciformes	Subtipo de patologia	0.025
3299	Tétano	Patologia	0.024 *
424039	Carcinoma de células escamosas do pâncreas	Patologia	0.023 *
1267	Botulismo	Patologia	0.022 *
99928	Tumor trofoblástico do local da placenta (PSST)	Patologia	0.02 *
98834	Leucemia mieloblástica, aguda, com maturação	Patologia Patologia	0.02 *
86850	Sarcoma mielóide	Patologia	0.02 *
518	Leucemia megacarioblástica aguda	Patologia	0.02 *
449	Hepatoblastoma	Patologia	0.02 *
363489	Tumor testicular do estroma dos cordões sexuais	Patologia	0.02 *
251909	Pineoblastoma	Patologia	0.02 *
251679	Astroblastoma	Patologia	0.02 *
251579	Glioblastoma de células gigantes	Subtipo de patologia	0.02 *
1957	Estesioneuroblastoma	Patologia	0.02 *
143	Carcinoma das paratiroides	Patologia	0.02 *

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Incidência estimada (/ 100.000)
1183	Síndrome de opsoclonia-mioclonia	Patologia	0.02 *
424970	Carcinoma hepático e do tracto biliar intra-hepático não diferenciado	Patologia	0.015 *
31837	Doença venoclusiva pulmonar	Patologia	0.015 *
538	Linfangioleiomiomatose	Patologia	0.0135
79276	Porfiria aguda intermitente	Patologia	0.013 *
79278	Protoporfiria eritropoiética autossómica	Patologia	0.012 *
424058	Carcinoma mucinoso papilar intraductal do pâncreas	Patologia	0.011 *
98833	Leucemia mieloblástica, aguda, sem maturação	Patologia	0.01 *
98832	Leucemia mieloblástica, aguda, minimamente diferenciada	Patologia	0.01 *
55881	Adamantinoma	Patologia	0.01 *
424053	Cistoadenocarcinoma mucinoso do pâncreas	Patologia	0.01 *
319303	Carcinoma de células renais cromófobas	Patologia	0.01 *
251899	Carcinoma do plexo coróide	Patologia	0.01 *
251863	Meduloblastoma desmoplásico/nodular	Subtipo de patologia	0.01 *
251607	Xantoastrocitoma pleomórfico	Patologia	0.01 *
251598	Astrocitoma protoplásmico	Subtipo de patologia	0.01 *
251582	Gliomatose cerebral	Patologia	0.01 *
2030	Fibrossarcoma	Patologia	0.01 *
180234	Tumor misto de células germinativas	Patologia	0.01 *
180226	Carcinoma embrionário	Patologia	0.01 *
168966	Linfoma composto	Patologia	0.01 *
424975	Carcinoma de células escamosas hepático e do tracto biliar intra-hepático	Patologia	0.009 *
79473	Porfiria variegada	Patologia	0.008 *
423968	Carcinoma de células escamosas do intestino delgado	Patologia	0.008 *
284343	Síndrome de predisposição tumoral DICER1	Patologia	0.007
356	Síndrome Gerstmann-Straussler-Scheinker	Patologia	0.0055
97280	Glucagonoma	Patologia	0.005 *
418945	Carcinoma do esófago, tipo glândulas salivares	Patologia	0.004 *
424065	Carcinoma sólido pseudopapilar do pâncreas	Patologia	0.003 *
97283	Somatostatinoma	Patologia	0.0025 *
424982	Cistoadenocarcinoma biliar	Patologia	0.002 *
424080	Tumor osteoclástico de células gigantes do pâncreas	Patologia	0.001 *

Sem especificação, os ícones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.

BP indica a prevalência ao nascimento. **Encontramo-nos, de momento, a reavaliar a mais recente prevalência desta entidade.

Lista de doenças por número decrescente de casos ou familias publicados

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
319218	Febre hemorrágica do Ébola	Patologia	28220 Caso(s)
227972	Síndrome do óleo tóxico	Patologia	20000 Caso(s)
454745	Kuru	Patologia	2700 Caso(s)
50918	Doença de Kikuchi-Fujimoto	Patologia	1052 Caso(s)
2309	Paquioniquia congénita	Patologia	1000 Caso(s)
158014	Histiocitose sinusal com linfadenopatia maciça	Patologia	1000 Caso(s)
64	Síndrome Alström	Patologia	950 Caso(s)
454836	Gripe aviária	Patologia	826 Caso(s)
83312	Rickettsiose variceliforme	Patologia	800 Caso(s)
1359	Complexo Carney	Patologia	750 Caso(s)
840	Siringocistoadenoma papilífero	Patologia	730 Caso(s)
71276	Síndrome seio silencioso	Patologia	558 Caso(s)
99825	Febre de Nipah	Patologia	556 Caso(s)
99826	Doença de Marburg	Patologia	500 Caso(s)
79282	Acidemia metilmalónica com homocistinúria, tipo cblC	Subtipo de patologia	500 Caso(s)
73256	Neurocitoma central	Patologia	500 Caso(s)
69077	Tumores rabdóides	Patologia	500 Caso(s)
530	Proteinose lipóide	Patologia	500 Caso(s)
42642	Síndrome PFAPA	Patologia	500 Caso(s)
35687	Doença de Erdheim-Chester	Patologia	500 Caso(s)
3261	Síndrome linfoproliferativo autoimune	Patologia	500 Caso(s)
2930	Síndrome Cronkhite-Canada	Patologia	500 Caso(s)
26	Acidemia metilmalónica com homocistinúria	Patologia	500 Caso(s)
2138	Doença do desenvolvimento sexual 46,XX ovotesticular	Patologia	500 Caso(s)
167	Síndrome Chediak-Higashi	Patologia	500 Caso(s)
85448	Amiloidose familiar tipo finlandês	Patologia	475 Caso(s)
79312	Acidemia metilmalónica sensível à vitamina B12 tipo mut-	Subtipo de patologia	450 Caso(s)
22	Deficiência de semialdeído succínico desidrogenase	Patologia	450 Caso(s)
79501	Queratodermia palmoplantar punctiforme tipo 1	Patologia	437 Caso(s)
411593	Síndrome autoimune da insulina	Patologia	404 Caso(s)
662	Síndrome das unhas amarelas	Patologia	400 Caso(s)
649	Doença de Norrie	Patologia	400 Caso(s)
352540	Osteomalacia oncogénica	Patologia	400 Caso(s)
35125	Síndrome do nevo epidérmico	Patologia	400 Caso(s)
3348	Traqueo-broncopatia osteocondroplásica	Patologia	400 Caso(s)
2909	Síndrome Rothmund-Thomson	Patologia	400 Caso(s)
100025	Doença da cadeia pesada alfa	Subtipo de patologia	400 Caso(s)
974	Síndrome Adams-Oliver	Patologia	398 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
238606	Tremor ortostático primário	Patologia	390 Caso(s)
83453	Síndrome vulvo-vaginal - gengival	Patologia	380 Caso(s)
96170	Síndrome Emanuel	Patologia	350 Caso(s)
85458	Angiopatia amiloide cerebral	Patologia	350 Caso(s)
64741	Pneumoblastoma	Patologia	350 Caso(s)
3269	Sinostose radio-cubital isolada congénita	Patologia	350 Caso(s)
2968	Deficiência de adesão leucocitária	Patologia	350 Caso(s)
59	Síndrome Allan-Herndon-Dudley	Patologia	320 Caso(s)
838	Síndrome Susac	Patologia	304 Caso(s)
99147	Doença de von Willebrand adquirida	Patologia	300 Caso(s)
83469	Tumor de células pequenas redondas desmoplásicas	Patologia	300 Caso(s)
73	Doença Gorham-Stout	Patologia	300 Caso(s)
570	Síndrome Moebius	Patologia	300 Caso(s)
525	Líquen plano folicular	Patologia	300 Caso(s)
51608	Calcificação arterial generalizada da infância	Patologia	300 Caso(s)
501	Doença de Lafora	Patologia	300 Caso(s)
482	Doença de Kimura	Patologia	300 Caso(s)
42775	Síndrome PHACE	Patologia	300 Caso(s)
41	Acropigmentação de Dohi	Patologia	300 Caso(s)
3347	Síndrome Mounier-Kühn	Patologia	300 Caso(s)
309025	Défice de mevalonato quinase	Patologia	300 Caso(s)
3071	Síndrome Costello	Patologia	300 Caso(s)
247245	Siderose superficial	Patologia	300 Caso(s)
237	Duplicação da uretra	Patologia	300 Caso(s)
2330	Fenómeno Kasabach-Merritt	Patologia	300 Caso(s)
228302	Deficiência da carnitina-palmitoil transferase 2, forma miopática	Subtipo de patologia	300 Caso(s)
220	Síndrome Denys-Drash	Patologia	300 Caso(s)
2092	Hipoplasia dérmica focal	Patologia	300 Caso(s)
206569	Miopatia necrotizante imunomediada	Patologia	300 Caso(s)
184	Querubismo	Patologia	300 Caso(s)
157	Deficiência de carnitina palmitoiltransferase 2	Patologia	300 Caso(s)
1556	Cutis marmorata telagiectásica congénita	Patologia	300 Caso(s)
1467	Síndrome Cogan	Patologia	300 Caso(s)
1340	Síndrome cardio-facio-cutâneo	Patologia	300 Caso(s)
1328	Doença de Camurati-Engelmann	Patologia	300 Caso(s)
125	Síndrome Bloom	Patologia	300 Caso(s)
500	Síndrome Noonan com lentigos múltiplos	Patologia	296 Caso(s)
363549	Encefalopatia aguda com convulsões bifásicas e redução da difusão tardia	Patologia	283 Caso(s)
599373	Encefalopatia STXBP1-relacionada	Patologia	282 Caso(s)
2070	Gastroenterite eosinofílica	Patologia	280 Caso(s)
566943	Síndrome Mueller-Weiss	Patologia	277 Caso(s)
137667	Malformação capilar-malformação arteriovenosa	Patologia	261 Caso(s)
98954	Distrofia corneana epitelial, juvenil, tipo Meesmann publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.	Patologia	250 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
90283	Lúpus eritematoso túmido	Patologia	250 Caso(s)
77258	Síndrome trico-rino-falangica tipo 1	Patologia	250 Caso(s)
397596	Síndrome de activação PIK3 - delta	Patologia	250 Caso(s)
373	Síndrome Simpson-Golabi-Behmel	Patologia	250 Caso(s)
2908	Epidermólise bolhosa Kindler	Patologia	250 Caso(s)
221074	Doença de Marchiafava-Bignami	Patologia	250 Caso(s)
167635	Escleromixedema	Patologia	250 Caso(s)
163634	Síndrome de Maffucci	Patologia	250 Caso(s)
100006	Amiloidose ABeta, tipo Holandês	Subtipo de patologia	250 Caso(s)
199318	Síndrome de microdeleção 15q13.3	Patologia	246 Caso(s)
2710	Displasia oculo-dento-digital	Patologia	243 Caso(s)
464453	Metahemoglobina adquirida	Patologia	242 Caso(s)
169105	Síndrome Good	Patologia	241 Caso(s)
99642	Displasia espondiloepimetafisária, tipo Handigodu	Patologia	234 Caso(s)
2241	Síndrome de megacistis-microcólon-hipoperistaltismo intestinal	Patologia	230 Caso(s)
1708	Trissomia 16 em mosaico	Patologia	226 Caso(s)
65285	Doença de Lhermitte-Duclos	Patologia	220 Caso(s)
1727	Síndrome de duplicação 22q11.2	Patologia	216 Caso(s)
2796	Paqui-dermoperiostose	Patologia	204 Caso(s)
2510	Síndrome Micro	Patologia	203 Caso(s)
33364	Tricotiodistrofia	Patologia	201 Caso(s)
99050	Artéria pulmonar proveniente da aorta	Patologia	200 Caso(s)
97360	Síndrome de Robinow	Patologia	200 Caso(s)
901	Síndrome Wells	Patologia	200 Caso(s)
847	Síndrome de alfa-talassemia-perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X	Patologia	200 Caso(s)
79277	Porfiria eritropoiética congénita	Patologia	200 Caso(s)
79255	Gangliosidose GM1 tipo 1	Subtipo de patologia	200 Caso(s)
75563	Anemia sideroblástica ligada ao X	Patologia	200 Caso(s)
679	Papulose atrófica maligna	Subtipo de patologia	200 Caso(s)
66630	Pseudoartrose da clavícula congénita	Patologia	200 Caso(s)
599490	Deficiência de factor V adquirida	Patologia	200 Caso(s)
575	Síndrome Muckle-Wells	Patologia	200 Caso(s)
565612	Cardiomiovasculopatia primária por deposição de triglicerídeos	Patologia	200 Caso(s)
559	Síndrome Marinesco-Sjögren	Patologia	200 Caso(s)
523	Leiomiomatose hereditária e cancro das células renais	Patologia	200 Caso(s)
48686	Linfoma de derrame primário	Patologia	200 Caso(s)
48652	Síndrome Phelan-McDermid	Patologia	200 Caso(s)
48377	Dermatose pustular sub-corneana	Patologia	200 Caso(s)
457	Ictiose Harlequim	Patologia	200 Caso(s)
414	Atrofia girata da coróide e retina	Patologia	200 Caso(s)
343	Hiperimunoglobulinemia D com febre recorrente	Subtipo de patologia	200 Caso(s)
317	Eritroqueratodermia variável tipo Mendes da Costa	Patologia	200 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
306516	Hipomagnesemia primária com hipercalciúria e nefrocalcinose	Patologia	200 Caso(s)
302	Epidermodisplasia verruciforme hereditária	Patologia	200 Caso(s)
289494	Leucodistrofia hipomielinizante com ou sem oligondontia e/ou hipogonadismo	Patologia	200 Caso(s)
2616	Síndrome 3M	Patologia	200 Caso(s)
261183	Síndrome de microdeleção 15q11.2	Patologia	200 Caso(s)
221016	Síndrome de Rothmund-Thomson tipo 2	Subtipo de patologia	200 Caso(s)
220407	Esclerose sistémica limitada	Subtipo de patologia	200 Caso(s)
2088	Síndrome Fanconi-Bickel	Patologia	200 Caso(s)
199267	Fibromatose digital da infância	Patologia	200 Caso(s)
1986	Complexo Gollop-Wolfgang	Patologia	200 Caso(s)
1980	Calcinose-estrio-palido-dentada bilateral	Patologia	200 Caso(s)
193	Síndrome Cohen	Patologia	200 Caso(s)
1540	Síndrome Jackson-Weiss	Patologia	200 Caso(s)
139436	Reticulohistiocitose multicêntrica	Patologia	200 Caso(s)
137867	Doença do neurónio motor de Madras	Patologia	200 Caso(s)
1300	Síndrome pterígio poplíteo autossómico dominante	Patologia	200 Caso(s)
1063	Angioma cauliforme	Patologia	200 Caso(s)
1059	Nevo bolhoso esponjoso azul	Patologia	200 Caso(s)
627	Síndrome Nance-Horan	Patologia	196 Caso(s)
402035	Colite eosinofílica	Patologia	196 Caso(s)
37042	Síndrome de imunodesregulação-poliendocrinopatia- enteropatia ligada ao X	Patologia	195 Caso(s)
699	Síndrome Pearson	Patologia	194 Caso(s)
28	Acidemia metilmalónica sensível à vitamina B12	Patologia	192 Caso(s)
1465	Síndrome Coffin-Siris	Patologia	190 Caso(s)
293381	Distrofia de erosão epitelial recorrente	Patologia	186 Caso(s)
31150	Doença de Tangier	Patologia	185 Caso(s)
757	Pseudo-hipoaldosteronismo tipo 2	Patologia	180 Caso(s)
319552	Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas por deficiência completa de IL12RB1	Patologia	180 Caso(s)
254509	Botulismo iatrogénico	Subtipo de patologia	180 Caso(s)
2237	Síndrome de hipoparatiroidismo-surdez neurossensorial-doença renal	Patologia	180 Caso(s)
1475	Síndrome rim coloboma	Patologia	180 Caso(s)
572	Imunodeficiência por expressão deficiente de HLA classe 2		179 Caso(s)
98960	Distrofia corneana, tipo Thiel-Behnke	Patologia	173 Caso(s)
576278	Síndrome SATB2-associada	Patologia	171 Caso(s)
97685	Síndrome de microdeleção 17q11	Subtipo de patologia	170 Caso(s)
60040	Macrocefalia - cutis marmorata telangiectásica congénita	Patologia	170 Caso(s)
48431	Síndrome de cataratas congénitas-dismorfia facial- neuropatia	Patologia	170 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
324636	Síndrome de sensibilização auto-eritrocitária	Patologia	170 Caso(s)
252212	Tumor tritão maligno	Subtipo de patologia	170 Caso(s)
1713	Síndrome de microduplicação 17p11.2	Patologia	170 Caso(s)
1459	Síndrome de doença celíaca-epilepsia-calcificações cerebrais	Patologia	170 Caso(s)
2332	Síndrome KBG	Patologia	164 Caso(s)
96121	Síndrome de microduplicação 7q11.23	Patologia	163 Caso(s)
261243	Síndrome de microduplicação 16p13.11	Patologia	162 Caso(s)
349	Fucosidose	Patologia	161 Caso(s)
589618	Distonia 28	Patologia	160 Caso(s)
1522	Displasia cranio-metafisária	Patologia	160 Caso(s)
2065	Síndrome Galloway-Mowat	Patologia	159 Caso(s)
585	Deficiência múltipla de sulfatase	Patologia	154 Caso(s)
300324	Linfocitose persistente de células B policlonais	Patologia	154 Caso(s)
93164	Pseudohipoaldosteronismo transitório	Patologia	152 Caso(s)
84142	Síndrome Isaacs	Patologia	150 Caso(s)
79259	Doença de armazenamento de glicogénio por deficiência de glucose-6-fosfatase tipo 1B	Subtipo de patologia	150 Caso(s)
71518	Torcicolo paroxístico benigno da infância	Patologia	150 Caso(s)
71274	Leiomiomatose peritoneal disseminada	Patologia	150 Caso(s)
52503	Deficiência de transportador da creatina ligada ao X	Patologia	150 Caso(s)
498474	Síndrome de fibromatose hialina	Patologia	150 Caso(s)
381	Síndrome Griscelli	Patologia	150 Caso(s)
37748	Síndrome Schnitzler	Patologia	150 Caso(s)
35069	Distrofia neuroaxonal do lactente	Patologia	150 Caso(s)
347	Síndrome Frasier	Patologia	150 Caso(s)
3467	Xantinúria hereditária	Patologia	150 Caso(s)
329481	Glomerulopatia por lipoproteínas	Patologia	150 Caso(s)
3265	Sinostose úmero-radial isolada	Patologia	150 Caso(s)
3197	Hiperecplexia hereditária	Patologia	150 Caso(s)
314777	Adenoma hipofisário isolado familiar	Patologia	150 Caso(s)
3103	Síndrome Roberts	Patologia	150 Caso(s)
284454	Retinopatia oculta externa zonal aguda	Patologia	150 Caso(s)
28378	Tirosinemia tipo 2	Patologia	150 Caso(s)
2637	Nanismo primordial osteodisplásico microcefálico tipo 2	Patologia	150 Caso(s)
2576	Nanismo de Mulibrey	Patologia	150 Caso(s)
236	Trissomia 9p	Patologia	150 Caso(s)
226	Deficiência de diidropteridina redutase	Subtipo de patologia	150 Caso(s)
2108	Síndrome Hallermann-Streiff	Patologia	150 Caso(s)
2048	Síndrome Foix-Chavany-Marie	Patologia	150 Caso(s)
188	Síndrome de derrame capilar sistémico	Patologia	150 Caso(s)
168816	Mesotelioma quistico peritoneal	Patologia	150 Caso(s)
1590	Deleção distal 13q	Patologia	150 Caso(s)
140944	Síndrome CLOVE	Patologia	150 Caso(s)
139411	Tríade de Carney	Patologia	150 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
1297	Síndrome branquio-óculo-facial	Patologia	150 Caso(s)
135	Síndrome CACH	Patologia	148 Caso(s)
398166	Displasia dérmica facial focal	Patologia	147 Caso(s)
457083	Fusão esplenogonadal isolada	Patologia	145 Caso(s)
166113	Síndrome de Bazex	Patologia	145 Caso(s)
113	Síndrome Bazex-Dupre-Christol	Patologia	143 Caso(s)
90003	Pseudotumor inflamatório do fígado	Patologia	140 Caso(s)
83450	Odontodisplasia regional	Patologia	140 Caso(s)
79314	Acidúria L-2-hidroxiglutárica	Patologia	140 Caso(s)
35708	Deficiência de L-aminoácidos aromáticos descarboxilase	Patologia	140 Caso(s)
2290	Doença de inclusões nas microvilosidades	Patologia	137 Caso(s)
1830	Displasia imuno-óssea de Schimke	Patologia	133 Caso(s)
834	Doença de armazenamento de ácido siálico livre	Patologia	130 Caso(s)
3400	Túnel aorta-ventrículo	Patologia	130 Caso(s)
291	Síndrome varicela congénita	Patologia	130 Caso(s)
178307	Acropigmentação reticulada de Kitamura	Patologia	130 Caso(s)
800	Síndrome Schwartz-Jampel	Patologia	129 Caso(s)
98920	Atrofia muscular espinhal com dificuldade respiratória tipo 1	Patologia	128 Caso(s)
3138	Síndrome cúbito-mamário	Patologia	128 Caso(s)
137898	Síndrome de leucoencefalopatia com envolvimento do tronco cerebral e medula-lactato aumentado	Patologia	127 Caso(s)
650	Deficiência de LCAT	Patologia	125 Caso(s)
2855	Síndrome Perrault	Patologia	124 Caso(s)
93583	Púrpura trombocitopénica trombótica congénita, por deficiência de ADAMTS-13	Subtipo de patologia	123 Caso(s)
1305	Síndrome Feingold	Patologia	123 Caso(s)
597746	Síndrome de blefarofimose-perturbação do desenvolvimento intelectual/síndrome de sobreposição genitopatelar	Patologia	122 Caso(s)
3047	Síndrome de blefarofimose-perturbação do desenvolvimento intelectual, tipo SBBYS	Patologia	122 Caso(s)
90117	Neuropatia sensitiva e motora hereditária, tipo Okinawa	Patologia	120 Caso(s)
440727	Hamartoma combinado da retina e do epitélio pigmentado da retina	Patologia	120 Caso(s)
391641	Síndrome de Feingold, tipo 1	Subtipo de patologia	120 Caso(s)
163	Síndrome de hiperferritinemia hereditária-catarata	Patologia	120 Caso(s)
100026	Doença da cadeia pesada gama	Subtipo de patologia	120 Caso(s)
1571	Síndrome Knobloch	Patologia	119 Caso(s)
261272	Síndrome de microduplicação 17q12	Patologia	118 Caso(s)
84064	Diarreia sindromática	Patologia	116 Caso(s)
98967	Distrofia corneana cristalina, tipo Schnyder	Patologia	115 Caso(s)
48918	Miosite focal	Patologia	115 Caso(s)
1001	Síndrome de microdeleção 2q37	Patologia	115 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
293181	Convulsões focais migratórias malignas da infância	Patologia	114 Caso(s)
261494	Síndrome de Kleefstra	Patologia	114 Caso(s)
420584	Síndrome de polidactilia pós-axial-anomalias da adenohipófise-dismorfia facial	Patologia	112 Caso(s)
415	Síndrome de hiperornitinemia-hiperamoniemia- homocitrulinuria	Patologia	111 Caso(s)
31043	Hipomagnesemia primária com hipercalciúria e nefrocalcinose sem envolvimento ocular grave	Subtipo de patologia	110 Caso(s)
97229	Deficiência de transportador de riboflavina	Patologia	109 Caso(s)
46627	Síndrome Char	Patologia	109 Caso(s)
79113	Síndrome de disostose mandibulo-facial-microcefalia	Patologia	107 Caso(s)
86909	Epilepsia mioclónica do lactente	Patologia	106 Caso(s)
537072	Angioedema hereditário PLG-relacionado com C1Inh normal	Subtipo de patologia	105 Caso(s)
261265	Síndrome de microdeleção 17q12	Patologia	103 Caso(s)
79477	Síndrome de Griscelli tipo 2 (hipopigmentação - imunodeficiência com ou sem défice neurológico)	Subtipo de patologia	102 Caso(s)
3342	Síndrome de tortuosidade arterial	Patologia	102 Caso(s)
488239	Neurorretinopatia macular aguda	Patologia	101 Caso(s)
99880	Síndrome hiperparatiroidismo-tumor da mandíbula	Patologia	100 Caso(s)
99063	Síndrome de Shone	Patologia	100 Caso(s)
99015	Paraplegia espástica tipo 2	Patologia	100 Caso(s)
981	Agenesia da carótida interna	Patologia	100 Caso(s)
96095	Síndrome de microduplicação 3q26	Patologia	100 Caso(s)
955	Síndrome Hajdu-Cheney	Patologia	100 Caso(s)
94087	Paniculite citofágica histiocítica	Patologia	100 Caso(s)
91136	Síndrome de Fanconi	Patologia	100 Caso(s)
89937	Raquitismo hipofosfatémico autossómico dominante	Patologia	100 Caso(s)
898	Doença de Wagner	Patologia	100 Caso(s)
897	Síndrome Waardenburg-Shah	Patologia	100 Caso(s)
869	Síndrome triplo A	Patologia	100 Caso(s)
86813	Degeneração coriorretiniana peripapilar helicoidal	Patologia	100 Caso(s)
833	Encefalopatia devido à deficiência de sulfito oxidase	Patologia	100 Caso(s)
79493	Síndrome Brooke-Spiegler	Patologia	100 Caso(s)
79409	Epidermólise bolhosa distrófica recessiva inversa	Patologia	100 Caso(s)
79403	Epidermólise bolhosa juncional com atrésia do piloro	Patologia	100 Caso(s)
75326	Tortuosidade arteriolar da retina isolada familiar	Patologia	100 Caso(s)
746	Deficiência de proteína trifuncional mitocondrial	Patologia	100 Caso(s)
724	Pneumonia eosinofílica aguda idiopática	Patologia	100 Caso(s)
71517	Distonia-parkinsonismo de início agudo	Patologia	100 Caso(s)
71279	Síndrome CANOMAD	Patologia	100 Caso(s)
709	Síndrome Peters-plus	Patologia	100 Caso(s)
672	Pallister-Hall syndrome	Patologia	100 Caso(s)
65748	Epitelioma escamoso múltiplo auto-remitente	Patologia	100 Caso(s)
617916	Hiperplasia difusa idiopática das células	Patologia	100 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	neuroendócrinas pulmonares		
604680	Forma sintomática de miopatia centronuclear ligada ao X em mulheres portadoras	Patologia	100 Caso(s)
59315	Rombencefalossinapse	Patologia	100 Caso(s)
59306	Síndrome de neuroacantocitose McLeod	Patologia	100 Caso(s)
538934	Doença linfoproliferativa ligada ao X por deficiência de XIAP	Patologia	100 Caso(s)
538931	Doença linfoproliferativa ligada ao X devido a deficiência SAP	Patologia	100 Caso(s)
504476	Síndrome de ataxia cerebelosa com neuropatia e arreflexia vestibular bilateral	Patologia	100 Caso(s)
502	Síndrome trico-rino-falângica tipo 2	Patologia	100 Caso(s)
477	Síndrome KID	Patologia	100 Caso(s)
45	Deficiência de adenosina monofosfato desaminase	Patologia	100 Caso(s)
371	Doença de armazenamento de glicogénio devida a deficiência de fosfofrutocinase muscular	Patologia	100 Caso(s)
352723	Síndrome Chédiak-Higashi ligeiro	Patologia	100 Caso(s)
351	Galactosialidose	Patologia	100 Caso(s)
3344	Síndrome Weismann-Netter	Patologia	100 Caso(s)
332	Deficiência de fator intrínseco congénita	Patologia	100 Caso(s)
3319	Tombocitopenia amegacariocítica congénita	Patologia	100 Caso(s)
33110	Agamaglobulinemia autossómica	Subtipo de patologia	100 Caso(s)
3107	Síndrome Robinow autossómica dominante	Subtipo de patologia	100 Caso(s)
30924	Hipomagnesemia por má absorção seletiva de magnésio	Patologia	100 Caso(s)
306741	Síndrome de hemidistonia-hemiatrofia	Patologia	100 Caso(s)
2882	Fitoesterolemia	Patologia	100 Caso(s)
279934	Síndrome de depleção de ADN mitocondrial, forma hepatocerebral por deficiência de DGUOK	Patologia	100 Caso(s)
2785	Osteopetrose com acidose tubular renal	Patologia	100 Caso(s)
2780	Síndrome de osteopatia estriada-esclerose craniana	Patologia	100 Caso(s)
274	Síndrome Bernard-Soulier	Patologia	100 Caso(s)
2704	Síndrome urofacial	Patologia	100 Caso(s)
2697	Síndrome de artrogripose-disfunção renal-colestase	Patologia	100 Caso(s)
2632	Displasia mesomélica de Langer	Patologia	100 Caso(s)
261476	Síndrome de deleção Xp21	Patologia	100 Caso(s)
254478	Líquen plano penfigoide	Patologia	100 Caso(s)
251295	Atrofia coriorretiniana paravenosa pigmentada	Patologia	100 Caso(s)
2478	Leucoencefalopatia megalencefálica com quistos subcorticais	Patologia	100 Caso(s)
245	Síndrome Nager	Patologia	100 Caso(s)
2414	Linfangiectasia pulmonar congénita	Patologia	100 Caso(s)
239	Doença de Dyggve-Melchior-Clausen	Patologia	100 Caso(s)
238769	Síndrome de microdeleção 1q44	Patologia	100 Caso(s)
2363	Síndrome lacrimo-auriculo-dento-digital	Patologia	100 Caso(s)
2342	Síndrome Haim-Munk	Patologia	100 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
2222	Hipertricose lanuginosa congénita	Patologia	100 Caso(s)
221008	Síndrome de Rothmund-Thomson tipo 1	Subtipo de patologia	100 Caso(s)
209905	Síndrome cérebro-pulmão-tiroide	Patologia	100 Caso(s)
2053	Síndrome Freeman-Sheldon	Patologia	100 Caso(s)
199282	Síndrome de Harlequin	Patologia	100 Caso(s)
199241	Hemangiomatose pulmonar capilar	Patologia	100 Caso(s)
1929	Encefalite sub-aguda de Rasmussen	Patologia	100 Caso(s)
1826	Displasia fronto-metafísária	Patologia	100 Caso(s)
168569	Síndrome H	Patologia	100 Caso(s)
166305	Convulsões infantis benignas associadas a gastroenterite ligeira	Patologia	100 Caso(s)
1507	Síndrome Robinow autossómica recessiva	Subtipo de patologia	100 Caso(s)
1446	Síndrome do cromossoma 22 em anel	Patologia	100 Caso(s)
140957	Macrotrombocitopenia autossómica dominante	Patologia	100 Caso(s)
14	Abetalipoproteinemia	Patologia	100 Caso(s)
137675	Miocardiopatia histiocitóide	Patologia	100 Caso(s)
1310	Doença de Caffey	Patologia	100 Caso(s)
1221	Queilite glandular	Patologia	100 Caso(s)
927	Hiperamoniemia devida a deficiência de N- acetilglutamato sintetase	Patologia	99 Caso(s)
329211	Vitreorretinopatia neovascular inflamatória autossómica dominante	Patologia	99 Caso(s)
589547	Perturbação do desenvolvimento, perturbação do desenvolvimento intelectual e espectro clínico de autismo GRIN2B-relacionada	Patologia	98 Caso(s)
2670	Síndrome Pierson	Patologia	98 Caso(s)
75381	Edema macular quístico autossómico dominante	Patologia	97 Caso(s)
363447	Atrofia muscular espinhal proximal autossómica dominante de início na infância	Patologia	97 Caso(s)
333	Doença de Farber	Patologia	96 Caso(s)
293987	Síndrome de obesidade infantil de apresentação rápida- disfunção hipotalâmica-hipoventilação-desregulação autonómica	Patologia	96 Caso(s)
599513	Deficiência de factor XIII adquirida	Patologia	95 Caso(s)
52368	Síndrome de Mohr-Tranebjaerg	Patologia	91 Caso(s)
2671	Síndrome Neu-Laxova	Patologia	91 Caso(s)
742	Deficiência de prolidase	Patologia	90 Caso(s)
53719	Síndrome Wyburn-Mason	Patologia	90 Caso(s)
498228	Tumor filóide da próstata	Patologia	90 Caso(s)
2473	Síndrome Mckusick-Kaufman	Patologia	90 Caso(s)
1885	Ectopia lentis isolada	Patologia	90 Caso(s)
157846	Neuroferritinopatia	Patologia	90 Caso(s)
1642	Deleção distal 9p	Patologia	89 Caso(s)
96147	Monossomia distal 9q34	Subtipo de patologia	86 Caso(s)
1738	Trissomia 4p	Patologia	85 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
34587	Doença Danon	Patologia	84 Caso(s)
3403	Anomalia Uhl	Patologia	84 Caso(s)
319182	Síndrome Wiedemann-Steiner	Patologia	84 Caso(s)
254519	Anomalias congénitas múltiplas por anomalia nos genes de expressão materna localizados em 14q32.2	Patologia	84 Caso(s)
599495	Deficiência de factor VII adquirida	Patologia	83 Caso(s)
98961	Distrofia corneana, tipo Reis-Buckler	Patologia	81 Caso(s)
79133	Displasia dérmica focal facial tipo I	Subtipo de patologia	81 Caso(s)
2635	Displasia metatrópica	Patologia	81 Caso(s)
98769	Ataxia espinocerebelosa tipo 15/16	Patologia	80 Caso(s)
950	Acrodisostose	Patologia	80 Caso(s)
79315	Acidúria D-2-hidroxiglutárica	Patologia	80 Caso(s)
51188	Encefalopatia etilmalónica	Patologia	80 Caso(s)
49827	Síndrome anemia megaloblástica tiamina-sensível	Patologia	80 Caso(s)
49	Agenesia do pénis	Patologia	80 Caso(s)
382	Deficiência de guanidinoacetato metiltransferase	Patologia	80 Caso(s)
3152	Esclerosteose	Patologia	80 Caso(s)
314404	Síndrome de ataxia cerebelosa-surdez-narcolepsia autossómica dominante	Patologia	80 Caso(s)
238569	Síndrome de imunodesregulação-doença inflamatória do intestino-artrite-infeções recorrentes	Patologia	80 Caso(s)
231401	Alfa-talassemia-síndrome mielodisplásica	Patologia	80 Caso(s)
1935	Encefalopatia mioclónica precoce	Patologia	80 Caso(s)
1440	Síndrome de cromossoma 14 em anel	Patologia	80 Caso(s)
599501	Deficiência de factor X adquirida	Patologia	77 Caso(s)
352577	Síndrome Brainbridge-Ropers	Patologia	77 Caso(s)
2396	Lipomatose encéfalo-cranio-cutânea	Patologia	77 Caso(s)
457193	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-anomalias craniofaciais-defeitos cardíacos autossómica dominante	Patologia	76 Caso(s)
592564	Espectro clínico de perturbação do desenvolvimento- convulsões-doença do movimento GNAO1-relacionado	Patologia	75 Caso(s)
320406	Síndrome de paraplegia espástica-atrofia óptica- neuropatia	Patologia	75 Caso(s)
238722	Movimentos em espelho congénitos familiares	Patologia	75 Caso(s)
209981	Síndrome IRIDA	Patologia	75 Caso(s)
1393	Síndrome cerebro-costo-mandibular	Patologia	75 Caso(s)
79230	Hemocromatose relacionada com HJV ou HAMP	Patologia	74 Caso(s)
561	Síndrome Marshall-Smith	Patologia	74 Caso(s)
659	Queratodermia palmoplantar mutilante com placas queratóticas periorificiais	Patologia	73 Caso(s)
622	Homocistinúria sem acidúria metilmalónica	Patologia	73 Caso(s)
760	Deficiência de nucleosídeos purínicos fosforilase	Patologia	72 Caso(s)
2196	Hipomagnesemia primária com hipercalciúria e nefrocalcinose com envolvimento ocular grave	Subtipo de patologia	72 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
90280	Lúpus pérnio	Patologia	70 Caso(s)
79293	Deficiência de LCAT familiar	Subtipo de patologia	70 Caso(s)
79257	Gangliosidose GM1 tipo 3	Subtipo de patologia	70 Caso(s)
65759	Síndrome Carpenter	Patologia	70 Caso(s)
530983	Síndrome Lamb-Shaffer	Patologia	70 Caso(s)
404546	DITRA	Patologia	70 Caso(s)
369891	Síndrome de perturbação do desenvolvimento- dismorfia facial devido a deficiência MED13L	Patologia	70 Caso(s)
357043	Esclerose lateral amiotrófica, tipo 4	Patologia	70 Caso(s)
3310	Tetrassomia 9p	Patologia	70 Caso(s)
32	Deficiência de glutationa sintetase	Patologia	70 Caso(s)
2701	Síndrome Noonan-like com cabelo em fase anágena solto	Patologia	70 Caso(s)
2484	Síndrome Melnick-Needles	Patologia	70 Caso(s)
2123	Hemangiomatose difusa neonatal	Patologia	70 Caso(s)
2028	Juvenile hyaline fibromatosis	Subtipo de patologia	70 Caso(s)
2006	Fenda mediana do lábio inferior	Patologia	70 Caso(s)
1442	Síndrome do cromossoma 18 em anel	Patologia	70 Caso(s)
90791	Hiperplasia supra-renal congénita por deficiência de 3- beta-hidroxi-esteróide desidrogenase	Patologia	68 Caso(s)
329284	Neurodegenerescência associada a proteína hélice-beta	Patologia	68 Caso(s)
319581	Suscetibilidade mendeliana autossómica dominante a doenças micobacterianas por deficiência parcial de IFNgamaR1	Patologia	68 Caso(s)
306669	Síndrome hemiatrofia-hemiparkinsonismo	Patologia	68 Caso(s)
352328	Síndrome MEGDEL	Patologia	67 Caso(s)
2554	Síndrome orelha-rótula-baixa estatura	Patologia	67 Caso(s)
2062	Fusão vertebral anterior progressiva não infeciosa	Patologia	67 Caso(s)
1993	Síndrome Pai	Patologia	67 Caso(s)
160148	Polipose Cap	Patologia	67 Caso(s)
3405	Síndrome de úlcera do cordão umbilical-atresia intestinal	Patologia	66 Caso(s)
2268	Síndrome ICF	Patologia	66 Caso(s)
90354	Síndrome da córnea frágil	Patologia	65 Caso(s)
51636	Síndrome WHIM	Patologia	65 Caso(s)
2333	Síndrome Kenny-Caffey	Patologia	65 Caso(s)
96184	Dissomia uniparental de origem materna, cromossoma 14	Subtipo de patologia	64 Caso(s)
55595	Distrofia muscular das cinturas dos membros D2 TNP03- relacionada	Patologia	64 Caso(s)
3242	Síndrome Renpenning	Patologia	64 Caso(s)
2990	Síndrome de pterígio múltiplo autossómica recessiva	Patologia	64 Caso(s)
83473	Síndrome de megalencefalia-polimicrogiria-polidactilia pós-axial-hidrocefalia	Patologia	62 Caso(s)
75392	Síndrome Ehlers-Danlos periodontal	Patologia	62 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
69736	Despigmentação aguda bilateral da íris	Patologia	62 Caso(s)
1988	Síndrome facio-femural	Patologia	62 Caso(s)
641368	Síndrome de hiper-IgE autossómica recessiva por deficiência de ZNF341	Patologia	61 Caso(s)
3051	Síndrome Nicolaides-Baraitser	Patologia	61 Caso(s)
99803	Síndrome de Haddad	Patologia	60 Caso(s)
98870	Anemia diseritropoiética congénita tipo III	Patologia	60 Caso(s)
969	Displasia acromícrica	Patologia	60 Caso(s)
96092	Duplicação invertida/deleção de 8p	Patologia	60 Caso(s)
90349	Cutis laxa autossómica recessiva tipo 1	Patologia	60 Caso(s)
83467	Síndrome Morvan	Patologia	60 Caso(s)
79310	Acidemia metilmalónica sensível à vitamina B12 tipo cbl A	Subtipo de patologia	60 Caso(s)
773	Doença de Refsum	Patologia	60 Caso(s)
721	Síndrome de plaquetas cinzentas	Patologia	60 Caso(s)
708	Anomalia de Peters	Patologia	60 Caso(s)
677	Pancreatoblastoma	Patologia	60 Caso(s)
641829	Síndrome compartimental neonatal	Patologia	60 Caso(s)
599082	Síndrome de perturbação do desenvolvimento, da linguagem e do desenvolvimento intelectual-anomalias visuais-dismorfia facial CHD3-relacionada	Patologia	60 Caso(s)
52530	Doença pseudo-Von Willebrand	Patologia	60 Caso(s)
468635	Enterite ulcerativa estenosante multifocal criptogénica	Patologia	60 Caso(s)
451607	Pseudolinfoma cutâneo	Patologia	60 Caso(s)
363454	Atrofia muscular espinhal proximal de início na infância autossómica dominante BICD2-relacionada	Subtipo de patologia	60 Caso(s)
352490	Doença do espectro do autismo por défice de AUTS2	Patologia	60 Caso(s)
3411	Síndrome de duplo útero-hemivagina-agenesia renal	Patologia	60 Caso(s)
300493	Síndrome Sagliker	Patologia	60 Caso(s)
2995	Síndrome cerebro-fronto-facial Baraitser-Winter	Patologia	60 Caso(s)
2771	Síndrome Bruck	Patologia	60 Caso(s)
2462	Síndrome Shprintzen-Goldberg	Patologia	60 Caso(s)
2221	Hipertricose lanuginosa adquirida	Patologia	60 Caso(s)
2067	Síndrome GAPO	Patologia	60 Caso(s)
1667	Síndrome Wolcott-Rallison	Patologia	60 Caso(s)
159	Deficiência de carnitina-acilcarnitina translocase	Patologia	60 Caso(s)
158029	Histiocitose azul-marinho	Patologia	60 Caso(s)
156	Deficiência de carnitina palmitoiltransferase 1A	Patologia	60 Caso(s)
1515	Displasia cranio-ectodérmica	Patologia	60 Caso(s)
139	Síndrome CHILD	Patologia	60 Caso(s)
1270	Síndrome Bowen-Conradi	Patologia	60 Caso(s)
583097	Lipomatose infiltrativa congénita da face	Patologia	59 Caso(s)
3338	Síndrome Toriello-Carey	Patologia	59 Caso(s)
57196	Osteíte condensante da clavícula medial	Patologia	58 Caso(s)
88644	Ataxia autossómica recessiva, tipo Beauce	Patologia	57 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
79327	ALG1-CDG	Patologia	57 Caso(s)
544254	Encefalopatia epilética e desenvolvimento SYNGAP1- relacionada	Patologia	57 Caso(s)
331176	Neutropenia congénita grave por deficiência G6PC3	Patologia	57 Caso(s)
90024	Surdez com aplasia do labirinto, microtia e microdontia	Patologia	56 Caso(s)
65283	Síndrome Timothy	Patologia	56 Caso(s)
46	Deficiência de adenilossuccinato liase	Patologia	56 Caso(s)
3206	Síndrome Stüve-Wiedemann	Patologia	56 Caso(s)
1777	Síndrome Temtamy	Patologia	56 Caso(s)
71	Doença de retenção dos quilomicrons	Patologia	55 Caso(s)
592570	Síndrome de anomalia cardíaca-anomalias digitais- dismorfia facial-perturbação do desenvolvimento motor e da linguagem TRAF7-relacionada	Patologia	55 Caso(s)
276435	Síndrome do neurónio motor inferior com início tardio no adulto	Patologia	55 Caso(s)
2556	Síndrome de microftalmia com defeitos cutâneos lineares	Patologia	55 Caso(s)
1997	Síndrome blefaro-queilo-odôntico	Patologia	55 Caso(s)
83628	Síndrome LUMBAR	Patologia	54 Caso(s)
79320	ALG6-CDG	Patologia	54 Caso(s)
57782	Síndrome de Mazabraud	Patologia	54 Caso(s)
464306	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual DYRK1A-relacionada	Patologia	54 Caso(s)
314603	Ataxia espástica autossómica recessiva com leucoencefalopatia	Patologia	54 Caso(s)
2833	Síndrome da pele rígida	Patologia	54 Caso(s)
98806	Distonia idiopática de torção do tipo misto de início no adulto	Patologia	53 Caso(s)
79099	Dermatite granulomatosa intersticial com artrite	Patologia	53 Caso(s)
69126	Síndrome PAPA	Patologia	53 Caso(s)
398088	Criohidrocitose hereditária com estromatina normal	Patologia	53 Caso(s)
2636	Nanismo microcefálico osteodisplásico primordial tipos I e III	Patologia	53 Caso(s)
254516	Atraso do desenvolvimento motor por anomalia nos genes de expressão paterna localizados em 14q32.2	Patologia	53 Caso(s)
251515	Artrogripose distal tipo 10	Patologia	53 Caso(s)
251282	Ataxia espástica autossómica dominante tipo 1	Patologia	53 Caso(s)
178509	Síndrome de Perry	Patologia	53 Caso(s)
79411	Epidermólise bolhosa distrófica regenerativa	Patologia	52 Caso(s)
449566	Fibrose angiocêntrica eosinofílica	Patologia	52 Caso(s)
3473	Síndrome Zimmerman-Laband	Patologia	52 Caso(s)
251671	Glioma angiocêntrico	Patologia	52 Caso(s)
98767	Ataxia espinocerebelosa tipo 11	Patologia	51 Caso(s)
572761	Espectro clínico de microcefalia-baixa estatura- anomalias dos membros DONSON-relacionada	Patologia	51 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
521414	Doença Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2DD	Patologia	51 Caso(s)
1766	Síndrome de desequilíbrio	Patologia	51 Caso(s)
99776	Trissomia 9 em mosaicismo	Patologia	50 Caso(s)
99731	Deficiência de sulfito oxidase isolada	Subtipo de patologia	50 Caso(s)
98811	Discinesia paroxística induzida por esforço	Patologia	50 Caso(s)
978	Síndrome ADULT	Patologia	50 Caso(s)
96177	Cromossoma 15 em anel	Patologia	50 Caso(s)
93600	Hiperoxalúria tipo não 1 e não 2	Subtipo de patologia	50 Caso(s)
91496	Degeneração vitreo-retiniana em floco de neve	Patologia	50 Caso(s)
90348	Cutis laxa autossómica dominante	Patologia	50 Caso(s)
90342	Variante de xeroderma pigmentoso	Patologia	50 Caso(s)
9	Tetrassomia X	Patologia	50 Caso(s)
871	Defeito na condução cardíaca progressivo familiar	Patologia	50 Caso(s)
86816	Analbuminemia congénita	Patologia	50 Caso(s)
868	Deficiência de triose-fosfato isomerase	Patologia	50 Caso(s)
85212	Doença de Gaucher perinatal letal	Subtipo de patologia	50 Caso(s)
85136	Leucoencefalopatia quística sem megalencefalia	Patologia	50 Caso(s)
851	Trombopenia de Paris-Trousseau	Patologia	50 Caso(s)
808	Síndrome Seckel	Patologia	50 Caso(s)
79500	Surdez - onicodistrofia, forma recessiva	Patologia	50 Caso(s)
79395	Queratodermia hereditária mutilante com ictiose	Patologia	50 Caso(s)
79256	Gangliosidose GM1 tipo 2	Subtipo de patologia	50 Caso(s)
79147	Colagenose perfurante reativa, familiar	Patologia	50 Caso(s)
79143	Anoníquia congénita	Patologia	50 Caso(s)
75382	Doença de Oguchi	Patologia	50 Caso(s)
712	Anemia hemolítica por deficiência de glucose-fosfato isomerase	Patologia	50 Caso(s)
631103	Ataxia espinhocerebelosa tipo 48	Patologia	50 Caso(s)
574	Síndrome de deleção 21q	Patologia	50 Caso(s)
542310	Leucoencefalopatia com calcificações e quistos	Patologia	50 Caso(s)
53540	Síndrome de Goldmann-Favre	Patologia	50 Caso(s)
494	Queratodermia hereditária mutilante	Patologia	50 Caso(s)
454710	Penfigoide anti-p200	Patologia	50 Caso(s)
443197	Protoporfiria eritropoiética ligada ao X	Patologia	50 Caso(s)
404507	Fibroma condromixóide	Patologia	50 Caso(s)
40	Displasia acromesomélica, tipo Maroteaux	Patologia	50 Caso(s)
371428	Espectro clínico de osteólise multicêntrica-nodulose- artropatia	Patologia	50 Caso(s)
352636	Síndrome de falanges micro geodésicas	Patologia	50 Caso(s)
33111	Pele laxa granulomatosa	Patologia	50 Caso(s)
3253	Síndrome de fenda labial/palatina-displasia ectodérmica	Patologia	50 Caso(s)
3130	Síndrome Satoyoshi	Patologia	50 Caso(s)
3111	Síndrome Rotor	Patologia	50 Caso(s)
300512	Onicomatricoma	Patologia	50 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
29822	Hipotermia periódica espontânea	Patologia	50 Caso(s)
284448	CLIPPERS	Patologia	50 Caso(s)
2805	Agenesia pancreática parcial	Patologia	50 Caso(s)
2801	Doença de Paget juvenil	Patologia	50 Caso(s)
2461	Síndrome Marden-Walker	Patologia	50 Caso(s)
2407	Síndrome laringo-onico-cutâneo	Patologia	50 Caso(s)
221046	Poiquilodermia com neutropenia	Patologia	50 Caso(s)
217385	Síndrome de microduplicação 17p13.3	Patologia	50 Caso(s)
2143	Síndrome Donnai-Barrow	Patologia	50 Caso(s)
2136	Síndrome Hennekam	Patologia	50 Caso(s)
208513	Ataxia espinocerebelosa tipo 29	Patologia	50 Caso(s)
2078	Gerodermia osteodisplástica	Patologia	50 Caso(s)
206583	Doença de corpos de poliglucosano do adulto	Subtipo de patologia	50 Caso(s)
1902	Ehrliquiose	Patologia	50 Caso(s)
171929	Trissomia 10p	Patologia	50 Caso(s)
1573	Hipotricose com degenerescência macular juvenil	Patologia	50 Caso(s)
1517	Síndrome Cantú	Patologia	50 Caso(s)
1493	Síndrome Vici	Patologia	50 Caso(s)
1444	Síndrome do cromossoma 20 em anel	Patologia	50 Caso(s)
1425	Síndrome Desbuquois	Patologia	50 Caso(s)
137888	Síndrome Auriculo-condilar	Patologia	50 Caso(s)
127	Síndrome Borjeson-Forssman-Lehmann	Patologia	50 Caso(s)
1253	Síndrome Ascher	Patologia	50 Caso(s)
1125	Apraxia ocular motora, tipo Cogan	Patologia	50 Caso(s)
1118	Síndrome de aplasia da fíbula-ectrodactilia	Patologia	50 Caso(s)
103908	Diarreia sódio-relacionada congénita	Patologia	50 Caso(s)
101150	Distonia sensível à dopa autossómica recessiva	Patologia	50 Caso(s)
100012	Lisencefalia com hipoplasia cerebelosa tipo B	Patologia	50 Caso(s)
70592	Imunodeficiência por deficiência de cinase 4 associada ao recetor da interleucina-1	Patologia	49 Caso(s)
54251	Síndrome de abcesso assético	Patologia	49 Caso(s)
319558	Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas por deficiência completa de IL12B	Patologia	49 Caso(s)
255229	Neuro-hepatopatia de Navajo	Patologia	49 Caso(s)
1873	Síndrome Jalili	Patologia	49 Caso(s)
544469	Síndrome neurológica PRUNE1-relacionada	Patologia	48 Caso(s)
404553	Deficiência de adenosina deaminase 2	Patologia	48 Caso(s)
391372	Síndrome FOXP1	Patologia	48 Caso(s)
3447	Síndrome Weaver	Patologia	48 Caso(s)
2897	Pytiriasis rubra pilosa	Patologia	48 Caso(s)
989	Síndrome de aglossia-adactilia	Patologia	47 Caso(s)
85162	Neuronopatia sensitiva e motora de início na face	Patologia	47 Caso(s)
565909	Distrofia das cinturas musculares dos membros D4 calpaína-relacionada	Patologia	47 Caso(s)
357008	Síndrome hemolitico-urémico com défice de DGKE	Patologia	47 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
216828	Osteogenesis imperfecta tipo 5	Subtipo de patologia	47 Caso(s)
1509	Síndrome coxo-podo-rotuliana	Patologia	47 Caso(s)
1414	Síndrome colestase-linfedema	Patologia	47 Caso(s)
97297	Síndrome C-like	Patologia	46 Caso(s)
798	Síndrome Schintzel-Giedion	Patologia	46 Caso(s)
319646	Síndrome PGM -CDG	Patologia	46 Caso(s)
250994	Síndrome de microduplicação 1q21.1	Patologia	46 Caso(s)
99749	Síndrome de Kostmann	Patologia	45 Caso(s)
86788	Neutropenia congénita grave ligada ao X	Patologia	45 Caso(s)
53721	Síndrome arteriovenoso metamérico espinhal	Patologia	45 Caso(s)
284984	Síndrome aneurisma - osteoartrite	Patologia	45 Caso(s)
279947	Síndrome de doença pós-orgásmica	Patologia	45 Caso(s)
254875	Síndrome de depleção do ADN mitocondrial, forma miopática	Patologia	45 Caso(s)
209932	Distrofia dos cones com resposta supernormal dos bastonetes	Patologia	45 Caso(s)
1955	Ataxia espinocerebelosa tipo 34	Patologia	45 Caso(s)
166286	Nevo poroqueratótico écrino ostial e ductal dérmico	Patologia	45 Caso(s)
99938	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2D	Patologia	44 Caso(s)
538756	Fibromas discoides múltiplo familiar	Patologia	44 Caso(s)
221126	Síndrome de Fowler	Patologia	44 Caso(s)
168606	Dermatite seborreica-like com elementos psoriasiformes	Patologia	44 Caso(s)
70594	Deficiência de sepiapterina redutase	Patologia	43 Caso(s)
2470	Síndrome Matthew-Wood	Patologia	43 Caso(s)
2301	Congenital short bowel syndrome	Patologia	43 Caso(s)
77301	Microdeleção 9q22.3	Patologia	42 Caso(s)
352629	Síndrome de microdeleção 16q24.1	Patologia	42 Caso(s)
1621	Síndrome de microdeleção 3q13	Patologia	42 Caso(s)
398156	Síndrome oculoauriculofrontonasal	Patologia	41 Caso(s)
2907	Poiquilodermia acroqueratótica hereditária	Patologia	41 Caso(s)
254351	Síndrome de microdeleção distal 7q11.23	Patologia	41 Caso(s)
1052	Síndrome aneuploidia variada em mosaico	Patologia	41 Caso(s)
99844	Deficiência de adesão leucocitária tipo III	Subtipo de patologia	40 Caso(s)
96148	Deleção distal 10q	Patologia	40 Caso(s)
96102	Duplicação distal 10q	Patologia	40 Caso(s)
95159	Porfiria hepatoeritropoética	Patologia	40 Caso(s)
90652	Síndrome otopalatodigital tipo 2	Patologia	40 Caso(s)
859	Deficiência de transcobalamina	Patologia	40 Caso(s)
79134	Síndrome DEND	Patologia	40 Caso(s)
79	Deficiência de alfa2-antiplasmina congénita	Patologia	40 Caso(s)
52022	Síndrome de Potocki-Shaffer	Patologia	40 Caso(s)
500163	Síndrome Witteveen-Kolk	Patologia	40 Caso(s)
438117	Síndrome de Steel	Patologia	40 Caso(s)

Sem especificação, os ícones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.

BP indica a prevalência ao nascimento. **Encontramo-nos, de momento, a reavaliar a mais recente prevalência desta entidade.

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
411777	Queratoacantoma eruptivo generalizado	Patologia	40 Caso(s)
324977	Síndrome autoinflamatório associado aos proteossomas	Patologia	40 Caso(s)
314422	Carcinoma ameloblástico	Patologia	40 Caso(s)
2971	Deficiência de acil-CoA oxidase peroxissomal	Patologia	40 Caso(s)
2962	Síndrome De Barsy	Patologia	40 Caso(s)
281190	Eritrodermia ictiosiforme reticular congénita	Patologia	40 Caso(s)
280785	Mastocitose cutânea difusa bolhosa	Subtipo de patologia	40 Caso(s)
263534	Síndrome de pele descamativa acral	Patologia	40 Caso(s)
257	Epidermólise bolhosa simples com distrofia muscular	Patologia	40 Caso(s)
2457	Displasia mandíbulo-acral	Patologia	40 Caso(s)
24	Acidúria fumárica	Patologia	40 Caso(s)
228384	Síndrome de microdeleção 5q14.3	Subtipo de patologia	40 Caso(s)
2273	Síndrome ictiose folicular-alopecia-fotofobia	Patologia	40 Caso(s)
217008	Síndrome de Bockenheimer	Patologia	40 Caso(s)
210548	Síndrome de macrocefalia-perturbação do desenvolvimento intelectual-autismo	Patologia	40 Caso(s)
210122	Displasia congénita dos capilares alveolares	Patologia	40 Caso(s)
1923	Embriofetopatia por metimazol	Patologia	40 Caso(s)
183678	Síndrome Hermansky-Pudlak por deficiência AP-3	Subtipo de patologia	40 Caso(s)
1832	Displasia óssea osteosclerótica	Patologia	40 Caso(s)
1810	Displasia ectodérmica hipohidrótica autossómica dominante	Subtipo de patologia	40 Caso(s)
1745	Duplicação distal 6p	Patologia	40 Caso(s)
1742	Trissomia 5p	Patologia	40 Caso(s)
1699	Trissomia 12p	Patologia	40 Caso(s)
163746	Síndrome de Waardenburg-Shah, variante neurológica	Patologia	40 Caso(s)
140966	Queratodermia palmoplantar, tipo Nagashima	Patologia	40 Caso(s)
1369	Catarata-miocardiopatia	Patologia	40 Caso(s)
1225	Síndrome Baller-Gerold	Patologia	40 Caso(s)
1023	Hipertricose generalizada congénita, tipo Ambras	Subtipo de patologia	40 Caso(s)
496641	Síndrome de atrofia cerebral difusa progressiva de início precoce-microcefalia-fraqueza muscular-atrofia óptica	Patologia	39 Caso(s)
458758	Hemangioendotelioma composto	Patologia	39 Caso(s)
391677	Síndrome de baixa estatura-atrofia óptica-anomalia Pelger-Huët	Patologia	39 Caso(s)
317473	Pancitopenia por mutações IKZF1	Patologia	39 Caso(s)
99852	Reunião, Anorexia, Vómito Incoercível, e sinais NEurológicos (RAVINE)	Patologia	38 Caso(s)
91	Deficiência de aromatase	Patologia	38 Caso(s)
69085	Síndrome membros-mama	Patologia	38 Caso(s)
55654	Hipotricose simples	Patologia	38 Caso(s)
485350	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual ligado ao X CLCN4-relacionada	Patologia	38 Caso(s)
457260	Síndrome de défice intelectual 2 hipotonia 2 doença do movimento, ligada ao cromossoma X	Patologia	38 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
36	Síndrome acrocalosal	Patologia	38 Caso(s)
314621	Duplicação da hipófise	Patologia	38 Caso(s)
209867	Deslocamento da retina regmatogénico autossómico dominante	Patologia	38 Caso(s)
171629	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 35	Patologia	38 Caso(s)
1647	Síndrome oculo-cerebro-cutâneo	Patologia	38 Caso(s)
163696	Síndrome mioclonias de ação - insuficiência renal	Patologia	38 Caso(s)
96334	Dissomia uniparental de origem paterna, cromossoma 14	Subtipo de patologia	37 Caso(s)
79406	Epidermólise bolhosa juncional de início tardio	Patologia	37 Caso(s)
596753	Síndrome VEXAS	Patologia	37 Caso(s)
494428	Fibroelastose pleuroparenquimatosa idiopática	Patologia	37 Caso(s)
493342	Urticária vibratória	Patologia	37 Caso(s)
391417	Doença HSD10	Patologia	37 Caso(s)
3455	Síndrome Wiedemann-Rautenstrauch	Patologia	37 Caso(s)
3208	Deficiência de succinato-CoQ redutase isolada	Patologia	37 Caso(s)
209341	Atrofia muscular espinhal proximal de início na infância autossómica dominante DYNC1H1-relacionada	Subtipo de patologia	37 Caso(s)
100044	Doença de Charcot-Marie-Tooth intermédia autossómica dominante tipo B	Patologia	37 Caso(s)
98955	Distrofia corneana, tipo Lisch	Patologia	36 Caso(s)
98908	Doença de armazenamento dos lipidos neutros com miopatia	Patologia	36 Caso(s)
300573	Polimicrogiria devido a mutação no gene TUBB2B	Patologia	36 Caso(s)
289478	Síndrome PASH	Patologia	36 Caso(s)
1855	Espondilo-encondrodisplasia	Patologia	36 Caso(s)
168583	Cirrose infantil hereditária em índios norte-americanos	Subtipo de patologia	36 Caso(s)
166308	Epilepsia focal benigna da infância com pontas e ondas da linha média durante o sono	Patologia	36 Caso(s)
1532	Síndrome Gómez-López-Hernández	Patologia	36 Caso(s)
101000	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 20	Patologia	36 Caso(s)
98773	Ataxia espinocerebelosa tipo 21	Patologia	35 Caso(s)
970	Neuropatia sensitiva e autonómica hereditária tipo 2	Patologia	35 Caso(s)
96125	Deleção distal 6p	Patologia	35 Caso(s)
589905	Síndrome de perturbação comportamental-perturbação do desenvolvimento intelectual-obesidade-dismorfia PHIP-relacionada	Patologia	35 Caso(s)
566231	Resistência a levotiroxina por mutação no recetor alfa da hormona tiroideia	Patologia	35 Caso(s)
464311	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual devida a mutação pontual do DYRK1A	Subtipo de patologia	35 Caso(s)
446	Hemocromatose neonatal	Patologia	35 Caso(s)
443073	Doença de Charcot-Marie-Tooth tipo 2S	Patologia	35 Caso(s)
3416	Hiperostose cortical generalizada	Patologia	35 Caso(s)
3275	Sinostose espondilo-carpo-társica	Patologia	35 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
293621	Distrofia corneana endotelial ligada ao X	Patologia	35 Caso(s)
2777	Osteomesopicnose	Patologia	35 Caso(s)
2117	Síndrome Hartsfield	Patologia	35 Caso(s)
2040	Fístula bronco-biliar congénita	Patologia	35 Caso(s)
198	Síndrome corno occipital	Patologia	35 Caso(s)
1437	Síndrome do cromossoma 1 em anel	Patologia	35 Caso(s)
101001	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 21	Patologia	35 Caso(s)
100045	Doença de Charcot-Marie-Tooth intermédia autossómica dominante tipo C	Patologia	35 Caso(s)
100024	Doença da cadeia pesada Mu	Subtipo de patologia	35 Caso(s)
943	Acidúria malónica	Patologia	34 Caso(s)
93269	Síndrome costelas curtas-polidactilia, tipo Majewski	Patologia	34 Caso(s)
75496	Síndrome Ehlers-Danlos espondilodisplásico B4GALT7- relacionado	Subtipo de patologia	34 Caso(s)
398097	Síndrome antifosfolipídico neonatal	Patologia	34 Caso(s)
363528	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-estrabismo	Patologia	34 Caso(s)
353284	Síndrome Rubinstein-Taybi por haploinsuficiência EP300	Subtipo de patologia	34 Caso(s)
2953	Síndrome Ehlers-Danlos músculo-contractural	Patologia	34 Caso(s)
2874	Facomatose pigmento-queratótica	Patologia	34 Caso(s)
1620	Deleção distal 3p	Patologia	34 Caso(s)
500150	Malformação cerebral - anormalidades musculoesqueléticas - dismorfismo facial - síndrome da deficiência intelectual	Patologia	33 Caso(s)
488280	Síndrome de duplicação 14q32	Patologia	33 Caso(s)
447977	Miopatia escapulohumeral peroneal distal progressiva	Patologia	33 Caso(s)
411543	Superactividade grave da fosforribosilpirofosfato sintetase	Subtipo de patologia	33 Caso(s)
3322	Síndrome Hoyeraal-Hreidarsson	Patologia	33 Caso(s)
3314	Doença de Thiemann, forma familiar	Patologia	33 Caso(s)
329457	Artrogripose distal tipo 5D	Patologia	33 Caso(s)
3102	Síndrome Richieri Costa-Pereira	Patologia	33 Caso(s)
300373	Gigantismo infantil, forma familiar	Patologia	33 Caso(s)
2795	Síndrome de disfunção do esfíncter uretral Fowler	Patologia	33 Caso(s)
2783	Osteopetrose autossómica dominante tipo 1	Patologia	33 Caso(s)
2406	Síndrome locked-in	Patologia	33 Caso(s)
225123	Hemocromatose TFR2-relacionada	Patologia	33 Caso(s)
2170	Deficiência de metilcobalamina tipo cblG	Subtipo de patologia	33 Caso(s)
1681	Diprosopia	Patologia	33 Caso(s)
1388	Síndrome Catel-Manzke	Patologia	33 Caso(s)
123	Síndrome Björnstadt	Patologia	33 Caso(s)
832	Deficiência de succinil-CoA:3 oxoácida CoA transferase	Patologia	32 Caso(s)
67039	Displasia odonto-maxilar segmentar	Patologia	32 Caso(s)
641353	Síndrome de neurodegeneração infantil-espasticidade progressiva-perturbação do desenvolvimento	Patologia	32 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	intelectual-lesões da substância branca		
622925	Aneurisma e disseção da aorta torácica sindromática grave ligada ao X	Patologia	32 Caso(s)
617910	Melanoma maligno da conjuntiva	Patologia	32 Caso(s)
572768	Síndrome de microcefalia-micromelia	Subtipo de patologia	32 Caso(s)
458763	Hemangioendotelioma retiforme	Patologia	32 Caso(s)
412217	Síndrome de distonia - afonia	Patologia	32 Caso(s)
35664	Síndrome De Barsy ALDH18A1-relacionada	Subtipo de patologia	32 Caso(s)
324535	Defeito combinado da fosforilação oxidativa, tipo 11	Patologia	32 Caso(s)
3163	Síndrome SHORT	Patologia	32 Caso(s)
314373	Diarreia crónica da infância por hiperatividade da guanilato ciclase 2C	Patologia	32 Caso(s)
293843	Síndrome craniofacial-cubital-renal	Patologia	32 Caso(s)
217371	Insuficiência hepática aguda da infância por defeito na síntese de proteínas codificadas pelo ADNmt	Patologia	32 Caso(s)
141096	Narina supranumerária	Patologia	32 Caso(s)
99898	Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas por deficiência completa de IFNgamaR1	Patologia	31 Caso(s)
96173	Cromossoma 9 em anel	Patologia	31 Caso(s)
431255	Atrofia muscular escapulo-peroneal espinhal	Patologia	31 Caso(s)
231573	Dermatose erosiva e vesicular, congénita	Patologia	31 Caso(s)
1747	Trissomia 7 em mosaico	Patologia	31 Caso(s)
1711	Trissomia 17 em mosaico	Patologia	31 Caso(s)
139485	Ataxia autossómica recessiva por deficiência de ubiquinona	Patologia	31 Caso(s)
99944	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2K	Patologia	30 Caso(s)
98970	Distrofia corneana mosqueada, tipo Francois-Neetens	Patologia	30 Caso(s)
98764	Ataxia espinocerebelosa tipo 27	Patologia	30 Caso(s)
957	Displasia acro-pecto-vertebral	Patologia	30 Caso(s)
94065	Síndrome de microdeleção 15q24	Subtipo de patologia	30 Caso(s)
93940	Fenda laringotraqueoesofágica tipo 3	Subtipo de patologia	30 Caso(s)
93346	Displasia espondiloepimetafisária congénita, tipo Strudwick	Patologia	30 Caso(s)
93315	Displasia espondilometafisária, tipo 'fratura de esquina'	Patologia	30 Caso(s)
91481	Dermóide anelar da córnea	Patologia	30 Caso(s)
91396	Criptoftalmia isolada	Patologia	30 Caso(s)
90045	Má absorção de folato hereditária	Patologia	30 Caso(s)
88924	Doença renal poliquística autossómica dominante tipo 1 com esclerose tuberosa	Patologia	30 Caso(s)
85277	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Cantagrel	Patologia	30 Caso(s)
85202	Síndrome de Keutel	Patologia	30 Caso(s)
85164	Síndrome de camptodactilia-estatura elevada-escoliose- perda de audição	Patologia	30 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
79456	Mastocitose cutânea difusa	Patologia	30 Caso(s)
79292	Doença de olho de peixe	Subtipo de patologia	30 Caso(s)
79157	Deficiência de 2-metilbutiril-coA desidrogenase	Patologia	30 Caso(s)
79155	Encefalopatia por hidroxiquinureninúria	Patologia	30 Caso(s)
77298	Síndrome de anoftalmia/microftalmia-atresia esofágica	Patologia	30 Caso(s)
715	Doença de armazenamento de glicogénio devida a deficiência de fosforilase cinase muscular	Patologia	30 Caso(s)
66628	Obesidade por deficiência de leptina congénita	Subtipo de patologia	30 Caso(s)
642099	Displasia espondiloepimetafisária com hipermobilidade articular, tipo Beighton	Patologia	30 Caso(s)
477650	Reumatismo fibroblástico	Patologia	30 Caso(s)
458768	Angioendotelioma intralinfático primário	Patologia	30 Caso(s)
397709	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-facies grosseira-macrocefalia-hipotrofia cerebelosa	Patologia	30 Caso(s)
34592	Imunodeficiência por défice da expressão de MHC classe 1	Patologia	30 Caso(s)
3352	Síndrome trico-dento-ósseo	Patologia	30 Caso(s)
3266	Sinostose úmero-radio-cubital isolada	Patologia	30 Caso(s)
3258	Síndrome Cenani-Lenz	Patologia	30 Caso(s)
3005	Doença Pyle	Patologia	30 Caso(s)
29	Acidúria mevalónica	Subtipo de patologia	30 Caso(s)
2849	Síndrome Perlman	Patologia	30 Caso(s)
2834	Síndrome da pele enrugada	Subtipo de patologia	30 Caso(s)
2763	Osteocranioestenose	Patologia	30 Caso(s)
275523	Doença linfoproliferativa autoimune de Dianzani	Patologia	30 Caso(s)
2746	Opsismodisplasia	Patologia	30 Caso(s)
2733	Omodisplasia	Patologia	30 Caso(s)
2728	Síndrome de blefarofimose-perturbação do desenvolvimento intelectual, tipo Ohdo	Patologia	30 Caso(s)
2721	Displasia ondonto-onico-cutânea	Patologia	30 Caso(s)
246	Disostose acrofacial pós-axial	Patologia	30 Caso(s)
238446	Síndrome de microduplicação 15q11q13	Patologia	30 Caso(s)
228415	Síndrome de microduplicação 5q35	Patologia	30 Caso(s)
228236	Elastose dérmica focal linear	Patologia	30 Caso(s)
228116	Síndrome de Hughes-Stovin	Patologia	30 Caso(s)
220295	Complexo xeroderma pigmentoso/síndrome Cockayne	Patologia	30 Caso(s)
209943	Síndrome IRVAN	Patologia	30 Caso(s)
209370	Encefalopatia grave de apresentação neo-natal com microcefalia	Patologia	30 Caso(s)
2063	Síndrome de fusão esplenogonadal-anomalias dos membros-micrognatia	Patologia	30 Caso(s)
2036	Síndrome couro cabeludo-pavilhão auricular-mamilo	Patologia	30 Caso(s)
178345	Síndrome de excesso de aromatase	Patologia	30 Caso(s)
1752	Trissomia 8q	Patologia	30 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
1662	Dermopatia restritiva	Patologia	30 Caso(s)
1596	Deleção distal 15q	Patologia	30 Caso(s)
1545	Síndrome Crisponi	Patologia	30 Caso(s)
1525	Cranio-osteo-artropatia	Patologia	30 Caso(s)
1427	Displasia oto-espondilo-megaepifísária	Patologia	30 Caso(s)
141163	Anquilose glossopalatina	Patologia	30 Caso(s)
140933	Atrofodermia linear de Moulin	Patologia	30 Caso(s)
139552	Neuropatia, motora, distal, hereditária, tipo Jerash	Patologia	30 Caso(s)
137834	Síndrome Frank-Ter Haar	Patologia	30 Caso(s)
1314	Calcificações talâmicas simétricas	Patologia	30 Caso(s)
1229	Síndrome de pseudo-infeção intrauterina congénita	Patologia	30 Caso(s)
572773	Síndrome de microcefalia-baixa estatura-anomalias dos membros	Subtipo de patologia	29 Caso(s)
466775	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica recessiva tipo 2X	Patologia	29 Caso(s)
3255	Síndrome Filippi	Patologia	29 Caso(s)
2753	Síndrome oro-facio-digital tipo 4	Patologia	29 Caso(s)
2460	Síndrome Van den Ende-Gup	Patologia	29 Caso(s)
139444	Leucoencefalopatia com quistos bilaterais do lobo temporal anterior	Patologia	29 Caso(s)
1186	Ataxia espinocerebelosa de início na infância	Patologia	29 Caso(s)
99812	Síndrome LIG4	Patologia	28 Caso(s)
85173	Síndrome IMAGe	Patologia	28 Caso(s)
79124	Doença veno-oclusiva hepática-síndrome de imunodeficiência	Patologia	28 Caso(s)
521258	Síndrome de microduplicação Xq25	Patologia	28 Caso(s)
50814	Displasia cranio-lenticulo-sutural	Patologia	28 Caso(s)
468631	Malformações corticais microcefálicas-baixa estatura por deficiência RTTN	Patologia	28 Caso(s)
457077	Síndrome TAFRO	Patologia	28 Caso(s)
398069	Síndrome Prader-Willi-like MAGEL2-relacionado	Patologia	28 Caso(s)
391392	Síndrome de dor familiar episódica com envolvimento predominante dos membros inferiores	Subtipo de patologia	28 Caso(s)
3459	Síndrome Wilson-Turner	Patologia	28 Caso(s)
34528	Hipomagnesemia primária autossómica dominante com hipocalciúria	Patologia	28 Caso(s)
329466	Distonia focal autossómica dominante, tipo DYT25	Patologia	28 Caso(s)
314022	Adenocarcinoma gástrico e polipose proximal do estômago	Patologia	28 Caso(s)
276193	Ataxia espinocerebelosa tipo 35	Patologia	28 Caso(s)
228174	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2N	Patologia	28 Caso(s)
2220	Hipertricose cubital	Patologia	28 Caso(s)
163681	Encefalopatia epiléptica e do desenvolvimento CNTNAP2-relacionada	Patologia	28 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
139547	Atrofia muscular espinhal distal tipo 3	Patologia	28 Caso(s)
96078	Síndrome de microduplicação 16p13.3	Patologia	27 Caso(s)
95434	Síndrome de ataxia cerebelosa autossómica recessiva- doença do movimento	Patologia	27 Caso(s)
93358	Síndrome de displasia espondiloepimetafisária- membros curtos-calcificação anormal	Patologia	27 Caso(s)
592574	Síndrome de Menke-Hennekam	Patologia	27 Caso(s)
586130	Insónia fatal esporádica	Patologia	27 Caso(s)
466	Insónia familiar fatal	Patologia	27 Caso(s)
329235	Hipotiroidismo central congénito com aumento testicular de início tardio ligado ao X	Patologia	27 Caso(s)
319635	Amiloidose com discromia cutânea	Patologia	27 Caso(s)
313808	Leucoencefalopatia de inicio na idade adulta com esferóides axonais e glia pigmentada	Patologia	27 Caso(s)
280133	Deficiência de componente 3 do complemento	Patologia	27 Caso(s)
2623	Nanismo geleofísico	Patologia	27 Caso(s)
261250	Síndrome de microdeleção 16q24.3	Patologia	27 Caso(s)
251287	Distrofia macular anular concêntrica benigna	Patologia	27 Caso(s)
2169	Deficiência de metilcobalamina tipo cblE	Subtipo de patologia	27 Caso(s)
1040	Anadisplasia metafisária	Patologia	27 Caso(s)
100993	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 12	Patologia	27 Caso(s)
98771	Ataxia espinocerebelosa tipo 18	Patologia	26 Caso(s)
52994	Leiomioma da órbita	Patologia	26 Caso(s)
488613	Síndrome de perturbação global do desenvolvimento- anormalias neuro-oftalmológicas-convulsões- perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	26 Caso(s)
40366	Embriofetopatia por acitretina/etretinato	Patologia	26 Caso(s)
357332	Síndrome de sindactilia-camptodactilia e clinodactilia do quinto dedo-dedos dos pés bífidos	Patologia	26 Caso(s)
2574	Síndrome Moynahan	Patologia	26 Caso(s)
199343	Síndrome SeSAME	Patologia	26 Caso(s)
1974	Síndrome facio-digito-genital autossómica recessiva	Patologia	26 Caso(s)
1262	Síndrome Böök	Patologia	26 Caso(s)
93109	Megacalicose congénita	Patologia	25 Caso(s)
85203	Síndrome acro-peitoral	Patologia	25 Caso(s)
79319	MPI-CDG	Patologia	25 Caso(s)
7	Síndrome 3C	Patologia	25 Caso(s)
637061	Hipoplasia isolada do nervo óptico	Patologia	25 Caso(s)
56305	Atelosteogénese III	Patologia	25 Caso(s)
56304	Atelosteogénese II	Patologia	25 Caso(s)
54028	Síndrome Plummer-Vinson	Patologia	25 Caso(s)
527497	Leucodistrofia hipomielinizante autossómica recessiva NKX6-2-relacionada	Patologia	25 Caso(s)
50944	Síndrome Schöpf-Schulz-Passarge	Patologia	25 Caso(s)
488632	Síndrome de perturbação do desenvolvimento	Patologia	25 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	intelectual TBCK-relacionada		
458803	Ataxia espinocerebelosa tipo 42	Patologia	25 Caso(s)
	Síndrome de doença do neurodesenvolvimento-	Patologia	
453499	dismorfia craniofacial-anomalia cardíaca-anomalias		25 Caso(s)
	esqueléticas		
397941	MAN1B1-CDG	Patologia	25 Caso(s)
39041	Síndrome Omenn	Patologia	25 Caso(s)
3472	Síndrome Yunis-Varon	Patologia	25 Caso(s)
314597	Síndrome de Chudley-McCullough	Patologia	25 Caso(s)
281122	Bébe colódio com regressão espontânea	Patologia	25 Caso(s)
268249	Embriopatia por micofenolato de mofetil	Patologia	25 Caso(s)
251019	Síndrome de microdeleção 2q32	Patologia	25 Caso(s)
2499	Metacondromatose	Patologia	25 Caso(s)
230	Deficiência de dopamina beta-hidroxilase	Patologia	25 Caso(s)
1715	Trissomia 18p	Patologia	25 Caso(s)
1519	Síndrome de hipertelorismo SPECC1L-relacionado	Patologia	25 Caso(s)
1448	Síndrome do cromossoma 6 em anel	Patologia	25 Caso(s)
98972	Distrofia corneana, nublada central, tipo Francois	Patologia	24 Caso(s)
07224	Doença de armazenamento de glicogénio por deficiência	Patologia	24 (5000/0)
97234	de fosfoglicerato mutase		24 Caso(s)
66629	Síndrome de megalocólon de Goldberg-Shprintzen	Patologia	24 Caso(s)
488333	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica	Patologia	24 Casa(s)
400555	dominante tipo 2W		24 Caso(s)
487809	Gastrite colagenosa pediátrica	Patologia	24 Caso(s)
	Síndrome com crises encefalomiopáticas metabólicas	Patologia	
480864	recorrentes-rabdomiólise-arritmia cardíaca-perturbação		24 Caso(s)
	do desenvolvimento intelectual		
	Síndrome de hipotonia neonatal grave-convulsões-	Subtipo de patologia	
438216	encefalopatia PURA-relacionada devida a mutação		24 Caso(s)
	pontual		
438213	Síndrome de hipotonia neonatal grave-convulsões-	Patologia	24 Caso(s)
	encefalopatia PURA-relacionada		
401973	Síndrome MEND	Patologia	24 Caso(s)
399096	Anoctaminopatia distal	Patologia	24 Caso(s)
313846	Síndrome de telangiectasia cutânea familiar e	Patologia	24 Caso(s)
	predisposição para cancro orofaríngeo		
300525	Pseudohipoaldosteronismo, tipo 2D	Subtipo de patologia	24 Caso(s)
300496	Síndrome de anomalias congénitas múltiplas-hipotonia-	Patologia	24 Caso(s)
	convulsões tipo 2		
251383	Síndrome CK	Patologia	24 Caso(s)
247262	Síndrome de hiperfosfatemia-perturbação do	Patologia	24 Caso(s)
	desenvolvimento intelectual		· · ·
209902	Hipercolesterolemia por deficiência da colesterol 7alfa-	Patologia	24 Caso(s)
	hidroxilase		
2069	Síndrome gastro-cutâneo	Patologia	24 Caso(s)
183713	Infeções bacterianas piogénicas por deficiência de publicados são universais. Asterisco * Indica os dados Europeus.	Patologia	24 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	MyD88		
171607	Paraplegia espástica ligada ao X tipo 34	Patologia	24 Caso(s)
1490	Síndrome de distrofia da córnea-surdez percetiva	Patologia	24 Caso(s)
1361	Deficiência de carnosinase	Patologia	24 Caso(s)
1234	Síndrome Bartsocas-Papas	Patologia	24 Caso(s)
99901	Deficiência de acil-CoA desidrogenase 9	Patologia	23 Caso(s)
93329	Omodisplasia autossómica recessiva	Subtipo de patologia	23 Caso(s)
597939	Hipertiroxinémia eutiroide disprealbuminémica	Patologia	23 Caso(s)
569821	Linfedema de Gordon primário congénito	Patologia	23 Caso(s)
538574	Síndrome de queratodermia palmoplantar-neuropatia sensitiva e motora hereditária	Patologia	23 Caso(s)
477817	Síndrome de duplicação dos genes contíguos PMP22- RAI1	Patologia	23 Caso(s)
445018	Imunodeficiência combinada por défice de LRBA	Patologia	23 Caso(s)
411493	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 10	Patologia	23 Caso(s)
364198	Tálus bipartido	Patologia	23 Caso(s)
314588	Triplicação distal 15q	Subtipo de patologia	23 Caso(s)
261652	Síndrome Kleefstra por uma mutação pontual	Subtipo de patologia	23 Caso(s)
238475	Hipercolanemia familiar	Patologia	23 Caso(s)
1782	Disosteosclerose	Patologia	23 Caso(s)
1617	Síndrome de perturbação do desenvolvimento- perturbação da linguagem-distonia-parkinsonismo dopamina sensível	Subtipo de patologia	23 Caso(s)
157973	Distrofia muscular congénita relacionada com laminopatia	Patologia	23 Caso(s)
101028	Deficiência de transaldolase	Patologia	23 Caso(s)
98805	Distonia idiopática de torção não-DYT1	Patologia	22 Caso(s)
94063	Síndrome de microdeleção 12q14	Patologia	22 Caso(s)
93953	Quisto do canal tireoglosso, familiar	Patologia	22 Caso(s)
91387	Aneurisma da aorta torácica e disseção aórtica familiar	Patologia	22 Caso(s)
85282	Síndrome MEHMO	Patologia	22 Caso(s)
85201	Síndrome genitorrotuliano	Patologia	22 Caso(s)
85191	Displasia de Singleton-Merten	Patologia	22 Caso(s)
79499	Surdez-onicodistrofia autossómica dominante	Patologia	22 Caso(s)
71271	Síndrome de mão fendida-pé fendido-surdez	Patologia	22 Caso(s)
542306	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-arritmia cardíaca GNB5-relacionado	Patologia	22 Caso(s)
528105	Síndrome de hipohidrose-desequilibrio electrolítico- disfunção glândula lacrinal-ictiose-xerostomia	Patologia	22 Caso(s)
466943	Síndrome de dismorfia facial-perturbação do desenvolvimento-perturbação comportamental WAC-relacionada	Patologia	22 Caso(s)
464738	Síndrome Basel-Vanagaite-Smirin-Yosef	Patologia	22 Caso(s)
445038	Síndrome de acidúria 3-metilglutacónica-catarata neonatal-envolvimento neurológico-neutropenia	Patologia	22 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	congénita		
431272	Miopatia escapuloperoneal, ligada ao cromossoma X	Patologia	22 Caso(s)
398173	Displasia dérmica facial focal tipo II	Subtipo de patologia	22 Caso(s)
363677	Miopatia com oftalmoplegia externa autossómica recessiva com início na infância	Patologia	22 Caso(s)
329195	Perturbação do desenvolvimento com perturbação do espectro autista e instabilidade da marcha	Patologia	22 Caso(s)
314718	Síndrome de arteriopatia letal devido à deficiência de FBLN4	Patologia	22 Caso(s)
269229	Displasia do tegumento da ponte	Patologia	22 Caso(s)
2492	Síndrome FATCO	Patologia	22 Caso(s)
247820	Síndrome de displasia ectodérmica-pili torti-sindactilia cutânea	Patologia	22 Caso(s)
228423	Espectro clínico de deficiência de GATA2	Patologia	22 Caso(s)
209908	Apraxia do discurso isolada na adolescência	Patologia	22 Caso(s)
1827	Displasia fronto-nasal acromélica	Patologia	22 Caso(s)
1723	Trissomia 2 em mosaico	Patologia	22 Caso(s)
168612	Deficiência congénita de alfa-fetoproteína	Patologia	22 Caso(s)
163690	Síndrome hipotonia - cistinúria	Patologia	22 Caso(s)
93606	Síndrome nefrogénico de antidiurese inapropriada (NSIAD)	Patologia	21 Caso(s)
93114	Doença de Charcot-Marie-Tooth intermédia autossómica dominante tipo E	Patologia	21 Caso(s)
79091	Síndrome de miopatia hereditária com corpos de inclusão-contraturas articulares-oftalmoplegia	Patologia	21 Caso(s)
69082	Síndrome odonto-trico-ungueo-digito-palmar	Patologia	21 Caso(s)
66625	Síndrome cerebro-oculo-nasal	Patologia	21 Caso(s)
542301	Imunodeficiência combinada por deficiência CARMIL2	Patologia	21 Caso(s)
482077	Doença dos pequenos vasos cerebrais autossómica dominante HTRA1-relacionada	Patologia	21 Caso(s)
468672	Síndrome de macroftalmia colobomatosa-microcórnea	Patologia	21 Caso(s)
466768	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2Z	Patologia	21 Caso(s)
447964	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2V	Patologia	21 Caso(s)
402003	Queratodermia palmoplantar não-epidermolítica focal autossómica dominante com formação de bolhas	Patologia	21 Caso(s)
401869	Síndrome de disfunção mitocondrial múltipla, forma fatal tipo 1	Patologia	21 Caso(s)
398189	Displasia dérmica facial focal tipo IV	Subtipo de patologia	21 Caso(s)
391389	Síndrome de dor familiar episódica com envolvimento predominante dos membros superiores	Subtipo de patologia	21 Caso(s)
363649	Síndrome progeroide 2 surdez 2 hipoplasia mandibular	Patologia	21 Caso(s)
324972	Síndrome de MAGIC	Patologia	21 Caso(s)
3063	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Snyder	Patologia	21 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
221145	Cutis laxa com anomalias graves pulmonares, gastrointestinais e urinárias	Patologia	21 Caso(s)
199326	Hipomagnesemia isolada autossómica dominante, tipo Glaudemans	Patologia	21 Caso(s)
171881	Miopatia de Cap	Patologia	21 Caso(s)
168593	Síndrome da morte súbita infantil e disgenesia testicular	Patologia	21 Caso(s)
1578	Deficiência de pterina-4-carbinolamina desidratase	Subtipo de patologia	21 Caso(s)
98791	Síndrome de alfa-talassemia-perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao cromossoma 16	Patologia	20 Caso(s)
98768	Ataxia espinocerebelosa tipo 13	Patologia	20 Caso(s)
97232	Miopatia com corpos em forma de impressão digital	Patologia	20 Caso(s)
971	Síndrome acro-renal	Patologia	20 Caso(s)
96175	Cromossoma 11 em anel	Patologia	20 Caso(s)
93941	Fenda laringotraqueoesofágica tipo 4	Subtipo de patologia	20 Caso(s)
88642	Insensibilidade congénita à dor-anosmia-artropatia neuropática	Patologia	20 Caso(s)
88639	Neurodegenerescência por deficiência da 3-hidroxi- isobutiril-CoA hidrolase	Patologia	20 Caso(s)
88628	Síndrome de ataxia cordonal posterior-retinite pigmentosa	Patologia	20 Caso(s)
86920	Dermatopatia pigmentosa reticular	Patologia	20 Caso(s)
86919	Síndrome de queratose palmar e plantar-clinodactilia	Patologia	20 Caso(s)
86797	Líquen mixedematoso, formas atípicas	Patologia	20 Caso(s)
85192	Lesões do calvário em forma de donut - fragilidade óssea	Patologia	20 Caso(s)
83616	Panencefalite por rubéola	Patologia	20 Caso(s)
79476	Síndrome de Griscelli tipo 1 (hipopigmentação - défice neurológico)	Subtipo de patologia	20 Caso(s)
79154	Acidúria 2-aminoadípica	Patologia	20 Caso(s)
79084	Lipodistrofia parcial familiar, tipo Köbberling	Patologia	20 Caso(s)
73271	Doenças hemorrágicas por deficiência de recetores do colagénio	Patologia	20 Caso(s)
71289	Síndrome de sinostose radio-cubital-trombocitopenia amegacariocítica	Patologia	20 Caso(s)
69723	Tirosinemia tipo III	Patologia	20 Caso(s)
69084	Displasia ectodérmica 'pura' tipo cabelo-unha	Patologia	20 Caso(s)
67046	Acidúria 3-metilglutacónica tipo 1	Patologia	20 Caso(s)
641380	Síndrome PAPASH	Patologia	20 Caso(s)
63442	Falanges em forma de anjo - displasia epifisária	Patologia	20 Caso(s)
599376	Hipomielinização de estruturas mielizadas precocemente	Patologia	20 Caso(s)
53583	Coreoatetose - espasticidade, episódica	Patologia	20 Caso(s)
457240	Síndrome de défice intelectual baixa estatura excesso de peso ligada ao cromossoma X	Patologia	20 Caso(s)
455	Ictiose epidermolítica superficial	Patologia	20 Caso(s)
448242	Braquiolmia, forma recessiva	Patologia	20 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
443811	PGM3-CDG	Patologia	20 Caso(s)
420179	Síndrome de sobrecrescimento de Malan	Patologia	20 Caso(s)
391376	Síndrome de microcefalia congénita-encefalopatia grave-atrofia cerebral progressiva	Patologia	20 Caso(s)
369897	Síndrome de depleção do ADN mitocondrial, forma encefalomiopática com anomalias craniofaciais variáveis	Patologia	20 Caso(s)
3387	Hipertricose cervical anterior isolada	Patologia	20 Caso(s)
33445	Doença melano-lisossomal neuroectodérmica	Patologia	20 Caso(s)
3137	Deficiência de N-acetil-alfa-D-galactosaminidase	Patologia	20 Caso(s)
309854	Síndrome de cirrose - distonia - policitémia - hipermanganesémia	Patologia	20 Caso(s)
3021	Síndrome RAPADILINO	Patologia	20 Caso(s)
30	Acidúria orótica hereditária	Patologia	20 Caso(s)
289863	Encefalopatia atípica por glicína	Subtipo de patologia	20 Caso(s)
2847	Defeito do pericárdio e diafragma	Patologia	20 Caso(s)
280779	Vasculopatia colagenosa cutânea	Patologia	20 Caso(s)
2755	Síndrome oro-facio-digital tipo 8	Patologia	20 Caso(s)
2751	Síndrome oro-facio-digital tipo 2	Patologia	20 Caso(s)
2717	Síndrome oculo-trico-anal	Patologia	20 Caso(s)
268114	Doença linfoproliferativa autoimune associada a RAS	Patologia	20 Caso(s)
26137	Arterite temporal juvenil	Patologia	20 Caso(s)
251393	Epidermólise bolhosa juncional localizada	Patologia	20 Caso(s)
251061	Síndrome de microdeleção 7q31	Patologia	20 Caso(s)
251028	Síndrome associado a SATB2 por rearranjo cromossómico	Subtipo de patologia	20 Caso(s)
247522	Síndrome de discinésia ciliar primária-retinite pigmentosa	Patologia	20 Caso(s)
2394	Deficiência E3 de piruvato desidrogenase	Subtipo de patologia	20 Caso(s)
2375	Síndrome de parésia do abdutor laríngeo-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	20 Caso(s)
228247	Pseudoxantoma elástico adquirido	Patologia	20 Caso(s)
228179	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2M	Patologia	20 Caso(s)
2021	Fibrocondrogénese	Patologia	20 Caso(s)
1807	Displasia dérmica focal facial tipo III	Subtipo de patologia	20 Caso(s)
178364	Microftalmia sindromática tipo 5	Patologia	20 Caso(s)
1513	Displasia cranio-diafisária	Patologia	20 Caso(s)
1466	Síndrome COFS	Subtipo de patologia	20 Caso(s)
1447	Síndrome do cromossoma 4 em anel	Patologia	20 Caso(s)
139455	Bestrofinopatia autossómica recessiva	Patologia	20 Caso(s)
1394	Displasia cerebro-facio-torácica	Patologia	20 Caso(s)
1387	Síndrome de catarata-perturbação do desenvolvimento intelectual-hipogonadismo	Patologia	20 Caso(s)
1358	Síndrome Carey-Fineman-Ziter	Patologia	20 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
1134	Arrinia isolada	Patologia	20 Caso(s)
101110	Ataxia espinocerebelosa tipo 20	Patologia	20 Caso(s)
100976	Ictiose em fato de banho	Patologia	20 Caso(s)
100043	Doença de Charcot-Marie-Tooth intermédia	Patologia	20 Caso(s)
	autossómica dominante tipo A		
935	Displasia esquelética de membros curtos com	Patologia	19 Caso(s)
	imunodeficiência combinada grave		
89838	Epidermólise bolhosa generalizada simples autossómica recessiva	Patologia	19 Caso(s)
75857	Deleção terminal 6q	Patologia	19 Caso(s)
	Síndrome de regressão do neurodesenvolvimento-	Patologia	
597623	distonia-convulsões IRF2BPL-relacionada		19 Caso(s)
529962	Síndrome de microdeleção 17q24.2	Patologia	19 Caso(s)
505248	Síndrome mucopolissacaridose-like com defeitos	Patologia	19 Caso(s)
303240	cardíacos congénitos e doenças hematopoiéticas		15 6430(3)
497757	Doença de Charcot-Marie-Tooth tipo 2 autossómica	Patologia	19 Caso(s)
	dominante MME-relacionada		
494433	Síndrome MIRAGE	Patologia	19 Caso(s)
482601	Miopatia distal associada à adenilosuccinato sintetase similar 1	Patologia	19 Caso(s)
466962	Sarcoma do tórax por défice de SMARCA4	Patologia	19 Caso(s)
438159	Doença autoimune multissitémica com início precoce	Patologia	19 Caso(s)
	STAT3-relacionada		15 6455(5)
43115	Miopatia hereditária com acidose lática devida a	Patologia	19 Caso(s)
397946	deficiência de ISCU	Detelorie	10.6000(0)
	Paraplegia espástica autossómica tipo 58	Patologia	19 Caso(s)
391320	Doença hemorrágica do leste do Texas Disqueratose intraepitelial da córnea com	Subtipo de patologia Patologia	19 Caso(s)
352662	hiperqueratose palmoplantar e disqueratose laríngea	Patologia	19 Caso(s)
3339	Síndrome óculoectodérmico	Patologia	19 Caso(s)
	Síndrome de resistência a arginina vasopressina-	Patologia	
3145	calcificação intracraniana-baixa estatura-dismorfia facial	_	19 Caso(s)
	Síndrome de dismorfia facial-perturbação do	Subtipo de patologia	
284169	desenvolvimento-anomalias do comportamento por		19 Caso(s)
	microdeleção 10p11.21p12.31		
280671	Distrofia muscular congénita por deficiência na biossíntese de fosfatidil-colina	Patologia	19 Caso(s)
2707	Síndrome oculo-cerebro-facial, tipo Kaufman	Patologia	19 Caso(s)
	Síndrome de perturbação do desenvolvimento	Subtipo de patologia	. ,
268261	intelectual DYRK1A-relacionada por microdeleção		19 Caso(s)
	21q22.13q22.2		
251046	Síndrome de microdeleção 6p22	Patologia	19 Caso(s)
247868	Síndrome de febre periódica hereditária associada a NLRP12	Patologia	19 Caso(s)
2399	Síndrome de lipoma naso-palpebral-coloboma	Patologia	19 Caso(s)
228410	Síndrome de anomalias cardíacas-baixa estatura-	Patologia	19 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	hipermobilidade articular-dismorfia facial		
228387	Displasia espondilo-megaepifisária-metafisária	Patologia	19 Caso(s)
178487	Botulismo intestinal do adulto	Subtipo de patologia	19 Caso(s)
171848	Sindrome de polineuropatia-perda auditiva-ataxia- retinite pigmentosa-catarata	Patologia	19 Caso(s)
139447	Leucoencefalopatia cavitante, progressiva	Patologia	19 Caso(s)
139441	Hipomielinização com atrofia dos gânglios basais e do cerebelo	Patologia	19 Caso(s)
99741	Síndrome de King-Denborough	Patologia	18 Caso(s)
96171	Cromossoma 2 em anel	Patologia	18 Caso(s)
86309	DPAGT1-CDG	Patologia	18 Caso(s)
85167	DSíndrome de displasia espondilometafisária-distrofia de cones e bastonetes	Patologia	18 Caso(s)
66637	Diafanospodilodisostose	Patologia	18 Caso(s)
643549	Síndrome Hao-Fountain	Patologia	18 Caso(s)
637051	Encefalite Borna virus	Patologia	18 Caso(s)
613274	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 14	Patologia	18 Caso(s)
589856	Síndrome de atrésia das coanas-atelia-hipotiroidismo- puberdade tardia-baixa estatura	Patologia	18 Caso(s)
508498	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-anomalias cardíacas-baixa estatura- hipermobilidade articular	Patologia	18 Caso(s)
481152	Microcefalia-leucoencefalopatia progressiva PYCR2- relacionada	Patologia	18 Caso(s)
468641	Enteropatia crónica associada ao gene SLC2A1	Patologia	18 Caso(s)
370046	Didimose aplasticosebácea	Patologia	18 Caso(s)
369962	Acidemia metilmalónica com homocistinúria, tipo cbIX	Subtipo de patologia	18 Caso(s)
363417	Síndrome de braquidactilia preaxial de Temtamy	Patologia	18 Caso(s)
324588	Discinésia familiar e mioquimia facial	Patologia	18 Caso(s)
319569	Suscetibilidade mendeliana autossómica recessiva para doenças micobacterianas por deficiência parcial de IFNgamaR1	Patologia	18 Caso(s)
300319	Doença de Charcot-Marie-Tooth tipo 2P	Patologia	18 Caso(s)
261344	Trissomia 1q em mosaico	Patologia	18 Caso(s)
251523	Infecções recorrentes - síndrome inflamatório por deficiência no metabolismo do zinco	Patologia	18 Caso(s)
2501	Condrodisplasia metafisária, tipo Spahr	Patologia	18 Caso(s)
238505	Imunideficiência combinada por deficiência de CD27	Patologia	18 Caso(s)
2353	Síndrome Schilbach-Rott	Patologia	18 Caso(s)
228402	Síndrome de microdeleção 2q23.1	Patologia	18 Caso(s)
171719	Síndrome marfanóide - cutis laxa	Patologia	18 Caso(s)
158025	Histiocitose progressiva mucinosa hereditária	Patologia	18 Caso(s)
1449	Síndrome de cromossoma 7 em anel	Patologia	18 Caso(s)
1441	Síndrome de cromossoma 17 em anel	Patologia	18 Caso(s)
139515	Doença de Charcot-Marie-Tooth tipo 4J	Patologia	18 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
1272	Síndrome Aymé-Gripp	Patologia	18 Caso(s)
99853	Ovarioleucodistrofia	Subtipo de patologia	17 Caso(s)
93282	Displasia espondiloepifisária tipo Pakistani	Patologia	17 Caso(s)
91131	Síndrome CDG tipo Im	Patologia	17 Caso(s)
79283	Acidemia metilmalónica com homocistinúria, tipo cblD	Subtipo de patologia	17 Caso(s)
69744	Hipoqueratose palmo-plantar circunscrita	Patologia	17 Caso(s)
	Síndrome de perturbação do desenvolvimento	Patologia	
633004	intelectual-dismorfismo facial-baixa estatura KDM3B-		17 Caso(s)
	relacionada		
631085	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 86	Patologia	17 Caso(s)
560	Síndrome Marshall	Patologia	17 Caso(s)
543470	Síndrome de atrofia óptica-ataxia-neuropatia periférica-	Patologia	17 Caso(s)
343470	atraso global do desenvolvimento		17 Caso(s)
	Síndrome de perturbação do desenvolvimento	Patologia	
502434	intelectual-dismorfia facial-refluxo gastroesofágico		17 Caso(s)
	STAG1-relacionado		
500533	Síndrome de epilepsia sintomática por polidramnios-	Patologia	17 Caso(s)
	megalencefalia		
	Síndrome de dismorfia facial-baixa estatura-atrésia das	Patologia	()
480880	coanas-perturbação do desenvolvimento intelectual		17 Caso(s)
	ligada ao X limitado à mulher	B . I .	
477673	Síndrome de microcefalia pós-natal-hipotonia da	Patologia	17 Caso(s)
4//0/3	infância-diplegia espástica-disartria-perturbação do desenvolvimento intelectual		17 Caso(s)
464760	Anomalia do disco óptico cavitário familiar	Patologia	17 Caso(s)
404700	Síndrome linfoproliferativo autoimune por	Patologia	17 Caso(s)
436159	haploinsuficiência CTLA4	Fatologia	17 Caso(s)
435988	Síndrome de disritmia auricular e intestinal crónica	Patologia	17 Caso(s)
404443	Síndrome Tatton-Brown-Rahman	Patologia	17 Caso(s)
399058	Miopatia de início tardio alfa-B cristalina-relacionada	Patologia	17 Caso(s)
363429	Síndrome de ataxia cerebelosa autossómica recessiva-	Patologia	17 (200/-)
363429	sinais piramidais-nistagmo-apraxia oculomotora		17 Caso(s)
353298	Síndrome de Roifman	Patologia	17 Caso(s)
3350	Síndrome de tremor-nistagmo-úlcera duodenal	Patologia	17 Caso(s)
324381	Miopatia hereditárica com corpos de inclusão, tipo 4	Patologia	17 Caso(s)
3204	Síndrome Stormorken-Sjaastad-Langslet	Patologia	17 Caso(s)
319595	Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas	Patologia	17 Caso(s)
313333	por deficiência parcial de STAT1		17 Cu30(3)
300530	Pseudohipoaldosteronismo, tipo 2E	Subtipo de patologia	17 Caso(s)
2318	Síndrome Joubert com defeito oculorenal	Patologia	17 Caso(s)
230839	Síndrome de Ehlers-Danlos, tipo clássico-like	Patologia	17 Caso(s)
227976	Atrofia óptica autossómica recessiva, tipo OPA7	Patologia	17 Caso(s)
210141	Tetraparésia espastica congénita	Patologia	17 Caso(s)
210115	Doença autoinflamatória por deficiência do antagonista do recetor da interleucina-1	Patologia	17 Caso(s)
1954	Eritrodermia letal congénita	Patologia	17 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de cas
1908	Embriofetopatia por aminopterina/metotrexato	Patologia	17 Caso(s)
1325	Síndrome de camptodactilia-taurinúria	Patologia	17 Caso(s)
1104	Síndrome anoftalmia-plus	Patologia	17 Caso(s)
93357	Displasia SPONASTRIME	Patologia	16 Caso(s)
920	Síndrome de abléfaro-macrostomia	Patologia	16 Caso(s)
85198	Disespondiloencondromatose	Patologia	16 Caso(s)
71528	Obesidade por deficiência de pro-hormona convertase-l	Subtipo de patologia	16 Caso(s)
69737	Síndrome de Bosley-Salih-Alorainy	Patologia	16 Caso(s)
641385	Síndrome PASS	Patologia	16 Caso(s)
63273	Miopatia distal com envolvimento da perna posterior e da mão anterior	Patologia	16 Caso(s)
631076	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 83	Patologia	16 Caso(s)
53296	Colagenoma cutâneo, familiar	Patologia	16 Caso(s)
488191	Infertilidade feminina por paragem meiótica do oócito	Patologia	16 Caso(s)
464282	Síndrome de paraplegia espástica-atraso psicomotor grave-epilepsia	Patologia	16 Caso(s)
457279	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-macrocefalia-hipotonia-perturbação comportamental	Patologia	16 Caso(s)
397606	Amiloidose sistémica PrP	Patologia	16 Caso(s)
369861	Síndrome de anemia sideroblástica congénita- imunodeficiência de células B-febre periódica-atraso de desenvolvimento	Patologia	16 Caso(s)
369852	Síndrome de neutropenia congénita-mielofibrose- nefromegalia	Patologia	16 Caso(s)
34514	Distrofia muscular das cinturas dos membros R7 teletonina-relacionada	Patologia	16 Caso(s)
33067	Condrodisplasia metafisária tipo Jansen	Patologia	16 Caso(s)
319524	Defeito combinado da fosforilação oxidativa, tipo 15	Patologia	16 Caso(s)
319171	Síndrome de microdeleção distal 17p13.1	Patologia	16 Caso(s)
314566	Apraxia progressiva primária da fala	Patologia	16 Caso(s)
314376	Obstrução intestinal no recém-nascido por deficiência de guanilato ciclase 2C	Patologia	16 Caso(s)
306734	Distonia primária, tipo DYT21	Patologia	16 Caso(s)
306674	Síndrome de Kufor - Rakeb	Patologia	16 Caso(s)
293864	Síndrome pâncreas hipoplásico - atresia intestinal - bexiga hipoplásica	Patologia	16 Caso(s)
289601	Síndrome hereditário de calcificações múltiplas articular e arterial	Patologia	16 Caso(s)
279943	Neutrofilia hereditária	Patologia	16 Caso(s)
261257	Síndrome de microdeleção distal 17p13.3	Patologia	16 Caso(s)
2538	Síndrome de microgastria-defeitos de redução dos membros	Patologia	16 Caso(s)
238455	Distonia-parkinsonismo infantil	Patologia	16 Caso(s)
2102	Deficiência de GTP cicloidrolase I	Subtipo de patologia	16 Caso(s)
2089	Doença de armazenamento de glicogénio devida a es publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.	Patologia	16 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	deficiência de glicogénio sintetase hepática		
178355	Displasia de Smith-McCort	Patologia	16 Caso(s)
1438	Síndrome do cromossoma 10 em anel	Patologia	16 Caso(s)
1231	Síndrome Barber-Say	Patologia	16 Caso(s)
1195	Atransferrinemia congénita	Patologia	16 Caso(s)
99954	Doença de Charcot-Marie-Tooth tipo 4H	Patologia	15 Caso(s)
98949	Criptoftalmia completa	Subtipo de patologia	15 Caso(s)
96181	Dissomia uniparental de origem materna, cromossoma 6	Patologia	15 Caso(s)
90796	Doença do desenvolvimento sexual 46,XY por deficiência de 17,20-liase isolada	Patologia	15 Caso(s)
90400	Escleromixedema sem gamopatia monoclonal	Subtipo de patologia	15 Caso(s)
88620	Anosmia congénita isolada	Patologia	15 Caso(s)
88618	Deficiência de S-adenosil-homocisteína hidrolase	Patologia	15 Caso(s)
85146	Amiotrofia escapuloperonial	Patologia	15 Caso(s)
79351	Deficiência de 3-fosfoglicerato desidrogenase, forma da infância/juvenil	Subtipo de patologia	15 Caso(s)
79325	ALG8-CDG	Patologia	15 Caso(s)
79321	ALG3-CDG	Patologia	15 Caso(s)
79284	Acidúria metilmalónica com homocistinúria, tipo cblF	Subtipo de patologia	15 Caso(s)
79149	Distrofia dermocondro-corneana	Patologia	15 Caso(s)
69063	Glomerulonefrite membranosa congénita por aloimunização anti-endopeptidase neutra materna	Patologia	15 Caso(s)
631248	Síndrome Mitchell	Patologia	15 Caso(s)
619363	Síndrome NOCARH	Patologia	15 Caso(s)
599507	Deficiência de factor XI adquirida	Patologia	15 Caso(s)
570371	Síndrome Bartter tipo 5	Subtipo de patologia	15 Caso(s)
53696	Artrogripose - doença das células dos cornos anteriores da medula, letal	Patologia	15 Caso(s)
527276	Encefalopatia devida a defeito de fissão mitocondrial e peroxissomal	Patologia	15 Caso(s)
521426	Perturbação do neurodesenvolvimento PLAA-associada	Patologia	15 Caso(s)
513456	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-convulsões-marcha anómala-dismorfia facial	Patologia	15 Caso(s)
482606	Síndrome de cicatrizes quelóides-mobilidade articular reduzida-aumento da relação escavação/disco óptico ligada ao X	Patologia	15 Caso(s)
457050	Miopatia mitocondrial com intolerância ao exercício autossómica dominante	Patologia	15 Caso(s)
456369	Miopatia de corpos poliglicose, tipo 2	Patologia	15 Caso(s)
447997	Síndrome de tetraplegia espástica-corpo caloso estreito- microcefalia pós-natal progressiva	Patologia	15 Caso(s)
436169	Doença hemorrágica relacionada com a trombomodulina	Patologia	15 Caso(s)
436144	Síndrome de restrição de crescimento intrauterino- baixa estatura-diabetes com início no adulto	Patologia	15 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
401768	Miopatia proximal com sinais extrapiramidais	Patologia	15 Caso(s)
397744	Síndrome de neuropatia periférica-miopatia-rouquidão- perda auditiva	Patologia	15 Caso(s)
397615	Obesidade por défice de CEP19	Subtipo de patologia	15 Caso(s)
329324	Síndrome Klippel-Trenaunay inverso	Patologia	15 Caso(s)
314647	Ataxia cerebelosa não-progressiva com perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	15 Caso(s)
314432	Síndrome de hérnia de Spigel-criptorquidia	Patologia	15 Caso(s)
280763	Perturbação do desenvolvimento intelectual grave e paraplegia espástica progressiva	Patologia	15 Caso(s)
280633	Síndrome de anomalias congénitas múltiplas-hipotonia- convulsões	Patologia	15 Caso(s)
250984	Síndrome Stickler autossómica recessiva	Subtipo de patologia	15 Caso(s)
221043	Síndrome de poiquilodermia fibrosante hereditária- contraturas-miopatia-fibrose pulmonar	Patologia	15 Caso(s)
2075	Síndrome genito-palato-cardíaco	Patologia	15 Caso(s)
1901	Síndrome de dermatosparaxia Ehlers-Danlos	Patologia	15 Caso(s)
171680	Lisencefalia por mutação no gene TUBA1A	Patologia	15 Caso(s)
137754	Encefalopatia associada a deficiência de aminoacilase 1	Patologia	15 Caso(s)
93356	Displasia espondiloepimetafisária, tipo Missouri	Patologia	14 Caso(s)
90390	Síndrome de anoníquia-onicodistrofia	Subtipo de patologia	14 Caso(s)
88659	Nefropatia progressiva com hipertensão autossómica dominante	Patologia	14 Caso(s)
75378	Tricomacia oligocone	Patologia	14 Caso(s)
589515	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-ataxia-convulsões PUM1-associada	Patologia	14 Caso(s)
562528	Síndrome de contraturas congénitas dos membros e da face-hipotonia-perturbação do desenvolvimento	Patologia	14 Caso(s)
508529	Epidermólise bolhosa simples intermédia com cardiomiopatia	Patologia	14 Caso(s)
480907	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-atraso do desenvolvimento global-dismorfia facial-remanescente caudal sagrado ligada ao X	Patologia	14 Caso(s)
480483	Colestase intra-hepática progressiva familiar tipo 4	Subtipo de patologia	14 Caso(s)
466718	Epiteliopatia retiniana enrugada da Martinica	Patologia	14 Caso(s)
457351	Síndrome de microcefalia-perturbação do desenvolvimento intelectual-perda auditiva neurossensorial-epilepsia-anomalias do tónus muscular	Patologia	14 Caso(s)
423384	Neutropenia congénita grave por deficiência JAGN1	Patologia	14 Caso(s)
401849	Paraplegia espástica autossómica tipo 72	Patologia	14 Caso(s)
397758	Distrofia da retina com disfunção retiniana interna e anomalias das células ganglionares	Patologia	14 Caso(s)
371007	Distrofia muscular congénita com hipermobilidade	Patologia	14 Caso(s)
369970	Síndrome de microcórnea 🛭 atrofia coriorretiniana miópica - telecanto	Patologia	14 Caso(s)
369920	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 9	Patologia	14 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
364028	Perturbação do desenvolvimento intelectual por mutações GRIA3 ligada ao X	Patologia	14 Caso(s)
36355	Doença hemorrágica por defeito de P2Y12	Patologia	14 Caso(s)
3363	Síndrome de tricomegalia-degenerescência pigmentosa da retina-nanismo	Patologia	14 Caso(s)
320375	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 55	Patologia	14 Caso(s)
314394	Síndrome de baixa estatura-onicodisplasia-dismorfia facial-hipotricose	Patologia	14 Caso(s)
314051	Leucoencefalopatia - anomalias do tronco cerebral e talamus - lactato elevado	Patologia	14 Caso(s)
313892	Perturbação do desenvolvimento e da linguagem devido à deficiência SOX5	Subtipo de patologia	14 Caso(s)
307766	Síndrome de cabelo encaracolado-queratodermia acral- cáries dentárias	Patologia	14 Caso(s)
284289	Ataxia cerebelosa autossómica recessiva de início no adulto	Patologia	14 Caso(s)
284139	Síndrome de Larsen-like, tipo B3GAT3	Patologia	14 Caso(s)
2789	Síndrome de meningocelo lateral	Patologia	14 Caso(s)
2719	Síndrome hipopigmentação oculo-cerebral, tipo Cross	Patologia	14 Caso(s)
261323	Síndrome de microdeleção 21q22	Patologia	14 Caso(s)
2435	Síndrome de máculas congénitas hereditárias hipo- e hiperpigmentadas-perturbação do crescimento e do desenvolvimento intelectual	Patologia	14 Caso(s)
238750	Síndrome de microdeleção 4q21	Patologia	14 Caso(s)
2378	Síndrome Laurin-Sandrow	Patologia	14 Caso(s)
199351	Distonia-parkinsonismo de início no adulto	Patologia	14 Caso(s)
1791	Disostose fronto-facio-nasal	Patologia	14 Caso(s)
168796	Síndrome mão-coração, tipo esloveno	Patologia	14 Caso(s)
1516	Craniossinostose sagital e bilambdoide não- sindromática	Patologia	14 Caso(s)
139578	Neuropatia sensorial hereditária mutilante com paraplegia espástica	Patologia	14 Caso(s)
137783	Síndrome de contratura congénita letal tipo 3	Patologia	14 Caso(s)
1193	Síndrome Atkin-Flaitz	Patologia	14 Caso(s)
96055	Tetrassomia 21	Patologia	13 Caso(s)
939	Acidúria 3-hidroxiisobutírica	Patologia	13 Caso(s)
85174	Displasia pseudodiastrófica	Patologia	13 Caso(s)
79502	Queratodermia palmoplantar punctiforme tipo 2	Patologia	13 Caso(s)
79478	Síndrome de Griscelli tipo 3	Subtipo de patologia	13 Caso(s)
79329	MGAT2-CDG	Patologia	13 Caso(s)
69739	Disgenesia do tronco cerebral de Athabaskan	Patologia	13 Caso(s)
66631	Síndrome CEDNIK	Patologia	13 Caso(s)
633014	Síndrome de perturbação intelectual e do desenvolvimento-surdez neurossensorial SLC12A2- relacionada	Patologia	13 Caso(s)
631068	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 80	Patologia	13 Caso(s)

611247 Hipoplasia pontocerebelosa tipo 11 Patologia 13 Caso(s) 610569 Sindrome de malformação cerebral congénita precoce letal-artrogripose KIAA1109-relacionada 556985 Leucoencefalopatia calcificante de início precocedisplasia esquelética 542657 Hipercloridrose isolada Patologia 13 Caso(s) 538963 Imunodeficiência combinada por deficiência de ITK Patologia 13 Caso(s) 538096 Polineuropatia neurosensorial axonal neonatal fatal autossómica recessiva 59455 Condrodisplasia fatal Blomstrand Patologia 13 Caso(s) 59455 Condrodisplasia fatal Blomstrand Patologia 13 Caso(s) 476394 Dença Charcot-Marie-Tooth tipo I PMP2-relacionada Patologia 13 Caso(s) 466934 Leucodistrofia hipomelizante autossómica recessiva VPS11-relacionada VPS11-relacionada Patologia 13 Caso(s) 448251 Sindrome com ataxia progressiva autossómica recessiva VPS11-relacionada VPS11-relacionada 483991 Sindrome de miopatia-arreflexia-dificuldade respiratória-disfagia de início precoce 436274 Manifestações cutañaes pseudoxantoma elástico-like com retinite pigmentosa 436151 Sindrome de miopatia-arreflexia-dificuldade respiratória-disfagia de início precoce 436151 Sindrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-afasia de expressão-dismorfia facial plas de supressão dismorfia facial final plas de expressão-dismorfia facial plas de patologia 13 Caso(s) 436151 Sindrome de movimento do tronco cerebral e da medula espinhal e espasticidade das pernas Acidária hidroxiglutáricaD. L - 2 Patologia 13 Caso(s) 4363412 Hipomelinização com envolvimento do tronco cerebral e da medula espinhal e espasticidade das pernas Acidária hidroxiglutáricaD. L - 2 Patologia 13 Caso(s) 536978 Acidária hidroxiglutáricaD. L - 2 Patologia 13 Caso(s) 536978 Acidária hidroxiglutáricaD. L - 2 Patologia 13 Caso(s) 536978 Acidária hidroxiglutáricaD. L - 2 Patologia 13 Caso(s) 536978 Sindrome de sinosto er adio-cubal-microcefalia-espona em mosaico 536978 Acidária hidroxiglutáricaD. L - 2 Patologia 13 Caso(s) 536905 Susceptibilidade mendeliana a doenças micobacterianas por deficiência complet	ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
Secondary Seco	611247	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 11	Patologia	13 Caso(s)
Signation Sign	610569		Patologia	13 Caso(s)
Sas963 Imunodeficiência combinada por deficiência de ITK Patologia 13 Caso(s)	556985	·	Patologia	13 Caso(s)
Polineuropatia neurossensorial axonal neonatal fatal autossómica recessiva Patologia 13 Caso(s)	542657	Hipercloridrose isolada	Patologia	13 Caso(s)
538096 autossómica recessiva 50945 Condrodisplasia fatal Blomstrand Patologia 13 Caso(s) 476394 Doença Charcot-Marie-Tooth tipo 1 PMP2-relacionada 476394 Patologia 13 Caso(s) 476394 Leucodistrofia hipomelizante autossómica recessiva 476934 VPS11-relacionada 476934 VPS11-relacionada 476934 Síndrome com ataxia progressiva autossómica recessiva 476936 Hiperostose craniana interna Patologia 13 Caso(s) 47791 Patologia 13 Caso(s	538963	Imunodeficiência combinada por deficiência de ITK	Patologia	13 Caso(s)
476394 Doença Charcot-Marie-Tooth tipo 1 PMP2-relacionada Patologia 13 Caso(s)	538096	•	Patologia	13 Caso(s)
Leucodistrofia hipomelizante autossómica recessiva VPS11-relacionada 448251 Síndrome com ataxia progressiva autossómica recessiva - Surdez 443098 Hiperostose craniana interna Patologia 13 Caso(s) 439212 Síndrome de miopatia-arreflexia-dificuldade respiratória-disfagia de início precoce 436274 Manifestações cutâneas pseudoxantoma elástico-like com retinite pigmentosa 436151 Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-afasia de expressão-dismorfia facial 13 Caso(s) 436151 Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-afasia de expressão-dismorfia facial 13 Caso(s) 435438 Epilepsia mioclónica progressiva, tipo 7 Patologia 13 Caso(s) 401953 Ataxia episódica com discurso arrastado Patologia 13 Caso(s) 399103 Miopatia distal com início precoce, relacionada com a proteíma nebulina 13 Caso(s) 363412 Hipomielinização com envolvimento do tronco cerebral e da medula espinhal e espasticidade das pernas 13 Caso(s) 356978 Acidúria hidroxiglutáricaD,L - 2 Patologia 13 Caso(s) 329249 Síndrome de obesidade-resistência à insulina grave de início precoce por deficiência de SH2B1 13 Caso(s) 319605 Susceptibilidade mendeliana a doenças micobacterianas paro de deficiência completa de IFNgamaR2 13 Caso(s) 319364 Síndrome PENS Patologia 13 Caso(s) Síndrome de paralisia facial congénita hereditária-perda auditiva variável intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens auriculares-miopatia uriculares-miopatia	50945	Condrodisplasia fatal Blomstrand	Patologia	13 Caso(s)
448251 Síndrome com ataxia progressiva autossómica recessiva - surdez - sur	476394	Doença Charcot-Marie-Tooth tipo 1 PMP2-relacionada	Patologia	13 Caso(s)
Hiperostose craniana interna Patologia 13 Caso(s) 439212 Síndrome de miopatia-arreflexia-dificuldade respiratória-disfagia de início precoce Patologia 13 Caso(s) 436274 Manifestações cutâneas pseudoxantoma elástico-like com retinite pigmentosa Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-afasia de expressão-dismorfia facial Patologia 13 Caso(s) 436151 Síndrome de perturbação do desenvolvimento pintelectual-afasia de expressão-dismorfia facial Patologia 13 Caso(s) 435438 Epilepsia miociónica progressiva, tipo 7 Patologia 13 Caso(s) 401953 Ataxia episódica com discurso arrastado Patologia 13 Caso(s) 399103 Miopatia distal com início precoce, relacionada com a proteina nebulina proteina nebulina proteina nebulina e da medula espinhal e espasticidade das pernas Patologia 13 Caso(s) 356978 Acidúria hidroxiglutáricaD,L - 2 Patologia 13 Caso(s) 329813 Dissomia uniparental paterna de genoma em mosaico Patologia 13 Caso(s) 329249 Síndrome de obesidade-resistência à insulina grave de início precoce por deficiência de SH2B1 Síndrome de sinostose radio-cubital-microcefalia-escoliose escoliose escoliose Patologia 13 Caso(s) 319605 Susceptibilidade mendeliana a doenças micobacterianas pora deficiência completa el IFNgamaR2 Patologia 13 Caso(s) 319547 Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas pora deficiência completa de IFNgamaR2 Sindrome Pens Sindrome Meacham Patologia 13 Caso(s) 306530 Síndrome de paralisia facial congénita hereditária-perda auditiva varrável Sindrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens auriculares-miopatia	466934	•	Patologia	13 Caso(s)
Síndrome de miopatia-arreflexia-dificuldade respiratória-disfagia de inicio precoce Patologia 13 Caso(s)	448251	_	Patologia	13 Caso(s)
439212 respiratória-disfagia de início precoce 436274 Manifestações cutâneas pseudoxantoma elástico-like com retinite pigmentosa 436151 Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-afasia de expressão-dismorfia facial 435438 Epilepsia mioclónica progressiva, tipo 7 Patologia 13 Caso(s) 401953 Ataxia episódica com discurso arrastado Patologia 13 Caso(s) 399103 Miopatia distal com início precoce, relacionada com a proteína nebulina proteína nebulina 436412 Hipomielinização com envolvimento do tronco cerebral e da medula espinhal e espasticidade das pernas 356978 Acidúria hidroxiglutáricaD,L - 2 Patologia 13 Caso(s) 329813 Dissomia uniparental paterna de genoma em mosaico 329249 Síndrome de obesidade-resistência à insulina grave de início precoce por deficiência de SH2B1 3268 Síndrome de sinostose radio-cubital-microcefalia-escoliose 319605 Susceptibilidade mendeliana a doenças micobacterianas pora deficiência completa de IFNgamaR2 319547 Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas pora deficiência completa de IFNgamaR2 31936 Síndrome Meacham 306530 Síndrome de paralisia facial congénita hereditária-perda auditiva variável Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens auriculares-miopatia 3042 Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens auriculares-miopatia	443098	Hiperostose craniana interna	Patologia	13 Caso(s)
A36274 com retinite pigmentosa 436151 Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-afasia de expressão-dismorfia facial 435438 Epilepsia mioclónica progressiva, tipo 7 Patologia 13 Caso(s) 401953 Ataxia episódica com discurso arrastado Patologia 13 Caso(s) 399103 Miopatia distal com início precoce, relacionada com a proteína nebulina Hipomielinização com envolvimento do tronco cerebral e da medula espinhal e espasticidade das pernas 356978 Acidúria hidroxiglutáricaD,L - 2 Patologia 13 Caso(s) 329813 Dissomia uniparental paterna de genoma em mosaico Síndrome de obesidade-resistência à insulina grave de início precoce por deficiência de SH2B1 3268 Síndrome de sinostose radio-cubital-microcefalia-escoliose 319605 Susceptibilidade mendeliana a doenças micobacterianas ligada ao X 319547 Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas pora deficiência completa de IFNgamaR2 31936 Síndrome de paralisia facial Síndrome PENS Patologia 13 Caso(s) 31937 Síndrome Meacham Patologia 13 Caso(s) Síndrome de paralisia facial compénita hereditária-perda auditiva variável Síndrome de paralisia facial comipatia de IFNgamaR2 Síndrome de paralisia facial comipenta hereditária-perda auditiva variável Síndrome de paralisia facial comipatia de Genora varialagens auriculares-miopatia	439212	•	Patologia	13 Caso(s)
13 Caso(s) 13	436274	•	Patologia	13 Caso(s)
401953 Ataxia episódica com discurso arrastado Patologia 13 Caso(s) 399103 Miopatia distal com início precoce, relacionada com a proteína nebulina 363412 Hipomielinização com envolvimento do tronco cerebral e da medula espinhal e espasticidade das pernas 356978 Acidúria hidroxiglutáricaD,L - 2 Patologia 13 Caso(s) 329813 Dissomia uniparental paterna de genoma em mosaico Patologia 13 Caso(s) 329249 Síndrome de obesidade-resistência à insulina grave de início precoce por deficiência de SH2B1 3268 Síndrome de sinostose radio-cubital-microcefalia-escoliose 319605 Susceptibilidade mendeliana a doenças micobacterianas ligada ao X 319547 Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas pora deficiência completa de IFNgamaR2 313936 Síndrome PENS Patologia 13 Caso(s) 3097 Síndrome Meacham Patologia 13 Caso(s) Síndrome de paralisia facial congénita hereditária-perda auditiva variável Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens auriculares-miopatia	436151		Patologia	13 Caso(s)
Miopatia distal com início precoce, relacionada com a proteína nebulina 13 Caso(s)	435438	Epilepsia mioclónica progressiva, tipo 7	Patologia	13 Caso(s)
proteína nebulina 363412 Hipomielinização com envolvimento do tronco cerebral e da medula espinhal e espasticidade das pernas 36978 Acidúria hidroxiglutáricaD,L - 2 Patologia 13 Caso(s) 329813 Dissomia uniparental paterna de genoma em mosaico Patologia 13 Caso(s) 329249 Síndrome de obesidade-resistência à insulina grave de início precoce por deficiência de SH2B1 3 Caso(s) 32988 Síndrome de sinostose radio-cubital-microcefalia-escoliose Patologia 13 Caso(s) 319605 Susceptibilidade mendeliana a doenças micobacterianas Patologia 13 Caso(s) 319547 Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas Patologia 13 Caso(s) 31936 Susceptibilidade mendeliana a doenças micobacterianas Patologia 13 Caso(s) 319396 Sindrome PENS Patologia 13 Caso(s) 3097 Síndrome Meacham Patologia 13 Caso(s) 3097 Síndrome Meacham Patologia 13 Caso(s) 306530 Síndrome de paralisia facial congénita hereditária-perda Patologia 13 Caso(s) Síndrome de perturbação do desenvolvimento Patologia 13 Caso(s) Síndrome de perturbação do desenvolvimento Patologia 13 Caso(s) 3042 Síndrome de paralisia facial congénita hereditária-perda Patologia 13 Caso(s)	401953	Ataxia episódica com discurso arrastado	Patologia	13 Caso(s)
a da medula espinhal e espasticidade das pernas 356978 Acidúria hidroxiglutáricaD,L - 2 Patologia 13 Caso(s) 329813 Dissomia uniparental paterna de genoma em mosaico Patologia 13 Caso(s) 329249 Síndrome de obesidade-resistência à insulina grave de início precoce por deficiência de SH2B1 3268 Síndrome de sinostose radio-cubital-microcefalia-escoliose 319605 Susceptibilidade mendeliana a doenças micobacterianas ligada ao X 319547 Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas pora deficiência completa de IFNgamaR2 313936 Síndrome PENS Patologia 13 Caso(s) 3097 Síndrome Meacham Patologia 13 Caso(s) 306530 Síndrome de paralisia facial congénita hereditária-perda auditiva variável Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens auriculares-miopatia 3042 intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens auriculares-miopatia	399103	<u> </u>	Patologia	13 Caso(s)
329813 Dissomia uniparental paterna de genoma em mosaico Patologia 13 Caso(s) 329249 Síndrome de obesidade-resistência à insulina grave de início precoce por deficiência de SH2B1 3268 Síndrome de sinostose radio-cubital-microcefalia-escoliose 319605 Susceptibilidade mendeliana a doenças micobacterianas ligada ao X 319547 Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas pora deficiência completa de IFNgamaR2 313936 Síndrome PENS Patologia 13 Caso(s) 3097 Síndrome Meacham Patologia 13 Caso(s) 306530 Síndrome de paralisia facial congénita hereditária-perda auditiva variável Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens auriculares-miopatia	363412	1 -	Patologia	13 Caso(s)
329249 Síndrome de obesidade-resistência à insulina grave de início precoce por deficiência de SH2B1 3268 Síndrome de sinostose radio-cubital-microcefalia- escoliose 319605 Susceptibilidade mendeliana a doenças micobacterianas ligada ao X 319547 Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas pora deficiência completa de IFNgamaR2 313936 Síndrome PENS Patologia 13 Caso(s) 3097 Síndrome Meacham Patologia 13 Caso(s) 306530 Síndrome de paralisia facial congénita hereditária-perda auditiva variável Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens auriculares-miopatia Síndrome de patologia 13 Caso(s) 13 Caso(s) 13 Caso(s) 13 Caso(s) 13 Caso(s) 13 Caso(s)	356978	Acidúria hidroxiglutáricaD,L - 2	Patologia	13 Caso(s)
329249 Síndrome de obesidade-resistência à insulina grave de início precoce por deficiência de SH2B1 3268 Síndrome de sinostose radio-cubital-microcefalia-escoliose 319605 Susceptibilidade mendeliana a doenças micobacterianas ligada ao X 319547 Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas pora deficiência completa de IFNgamaR2 313936 Síndrome PENS Patologia 13 Caso(s) 3097 Síndrome Meacham Patologia 13 Caso(s) 306530 Síndrome de paralisia facial congénita hereditária-perda auditiva variável Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens auriculares-miopatia Síndrome de patologia 13 Caso(s) 13 Caso(s) 13 Caso(s) 13 Caso(s) 13 Caso(s)	329813	Dissomia uniparental paterna de genoma em mosaico	Patologia	13 Caso(s)
319605 Susceptibilidade mendeliana a doenças micobacterianas ligada ao X 319547 Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas pora deficiência completa de IFNgamaR2 313936 Síndrome PENS Patologia 13 Caso(s) 3097 Síndrome Meacham Patologia 13 Caso(s) 306530 Síndrome de paralisia facial congénita hereditária-perda auditiva variável Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens auriculares-miopatia 13 Caso(s) Patologia 13 Caso(s) Patologia 13 Caso(s) 13 Caso(s)	329249	_	Subtipo de patologia	13 Caso(s)
Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas pora deficiência completa de IFNgamaR2 13 Caso(s)	3268		Patologia	13 Caso(s)
pora deficiência completa de IFNgamaR2 313936 Síndrome PENS Patologia 13 Caso(s) 3097 Síndrome Meacham Patologia 13 Caso(s) 306530 Síndrome de paralisia facial congénita hereditária-perda auditiva variável Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens auriculares-miopatia	319605		Patologia	13 Caso(s)
3097 Síndrome Meacham Patologia 13 Caso(s) 306530 Síndrome de paralisia facial congénita hereditária-perda auditiva variável Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens auriculares-miopatia 13 Caso(s) Patologia 13 Caso(s) 13 Caso(s)	319547	<u>-</u>	Patologia	13 Caso(s)
306530 Síndrome de paralisia facial congénita hereditária-perda auditiva variável Síndrome de perturbação do desenvolvimento Patologia 3042 intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens auriculares-miopatia 13 Caso(s) 13 Caso(s)	313936	Síndrome PENS	Patologia	13 Caso(s)
Síndrome de paralisia facial congénita hereditária-perda auditiva variável Síndrome de perturbação do desenvolvimento Patologia intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens auriculares-miopatia Síndrome de perturbação do desenvolvimento Patologia 13 Caso(s)	3097	Síndrome Meacham		
3042 intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens 13 Caso(s) auriculares-miopatia	306530	_		
	3042	intelectual-cataratas-calcificações das cartilagens	Patologia	13 Caso(s)
Januaronio importoronio scio predariodidi obstração 1 designa 13 edso(5)	293958	Síndrome hipertelorismo - seio preauricular - obstrução	Patologia	13 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	do ducto lacrimal - surdez		
284160	Síndrome de microdeleção 8q21.11	Patologia	13 Caso(s)
280406	Síndrome nefrótica corticorresistente familiar com	Patologia	13 Caso(s)
280400	surdez neurossensorial		15 Caso(s)
2802	Anemia sideroblástica-ataxia espinocerebelosa ligada ao	Patologia	13 Caso(s)
	X		
2319	Síndrome Juberg-Hayward	Patologia	13 Caso(s)
	Síndrome de deficiência de hormonas hipofisárias	Patologia	
231720	combinada não-adquirida-perda auditiva		13 Caso(s)
	neurossensorial-anomalias da coluna		
1788	Disostose acro-facial, tipo Rodriguez	Patologia	13 Caso(s)
178377	Síndrome de osteosclerose-perturbação do	Patologia	13 Caso(s)
474642	desenvolvimento-craniossinostose	Datalania	42.0(-)
171612	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 37	Patologia	13 Caso(s)
168549	Displasia espondilometafisária axial	Patologia	13 Caso(s)
1435	Síndrome de microdeleção Xq21	Patologia	13 Caso(s)
140969	Síndrome Saldino-Mainzer	Patologia	13 Caso(s)
101102	Doença de Charcot-Marie-Tooth tipo 2H	Patologia	13 Caso(s)
99672	Síndrome Dente e unhas de Fried	Patologia	12 Caso(s)
98772	Ataxia espinocerebelosa tipo 19/22	Patologia	12 Caso(s)
96186	Dissomia uniparental de origem materna, cromossoma 20	Patologia	12 Caso(s)
85320	Síndrome de perturbação do desenvolvimento	Patologia	12 Caso(s)
83320	intelectual ligada ao X-macrocefalia-macro-orquidia		12 Ca30(3)
844	Síndrome Lown-Ganong-Levine	Patologia	12 Caso(s)
79328	ALG9-CDG	Patologia	12 Caso(s)
603689	Síndrome Bohring-Opitz-like KLHL7-relacionado	Patologia	12 Caso(s)
	Síndrome de microcefalia-perturbação do	Patologia	
597743	desenvolvimento intelectual grave-anomalias		12 Caso(s)
	congénitas múltiplas SETD2-relacionada		
59303	Síndrome de ictiose neonatal-colangite esclerosante	Patologia	12 Caso(s)
508533	Síndrome de displasia esquelética-imunodeficiência	Patologia	12 Caso(s)
	células T-atraso do desenvolvimento		====================================
	Síndrome de convulsões-anomalias distais dos	Patologia	
505237	membros-dismorfia facial-atraso do desenvolvimento		12 Caso(s)
	de início precoce		
496689	Síndrome de cifoscoliose-atrofia lateral da língua-	Patologia	12 Caso(s)
450000	paraplegia espástica hereditária	D . I .	42.0 (1)
459033	Ataxia-oculomotora apraxia tipo 4	Patologia	12 Caso(s)
442582	Amiloidose AH	Patologia	12 Caso(s)
420573	Imunodeficiência combinada grave por deficiência de CTPS1	Patologia	12 Caso(s)
412066	Demência neurodegenerativa com filamentos	Patologia	12 Caso(s)
712000	intermédios PRKAR1B-relacionada		12 Ca3U(3)
363523	Síndrome de hipohidrose-hipoplasia do esmalte-	Patologia	12 Caso(s)
303523	queratodermia palmoplantar-perturbação do		22 500(0)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	desenvolvimento intelectual		
314585	Síndrome de sobrecrescimento 15q	Patologia	12 Caso(s)
300570	Disgenesia cortical com hipoplasia pontocerebelosa por mutação TUBB3	Patologia	12 Caso(s)
300547	Hipercalcémia da infância autossómica recessiva	Patologia	12 Caso(s)
2935	Polissindactilia cruzada	Patologia	12 Caso(s)
2919	Síndrome oro-facio-digital tipo 5	Patologia	12 Caso(s)
284460	Retinopatia externa anular aguda	Patologia	12 Caso(s)
280620	Epilepsia mioclónica progressiva tipo 6	Patologia	12 Caso(s)
280384	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual recessiva-disfunção motora-contraturas articulares múltiplas	Patologia	12 Caso(s)
2662	Síndrome Keipert	Patologia	12 Caso(s)
2579	Síndrome de atrofia muscular-ataxia-retinite pigmentosa-diabetes mellitus	Patologia	12 Caso(s)
254531	Síndrome da hipometilação paterna 14q32.2	Subtipo de patologia	12 Caso(s)
247794	Síndrome de catarata juvenil-microcórnea-glicosúria renal	Patologia	12 Caso(s)
244305	Hipofosfatemia dominante com nefrolitíase ou osteoporose	Patologia	12 Caso(s)
238763	Megalocórnea - esferofaquia - glaucoma secundário	Patologia	12 Caso(s)
2224	Hipertriptofanemia	Patologia	12 Caso(s)
217377	Síndrome de microduplicação Xp11.22p11.23	Patologia	12 Caso(s)
217346	Síndrome de microdeleção 19q13.11	Patologia	12 Caso(s)
210571	Distonia 16	Patologia	12 Caso(s)
209973	Hemiplegia alternante noturna benigna da infância	Patologia	12 Caso(s)
199340	Distrofia muscular, tipo Selcen	Patologia	12 Caso(s)
1784	Disostose acro-fronto-facio-nasal	Patologia	12 Caso(s)
171829	Síndrome de microdeleção 6q16	Patologia	12 Caso(s)
166035	Síndrome de braquidactilia-baixa estatura-retinite pigmentosa	Patologia	12 Caso(s)
1555	Síndrome de cutis gyrata-acantose nigricans- craniossinostose	Patologia	12 Caso(s)
1487	Síndrome Cooks	Patologia	12 Caso(s)
1473	Coloboma uve-fenda lábio-palatina-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	12 Caso(s)
1458	Síndrome CODAS	Patologia	12 Caso(s)
141148	Mio-hiperplasia hemifacial	Patologia	12 Caso(s)
1179	Desvio tónico paroxístico benigno do olhar da infância com ataxia	Patologia	12 Caso(s)
1008	Síndrome de alopecia-epilepsia-piorreia-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	12 Caso(s)
100046	Doença de Charcot-Marie-Tooth intermédia autossómica dominante tipo D	Patologia	12 Caso(s)
98912	Miopatia distal de início tardio, tipo Markesbery-Griggs	Patologia	11 Caso(s)
96172	Cromossoma 3 em anel	Patologia	11 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
91135	Hiperlaxidão cutânea por deficiência de fatores de coagulação dependentes de vitamina K	Patologia	11 Caso(s)
91132	Síndrome de ictiose-hipotricose	Patologia	11 Caso(s)
85336	Síndrome neurodegenerativa ligada ao X, tipo Hamel	Patologia	11 Caso(s)
83629	Síndrome de leucoencefalopatia-displasia espondiloepimetafisária	Patologia	11 Caso(s)
79324	ALG12-CDG	Patologia	11 Caso(s)
79076	Polipose juvenil infantil	Subtipo de patologia	11 Caso(s)
620368	Hipomagnesémia primária EGF-relacionada com perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	11 Caso(s)
620363	Síndrome de hipomagnesémia primária-convulsões generalizadas-perturbação do desenvolvimento intelectual-obesidade	Patologia	11 Caso(s)
600663	Perturbação do neurodesenvolvimento grave- estereotipias motoras-obstipação crónica-alteração do ciclo sono-vigília NRXN1-relacionada	Patologia	11 Caso(s)
597738	Síndrome Luscan-Lumish	Patologia	11 Caso(s)
572798	Defeito combinado da fosforilação oxidativa WARS2- relacionado	Patologia	11 Caso(s)
569816	Linfedema primário de início tradio CELSR1-relacionado	Patologia	11 Caso(s)
555407	Deficiência de NAD(P)HX epimerase	Patologia	11 Caso(s)
522077	Síndrome de hipotonia da infância-anomalias oculomotoras-movimentos hipercinéticos-perturbação do desenvolvimento	Patologia	11 Caso(s)
521450	Síndrome multissistémico LAMA5-relacionado	Patologia	11 Caso(s)
521406	Síndrome de distonia-parkinsonismo- hipermanganesémia	Patologia	11 Caso(s)
521308	Síndrome de displasia frontonasal-nariz bífido- anomalias dos membros superiores	Patologia	11 Caso(s)
506307	Síndrome Stromme	Patologia	11 Caso(s)
477749	Microangiopatia pontica autossómica dominante com leucoencefalopatia	Patologia	11 Caso(s)
468661	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 74	Patologia	11 Caso(s)
464724	Síndrome de insuficiência hepática aguda da infância associada a febre	Patologia	11 Caso(s)
457185	Síndrome de encefalomiopatia neonatal- cardiomiopatia-dificuldade respiratória	Patologia	11 Caso(s)
444077	Síndrome de défice intelectual-facies grosseira-defeitos cardíacos-obesidade-envolvimento pulmonar-baixa estatura-displasia esquelética	Patologia	11 Caso(s)
444051	Síndrome de microdeleção 20q11.2	Patologia	11 Caso(s)
444013	Défice combinado da fosforilação oxidativa tipo 23	Patologia	11 Caso(s)
443988	Ventriculomegália com doença renal quística	Patologia	11 Caso(s)
397937	Miopatia de corpos poliglicose	Patologia	11 Caso(s)
352712	Síndrome de dismorfia facial-imunodeficiência-livedo- baixa estatura	Patologia	11 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
330050	Encefalopatia DNM1L-relacionada devida a defeitos de fissão mitocondrial e peroxissomal	Subtipo de patologia	11 Caso(s)
319189	Mioclonia cortical, forma familiar	Patologia	11 Caso(s)
313884	Síndrome de microdeleção 12p12.1	Subtipo de patologia	11 Caso(s)
313855	Displasia de encurvamento ósseo FGFR2-relacionada	Patologia	11 Caso(s)
313850	Degenerescência cerebelosa-retiniana da infância	Patologia	11 Caso(s)
300293	Hipertrigliceridemia e esteatose hepática da infância transitórias	Patologia	11 Caso(s)
2987	Síndrome pterígio antecubital	Patologia	11 Caso(s)
2959	Síndrome de progeria-baixa estatura-nevos pigmentados	Patologia	11 Caso(s)
2854	Síndrome Fuhrmann	Patologia	11 Caso(s)
2832	Síndrom de tarso curto-ausência das pestanas inferiores	Patologia	11 Caso(s)
280553	Miopatia miofibrilar hipertónica fatal, do latente	Patologia	11 Caso(s)
261349	Síndrome de microdeleção 2p15p16.1	Patologia	11 Caso(s)
238744	Síndrome mamário-digital-ungueal	Patologia	11 Caso(s)
2329	Síndrome Karsch-Neugebauer	Patologia	11 Caso(s)
228169	Neurodegenerescência do estriado autossómica dominante	Patologia	11 Caso(s)
2253	Síndrome de hipoplasia da fóvea-catarata pré-senil	Patologia	11 Caso(s)
221120	Síndrome pseudoaminopterina	Patologia	11 Caso(s)
217390	Imunodeficiência combinada por deficiência de DOCK8	Patologia	11 Caso(s)
2163	Síndrome de holoprosencefalia-craniossinostose	Patologia	11 Caso(s)
210133	Leuconiquia total - lesões tipo acantose nigricans - anomalias dos pelos	Patologia	11 Caso(s)
2016	Síndrome de fenda palatina-sinéquia lateral	Patologia	11 Caso(s)
1757	Síndrome de dimelia peroniana-diplopodia	Patologia	11 Caso(s)
168624	Síndrome de escafocefalia familiar, tipo McGillivray	Patologia	11 Caso(s)
168588	Hiperandrogenismo por deficiência de cortisona- reductase	Patologia	11 Caso(s)
166282	Síndrome do nodo sinual	Patologia	11 Caso(s)
166272	Síndrome de Goldblatt	Patologia	11 Caso(s)
1660	Dermato-odontodisplasia	Patologia	11 Caso(s)
1497	Disgenesia do corpo caloso complexa ligada ao X	Subtipo de patologia	11 Caso(s)
1479	Comunicação inter-auricular-defeito na condução auriculo-ventricular	Patologia	11 Caso(s)
1031	Síndrome esmalte-renal	Patologia	11 Caso(s)
99807	Síndrome PEHO-like	Patologia	10 Caso(s)
99329	Síndrome 48,XYYY	Patologia	10 Caso(s)
97340	Síndrome Hunter-McAlpine	Patologia	10 Caso(s)
97240	Miopatia com corpos com padrão de zebra	Patologia	10 Caso(s)
968	Displasia acromesomélica, tipo Hunter-Thompson	Patologia	10 Caso(s)
96178	Cromossoma 16 em anel	Patologia	10 Caso(s)
958	Síndrome acro-reno-mandibular	Patologia	10 Caso(s)
93599	Hiperoxalúria primária tipo 2	Subtipo de patologia	10 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
93406	Sindactilia tipo 5	Patologia	10 Caso(s)
93398	Genocondromatose tipo 2	Patologia	10 Caso(s)
93347	Displasia anauxética	Patologia	10 Caso(s)
916	Síndrome Aase-Smith	Patologia	10 Caso(s)
90398	Líquen mixedematoso localizado com características de diferentes subtipos	Subtipo de patologia	10 Caso(s)
86918	Síndrome de queratodermia palmoplantar difusa- acrocianose	Patologia	10 Caso(s)
85329	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X-hipotonia-dismorfia facial- comportamento agressivo	Patologia	10 Caso(s)
85274	Perturbação do desenvolvimento intelectual sindromática ligada ao X tipo 7	Patologia	10 Caso(s)
85163	Síndrome de hipomielinização-catarata congénita	Patologia	10 Caso(s)
79503	Ictiose hystrix tipo Curth-Macklin	Patologia	10 Caso(s)
79281	Deficiência de alfa-N-acetilgalactosaminidase tipo 3	Subtipo de patologia	10 Caso(s)
79280	Deficiência de alfa-N-acetilgalactosaminidase tipo 2	Subtipo de patologia	10 Caso(s)
79279	Deficiência de alfa-N-acetilgalactosaminidase tipo 1	Subtipo de patologia	10 Caso(s)
79083	Lipodistrofia parcial familiar PPARG-relacionada	Patologia	10 Caso(s)
71212	Deficiência de 3-hidroxilacil-CoA desidrogenase	Patologia	10 Caso(s)
641390	Síndrome PsAPASH	Patologia	10 Caso(s)
641361	Síndrome de perturbação do neurodesenvolvimento- hipotonia-ataxia cerebelosa-anomalias da condução elétrica cardíaca	Patologia	10 Caso(s)
621758	Síndrome de fibrose-neurodegenerescência- angiomatose cerebral	Patologia	10 Caso(s)
619948	Síndrome de autoimunidade-autoinflamação- imunodeficiência de início precoce por haploinsuficiência de SOCS1	Patologia	10 Caso(s)
611216	Síndrome de anemia aplásica-perturbação do	Patologia	10 Caso(s)
011210	desenvolvimento intelectual-nanismo		10 Caso(s)
603448	Síndrome de hipoplasia cerebelosa-perturbação do desenvolvimento intelectual-microcefalia congénita-distonia-anemia-atraso do crescimento	Patologia	10 Caso(s)
568062	Hidropsia fetal não-imune com displasia linfática generalizada PIEZO1-relacionada	Patologia	10 Caso(s)
567502	Síndrome de imunodeficiência de células-B	Patologia	10 Caso(s)
562569	Síndrome de anomalia cardíaca congénita-dismorfia facial-perturbação do desenvolvimento TMEM94-associada	Patologia	10 Caso(s)
531151	Síndrome de microdeleção 9q21.13	Patologia	10 Caso(s)
529665	Síndrome de perturbação do neurodesenvolvimento- convulsões-anomalias oftalmológicas-osteopenia- atrofia cerebelosa	Patologia	10 Caso(s)
521445	Síndrome de microcefalia-dismorfia facial-anomalias oculares-anomalias congénitas múltiplas	Patologia	10 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
506358	Síndrome Gabriele de Vries	Patologia	10 Caso(s)
495274	Doença Charcot-Marie-Tooth tipo 2T	Patologia	10 Caso(s)
494344	Síndrome do neurodesenvolvimento RERE-relacionada	Patologia	10 Caso(s)
468699	SLC39A8-CDG	Patologia	10 Caso(s)
	Síndrome de dismorfia facial-perturbação do	Subtipo de patologia	
466950	desenvolvimento-perturbações do comportamento		10 Caso(s)
	devidas a mutação pontual em WAC		
466926	Síndrome de convulsões-escoliose-macrocefalia	Patologia	10 Caso(s)
464443	COG6-CGD	Patologia	10 Caso(s)
	Síndrome de perturbação do neurodesenvolvimento-	Subtipo de patologia	
453504	dismorfia craniofacial-anomalia cardíaca-anomalias		10 Caso(s)
	esqueléticas devido a uma mutação pontual		
439854	Miocardiopatia hipertrófica congénita por glicogenose,	Patologia	10 Caso(s)
453654	forma fatal		10 Caso(s)
420789	Encefalopatia autoimune com parasonia e apneia	Patologia	10 Caso(s)
	obstrutiva do sono		
401901	Síndrome semelhante à doença de Huntington por expansões C9ORF72	Patologia	10 Caso(s)
399081	Miopatia distal de início precoce KLHL9-relacionada	Patologia	10 Caso(s)
39	Acromelanose	Patologia	10 Caso(s)
363400	Síndrome neurodegenerativo grave com lipodistrofia	Patologia	10 Caso(s)
352737	Albinismo oculocutâneo sensível à temperatura tipo 1	Subtipo de patologia	10 Caso(s)
352734	Albinismo oculocutâneo com pigmentação mínima tipo 1	Subtipo de patologia	10 Caso(s)
252644	Ataxia cerebelosa com espasticidade autossómica	Patologia	10.6(-)
352641	recessiva de início tardio		10 Caso(s)
35107	Desmosterolose	Patologia	10 Caso(s)
3469	Síndrome de aprosencefalia XK	Patologia	10 Caso(s)
3439	Síndrome von Voss-Cherstvoy	Patologia	10 Caso(s)
33574	Deficiência de gama-glutamilcisteína sintetase	Patologia	10 Caso(s)
3317	Displasia toraco-laringo-pélvica	Patologia	10 Caso(s)
329228	Nanismo primordial microcefálico por deficiência de ZNF335	Patologia	10 Caso(s)
3259	Síndrome de sindactilia-polidactilia-lóbulo auricular	Patologia	10 Caso(s)
324262	Ataxia cerebelosa congénita autossómica recessiva por défice de MGLUR1	Subtipo de patologia	10 Caso(s)
319671	Síndrome Alazami	Patologia	10 Caso(s)
	Síndrome de sobrecrescimento progressivo segmentar	Patologia	
314662	com hiperplasia fibroadiposa	J	10 Caso(s)
313906	Quisto pancreático congénito	Patologia	10 Caso(s)
309246	Gangliosidose-GM2, variante AB	Patologia	10 Caso(s)
3032	Síndrome Meckel-like NPHP3-relacionado	Patologia	10 Caso(s)
3023	Síndrome de atresia do canal auditivo externo-talo vertical-hipertelorismo	Patologia	10 Caso(s)
294016	Síndrome microcefalia - malformação capilar	Patologia	10 Caso(s)
2880	Deficiência de fosfoenolpiruvato carboxicinase publicados são universals. Asterisco * Indica os dados Europeus.	Patologia	10 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
284227	Síndrome TEMPI	Patologia	10 Caso(s)
2839	Displasia escapulo-pélvica	Patologia	10 Caso(s)
280794	Mastocitose cutânea difusa pseudoxantomatosa	Subtipo de patologia	10 Caso(s)
280615	Hemoglobinopatia de Toms River	Patologia	10 Caso(s)
276280	Síndrome de lipomatose múltipla-hemihiperplasia	Patologia	10 Caso(s)
2658	Nanismo hiperostótico de Lenz-Majewski	Patologia	10 Caso(s)
263482	Displasia espondiloepifisária, tipo Maroteaux	Patologia	10 Caso(s)
263458	Hiperinsulinismo hipoglicémico devido a défice de INSR	Patologia	10 Caso(s)
2590	Síndrome de atrofia muscular espinhal-epilepsia mioclónica progressiva	Patologia	10 Caso(s)
254504	Botulismo inalatório	Subtipo de patologia	10 Caso(s)
254411	Líquen plano atrófico anular	Patologia	10 Caso(s)
2496	Síndrome de mesomelia-sinostoses	Patologia	10 Caso(s)
240112	Síndrome de paralisia supranuclear progressiva-afasia não fluente progressiva	Subtipo de patologia	10 Caso(s)
228426	Doença autoimune multissistémica sindromática por deficiência no Itch	Patologia	10 Caso(s)
2255	Síndrome de hipoplasia pancreática-diabetes- cardiopatia congénita	Patologia	10 Caso(s)
220465	Síndrome Laron com imunodeficiência	Patologia	10 Caso(s)
217335	Síndrome de MACS	Patologia	10 Caso(s)
210144	Síndrome polimalformativo letal, tipo Boissel	Patologia	10 Caso(s)
2072	Síndrome doença de Gaucher-oftalmoplegia-calcificação cardiovascular	Subtipo de patologia	10 Caso(s)
2047	Síndrome Flynn-Aird	Patologia	10 Caso(s)
2008	Síndrome acro-cardio-facial	Patologia	10 Caso(s)
169090	Imunodeficiência combinada por anomalia do canal CRAC	Patologia	10 Caso(s)
166073	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 6	Patologia	10 Caso(s)
163966	Condrodisplasia dominante ligada ao X, tipo Chassaing- Lacombe	Patologia	10 Caso(s)
1627	Deleção 5q35	Patologia	10 Caso(s)
1568	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-malformação Dandy-Walker-doença dos gânglios basais-convulsões ligada ao X	Patologia	10 Caso(s)
1471	Síndrome de coloboma macular-braquidactilia tipo B	Patologia	10 Caso(s)
1443	Síndrome de cromossoma 19 em anel	Patologia	10 Caso(s)
1439	Síndrome do cromossoma 12 em anel	Patologia	10 Caso(s)
1426	Displasia Greenberg	Patologia	10 Caso(s)
141007	Síndrome orofaciodigital tipo 9	Patologia	10 Caso(s)
139426	Mioclonia perioral com ausências	Patologia	10 Caso(s)
139406	Encefalopatia por deficiência de prosaposina	Patologia	10 Caso(s)
1336	Síndrome de hiperqueratose-hiperpigmentação	Patologia	10 Caso(s)
1313	Síndrome de calcificações coroido-cerebrais forma infantil	Patologia	10 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
1263	Displasia boomerang	Patologia	10 Caso(s)
1171	Síndrome de ataxia cerebelosa-arreflexia-pés cavus- atrofia óptica-perda auditiva neurossensorial	Patologia	10 Caso(s)
1150	Síndrome de artrogripose múltipla congénita-face em assobio	Patologia	10 Caso(s)
101111	Ataxia espinocerebelosa tipo 25	Patologia	10 Caso(s)
101007	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 27	Patologia	10 Caso(s)
1010	Queratodermia palmoplantar autossómica dominante e alopecia congénita	Patologia	10 Caso(s)
100994	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 13	Patologia	10 Caso(s)
99014	Doença de Charcot-Marie-Tooth ligada ao X tipo 5	Patologia	9 Caso(s)
94124	Ataxia espinocerebelosa com neuropatia axonal tipo 1	Patologia	9 Caso(s)
93952	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Hedera	Patologia	9 Caso(s)
93317	Displasia espondilometafisária, tipo Sedaghatian	Patologia	9 Caso(s)
85338	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X-ataxia-apraxia	Patologia	9 Caso(s)
85286	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Shashi	Patologia	9 Caso(s)
85199	Craniossinostose - anomalia anal - poroqueratose	Patologia	9 Caso(s)
83619	Macrostomia - apêndices pré-auriculares - oftalmoplegia externa	Patologia	9 Caso(s)
79405	Epidermólise bolhosa juncional inversa	Patologia	9 Caso(s)
79322	DPM1-CDG	Patologia	9 Caso(s)
636941	Síndrome Ehlers-Danlos vascular-polimicrogiria	Patologia	9 Caso(s)
631106	Ataxia espinhocerebelosa tipo 49	Patologia	9 Caso(s)
631082	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 85	Patologia	9 Caso(s)
619233	Síndrome de persistência de hemoglobina fetal- perturbação do desenvolvimento intelectual hereditária	Patologia	9 Caso(s)
505208	Acidúria 3-metilglutacónica tipo 8	Patologia	9 Caso(s)
502423	Síndrome de miopatia mitocondrial-ataxia cerebelosa- retinopatia pigmentosa	Patologia	9 Caso(s)
488197	Síndrome de distrofia retiniana progressiva familiar- coloboma da íris-catarata congénita	Patologia	9 Caso(s)
480851	Trombocitopenia hereditária com mielofibrose de início	Patologia	9 Caso(s)
477814	Síndrome de microcefalia progressiva-convulsões-	Patologia	9 Caso(s)
438075	Cetoacidose por défice do transportador monocarboxilato-1	Patologia	9 Caso(s)
425120	Vasculopatia STING-associada com início na infância	Patologia	9 Caso(s)
420561	Síndrome Temple-Baraitser	Patologia	9 Caso(s)
401945	Doença de Moyamoya com acalásia de início precoce	Patologia	9 Caso(s)
397787	Imunodeficiência combinada grave por défice de IKK2	Patologia	9 Caso(s)
397750	Paralisia periódica com neuropatia motora distal com início tardio	Patologia	9 Caso(s)
477814 438075 425120 420561 401945 397787 397750	cegueira cortical-perturbação do desenvolvimento Cetoacidose por défice do transportador monocarboxilato-1 Vasculopatia STING-associada com início na infância Síndrome Temple-Baraitser Doença de Moyamoya com acalásia de início precoce Imunodeficiência combinada grave por défice de IKK2 Paralisia periódica com neuropatia motora distal com	Patologia Patologia Patologia Patologia Patologia	9 Caso(s) 9 Caso(s) 9 Caso(s) 9 Caso(s) 9 Caso(s) 9 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
397612	Síndrome de macrocefalia-perturbação do desenvolvimento	Patologia	9 Caso(s)
370927	Glicogenose tipo Iy	Patologia	9 Caso(s)
363710	Ataxia espinocerebelosa tipo 37	Patologia	9 Caso(s)
35704	Deficiência de arginina:glicina amidinotransferase	Patologia	9 Caso(s)
35701	Deficiência de 3-hidroxi-3-metilglutaril-CoA sintetase	Patologia	9 Caso(s)
352745	Albinismo oculo-cutâneo tipo 7	Patologia	9 Caso(s)
329478	Miopatia distal por mutação VCP com início no adulto	Patologia	9 Caso(s)
324585	Doença de Charcot-Marie-Tooth intermédia autossómica dominante com dor neuropática	Patologia	9 Caso(s)
319199	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 53	Patologia	9 Caso(s)
314679	Síndrome cerebro-facio-articular	Patologia	9 Caso(s)
314466	Síndrome de Meigs atípico	Patologia	9 Caso(s)
300179	Síndrome Ehlers-Danlos cifoescoliótico por deficiência FKBP22	Subtipo de patologia	9 Caso(s)
2952	Síndrome de polegares adutos-artrogripose, tipo Christian	Patologia	9 Caso(s)
293948	Síndrome de microdeleção 1p21.3	Patologia	9 Caso(s)
293939	Síndrome de microduplicação distal Xq28	Patologia	9 Caso(s)
2808	Parésia do abdutor laríngeo	Patologia	9 Caso(s)
280679	Síndrome de angiopatia de Moyamoya-baixa estatura- dismorfia facial-hipogonadismo hipergonadotrópico	Patologia	9 Caso(s)
2680	Síndrome de neuropatia por hipomielinização- artrogripose	Patologia	9 Caso(s)
263487	SíndromeCDG, tipo Ili	Patologia	9 Caso(s)
261190	Síndrome de microdeleção 15q14	Subtipo de patologia	9 Caso(s)
2557	Síndrome Mietens	Patologia	9 Caso(s)
254525	Síndrome de Temple por microdeleção 14q32.2 paterna	Subtipo de patologia	9 Caso(s)
251279	Síndrome de microftalmia-retinite pigmentosa- foveosquisis-drusas do disco óptico	Patologia	9 Caso(s)
231531	Síndrome Hermansky-Pudlak por deficiência BLOC-1	Subtipo de patologia	9 Caso(s)
231154	Imunodeficiência combinada por deficiência parcial do RAG1	Patologia	9 Caso(s)
228003	Imunodeficiência combinada grave por deficiência de CORO1A	Patologia	9 Caso(s)
2213	Síndrome de hipertelorismo-micrótia-fenda facial	Patologia	9 Caso(s)
221039	Poiquilodermia esclerosante hereditária, tipo Weary	Patologia	9 Caso(s)
209951	Paraplegia espástica autossómica tipo 18	Patologia	9 Caso(s)
169095	Imunodeficiência combinada grave por deficiência de FOXN1	Patologia	9 Caso(s)
168558	Doença do desenvolvimento sexual 46,XY-insuficiência supra-renal por deficiência de CYP11A1	Patologia	9 Caso(s)
163979	Síndrome craniofacioesquelético-perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X	Patologia	9 Caso(s)
1553	Síndrome Curry-Jones	Patologia	9 Caso(s)
1512	Síndrome Crane-Heise	Patologia	9 Caso(s)

140936 Sindrome de Lelis Patologia 9 Caso(s) 137628 Sindrome de anomalias cardiacas-hetrotaxia Patologia 9 Caso(s) 1345 Sindrome de mitocardiopatia-catarata-decença da anca e da coluna vertebral 9 Caso(s) 1292 Sindrome de braquimorismo-onicodisplasia-disfalangia Patologia 9 Caso(s) 1264 Sindrome de rico-retino-dento-digital Patologia 9 Caso(s) 1264 Sindrome de praquimorismo-onicodisplasia-disfalangia Patologia 9 Caso(s) 1264 Sindrome de agenesia pulmonar-cardiopatia-anomalias dos polegares 9 Caso(s) 1200 Albinismo ocular com surdez neurossensorial de inicio tardio 9 Patologia 9 Caso(s) 1200 Sindrome 49,XYYYY Patologia 9 Caso(s) 1200 Sindrome 49,XYYYY Patologia 9 Caso(s) 1201 Sindrome 49,XYYYY Patologia 9 Caso(s) 1202 Acilia nasal familiar Patologia 8 Caso(s) 1203 Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, 1204 Sindrome 49,XYYY Patologia 8 Caso(s) 1204 Patologia 8 Caso(s) 1205 Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, 1204 Sindrome 49,XYYY Patologia 8 Caso(s) 1205 Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, 1204 Sindrome 49,XYYY Patologia 8 Caso(s) 1206 Patologia 8 Caso(s) 1207 Patologia 8 Caso(s) 1208 Patologia 8 Caso(s) 1209 Patologia 8 C	ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
1345 Sindrome de miocardiopatia-catarata-doença da anca e da coluna vertebral da coluna vertebral da coluna vertebral da coluna vertebral participation de praquimorismo-onicodisplasia-disfalangia Patologia 9 Caso(s) 1264 Sindrome de braquimorismo-onicodisplasia-disfalangia Patologia 9 Caso(s) 1264 Sindrome de praquimorismo-onicodisplasia-disfalangia Patologia 9 Caso(s) 1264 Sindrome de agenesia pulmonar-cardiopatia-anomalias dos polegares dos polegares 9 Patologia 9 Caso(s) 1200 Albinismo ocular com surdez neurossensorial de inicio tardio 9 Caso(s) 1200 Albinismo ocular com surdez neurossensorial de inicio precoce 99330 Sindrome 49,XYYYY Patologia 8 Caso(s) 98807 Distonia de torção primária segmentar craniocervical de inicio precoce 922 Acilia nasal familiar Patologia 8 Caso(s) 1222 Acilia nasal familiar Patologia 8 Caso(s) 1223 Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, 1224 Patologia 8 Caso(s) 1224 Patologia 9 Caso(s)	140936	Síndrome de Lelis	Patologia	9 Caso(s)
1345 da coluna vertebral 1292 Sindrome de braquimorfismo-onicodisplasia-disfalangia Patologia 9 Caso(s) 1264 Sindrome trico-retino-dento-digital Patologia 9 Caso(s) 1120 Sindrome de agenesia pulmonar-cardiopatia-anomalias dos polegares 9 Caso(s) 1120 Albinismo ocular com surdez neurossensorial de inicio patologia 9 Caso(s) 1000 Albinismo ocular com surdez neurossensorial de inicio patologia 9 Caso(s) 1000 Sindrome 49,XYYYY Patologia 9 Caso(s) 1000 Distonia de torção primária segmentar craniocervical de inicio precoce 8 Caso(s) 1000 Patologia 9 Caso(s) 1000 Patologia 9 Caso(s) 1000 Patologia 9 Caso(s) 1000 Patologia 8 Caso(s) 1000 Patologia 8 Caso(s) 1000 Patologia 8 Caso(s) 1000 Patologia 9 Caso(s) 1000 Patologia 8 Caso(s) 1000 Patologi	137628	Síndrome de anomalias cardíacas-heterotaxia	Patologia	9 Caso(s)
Sindrome trico-retino-dento-digital Patologia 9 Caso(s)	1345	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Patologia	9 Caso(s)
1120 Síndrome de agenesia pulmonar-cardiopatia-anomalias dos polegares (1000 Albinismo ocular com surdez neurossensorial de início patologia (1000 Sindrome da JXYYYY) Patologia (1000 Sindrome da JXYYYYY) Patologia (1000 Sindrome da JXYYYYYY) Patologia (1000 Sindrome da JXYYYYYY) Patologia (1000 Sindrome da JXYYYYYYY) Patologia (1000 Sindrome da JXYYYYYYYYYYYYYYYYYYYYYYYYYYYYYYYYYYYY	1292	Síndrome de braquimorfismo-onicodisplasia-disfalangia	Patologia	9 Caso(s)
Albinismo ocular com surdez neurossensorial de início tardio 99330 Síndrome 49,XYYYY Patologia 9 Caso(s) 98807 Distonia de torção primária segmentar craniocervical de início precoce 922 Acilia nasal familiar Patologia 8 Caso(s) 922 Acilia nasal familiar Patologia 8 Caso(s) 85273 Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Abidi 8 Caso(s) 79350 Deficiência de 3-fosfoserina fosfatase, forma da infância/juvenil 8 Caso(s) 79350 Deficiência de 3-fosfoserina fosfatase, forma da infância/juvenil 8 Caso(s) 79333 COG7-CDG Patologia 8 Caso(s) 633028 Síndrome Prader-Willi-like CPE-relacionado Patologia 8 Caso(s) 660731 Síndrome Clark-Baraítser Patologia 8 Caso(s) 597201 Doença inflamatória do intestino TRIM22-relacionada Patologia 8 Caso(s) 572013 Síndrome de lisencefalia predominantemente posterior-ponte e medula ampla e achatada-defeitos de decusação da linha média dedusação da linha média decusação da linha média 9 Síndrome Ehlers-Danios miopático Patologia 8 Caso(s) 536516 Síndrome Ehlers-Danios miopático Patologia 8 Caso(s) 514352 Síndrome de heuropatia auditiva-atrofia óptica Patologia 8 Caso(s) 514352 Síndrome de braquiesófago congénito-estómago intratorácico-anomalias vertebrais Patologia 8 Caso(s) 514352 Síndrome de braquiesófago congénito-estómago intratorácico-anomalias vertebrais Patologia 8 Caso(s) 496790 Síndrome de arenopatia motor a distal axonal-miopatia fibilar autossómica dominante Patologia 8 Caso(s) 496424 Síndrome de perda auditiva neurossensorial-trombocitopenia DIAPH1-relacionada fibilar autossómica dominante Patologia 8 Caso(s) 496884 CCDC115-CDG Patologia 8 Caso(s) 466722 Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 77 Patologia 8 Caso(s) 560730 Síndrome de défice intelectual - dismorfia craniofacial-baixa estatura - anomalias ectodérmicas Patologia 8 Caso(s)	1264	Síndrome trico-retino-dento-digital	Patologia	9 Caso(s)
99330 Sindrome 49,XYYYY Patologia 8 Caso(s) 99307 Distonia de torção primária segmentar craniocervical de início precoce 922 Aclila nasal familiar Patologia 8 Caso(s) 85273 Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Abídi 8 Caso(s) 79350 Deficiência de 3-fosfoserina fosfatase, forma da infância/juvenil 8 Caso(s) 79333 COG7-CDG Patologia 8 Caso(s) 79323 MPDU1-CDG Patologia 8 Caso(s) 600731 Sindrome Prader-Willi-like CPE-relacionado Patologia 8 Caso(s) 600731 Sindrome Clark-Baraitser Patologia 8 Caso(s) 597201 Doença inflamatória do intestino TRIM22-relacionada Patologia 8 Caso(s) 600731 Sindrome de lisencefalia predominantemente posterior- ponte e medula ampla e achatada-defeitos de decusação da linha média 8 Caso(s) 542585 Sindrome de neuropatia auditiva-atrofia óptica Patologia 8 Caso(s) 536516 Sindrome Ehlers-Danlos miopático Patologia 8 Caso(s) 519388 Disgenésia do segmento anterior autossómica recessiva Patologia 8 Caso(s) 514352 Sindrome de braquiesófago congénito-estômago intratorácico-anomalias vertebrais Patologia 8 Caso(s) 502430 Sindrome Weiss-Kruszka Patologia 8 Caso(s) 50490 Sindrome Weiss-Kruszka Patologia 8 Caso(s) 496790 Sindrome de atrofia óptica-neuropatia periférica-perturbação do desenvolvimento Patologia 8 Caso(s) 514352 Discinesia generalizada de início na infância com envolvimento orofacial Patologia 8 Caso(s) 514364 Sindrome de perda auditiva neurossensorial-trombocitopenia DIAPH1-relacionada 18 Caso(s) 5166722 Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 77 Patologia 8 Caso(s) 5167091 Sindrome de defecia discia ona infância com envolvimento orofacial patonomica de defecia patona de defecia de defecia defec	1120		Patologia	9 Caso(s)
Distonia de torção primária segmentar craniocervical de início precoce Acilia nasal familiar Patologia 8 Caso(s)	1000		Patologia	9 Caso(s)
922 Acilia nasal familiar Patologia 8 Caso(s) 85273 Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Abidi 79350 Deficiência de 3-fosfoserina fosfatase, forma da infância/juvenil SCOG^-CDG Patologia 8 Caso(s) 79333 CCGG^-CDG Patologia 8 Caso(s) 79323 MPDU1-CDG Patologia 8 Caso(s) 633028 Síndrome Prader-Willi-like CPE-relacionado Patologia 8 Caso(s) 600731 Síndrome Clark-Baraitser Patologia 8 Caso(s) 597201 Doença inflamatória do intestino TRIM22-relacionada Patologia 8 Caso(s) Síndrome de lisencefalia predominantemente posterior-ponte e medula ampla e achatada-defeitos de decussação da linha média 8 Caso(s) 542585 Síndrome de neuropatia auditiva-atrofia óptica Patologia 8 Caso(s) 519388 Disgenésia do segmento anterior autossómica recessiva Patologia 8 Caso(s) 514352 Síndrome de braquiesófago congénito-estômago intratorácico-anomalias vertebrais 8 Caso(s) 502430 Sindrome Weiss-Kruszka Patologia 8 Caso(s) 496790 Sindrome de atrofia óptica-neuropatia periférica-perturbação do desenvolvimento orofacial 8 Caso(s) 496790 Sindrome de atrofia óptica-neuropatia periférica-perturbação do desenvolvimento orofacial 8 Caso(s) 49684 CCDC115-CDG Patologia 8 Caso(s) 406684 CCDC115-CDG Patologia 8 Caso(s) 50061 Biotico na infância com envolvimento orofacial Patologia 8 Caso(s) 459061 Sindrome de défice intelectual - dismorfia craniofacial - baixa estatura - anomalias ectodérmicas 8 Caso(s)	99330	Síndrome 49,XYYYY	Patologia	8 Caso(s)
Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Abidi Deficiência de 3-fosfoserina fosfatase, forma da infância/juvenil 8 Caso(s) Patologia 8 Caso(s) Deficiência de 3-fosfoserina fosfatase, forma da infância/juvenil 8 Caso(s) Patologia 8 Caso(s) Patologia 8 Caso(s) Patologia 8 Caso(s) Sindrome Prader-Willi-like CPE-relacionado Patologia 8 Caso(s) Sindrome Cark-Baraítser Patologia 8 Caso(s) Sindrome de lisencefalia predominantemente posterior-ponte e medula ampla e achatada-defeitos de decussação da linha média 8 Caso(s) Sindrome de neuropatia auditiva-atrofia óptica Patologia 8 Caso(s) Sindrome de neuropatia notipatico Patologia 8 Caso(s) Sindrome de braquiesófago congénito-estômago intratorácico-anomalias vertebrais 9 Patologia 8 Caso(s) Sindrome de braquiesófago congénito-estômago intratorácico-anomalias vertebrais 9 Patologia 8 Caso(s) Sindrome de braquiesófago congénito-estômago intratorácico-anomalias vertebrais 9 Patologia 8 Caso(s) Sindrome de braquiesófago congénito-estômago intratorácico-anomalias vertebrais 9 Patologia 8 Caso(s) Sindrome de braquiesófago congénito-estômago intratorácico-anomalias vertebrais 9 Patologia 8 Caso(s) Sindrome de braquiesófago congénito-estômago intratorácico-anomalias vertebrais 9 Patologia 8 Caso(s) Sindrome de patrofia óptica-neuropatia periférica-perturbação do desenvolvimento 9 Patologia 8 Caso(s) 496790 Sindrome de aditiva neurossensorial-trombocitopenia DIAPH1-relacionada 8 Caso(s) 494444 Sindrome de perda auditiva neurossensorial-trombocitopenia DIAPH1-relacionada 8 Caso(s) 496884 CCDC115-CDG Patologia 8 Caso(s) 466884 CCDC115-CDG Patologia 8 Caso(s) 466722 Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 77 Patologia 8 Caso(s) 469366 Doença BENTA Patologia 8 Caso(s) Sindrome de defíce intelectual - dismorfia craniofacial - baixa estatura - anomalias ectodérmicas 9 Patologia 8 Caso(s)	98807		Patologia	8 Caso(s)
### Tipo Abidi Patriciència de 3-fosfoserina fosfatase, forma da infância/juvenil	922	Acilia nasal familiar	Patologia	8 Caso(s)
infância/juvenil 79333 COG7-CDG Patologia 8 Caso(s) 79323 MPDU1-CDG Patologia 8 Caso(s) 79323 MPDU1-CDG Patologia 8 Caso(s) 630328 Síndrome Prader-Willi-like CPE-relacionado Patologia 8 Caso(s) 600731 Síndrome Clark-Baraitser Patologia 8 Caso(s) 597201 Doença inflamatória do intestino TRIM22-relacionada Patologia 8 Caso(s) Síndrome de lisencefalia predominantemente posterior- ponte e medula ampla e achatada-defeitos de decussação da linha média 8 Caso(s) 542585 Síndrome de neuropatia auditiva-atrofia óptica Patologia 8 Caso(s) 519388 Disgenésia do segmento anterior autossómica recessiva Patologia 8 Caso(s) 514352 Síndrome de braquiesófago congénito-estómago intratorácico-anomalias vertebrais Patologia 8 Caso(s) 502430 Sindrome Weiss-Kruszka Patologia 8 Caso(s) 496790 Síndrome de atrofia óptica-neuropatia periférica-perturbação do desenvolvimento Patologia 8 Caso(s) 494526 Discinesia generalizada de início na infância com envolvimento orofacial Patologia 8 Caso(s) 494444 Síndrome de perda auditiva neurossensorial-trombocitopenia DIAPH1-relacionada 8 Caso(s) 476093 Síndrome de neuropatia motora distal axonal-miopatia fibiliar autossómica dominante 8 Caso(s) 466722 Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 77 Patologia 8 Caso(s) 459061 Síndrome de deficie intelectual - dismorfia craniofacial Patologia 8 Caso(s) Síndrome de deficie intelectual - dismorfia craniofacial Patologia 8 Caso(s) Síndrome de deficie intelectual - dismorfia craniofacial Patologia 8 Caso(s) Síndrome de deficie intelectual - dismorfia craniofacial Patologia 8 Caso(s) Síndrome de deficie intelectual - dismorfia craniofacial Patologia 8 Caso(s) Síndrome de deficie intelectual - dismorfia craniofacial Patologia 8 Caso(s) Síndrome de deficie intelectual - dismorfia craniofacial Patologia 8 Caso(s)	85273	1	Patologia	8 Caso(s)
79323 MPDU1-CDG Patologia 8 Caso(s) 633028 Síndrome Prader-Willi-like CPE-relacionado Patologia 8 Caso(s) 633028 Síndrome Prader-Willi-like CPE-relacionado Patologia 8 Caso(s) 600731 Síndrome Clark-Baraitser Patologia 8 Caso(s) 597201 Doença inflamatória do intestino TRIM22-relacionada Patologia 8 Caso(s) Síndrome de lisencefalia predominantemente posterior- ponte e medula ampla e achatada-defeitos de decussação da linha média Patologia 8 Caso(s) 536516 Síndrome de neuropatia auditiva-atrofia óptica Patologia 8 Caso(s) 539388 Disgenésia do segmento anterior autossómica recessiva Patologia 8 Caso(s) 514352 Síndrome de braquiesófago congénito-estômago intratorácico-anomalias vertebrais Patologia 8 Caso(s) 502430 Sindrome Weiss-Kruszka Patologia 8 Caso(s) 496790 Síndrome de atrofia óptica-neuropatia periférica- perturbação do desenvolvimento Discinesia generalizada de início na infância com envolvimento orofacial 494444 Síndrome de perda auditiva neurossensorial- trombocitopenia DIAPH1-relacionada 8 Caso(s) 476093 Síndrome de neuropatia motora distal axonal-miopatia fibiliar autossómica dominante 8 Caso(s) 466722 Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 77 Patologia 8 Caso(s) 466722 Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 77 Patologia 8 Caso(s) 561070 Síndrome de defice intelectual - dismorfia craniofacial Patologia 8 Caso(s) 561070 Síndrome de defice intelectual - dismorfia craniofacial baixa estatura - anomalias ectodérmicas 5 Síndrome de macrocefalia-perturbação do Patologia 8 Caso(s)	79350	<u> </u>	Subtipo de patologia	8 Caso(s)
Sindrome Prader-Willi-like CPE-relacionado Patologia S Caso(s)	79333	COG7-CDG	Patologia	8 Caso(s)
Síndrome Clark-Baraitser	79323	MPDU1-CDG	Patologia	8 Caso(s)
S97201 Doença inflamatória do intestino TRIM22-relacionada Patologia 8 Caso(s)	633028	Síndrome Prader-Willi-like CPE-relacionado	Patologia	8 Caso(s)
Síndrome de lisencefalia predominantemente posterior- ponte e medula ampla e achatada-defeitos de decussação da linha média 542585 Síndrome de neuropatia auditiva-atrofia óptica Patologia 8 Caso(s) 536516 Síndrome Ehlers-Danlos miopático Patologia 8 Caso(s) 519388 Disgenésia do segmento anterior autossómica recessiva Patologia 8 Caso(s) 514352 Síndrome de braquiesófago congénito-estômago intratorácico-anomalias vertebrais 502430 Sindrome Weiss-Kruszka Patologia 8 Caso(s) 496790 Síndrome de atrofia óptica-neuropatia periférica- perturbação do desenvolvimento 494526 Discinesia generalizada de início na infância com envolvimento orofacial 494444 Síndrome de perda auditiva neurossensorial- trombocitopenia DIAPH1-relacionada 476093 Síndrome de neuropatia motora distal axonal-miopatia fibiliar autossómica dominante 468684 CCDC115-CDG Patologia 8 Caso(s) 466722 Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 77 Patologia 8 Caso(s) 459061 Síndrome de défice intelectual - dismorfia craniofacial - baixa estatura - anomalias ectodérmicas 5índrome de macrocefalia-perturbação do Patologia 8 Caso(s)	600731	Síndrome Clark-Baraitser	Patologia	8 Caso(s)
572013 ponte e medula ampla e achatada-defeitos de decussação da linha média 542585 Síndrome de neuropatia auditiva-atrofia óptica Patologia 8 Caso(s) 536516 Síndrome Ehlers-Danlos miopático Patologia 8 Caso(s) 519388 Disgenésia do segmento anterior autossómica recessiva Patologia 8 Caso(s) 514352 Síndrome de braquiesófago congénito-estômago intratorácico-anomalias vertebrais Patologia 8 Caso(s) 502430 Sindrome Weiss-Kruszka Patologia 8 Caso(s) 496790 Síndrome de atrofia óptica-neuropatia periférica-perturbação do desenvolvimento Patologia 8 Caso(s) 494526 Discinesia generalizada de início na infância com envolvimento orofacial Patologia 8 Caso(s) 494444 Síndrome de perda auditiva neurossensorial-trombocitopenia DIAPH1-relacionada Patologia 8 Caso(s) 476093 Síndrome de neuropatia motora distal axonal-miopatia fiblilar autossómica dominante Patologia 8 Caso(s) 468684 CCDC115-CDG Patologia 8 Caso(s) 466722 Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 77 Patologia 8 Caso(s) 464336 Doença BENTA Patologia 8 Caso(s) 56ndrome de défice intelectual - dismorfia craniofacial - baixa estatura - anomalias ectodérmicas Síndrome de macrocefalia-perturbação do Patologia 8 Caso(s)	597201	Doença inflamatória do intestino TRIM22-relacionada	Patologia	8 Caso(s)
542585Síndrome de neuropatia auditiva-atrofia ópticaPatologia8 Caso(s)536516Síndrome Ehlers-Danlos miopáticoPatologia8 Caso(s)519388Disgenésia do segmento anterior autossómica recessivaPatologia8 Caso(s)514352Síndrome de braquiesófago congénito-estômago intratorácico-anomalias vertebraisPatologia8 Caso(s)502430Sindrome Weiss-KruszkaPatologia8 Caso(s)496790Síndrome de atrofia óptica-neuropatia periférica- perturbação do desenvolvimentoPatologia8 Caso(s)494526Discinesia generalizada de início na infância com envolvimento orofacialPatologia8 Caso(s)494444Síndrome de perda auditiva neurossensorial- trombocitopenia DIAPH1-relacionadaPatologia8 Caso(s)476093Síndrome de neuropatia motora distal axonal-miopatia fibiliar autossómica dominantePatologia8 Caso(s)468684CCDC115-CDGPatologia8 Caso(s)466722Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 77Patologia8 Caso(s)464336Doença BENTAPatologia8 Caso(s)459061Síndrome de défice intelectual - dismorfia craniofacial - baixa estatura - anomalias ectodérmicasPatologia8 Caso(s)457485Síndrome de macrocefalia-perturbação doPatologia8 Caso(s)	572013	ponte e medula ampla e achatada-defeitos de	Patologia	8 Caso(s)
536516Síndrome Ehlers-Danlos miopáticoPatologia8 Caso(s)519388Disgenésia do segmento anterior autossómica recessivaPatologia8 Caso(s)514352Síndrome de braquiesófago congénito-estômago intratorácico-anomalias vertebraisPatologia8 Caso(s)502430Sindrome Weiss-KruszkaPatologia8 Caso(s)496790Síndrome de atrofia óptica-neuropatia periférica- perturbação do desenvolvimentoPatologia8 Caso(s)494526Discinesia generalizada de início na infância com envolvimento orofacialPatologia8 Caso(s)494444Síndrome de perda auditiva neurossensorial- trombocitopenia DIAPH1-relacionadaPatologia8 Caso(s)476093Síndrome de neuropatia motora distal axonal-miopatia fiblilar autossómica dominantePatologia8 Caso(s)468684CCDC115-CDGPatologia8 Caso(s)466722Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 77Patologia8 Caso(s)464336Doença BENTAPatologia8 Caso(s)459061Síndrome de défice intelectual - dismorfia craniofacial - baixa estatura - anomalias ectodérmicasPatologia8 Caso(s)457485Síndrome de macrocefalia-perturbação doPatologia8 Caso(s)	542585	-	Patologia	8 Caso(s)
519388Disgenésia do segmento anterior autossómica recessivaPatologia8 Caso(s)514352Síndrome de braquiesófago congénito-estômago intratorácico-anomalias vertebraisPatologia8 Caso(s)502430Sindrome Weiss-KruszkaPatologia8 Caso(s)496790Síndrome de atrofia óptica-neuropatia periférica- perturbação do desenvolvimentoPatologia8 Caso(s)494526Discinesia generalizada de início na infância com envolvimento orofacialPatologia8 Caso(s)494444Síndrome de perda auditiva neurossensorial- trombocitopenia DIAPH1-relacionadaPatologia8 Caso(s)476093Síndrome de neuropatia motora distal axonal-miopatia fiblilar autossómica dominantePatologia8 Caso(s)468684CCDC115-CDGPatologia8 Caso(s)466722Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 77Patologia8 Caso(s)464336Doença BENTAPatologia8 Caso(s)459061Síndrome de défice intelectual - dismorfia craniofacial - baixa estatura - anomalias ectodérmicasPatologia8 Caso(s)457485Síndrome de macrocefalia-perturbação doPatologia8 Caso(s)	536516			
Síndrome de braquiesófago congénito-estômago intratorácico-anomalias vertebrais 502430 Sindrome Weiss-Kruszka Patologia 8 Caso(s) 496790 Síndrome de atrofia óptica-neuropatia periférica-perturbação do desenvolvimento 494526 Discinesia generalizada de início na infância com envolvimento orofacial 494444 Síndrome de perda auditiva neurossensorial-trombocitopenia DIAPH1-relacionada 476093 Síndrome de neuropatia motora distal axonal-miopatia fibiliar autossómica dominante 468684 CCDC115-CDG Patologia 8 Caso(s) 466722 Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 77 Patologia 8 Caso(s) 459061 Síndrome de défice intelectual - dismorfia craniofacial baixa estatura - anomalias ectodérmicas 5índrome de macrocefalia-perturbação do Patologia 8 Caso(s)	519388	Disgenésia do segmento anterior autossómica recessiva		
Sindrome Weiss-Kruszka Patologia 8 Caso(s) 496790 Síndrome de atrofia óptica-neuropatia periférica- perturbação do desenvolvimento Discinesia generalizada de início na infância com envolvimento orofacial Síndrome de perda auditiva neurossensorial- trombocitopenia DIAPH1-relacionada Fatologia Síndrome de neuropatia motora distal axonal-miopatia fiblilar autossómica dominante CCDC115-CDG Patologia 8 Caso(s) 9 Patologia 8 Caso(s) 8 Caso(s) 8 Caso(s) 9 Patologia 8 Caso(s) 9 Patologia 8 Caso(s) 8 Caso(s) 9 Patologia 8 Caso(s) 9 Patologia 8 Caso(s) 9 Patologia 8 Caso(s) 8 Caso(s) 9 Patologia 8 Caso(s) 9 Patologia 8 Caso(s) 9 Patologia 8 Caso(s) 9 Patologia 8 Caso(s) 8 Caso(s) 9 Patologia 8 Caso(s)	514352			8 Caso(s)
496790 Síndrome de atrofia óptica-neuropatia periférica- perturbação do desenvolvimento 494526 Discinesia generalizada de início na infância com envolvimento orofacial 494444 Síndrome de perda auditiva neurossensorial- trombocitopenia DIAPH1-relacionada 476093 Síndrome de neuropatia motora distal axonal-miopatia fiblilar autossómica dominante 468684 CCDC115-CDG Patologia 8 Caso(s) 466722 Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 77 Patologia 8 Caso(s) 464336 Doença BENTA Patologia 8 Caso(s) 459061 Síndrome de défice intelectual - dismorfia craniofacial - baixa estatura - anomalias ectodérmicas 457485 Síndrome de macrocefalia-perturbação do Patologia 8 Caso(s)	502430		Patologia	8 Caso(s)
Discinesia generalizada de início na infância com envolvimento orofacial Síndrome de perda auditiva neurossensorial-trombocitopenia DIAPH1-relacionada Síndrome de neuropatia motora distal axonal-miopatia fiblilar autossómica dominante CCDC115-CDG Patologia 8 Caso(s) 9 Patologia 8 Caso(s) 9 Patologia 8 Caso(s) 8 Caso(s)	496790	I		· ·
trombocitopenia DIAPH1-relacionada Síndrome de neuropatia motora distal axonal-miopatia fiblilar autossómica dominante CCDC115-CDG Patologia 8 Caso(s) Síndrome de défice intelectual - dismorfia craniofacial - baixa estatura - anomalias ectodérmicas Síndrome de macrocefalia-perturbação do Patologia 8 Caso(s)	494526	Discinesia generalizada de início na infância com	Patologia	8 Caso(s)
Síndrome de neuropatia motora distal axonal-miopatia fiblilar autossómica dominante 468684 CCDC115-CDG Patologia 8 Caso(s) 466722 Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 77 Patologia 8 Caso(s) 464336 Doença BENTA Patologia 8 Caso(s) Síndrome de défice intelectual - dismorfia craniofacial - Patologia 8 Caso(s) Síndrome de défice intelectual - dismorfia craniofacial - Patologia 8 Caso(s) Síndrome de macrocefalia-perturbação do Patologia 8 Caso(s)	494444	Síndrome de perda auditiva neurossensorial-	Patologia	8 Caso(s)
466722 Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 77 Patologia 8 Caso(s) 464336 Doença BENTA Patologia 8 Caso(s) 459061 Síndrome de défice intelectual - dismorfia craniofacial - Patologia 8 Caso(s) 457485 Síndrome de macrocefalia-perturbação do Patologia 8 Caso(s)	476093	Síndrome de neuropatia motora distal axonal-miopatia	Patologia	8 Caso(s)
464336 Doença BENTA Patologia 8 Caso(s) Síndrome de défice intelectual - dismorfia craniofacial - Patologia 8 Caso(s) baixa estatura - anomalias ectodérmicas 8 Caso(s) Síndrome de macrocefalia-perturbação do Patologia 8 Caso(s)	468684	CCDC115-CDG	Patologia	8 Caso(s)
459061 Síndrome de défice intelectual - dismorfia craniofacial - Patologia 8 Caso(s) 457485 Síndrome de macrocefalia-perturbação do Patologia 8 Caso(s)	466722	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 77	Patologia	8 Caso(s)
459061 baixa estatura - anomalias ectodérmicas 8 Caso(s) 457485 Síndrome de macrocefalia-perturbação do Patologia 8 Caso(s)	464336	Doença BENTA	Patologia	8 Caso(s)
457485 Síndrome de macrocefalia-perturbação do Patologia 8 Caso(s)	459061		Patologia	8 Caso(s)
		Síndrome de macrocefalia-perturbação do	Patologia	8 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	desenvolvimento intelectual-perturbação neurocomportamental-toráx estreito		
457406	Síndrome de disfunção mitocondrial múltipla, forma fatal tipo 4	Patologia	8 Caso(s)
438274	Hiperglucagonemia GCGR-relacionada	Patologia	8 Caso(s)
435845	Espasticidade neonatal grave com encefalopatia epilética	Patologia	8 Caso(s)
435638	Síndrome de microdeleção 3p25.3	Patologia	8 Caso(s)
420686	Síndrome de cabelo lanoso-queratodermia palmoplantar	Patologia	8 Caso(s)
404454	Síndrome de alacrimia - coreoatetose - disfunção hepática	Patologia	8 Caso(s)
401942	Fenda mediana do lábio superior e inferior, forma familiar	Patologia	8 Caso(s)
397715	Síndrome de Joubert com distrofia torácica asfixiante de Jeune	Patologia	8 Caso(s)
397590	Síndrome Silver-Russell por mutação pontual	Subtipo de patologia	8 Caso(s)
391408	Síndrome de microcefalia primária-perturbação do desenvolvimento intelectual ligeira-diabetes com início precoce	Patologia	8 Caso(s)
370943	Síndrome de espectro clínico de autismo-epilepsia- artrogripose	Patologia	8 Caso(s)
352675	Doença de Charcot-Marie-Tooth ligada ao X tipo 6	Patologia	8 Caso(s)
352670	Doença de Charcot-Marie-Tooth intermédia autossómica dominante tipo F	Patologia	8 Caso(s)
352649	Doença cerebral do transporte vesicular de dopamina - serotonina	Patologia	8 Caso(s)
352479	Distrofia muscular das cinturas dos membros R20 ISPD- relacionada	Patologia	8 Caso(s)
3474	Síndrome CHIME	Patologia	8 Caso(s)
33572	Deficiência de 5-oxoprolinase	Patologia	8 Caso(s)
331226	Susceptibilidade a infeção por deficiência de TYK2	Patologia	8 Caso(s)
329258	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2Q	Patologia	8 Caso(s)
324321	Disfunção do nódulo sino-auricular e surdez	Patologia	8 Caso(s)
3219	Síndrome Fountain	Patologia	8 Caso(s)
3216	Síndrome de surdez de transmissão-malformação do pavilhão auricular	Patologia	8 Caso(s)
314811	Baixa estatura devido à deficiência de GHRS	Patologia	8 Caso(s)
314637	Miocardiopatía hipertrófica mitocondrial com acidose láctica por défice de MTO1	Patologia	8 Caso(s)
306577	Neuropatia de pequenas fibras relacionada com canalopatia do sódio hereditária	Patologia	8 Caso(s)
306558	Síndrome de microcefalia primária 🛭 epilepsia 🗈 diabetes neonatal permanente	Patologia	8 Caso(s)
306547	Síndrome de porencefalia-microcefalia-catarata	Patologia	8 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	bilateral congénita		
3019	Síndrome Ramon	Patologia	8 Caso(s)
2958	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-dismorfia-atrofia cerebral ligada ao X	Patologia	8 Caso(s)
2934	Síndrome de polissindactilia-malformação cardíaca	Patologia	8 Caso(s)
2885	Síndrome de piebaldismo-anomalias neurológicas	Patologia	8 Caso(s)
2812	Síndrome de pele dura de Parana	Patologia	8 Caso(s)
280325	Deleção distal 12p	Patologia	8 Caso(s)
280071	Síndrome de CDG tipo Ip	Patologia	8 Caso(s)
276432	Fenótipo envelhecido - anomalias craniofaciais - hipotonia - atraso de desenvolvimento - criptorquidia - arritmia cardíaca	Patologia	8 Caso(s)
263665	Enteropatia de células NK	Patologia	8 Caso(s)
261483	Síndrome de duplicação Xq27.3q28	Patologia	8 Caso(s)
261211	Síndrome de microdeleção 16p11.2p12.2	Patologia	8 Caso(s)
2563	Síndrome MOMO	Patologia	8 Caso(s)
2561	Síndrome molar piramidal-anomalia do lábio superior	Patologia	8 Caso(s)
254528	Síndrome de Kagami-Ogata por microdeleção 14q32.2 materna	Subtipo de patologia	8 Caso(s)
251290	Foramina parietal com hipoplasia clavicular	Patologia	8 Caso(s)
244310	Síndrome CDG, tipo In	Patologia	8 Caso(s)
2371	Síndrome Larsen-like letal	Patologia	8 Caso(s)
2351	Síndrome Kousseff	Patologia	8 Caso(s)
2326	Síndrome de cardiopatia-síndrome Kallmann	Patologia	8 Caso(s)
231736	Microcórnea - megalolenticonus posterior - vasculatura fetal persistente - coloboma	Patologia	8 Caso(s)
2252	Síndrome de hipoplasia radial-polegar trifalângico- hipospadias-diastema maxilar	Patologia	8 Caso(s)
221054	Acrocefalopolidactilia	Patologia	8 Caso(s)
2206	Hiperostose vertebral anquilosante com tilose	Patologia	8 Caso(s)
2180	Síndrome de hidrocefalia-displasia costo-vertebral- anomalia de Sprengel	Patologia	8 Caso(s)
2107	Síndrome Hall-Riggs	Patologia	8 Caso(s)
2013	Síndrome de fenda palatina-pavilhões auriculres grandes-microcefalia	Patologia	8 Caso(s)
1884	Síndrome de ectopia do cristalino-distrofia corio- retiniana-miopia	Patologia	8 Caso(s)
1852	Displasia da retina ligada ao X	Patologia	8 Caso(s)
1824	Síndrome Lowry-Wood	Patologia	8 Caso(s)
178506	Calcificação cerebral, tipo Rajab	Patologia	8 Caso(s)
178389	Osteopetrose - hipogamaglobulinemia	Patologia	8 Caso(s)
1655	Síndrome de derivados müllerianos-linfangiectasia- polidactilia	Patologia	8 Caso(s)
163956	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Nascimento	Patologia	8 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
157965	Síndrome Ehlers-Danlos espondilodisplásico SLC39A13- relacionado	Subtipo de patologia	8 Caso(s)
1454	Síndrome Joubert com defeito hepático	Patologia	8 Caso(s)
1450	Síndrome do cromossoma 8 em anel	Patologia	8 Caso(s)
137639	Síndrome de leucodistrofia hipomielinizante-ataxia- hipodontia-hipomielinização	Subtipo de patologia	8 Caso(s)
1366	Queratodermia palmoplantar autossómica recessiva e alopecia congénita	Patologia	8 Caso(s)
1327	Síndrome de camptodactilia, Guadalajara tipo 1	Patologia	8 Caso(s)
1318	Campomelia, tipo Cumming	Patologia	8 Caso(s)
1278	Síndrome de braquidactilia-hallux varus pré-axial	Patologia	8 Caso(s)
1226	Síndrome Bamforth	Patologia	8 Caso(s)
1188	Síndrome de ataxia-surdez-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	8 Caso(s)
99843	Deficiência de adesão leucocitária tipo II	Subtipo de patologia	7 Caso(s)
99710	Acroqueratodermia punctiforme pigmentação tipo sardas	Patologia	7 Caso(s)
93382	Braquidactilia A6	Patologia	7 Caso(s)
93316	Displasia espondilometafisária, tipo Schmidt	Patologia	7 Caso(s)
929	Síndrome de acalasia-microcefalia	Patologia	7 Caso(s)
90103	Doença de Charcot-Marie-Tooth-surdez-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	7 Caso(s)
85334	Síndrome neurodegenerativa ligada ao X, tipo Bertini	Patologia	7 Caso(s)
85194	Síndrome espondilo-ocular	Patologia	7 Caso(s)
83620	Anendocrinose entérica	Patologia	7 Caso(s)
79094	Síndrome Grange	Patologia	7 Caso(s)
71526	Obesidade por deficiência de pro-opiomelanocortina	Subtipo de patologia	7 Caso(s)
65282	Síndrome Carvajal	Patologia	7 Caso(s)
631095	Ataxia espinhocerebelosa tipo 44	Patologia	7 Caso(s)
631088	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 87	Patologia	7 Caso(s)
619953	Imunodeficiência linfoproliferativa hiperinflamatória familiar	Patologia	7 Caso(s)
611201	Síndrome oculogastrointestinal-neurodesenvolvimento	Patologia	7 Caso(s)
600691	Deficiência de factor VII e factor X combinada	Patologia	7 Caso(s)
589608	Hipopigmentação linear e assimetria facial com anomalias acrais, oculares e cerebrais	Patologia	7 Caso(s)
589527	Ataxia espinocerebelosa tipo 45	Patologia	7 Caso(s)
	Síndrome de baixa estatura-displasia esquelética-	Patologia	
589442	degenerescência retiniana-perturbação do desenvolvimento intelectual-perda auditiva neurossensorial		7 Caso(s)
562559	Síndrome de protusão maxilar anterior-estrabismo- perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	7 Caso(s)
544628	Síndrome de Fanconi atípico-hiperinsulinismo neonatal	Patologia	7 Caso(s)
538101	Neuropatia axonal congénita com encefalopatia	Patologia	7 Caso(s)
536532	Síndrome Ehlers-Danlos semelhante ao clássico tipo 2	Patologia	7 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
529977	Síndrome de imunodesregulação-doença inflamatória do intestino-artrite-infeções recorrentes-linfopenia	Patologia	7 Caso(s)
513436	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 78	Patologia	7 Caso(s)
508476	Síndrome de fenda lábio-palatina-dismorfia craniofacial- cardiopatia congénita-perda auditiva	Patologia	7 Caso(s)
508093	Síndrome MEPAN	Patologia	7 Caso(s)
504530	Imunodeficiência combinada por deficiência de Moesina	Patologia	7 Caso(s)
500548	Displasia metafisária osteosclerótica	Patologia	7 Caso(s)
500180	Síndrome de regressão motora e cognitiva de início na infância com doença do movimento extrapiramidal	Patologia	7 Caso(s)
497764	Ataxia espinocerebelosa tipo 43	Patologia	7 Caso(s)
496693	Hérnia diafragmática onfalocele-anomalias cardiovasculares - síndrome do defeito do raio radial	Patologia	7 Caso(s)
488650	Miopatia distal, tipo Tateyama	Patologia	7 Caso(s)
487825	Síndrome de Pierpont	Patologia	7 Caso(s)
486811	Atrofia muscular espinhal de início pré-natal com fraturas ósseas congénitas	Patologia	7 Caso(s)
477857	Suscetibilidade mendeliana autossómica recessiva a doenças infeciosas por deficiência completa de recetor RORgama	Patologia	7 Caso(s)
468666	Anidrose isolada generalizada com glândulas sudoriparas normais	Patologia	7 Caso(s)
467166	Disgiria associada a tubulinopatia	Patologia	7 Caso(s)
466703	TMEM199-CDG	Patologia	7 Caso(s)
459051	Displasia espondiloepifisária, tipo Stanescu	Patologia	7 Caso(s)
457375	Doença neurológica com catarata e envolvimento cardíaco letal da infância ITPA-relacionada	Patologia	7 Caso(s)
447896	Síndrome de tremor 2 ataxia 2 hipomielinização central	Subtipo de patologia	7 Caso(s)
439822	Síndrome de haploinsuficiência PDE4D	Patologia	7 Caso(s)
436242	Taquiarritmia auricular familiar-doença de condução cardíaca infra-Hisiana	Patologia	7 Caso(s)
435387	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2Y	Patologia	7 Caso(s)
404463	Síndrome de disfunção multissistémica do músculo liso	Patologia	7 Caso(s)
404440	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-dismorfia facial por haploinsuficiência de SETD5	Patologia	7 Caso(s)
401785	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 62	Patologia	7 Caso(s)
399086	Miopatia distal dos membros superiores tipo Finlandês	Patologia	7 Caso(s)
397695	Síndrome de microdeleção 3q27.3	Patologia	7 Caso(s)
391646	Síndrome de Feingold, tipo 2	Subtipo de patologia	7 Caso(s)
370022	Síndrome de ataxia-perturbação do desenvolvimento intelectual-apraxia oculomotora-quistos cerebelosos	Patologia	7 Caso(s)
369950	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-convulsões-macrocefalia-obesidade	Patologia	7 Caso(s)
369939	Síndrome de perturbação do desenvolvimento	Patologia	7 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	intelectual e motor grave-surdez neurossensorial- distonia		
363992	Síndrome de ictiose-baixa estatura-braquidactilia- microsferofaquia	Patologia	7 Caso(s)
363432	Ataxia cerebelosa congénita autossómica recessiva por deficiência de GRID2	Subtipo de patologia	7 Caso(s)
363396	Síndrome de miopia grave-surdez neurossensorial	Patologia	7 Caso(s)
357001	Síndrome de microdeleção 19p13.13	Patologia	7 Caso(s)
352587	Epilepsia focal-perturbação do desenvolvimento intelectual-malformação cérebro-cerebelosa	Patologia	7 Caso(s)
352582	Epilepsia mioclónica familiar da infância	Patologia	7 Caso(s)
33573	Deficiência de gama-glutamil transpeptidase	Patologia	7 Caso(s)
3341	Síndrome de torcicolo-quelóides-criptorquidia-displasia renal	Patologia	7 Caso(s)
329802	Sídrome de microduplicação 5p13	Patologia	7 Caso(s)
329329	Paquigiria frontotemporal autossómica recessiva	Patologia	7 Caso(s)
324632	Infecção por vírus Hendra	Patologia	7 Caso(s)
320355	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 41	Patologia	7 Caso(s)
319623	Susceptibilidade mendeliana a doenças micobacterianas por deficiência de CYBB ligada ao X	Subtipo de patologia	7 Caso(s)
319504	Defeito combinado da fosforilação oxidativa, tipo 8	Patologia	7 Caso(s)
3194	Síndrome corneo-dermato-ósseo	Patologia	7 Caso(s)
317476	XMEN	Patologia	7 Caso(s)
314689	Imunodeficiência combinada devido à deficiência de STK4	Patologia	7 Caso(s)
314655	Síndrome de hipotonia neonatal grave-convulsões- encefalopatia por microdeleção 5q31.3	Subtipo de patologia	7 Caso(s)
308425	Acidemia metilmalónica devido a défice de metilmalomil-CoA epimerase	Patologia	7 Caso(s)
3078	Perturbação do desenvolvimento intelectual grave ligado ao X, tipo Gustavson	Patologia	7 Caso(s)
300382	Síndrome com fenótipo marfanóide e progeróide - lipodistrofia	Patologia	7 Caso(s)
293978	Síndrome de deficiência da função da adenohipófise- imunodeficiência variável	Patologia	7 Caso(s)
293165	Síndrome de fragilidade cutânea-cabelo lanoso- queratodermia palmoplantar	Patologia	7 Caso(s)
2920	Síndrome Oliver	Patologia	7 Caso(s)
2872	Síndrome cardio-craniano, tipo Pfeiffer	Patologia	7 Caso(s)
280365	Laminopatia lipodistrófica grave autossómica semi- dominante	Patologia	7 Caso(s)
2645	Nanismo osteoglofónico	Patologia	7 Caso(s)
263347	Síndrome MRCS	Patologia	7 Caso(s)
261279	Síndrome de microdeleção 17q23.1q23.2	Patologia	7 Caso(s)
261229	Síndrome de microduplicação 14q11.2	Patologia	7 Caso(s)
261204	Síndrome de microduplicação 16p11.2p12.2	Patologia	7 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
2598	Miopatia mitocondrial e anemia sideroblástica	Patologia	7 Caso(s)
2560	Síndrome de neuropatia axonal-síndrome Moebius- hipogonadismo hipogonadotrópico	Patologia	7 Caso(s)
254930	Deficiência combinada da fosforilação oxidativa, tipo 7	Patologia	7 Caso(s)
254534	Síndrome da hipermetilação materna 14q32.2	Subtipo de patologia	7 Caso(s)
247198	Atrofia cerebelo-cerebral progressiva	Patologia	7 Caso(s)
2439	Síndrome Patterson-Stevenson-Fontaine	Patologia	7 Caso(s)
228379	Tricodisplasia espinulosa associada a vírus	Patologia	7 Caso(s)
228190	Síndrome de ductus arteriosus patente-válvula aórtica bicúspide-anomalias das mãos	Patologia	7 Caso(s)
2232	Síndrome de hipogonadismo hipergonadotrópico primário-alopecia parcial	Patologia	7 Caso(s)
2141	Síndrome de anomalia diafragmática-anomalia dos membros-anomalia craniana	Patologia	7 Caso(s)
211067	Ataxia episódica tipo 5	Patologia	7 Caso(s)
209970	Ataxia episódica tipo 7	Patologia	7 Caso(s)
2095	Síndrome Gorlin-Chaudry-Moss	Patologia	7 Caso(s)
199332	Síndrome endocrino-cérebro-osteodisplasia	Patologia	7 Caso(s)
1875	Síndrome de distrofia muscular congénita-catarata infantil-hipogonadismo	Patologia	7 Caso(s)
1858	Síndrome de displasia esquelética-epilepsia-baixa estatura	Patologia	7 Caso(s)
1842	Displasia óssea, tipo Holmgren letal	Patologia	7 Caso(s)
1818	Displasia ectodérmica, tipo trico-odonto-ungueal	Patologia	7 Caso(s)
178338	Síndrome de sensibilidade aos UV	Patologia	7 Caso(s)
168566	Doença mitocondrial fatal por deficiência combinada da fosforilação oxidadativa 3	Patologia	7 Caso(s)
163976	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Van Esch	Patologia	7 Caso(s)
163693	Síndrome de microdeleção 2p21	Patologia	7 Caso(s)
1574	Síndrome de degenerescência retiniana-nanoftalmia- glaucoma	Patologia	7 Caso(s)
140952	Síndrome de sindactilia-telecanto-malformações anogenitais e renais	Patologia	7 Caso(s)
139474	Síndrome de microduplicação 17q11.2	Patologia	7 Caso(s)
1299	Síndrome braquio-esqueleto-genital	Patologia	7 Caso(s)
1131	Disostose mandibulofacial ligada ao X	Patologia	7 Caso(s)
1078	Síndrome de polegar rígido-braquidactilia-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	7 Caso(s)
101078	Doença de Charcot-Marie-Tooth, ligada ao X, tipo 4	Patologia	7 Caso(s)
101008	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 28	Patologia	7 Caso(s)
999	Fenótipo Hermine	Patologia	6 Caso(s)
99141	Síndrome Atresia posterior das coanas - linfedema	Patologia	6 Caso(s)
991	Síndrome PAGOD	Patologia	6 Caso(s)
98893	Distrofia muscular congénita, tipo 1b	Patologia	6 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
91498	Paralisia do nervo troclear congénita familiar	Patologia	6 Caso(s)
85276	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Armfield	Patologia	6 Caso(s)
79156	Síndrome de convulsões-perturbação do desenvolvimento intelectual por hidroxilisinúria	Patologia	6 Caso(s)
79106	Síndrome Eiken	Patologia	6 Caso(s)
66518	Resistência à insulina - quintos metacarpianos curtos	Patologia	6 Caso(s)
642085	Displasia espondiloepimetafisária com hipermobilidade articular EXOC6B-relacionada	Patologia	6 Caso(s)
619367	Síndrome autoinflamatória SAMD9L-associada	Patologia	6 Caso(s)
569274	Síndrome de disfunção mitocondrial múltipla tipo 5	Patologia	6 Caso(s)
565624	Defeito combinado da fosforilação oxidativa tipo 39	Patologia	6 Caso(s)
555402	Deficiência de NAD(P)HX desidratase	Patologia	6 Caso(s)
541423	Síndrome de atraso do crescimento-perturbação do desenvolvimento intelectual-hepatopatia	Patologia	6 Caso(s)
538958	Imunodeficiência combinada por deficiência de CD70	Patologia	6 Caso(s)
512260	Ataxia cerebelosa congénita por mutação RNU12	Patologia	6 Caso(s)
508523	Hiperfenilalaninemia por deficiência de DNAJC12	Patologia	6 Caso(s)
505242	Síndrome de regressão psicomotora-apraxia oculomotora-doença do movimento-nefropatia	Patologia	6 Caso(s)
500545	Perturbação do neurodesenvolvimento grave com dificuldades de alimentação-movimento estereotipado da mão-catarata bilateral	Patologia	6 Caso(s)
500055	Síndrome Hao-Fountain por microdeleção 16p13.2	Subtipo de patologia	6 Caso(s)
496756	Síndrome de encefalopatia progressiva de início precoce-ataxia espástica-atrofia muscular espinhal distal	Patologia	6 Caso(s)
495879	Agenesia congénita do escroto	Patologia	6 Caso(s)
495844	Leucodistrofia hipomielinizante autossómica recessiva C11ORF73-relacionada	Patologia	6 Caso(s)
488642	Perturbação do desenvolvimento intelectual- perturbação do neurodesenvolvimento TELO2- relacionada	Patologia	6 Caso(s)
480898	Síndrome de perturbação do desenvolvimento global- anomalias visuais-atrofia cerebelosa progressiva- hipotonia axial	Patologia	6 Caso(s)
467176	Síndrome grave de hipotonia-alterações do desenvolvimento psicomotor-estrabismo-defeito septal cardíaco	Patologia	6 Caso(s)
466791	Síndrome de macrocefalia-perturbação do desenvolvimento intelectual-não compactação ventricular esquerda	Patologia	6 Caso(s)
466688	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-agenesia do corpo caloso-dismorfia facial- ataxia cerebelosa	Patologia	6 Caso(s)
464288	Síndrome de baixa estaura-braquidactilía-obesidade-	Patologia	6 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	perturbação do desenvolvimento global		
457378	Osteocondrodisplasia complexa fatal	Patologia	6 Caso(s)
447980	Síndrome de microduplicação 19p13.3	Patologia	6 Caso(s)
444463	Síndrome de anemia hemolítica autoimune- trombocitopenia autoimune-imunodeficiência primária por deficiência TPP2	Patologia	6 Caso(s)
436141	Síndrome HIDEA	Patologia	6 Caso(s)
436003	Síndrome Pierre Robin-contraturas-perturbação do desenvolvimento	Patologia	6 Caso(s)
423454	Síndrome de anomalias das unhas e dentes- queratodermia palmoplantar marginal- hiperpigmentação oral	Patologia	6 Caso(s)
401874	Síndrome de disfunção mitocondrial múltipla, forma fatal tipo 2	Patologia	6 Caso(s)
401777	Síndrome de atrofia óptica-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	6 Caso(s)
398127	Esclerodermia neonatal	Patologia	6 Caso(s)
370088	Síndrome de insuficiência hepática aguda-envolvimento multissistémico da infância	Patologia	6 Caso(s)
363540	Leucoencefalopatia com ataxia cerebelosa ligeira e edema da substância branca	Patologia	6 Caso(s)
357329	Imunodeficiência combinada por deficiência de IL21R	Patologia	6 Caso(s)
352682	Lisencefalia em pedra de calçada sem envolvimento muscular ou ocular	Patologia	6 Caso(s)
352654	Síndrome de neurodegeneração progressiva de início precoce-cegueira-ataxia-espasticidade	Patologia	6 Caso(s)
352447	Síndrome de oftalmoplegia externa progressiva- miopatia-emaciação	Patologia	6 Caso(s)
3316	Síndrome Thomas	Patologia	6 Caso(s)
3246	Sinfalangia com anomalias múltiplas das mãos e pés	Patologia	6 Caso(s)
324569	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 8	Patologia	6 Caso(s)
319651	Anemia constitucional megaloblástica com doença neurológica grave	Patologia	6 Caso(s)
319612	Susceptibilidade mendeliana a doenças micobacterianas por deficiência de IKBKG ligada ao X	Subtipo de patologia	6 Caso(s)
319574	Suscetibilidade mendeliana autossómica recessiva a doenças micobacterianas por deficiência parcial de IFNgamaR2	Patologia	6 Caso(s)
319563	Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas por deficiência completa de ISG15	Patologia	6 Caso(s)
3175	Síndrome de espasticidade-perturbação do desenvolvimento intelectual-epilepsia ligada ao X	Patologia	6 Caso(s)
317428	Imunodeficiência combinada devido à deficiência de ORAI1	Subtipo de patologia	6 Caso(s)
314667	Síndrome CDG associado ao gene TMEM165	Patologia	6 Caso(s)
314399	Aplasia autossómica dominante e mielodisplasia	Patologia	6 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
3077	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-psicose-macroorquidia ligada ao X	Patologia	6 Caso(s)
3074	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-baixa estatura-hipertelorismo	Patologia	6 Caso(s)
3038	Síndrome de atraso da linguagem-assimetria facial- estrabismo-sulcos no lóbulo auricular	Patologia	6 Caso(s)
289513	Síndrome de microdeleção 12q15q21.1	Patologia	6 Caso(s)
2824	Síndrome de paraplegia-perturbação do desenvolvimento intelectual-hiperqueratose	Patologia	6 Caso(s)
2815	Síndrome de paraparésia espástica-surdez	Patologia	6 Caso(s)
2804	Síndrome W	Patologia	6 Caso(s)
2793	Síndrome oto-onico-peroneal	Patologia	6 Caso(s)
2743	Síndrome de oftalmoplegia-perturbação do desenvolvimento intelectual-língua escrotal	Patologia	6 Caso(s)
254361	Distrofia muscular das cinturas dos membros R17 plectina-relacionada	Patologia	6 Caso(s)
254346	Síndrome de microdeleção 19q13.12	Patologia	6 Caso(s)
254343	Síndrome de ataxia espástica autossómica recessiva- atrofia óptica-disartria	Patologia	6 Caso(s)
247815	Ataxia autossómica recessiva por deficiência de PEX10	Patologia	6 Caso(s)
2464	Síndrome hábito marfanóide, tipo De Silva	Patologia	6 Caso(s)
2339	Síndrome de queratose folicular-nanismo-atrofia cerebral	Patologia	6 Caso(s)
2328	Síndrome Kapur-Toriello	Patologia	6 Caso(s)
230851	Síndrome de Ehlers-Danlos, tipo valvular cardíaco	Patologia	6 Caso(s)
2306	Síndrome isotretinoina-like	Patologia	6 Caso(s)
2230	Síndrome de hipogonadismo hipogonadotrópico- alopecia frontoparietal	Patologia	6 Caso(s)
211017	Ataxia espinocerebelosa tipo 30	Patologia	6 Caso(s)
2057	Síndrome de blefarofimose-ptose-esotropia-sindactilia- baixa estatura	Patologia	6 Caso(s)
1951	Síndrome de epilepsia-telangiectasia	Patologia	6 Caso(s)
1808	Displasia ectodérmica hidrótica, tipo Christianson- Fourie	Patologia	6 Caso(s)
178303	Síndrome de microdeleção 8q22.1	Patologia	6 Caso(s)
169464	Deficiência de CD59 primária	Patologia	6 Caso(s)
168984	Síndrome CLAPO	Patologia	6 Caso(s)
1661	Dermóide da córnea ligado ao X	Patologia	6 Caso(s)
157820	Síndrome do suor induzido pelo frio	Patologia	6 Caso(s)
1307	Síndrome de anomalias distais dos membros- micrognatia	Patologia	6 Caso(s)
1051	Síndrome Ramos-Arroyo	Patologia	6 Caso(s)
100071	Trissomia 3 em mosaico	Patologia	6 Caso(s)
98676	Atrofia óptica isolada autossómica recessiva	Patologia	5 Caso(s)
97341	Maculopatia placóide persistente	Patologia	5 Caso(s)
94056	Sinostose umero-cubital isolada	Patologia	5 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
93352	Displasia espondiloepimetafisária, tipo Shohat	Patologia	5 Caso(s)
90399	Líquen mixedematoso localizado com gamopatia monoclonal ou sintomas sistémicos	Subtipo de patologia	5 Caso(s)
90301	Síndrome de acantose nigricans-resistência à insulina- cãibras musculares-alargamento acral	Patologia	5 Caso(s)
86915	Síndrome de linfedema-defeitos do septo auricular- alterações faciais	Patologia	5 Caso(s)
86914	Síndrome de linfedema-anomalia arteriovenosa cerebral-hipertensão pulmonar primária	Patologia	5 Caso(s)
86821	Síndrome de lisencefalia tipo 3-sequência de acinesia fetal familiar	Patologia	5 Caso(s)
85297	Ataxia espinocerebelosa ligada ao X tipo 3	Patologia	5 Caso(s)
85295	Doença HSD10, forma atípica	Subtipo de patologia	5 Caso(s)
85284	Síndrome BRESEK	Patologia	5 Caso(s)
85280	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X-cúbito valgo-dismorfias	Patologia	5 Caso(s)
85175	Displasia de Astley-Kendall	Patologia	5 Caso(s)
85165	Síndrome de acondroplasia grave-perturbação do desenvolvimento-acantose nigricans	Patologia	5 Caso(s)
85112	Síndrome de queratodermia palmoplantar-reversão sexual XX-predisposição a carcinoma de células escamosas	Patologia	5 Caso(s)
84132	Miopatia relacionada com a desmina com inclusões tipo corpos de Mallory	Patologia	5 Caso(s)
83472	Síndrome CAMOS	Patologia	5 Caso(s)
79095	Defeito congénito da síntese de ácidos biliares tipo 4	Patologia	5 Caso(s)
75374	Bradiopsia	Patologia	5 Caso(s)
73272	Atraso de crescimento por deficiência de fator de crescimento insulina-like I	Patologia	5 Caso(s)
65287	Deficiência de beta-ureidopropionase	Patologia	5 Caso(s)
631073	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 82	Patologia	5 Caso(s)
596759	Imunodeficiência combinada por haploinsuficiência RELA	Patologia	5 Caso(s)
572428	Proteinose alveolar pulmonar de início na infância- hipogamaglobulinémia	Patologia	5 Caso(s)
569290	Síndrome de disfunção mitocondrial múltipla tipo 6	Patologia	5 Caso(s)
566192	Trombocitopenia de plaquetas pequenas autossómica recessiva congénita	Patologia	5 Caso(s)
557056	Ataxia espástica-disartria por deficiência de glutaminase	Patologia	5 Caso(s)
557003	Síndrome oculoesqueletodentária	Patologia	5 Caso(s)
544488	Síndrome de perturbação global do desenvolvimento- alopecia-macrocefalia-dismorfia facial-anomalias cerebrais estruturais	Patologia	5 Caso(s)
529965	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-autismo-apraxia de discurso-dismorfia craniofacial	Patologia	5 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
527450	Síndrome de miopia grave-hipermobilidade articular generalizada-baixa estatura	Patologia	5 Caso(s)
508542	Síndrome de falência progressiva da medula óssea- imunodeficiência células B-displasia esquelética	Patologia	5 Caso(s)
50815	Síndrome surdez branquiogénica	Patologia	5 Caso(s)
505227	Imunodeficiência combinada por deficiência de GINS1	Patologia	5 Caso(s)
500144	Síndrome de encefalopatia progressiva de início precoce-perda auditiva-hipoplasia pontina-atrofia cerebral	Patologia	5 Caso(s)
500062	Síndrome febre periódica-paniculite-dermatose de início na infância	Patologia	5 Caso(s)
498251	Febre periódico dependente do ciclo menstrual	Patologia	5 Caso(s)
488635	Síndrome de epilepsia de início precoce-perturbação do desenvolvimento intelectual-anomalias cerebrais	Patologia	5 Caso(s)
488618	Défice de transcetolase	Patologia	5 Caso(s)
488434	Síndrome de camptodactilia, Guadalajara tipo 3	Patologia	5 Caso(s)
488232	Síndrome de malformação de pé fendido-polidactilia mesoaxial	Patologia	5 Caso(s)
488168	Microcefalia-catarata-síndrome de dermatite psoriasiforme congénita	Patologia	5 Caso(s)
481665	Défice de UPS18	Patologia	5 Caso(s)
480491	Colestase intra-hepática familiar progressiva MYO5B- relacionada	Subtipo de patologia	5 Caso(s)
466695	Displasia supra-apical mediana do nariz	Patologia	5 Caso(s)
464756	Tumor neuroendócrino gástrico familiar de tipo 1	Patologia	5 Caso(s)
464440	Distonia primária, tipo DYT27	Patologia	5 Caso(s)
464366	Displasia esquelética letal NEK9-relacionada	Patologia	5 Caso(s)
459056	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 75	Patologia	5 Caso(s)
457284	Síndrome de microcefalia-hipoplasia do corpo caloso- perturbação do desenvolvimento intelectual-dismorfia facial	Patologia	5 Caso(s)
457212	Síndrome de tremor essencial progressivo-perturbação da linguagem-dismorfia facial-perturbação do desenvolvimento intelectual-perturbação comportamental	Patologia	5 Caso(s)
447737	Imunodeficiência combinada por deficiência de DOCK2	Patologia	5 Caso(s)
445062	Síndrome de diabetes mellitus de início juvenil- neurodegenerescência central e periférica	Patologia	5 Caso(s)
444002	Síndrome de microdeleção 11q22.2q22.3	Patologia	5 Caso(s)
423275	Ataxia espinocerebelosa tipo 40	Patologia	5 Caso(s)
402364	Atrofia cerebral e cerebelosa da infância com microcefalia pós-natal progressiva	Patologia	5 Caso(s)
401986	Síndrome de microdeleção 1p31p32	Patologia	5 Caso(s)
397593	Acidose lática neonatal grave devido a défice do complexo NFS1-ISD11	Patologia	5 Caso(s)
391487	Síndrome de enteropatia e endocrinopatia autoimune-	Patologia	5 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	suscetibilidade a infeções crónicas STAT1-relacionada		
369847	Síndrome de perturbação do desenvolvimento	Patologia	5 Caso(s)
309647	intelectual-movimentos hipercinéticos-ataxia do tronco		5 Caso(s)
363665	Síndrome de acro - osteólise - lesões semelhantes a	Patologia	5 Caso(s)
303003	queloide - envelhecimento precoce		J Ca30(3)
363654	Síndrome de parkinsonismo 🛭 espasticidade, ligada ao	Patologia	5 Caso(s)
	cromossoma X		
363618	Síndrome de progeria cardiocutânea LMNA-relacionada	Patologia	5 Caso(s)
363611	Doença do neurodesenvolvimento CTCF-relacionada	Patologia	5 Caso(s)
356996	Síndrome de perturbação do desenvolvimento	Patologia	5 Caso(s)
	intelectual-patologia do sono ANK3-relacionada		
353320	Défice de piruvato carboxilase, tipo benigno	Subtipo de patologia	5 Caso(s)
352718	Distrofia retiniana progressiva por defeito no transporte de retinol	Patologia	5 Caso(s)
352596	Epilepsia mioclónica progressiva com distonia	Patologia	5 Caso(s)
3383	Aplasia da tróclea do úmero	Patologia	5 Caso(s)
3304	Síndrome de complexo de Fallot-perturbação do	Patologia	5 Caso(s)
	desenvolvimento intelectual-atraso de crescimento		<i>5 caso(s)</i>
329173	Síndrome autoinflamatório com infeções bacterianas	Patologia	5 Caso(s)
	piogénicas e amilopectinose		
3291	Síndrome Teebi-Shaltout	Patologia	5 Caso(s)
3238	Síndrome cardio-espondilo-carpo-facial	Patologia	5 Caso(s)
3230	Síndrome de surdez-oligodontia	Patologia	5 Caso(s)
3217	Síndrome de surdez-diverticulose do intestino delgado-	Patologia	5 Caso(s)
	neuropatia		
320391	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 46	Patologia	5 Caso(s)
320385	Neuropatia sensitiva e autonómica hereditária por	Patologia	5 Caso(s)
	mutação TECPR2		
320360	Paraplegia espástica motocondrial MT-ATP6-relacionada	Patologia	5 Caso(s)
319519	Defeito combinado da fosforilação oxidativa, tipo 14	Patologia	5 Caso(s)
319160	Miopatia congénita com núcleos internos e centros	Patologia	5 Caso(s)
24.00	atípicos	Datalania	F. C(-)
3180	Síndrome de espondilo-camptodactilia	Patologia	5 Caso(s)
3168	Sillence syndrome	Patologia	5 Caso(s)
3166	Sialúria	Patologia	5 Caso(s)
3164	Síndrome de onfalocelo, tipo Shprintzen-Goldberg	Patologia	5 Caso(s)
314652	Amiloidose variante ABeta2M	Patologia	5 Caso(s)
314555	Síndrome de dismorfia facial-anomalias oculares- osteopenia-perturbação do desenvolvimento	Patologia	E Casada)
314333	intelectual-anomalias dentárias		5 Caso(s)
314034	Síndrome da microduplicação 7p22.1	Patologia	5 Caso(s)
317034	Perturbação do desenvolvimento intelectual, tipo	Patologia	J Ca30(3)
3079	Buenos Aires		5 Caso(s)
300552	Colangite folicular e pancreatite	Patologia	5 Caso(s)
300504	Matricoma onicocítico	Patologia	5 Caso(s)
300313	Síndrome de catarata congénita-perda auditiva- publicados são universais. Asterisco * Indica os dados Europeus.	Patologia	5 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	perturbação grave do desenvolvimento		
3003	Picnoacondrogénese	Patologia	5 Caso(s)
293964	Hipoglicemia hipoinsulinémica e hemihipertrofia corporal	Patologia	5 Caso(s)
293955	Encefalopatia da infância por deficiência de tiamina pirofosfoquinase	Patologia	5 Caso(s)
293925	Síndrome letal de encefalocelo occipital-displasia esquelética	Patologia	5 Caso(s)
293462	Distrofia corneana pré-Descemet	Patologia	5 Caso(s)
2840	Síndrome de displasia pélvica-artrogripose dos membros inferiores	Patologia	5 Caso(s)
2831	Displasia rizomélica, tipo Patterson-Lowry	Patologia	5 Caso(s)
2819	Síndrome de paraplegia espástica-lesões cutâneas da face	Patologia	5 Caso(s)
280403	Síndrome de onfalocelo familiar com dismorfia facial	Patologia	5 Caso(s)
280183	Aciduria metilmalónica por deficiência do receptor da transcobalamina	Patologia	5 Caso(s)
2798	Síndrome de paquigiria-perturbação do desenvolvimento intelectual-epilepsia	Patologia	5 Caso(s)
2736	Síndrome onfalocelo-fenda palatina letal	Patologia	5 Caso(s)
2715	Síndrome oculo-reno-cerebeloso grave	Patologia	5 Caso(s)
2714	Nanismo oculo-palato-cerebral	Patologia	5 Caso(s)
2703	Síndrome de nevo vinho do Porto-mega cisterna magna- hidrocefalia	Patologia	5 Caso(s)
2672	Síndrome Neuhauser-Eichner-Opitz	Patologia	5 Caso(s)
2669	Síndrome de nefrose-surdez-malformações do tracto urinário e digitais	Patologia	5 Caso(s)
2668	Síndrome de nefropatia-surdez-hiperparatiroidismo	Patologia	5 Caso(s)
264200	Síndrome de microdeleção 14q22q23	Patologia	5 Caso(s)
261102	Síndrome de microduplicação distal 7q11.23	Patologia	5 Caso(s)
2571	Doença imunoneurológica ligada ao X	Patologia	5 Caso(s)
2558	Síndrome Mikati-Najjar-Sahli	Patologia	5 Caso(s)
255235	Síndrome de depleção de ADN mitocondrial, forma encefalomiopática com tubulopatia renal	Patologia	5 Caso(s)
2536	Síndrome de microcórnea-glaucoma-seios frontais ausentes	Patologia	5 Caso(s)
2491	Síndrome de anomalias dos canais mullerianos- hipomelia	Patologia	5 Caso(s)
2432	Síndrome de macrossomia-microftalmia-fenda palatina	Patologia	5 Caso(s)
2325	Epidermólise bolhosa simples com anodontia/hipodontia	Patologia	5 Caso(s)
228390	Síndrome de displasia frontonasal-alopecia-anomalias genitais	Patologia	5 Caso(s)
228240	Elastoderma	Patologia	5 Caso(s)
228227	Elastose dérmica focal de início tardio	Patologia	5 Caso(s)
217026	Síndrome de microcefalia-síndrome facio-cardio-	Patologia	5 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	esquelético, tipo Hadziselimovic		
2158	Síndrome de histidinúria-defeito tubular renal	Patologia	5 Caso(s)
2085	Síndrome de glaucoma-apneia do sono	Patologia	5 Caso(s)
2077	Síndrome German	Patologia	5 Caso(s)
	Doença do segundo neurónio motor, autossómica	Patologia	
206580	recessiva, com apresentação na infância	· ·	5 Caso(s)
2001	Síndrome de fenda lábio-palatina-malrotação intestinal- cardiopatia	Patologia	5 Caso(s)
199337	Insuficiência pancreática - anemia - hiperostose	Patologia	5 Caso(s)
1811	Displasia odonto-microniquial	Patologia	5 Caso(s)
169079	Imunodeficiência combinada grave - microcefalia - atraso de crescimento - sensibilidade às radiações ionizantes	Patologia	5 Caso(s)
168563	Síndrome de disgenesia gonadal 46,XY-neuropatia sensitiva e motora	Patologia	5 Caso(s)
168443	Displasia espondiloepimetafisária - hipotricose	Patologia	5 Caso(s)
1657	Dermatosteolíse, tipo Kirghizian	Patologia	5 Caso(s)
157962	Síndrome oculoauricular, tipo Schorderet	Patologia	5 Caso(s)
157954	Síndrome ANE	Patologia	5 Caso(s)
156728	Displasia espondiloepimetafisária, tipo Matrilin	Patologia	5 Caso(s)
1566	Síndrome de malformação de Dandy-Walker-polidactilia pós-axial	Patologia	5 Caso(s)
1514	Síndrome cranio-digital-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	5 Caso(s)
1415	Síndrome Hardikar	Patologia	5 Caso(s)
1129	Síndrome de aracnodactilia-defeitos da ossificação- perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	5 Caso(s)
1113	Síndrome de afalangia-sindactilia-microcefalia	Patologia	5 Caso(s)
101076	Doença de Charcot-Marie-Tooth ligada ao X tipo 2	Patologia	5 Caso(s)
	Síndrome de alopecia-contraturas-nanismo-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	5 Caso(s)
96192	Dissomia uniparental de origem paterna, cromossoma 7	Patologia	4 Caso(s)
96188	Dissomia uniparental de origem materna, cromossoma 22	Patologia	4 Caso(s)
93946	Síndrome de Hamel cerebro-palato-cardíaco	Subtipo de patologia	4 Caso(s)
93405	Sindactilia tipo 4	Patologia	4 Caso(s)
93333	Displasia pelviscapular	Patologia	4 Caso(s)
921	Síndrome Abruzzo-Erickson	Patologia	4 Caso(s)
90023	Síndrome de imunodeficiência primária por deficiência de P14/LAMTOR2	Patologia	4 Caso(s)
88635	Miopatia por sobrecarga das proteínas calsequestrina e SERCA1	Patologia	4 Caso(s)
85326	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Stoll	Patologia	4 Caso(s)
85325	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Stevenson	Patologia	4 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
85323	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Seemanova	Patologia	4 Caso(s)
85285	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Schimke	Patologia	4 Caso(s)
85283	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Miles-Carpenter	Patologia	4 Caso(s)
85186	Síndrome de esclerose endosteal-hipoplasia cerebelosa	Patologia	4 Caso(s)
85184	Displasia craniometadiafisária, tipo ossos wormianos	Patologia	4 Caso(s)
85172	Displasia osteodisplásica microcefálica, tipo Saul-Wilson	Patologia	4 Caso(s)
806	Síndrome Scott	Patologia	4 Caso(s)
77295	Leucodistrofia com oligodontia	Subtipo de patologia	4 Caso(s)
75391	Imunodeficiência primária com deficiência de células NK e insuficiência supra-renal	Patologia	4 Caso(s)
69735	Síndrome de hipotricose-linfedema-telangiectasia- defeito renal	Patologia	4 Caso(s)
65743	Síndrome de pterígio múltiplo autossómica dominante	Patologia	4 Caso(s)
65288	Síndrome de diabetes mellitus neonatal permanente- agenesia pancreática e cerebelosa	Patologia	4 Caso(s)
619979	Síndrome de perturbação do desenvolvimento- imunodeficiência-leucoencefalopatia- hipohomocistinémia	Patologia	4 Caso(s)
617919	Síndrome autoinflamatória induzida pelo frio F12- associada	Patologia	4 Caso(s)
611256	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 12	Patologia	4 Caso(s)
611237	Parkinsonismo com polineuropatia	Patologia	4 Caso(s)
611223	Síndrome dorsoventral EN1-relacionado	Patologia	4 Caso(s)
600668	Síndrome de perturbação do neurodesenvolvimento- perturbação do desenvolvimento intelectual-dismorfia facial CCNK-relacionada	Patologia	4 Caso(s)
598603	Síndrome de dismorfia facial-hipertricose-epilepsia- perturbação do desenvolvimento intelectual/atraso do desenvolvimento-sobrecrescimento gengival	Patologia	4 Caso(s)
580933	Defeitos do desenvolvimento cardíaco e cerebral fatais	Patologia	4 Caso(s)
566067	Síndrome autoinflamatório CEBPE-associado- imunodeficiência-disfunção neutrofílica	Patologia	4 Caso(s)
557064	Encefalopatia epiléptica neonatal devido a deficiência de glutaminase	Patologia	4 Caso(s)
556955	Síndrome de agenésia pancreática-holoprosencefalia	Patologia	4 Caso(s)
529574	Síndrome de retracção Duane com surdez congénita	Patologia	4 Caso(s)
521438	Síndrome de anomalias congénitas vertebral-cardíaco- renal	Patologia	4 Caso(s)
521390	Síndrome de paraplegia espástica-perturbação do desenvolvimento intelectual-nistagmo-obesidade	Patologia	4 Caso(s)
521305	Miopatia proximal com deplecção mitocondrial focal	Patologia	4 Caso(s)
506353	Paraplegia espástica complexa autossómica recessiva por disfunção da via Kennedy	Patologia	4 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
505216	Acidúria 3-metilglutacónica tipo 9	Patologia	4 Caso(s)
500188	Síndrome de atresia do canal auditivo externo-canal auditivo interno dilatado-dismorfia facial ligado ao X	Patologia	4 Caso(s)
500159	Síndrome de microcefalia-hipoplasia do corpo caloso e do vermis cerebeloso-dismorfia facial-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	4 Caso(s)
500095	Síndrome de estatura elevada-perturbação do desenvolvimento intelectual-anomalias renais	Patologia	4 Caso(s)
498693	Síndrome de artrogripose múltipla congénita não letal autossómica recessiva MYBPC1-relacionada	Patologia	4 Caso(s)
498488	Síndrome de sobrecrescimento com translocação 2q37	Patologia	4 Caso(s)
498485	Síndrome de sobrecrescimento-undermodeling metafisário-displasia espondilar	Patologia	4 Caso(s)
497906	Síndrome de degeneração dos gânglios basais de início na infância	Patologia	4 Caso(s)
495818	Síndrome de microdeleção 9q33.3q34.11	Patologia	4 Caso(s)
486815	Síndrome de distrofia muscular congénita-insuficiência respiratória-anomalias cutâneas-hipermobilidade articular	Patologia	4 Caso(s)
485421	Encefalopatia MFF-relacionada devida a defeitos de fissão mitocondrial e peroxissomal	Subtipo de patologia	4 Caso(s)
480682	Distrofia muscular das cinturas dos membros R21 POGLUT1-relacionada	Patologia	4 Caso(s)
480556	Colangite isolada neonatal	Patologia	4 Caso(s)
480536	Polipose adenomatosa familiar atenuada MSH3- relacionada	Subtipo de patologia	4 Caso(s)
480476	Colestase intra-hepática progressiva familiar tipo 5	Subtipo de patologia	4 Caso(s)
478049	Síndrome letal de não compactação do ventrículo esquerdo-convulsões-hipotonia-catarata-perturbação do desenvolvimento	Patologia	4 Caso(s)
476126	Síndrome de micrognatia-infeções recorrentes- perturbação comportamental-perturbação do desenvolvimento intelectual ligeira	Patologia	4 Caso(s)
468717	Condrodisplasia pontuada rizomélica tipo 5	Subtipo de patologia	4 Caso(s)
46059	Latosterolose	Patologia	4 Caso(s)
459074	Síndrome de agenesia do corpo caloso-macrocefalia- hipertelorismo	Patologia	4 Caso(s)
457395	Síndrome de displasia espondiloepimetafisária progressiva-baixa estatura-encurtamento do quarto metatarso-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	4 Caso(s)
456328	Síndrome de miopatia microtubular-anomalias genitais ligada ao X	Patologia	4 Caso(s)
451612	Obstrução congénita do ducto nasolacrimal	Patologia	4 Caso(s)
447893	Síndrome de hipomielinização-atrofia cerebelosa- hipoplasia do corpo caloso	Subtipo de patologia	4 Caso(s)
447784	Défice do transportador mitocondrial do piruvato	Patologia	4 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
444138	Síndrome de pele descamativa-leuconíquia-queratoses punctiformes acrais-queilite-lesões cutâneas nas articulações das mãos	Patologia	4 Caso(s)
444069	Síndrome de malformação fetal cerebral fatal 2 atrésia duodenal 2 hipoplasia renal bilateral	Patologia	4 Caso(s)
443995	Disostose mandibulofacial com alopecia	Patologia	4 Caso(s)
438134	Síndrome de fotossenssibilidade neurodegenerativa progressiva PCNA-relacionada	Patologia	4 Caso(s)
438114	Leucodistrofia hipomielinizante autossómica recessiva RARS-relacionada	Patologia	4 Caso(s)
436166	Síndrome autoinflamatório de febre periódica- enterocolite da infância	Patologia	4 Caso(s)
435998	Doença de Charcot-Marie-Tooth intermédia autossómica recessiva tipo D	Patologia	4 Caso(s)
435660	Lipodistrofia parcial familiar LIPE-relacionada	Patologia	4 Caso(s)
424027	Epilepsia mioclónica progressiva devido a défice de CERS1	Patologia	4 Caso(s)
420702	Neutropenia congénita grave autossómica recessiva por deficiência de CSF3R	Patologia	4 Caso(s)
412069	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-apneia do sono obstrutiva-dismorfia ligeira AHDC1-relacionada	Patologia	4 Caso(s)
404473	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual grave-diplegia espástica progressiva	Patologia	4 Caso(s)
404466	Infertilidade feminina por anomalias da zona pelúcida	Patologia	4 Caso(s)
404437	Síndrome de atrofia cerebral e cerebelosa difusa- convulsões intratáveis-microcefalia progressiva	Patologia	4 Caso(s)
401979	Displasia espondilometafisária autossómica recessiva, tipo Mégarbané	Patologia	4 Caso(s)
401948	Encefalopatia hiperamoniémica por défice de anidrase carbónica VA	Patologia	4 Caso(s)
401862	Défice de lipoil transferase 1	Patologia	4 Caso(s)
401835	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 70	Patologia	4 Caso(s)
401810	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 64	Patologia	4 Caso(s)
401780	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 61	Patologia	4 Caso(s)
398079	Síndrome Prader-Willi-like SIM1-relacionado	Patologia	4 Caso(s)
397951	Síndrome de microcefalia-corpo caloso estreito- perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	4 Caso(s)
397927	Síndrome de agenésia do sacro-ossificação anómala dos corpos vertebrais-persistência do notocórdio	Patologia	4 Caso(s)
397755	Paralisia periódica com síndrome compartimental -like transitória	Patologia	4 Caso(s)
397623	Síndrome de baixa estatura-atresia do canal auditivo- hipoplasia mandibular-anomalias esqueléticas	Patologia	4 Caso(s)
370052	Síndrome SCALP	Patologia	4 Caso(s)
369942	CADDS	Patologia	4 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
369837	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-convulsões-hipofosfatemia-anomalias oftalmológicas e esqueléticas	Patologia	4 Caso(s)
364577	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-braquidactilia-sequência de Pierre Robin	Patologia	4 Caso(s)
363969	Atrofia cerebral autossómica recessiva	Patologia	4 Caso(s)
363965	Síndrome Koolen-De-Vries por uma mutação pontual	Subtipo de patologia	4 Caso(s)
363705	Síndrome craniofaciofrontodigital	Patologia	4 Caso(s)
363686	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual grave-défice de linguagem-estrabismo-face em careta-dedos longos	Patologia	4 Caso(s)
363444	Síndrome de perturbação do desenvolvimento- microcefalia-dismorfia facial THOC6-relacionada	Patologia	4 Caso(s)
357175	Síndrome de encurtamento da ulna-dismorfismo- hipotonia-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	4 Caso(s)
356961	Síndrome SLC35A2 -CDG	Patologia	4 Caso(s)
356947	Síndrome de microdeleção 3q26q27	Patologia	4 Caso(s)
352470	Síndrome de deleção do ADNmt DNA2-relacionada	Patologia	4 Caso(s)
3355	Displasia trico-odonto-ungueal	Patologia	4 Caso(s)
329332	Síndrome de microcefalia-hipoplasia cerebelosa-defeito cardíaco de condução	Patologia	4 Caso(s)
3270	Síndrome de sinostose radio-cubital-perturbação do desenvolvimento-hipotonia	Patologia	4 Caso(s)
324581	Miopatia congénita benigna do Samaritano	Patologia	4 Caso(s)
324313	Síndrome de microdeleção 9p13	Patologia	4 Caso(s)
3232	Síndrome de surdez-malformação do ouvido-paralisia facial	Patologia	4 Caso(s)
3207	Síndrome de hipoplasia da substância branca-agenesia do corpo caloso-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	4 Caso(s)
319509	Defeito combinado da fosforilação oxidativa, tipo 9	Patologia	4 Caso(s)
319195	Displasia condroectodérmica com cegueira noturna	Patologia	4 Caso(s)
3186	Síndrome de holoprosencefalia-anomalias radio-cardio- renais	Patologia	4 Caso(s)
314721	Displasia da dentina, atipica, devido à deficiência de SMOC2	Subtipo de patologia	4 Caso(s)
314632	Lipofuscinose ceróide neuronal juvenil ATP13A2- relacionada	Patologia	4 Caso(s)
314381	Neuropatia sensitiva e autonómica hereditária tipo 6	Patologia	4 Caso(s)
313795	Síndrome de Jawad	Patologia	4 Caso(s)
313781	Síndrome de microdeleção 20p13	Patologia	4 Caso(s)
3132	Síndrome Say-Barber-Miller	Patologia	4 Caso(s)
3101	Síndrome Richieri-Costa-da Silva	Patologia	4 Caso(s)
3088	Síndrome Revesz	Patologia	4 Caso(s)
306550	Imunodeficiência FADD-relacionada	Patologia	4 Caso(s)
3055	Síndrome de perturbação do desenvolvimento	Patologia	4 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	intelectual-hipogonadismo-ictiose-obesidade-baixa estatura ligada ao X		
3052	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-convulsões-psoríase ligada ao X	Patologia	4 Caso(s)
3044	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-dismorfias-hipogonadismo-diabetes mellitus	Patologia	4 Caso(s)
3035	Síndrome de atraso do crescimento-hidrocefalia- hipoplasia pulmonar	Patologia	4 Caso(s)
3015	Síndrome radio-renal	Patologia	4 Caso(s)
300501	Síndrome de neurofibromas orbitários e sistémicos dolorosos-habitus marfanóide	Patologia	4 Caso(s)
2972	Síndrome de dentes inclusos-hipoplasia maxilar-joelhos valgos	Patologia	4 Caso(s)
2946	Síndrome de braquidactilia-polegar longo	Patologia	4 Caso(s)
293967	Síndrome de hipogonadismo hipogonadotrópico- microcefalia grave-perda auditiva neurossensorial- dismorfia	Patologia	4 Caso(s)
293825	Anemia diseritropoiética congénita por mutação em KLF1	Patologia	4 Caso(s)
2865	Síndrome de baixa estatura-pterígio do pescoço- cardiopatia	Patologia	4 Caso(s)
284339	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 7	Patologia	4 Caso(s)
2838	Síndrome de divertículos renais caliciais-surdez	Patologia	4 Caso(s)
2820	Síndrome de paraplegia espástica-nefrite-surdez	Patologia	4 Caso(s)
280654	Displasia das unhas autossómica recessiva	Patologia	4 Caso(s)
280598	Neuropatia sensitivomotora hereditária com pele hiperelástica	Patologia	4 Caso(s)
280586	Condrodisplasia com luxações articulares, tipo gPAPP	Patologia	4 Caso(s)
280558	Síndrome de quebras de Varsóvia	Patologia	4 Caso(s)
280142	Imunodeficiência combinada grave por deficiência de LCK	Patologia	4 Caso(s)
2769	Osteodisplasia familiar, tipo Anderson	Patologia	4 Caso(s)
2730	Oligodactilia pós-axial tetramélica	Patologia	4 Caso(s)
2723	Síndrome odonto-trico-mélico	Patologia	4 Caso(s)
263410	Síndrome de espasmos infantis-atraso psicomotor- atrofia cerebral progressiva-doença dos gânglios basais	Patologia	4 Caso(s)
2589	Síndrome de mioclonia-ataxia cerebelosa-surdez	Patologia	4 Caso(s)
2570	Síndrome letal de restrição do crescimento intrauterino- malformação cortical-contraturas congénitas	Patologia	4 Caso(s)
251304	Paniculite de início na infância com uveíte e granulomatose sistémica	Patologia	4 Caso(s)
251056	Síndrome de microdeleção 6q25.2q25.3	Patologia	4 Caso(s)
250977	Ribosiduria-AICA	Patologia	4 Caso(s)
250972	Polimicrogiria com hipoplasia do nervo óptico	Patologia	4 Caso(s)
2497	Displasia mesomélica dos membros superiores, tipo Fryns	Patologia	4 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
247827	Síndrome de displasia ectodérmica-hiperhidrose- sindactilia cutânea	Patologia	4 Caso(s)
247790	Sobrecarga de ferro FTH1-relacionada	Patologia	4 Caso(s)
247604	Esclero lateral primária juvenil	Patologia	4 Caso(s)
2463	Síndrome de habitus marfanóide-perturbação do desenvolvimento intelectual autossómico recessivo	Patologia	4 Caso(s)
2412	Síndrome de luxação da anca-dismorfia	Patologia	4 Caso(s)
2386	Síndrome de leucoencefalopatia-queratodermia palmoplantar	Patologia	4 Caso(s)
228399	Síndrome de microdeleção 8q12	Patologia	4 Caso(s)
228374	Doença de Charcot-Marie-Tooth tipo 2B5	Patologia	4 Caso(s)
2278	Síndrome de ictiose-perturbação do desenvolvimento intelectual-nanismo-disfunção renal	Patologia	4 Caso(s)
2269	Síndrome de ictiose-alopecia-eclábio-ectropion- perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	4 Caso(s)
2218	Síndrome de hipertricose cervical-neuropatia periférica	Patologia	4 Caso(s)
2215	Síndrome de pterígio múltiplo-hipertermia maligna	Patologia	4 Caso(s)
217407	Hipotricose hereditária com vesículas cutâneas recorrentes	Patologia	4 Caso(s)
217396	Polineuropatia progressiva com necrose do estriado bilateral	Patologia	4 Caso(s)
2150	Síndrome de doença Hirschsprung-braquidactilia tipo D	Patologia	4 Caso(s)
210163	Miopatia letal congénita, tipo Compton-North	Patologia	4 Caso(s)
210136	Fibrose pulmonar - hiperplasia hepática - hipoplasia de medula óssea	Patologia	4 Caso(s)
210128	Encefalopatia por deficiência de urocanase	Patologia	4 Caso(s)
209967	Ataxia episódica tipo 6	Patologia	4 Caso(s)
2031	Síndrome de fibrose hepática-quistos renais- perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	4 Caso(s)
1973	Síndrome facio-cardio-renal	Patologia	4 Caso(s)
1952	Síndrome de epífises ponteadas-hiperplasia osteoclástica	Patologia	4 Caso(s)
1816	Síndrome de leucomelanodermia-infantilismo- perturbação do desenvolvimento intelectual- hipodontia-hipotricose	Patologia	4 Caso(s)
1809	Displasia ectodérmica hidrótica, tipo Halal	Patologia	4 Caso(s)
1794	Disostose óculo-maxilo-facial	Patologia	4 Caso(s)
1787	Disostose acro-facial, tipo Palagonia	Patologia	4 Caso(s)
178400	Miopatia distal com início tibial anterior	Patologia	4 Caso(s)
178396	Doença hemorrágica por mutação de Pittsburg na alfa-1 antitripsina	Patologia	4 Caso(s)
1768	Disgenesia caudal familiar	Patologia	4 Caso(s)
171844	Síndrome de cegueira-escoliose-aracnodactilia	Patologia	4 Caso(s)
171703	Microcefalia - polimicrogiria - agenesia do corpo caloso	Patologia	4 Caso(s)
1682	Síndrome de disseção arterial-lentiginose	Patologia	4 Caso(s)
166024 Sem especificação, os ícones	Síndrome de displasia epifisária múltipla-macrocefalia- publicados são universais. Asterisco * Indica os dados Europeus.	Patologia	4 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	dismorfia facial		
165805	Epilepsia temporal mesial familiar com convulsões febris	Patologia	4 Caso(s)
163985	Síndrome de hiperecplexia-epilepsia	Patologia	4 Caso(s)
163971	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Cilliers	Patologia	4 Caso(s)
163668	Displasia espondiloepifisária tardia, tipo MacDermot	Patologia	4 Caso(s)
163654	Síndrome de displasia espondiloepifisária- braquidactilia-perturbação da linguagem	Patologia	4 Caso(s)
163649	Síndrome de displasia espondiloepifisária- craniosinostose-fenda palatina-cataratas-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	4 Caso(s)
158687	Doença erosiva acantolítica fatal	Patologia	4 Caso(s)
157832	Craniorinia	Patologia	4 Caso(s)
1538	Síndrome de craniossinostose-malformação de Dandy- Walker-hidrocefalia	Patologia	4 Caso(s)
1528	Displasia craniotelencefálica	Patologia	4 Caso(s)
1508	Síndrome coxo-auricular	Patologia	4 Caso(s)
1436	Síndrome de displasia esquelética-perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X	Patologia	4 Caso(s)
1423	Condrodisplasia letal recessiva	Patologia	4 Caso(s)
140976	Síndrome RHYNS	Patologia	4 Caso(s)
1406	Síndrome Charlie M	Patologia	4 Caso(s)
139573	Neuropatia sensitiva e autonómica hereditária com surdez e atraso global	Patologia	4 Caso(s)
137908	Hipotonia com acidemia láctica e hiperamoniemia	Patologia	4 Caso(s)
137625	Doença de armazenamento de glicogénio por deficiência de glicogénio sintetase muscular e cardíaca	Patologia	4 Caso(s)
1338	Síndrome de cardiopatia-hamartoma da língua- polissindactilia	Patologia	4 Caso(s)
1323	Síndrome de camptodactilia-contraturas articulares- defeitos esqueléticos faciais	Patologia	4 Caso(s)
1296	Síndrome Lambert	Patologia	4 Caso(s)
1261	Síndrome Bonneman-Meinecke-Reich	Patologia	4 Caso(s)
1135	Síndrome de arrinia-atresia das coanas-microftalmia	Patologia	4 Caso(s)
1117	Síndrome de aplasia cutânea-miopia	Patologia	4 Caso(s)
1110	Sindrome de anomalia do arco aórtico-dismorfia facial- perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	4 Caso(s)
1094	Síndrome de anoníquia-microcefalia	Patologia	4 Caso(s)
97678	Dissomia uniparental de origem materna, cromossoma 13	Patologia	3 Caso(s)
95700	Hipoplasia supra-renal familiar com ausência de hormona luteinizante hipofisária	Patologia	3 Caso(s)
93947	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligado ao X, tipo Golabi-Ito-Hall	Subtipo de patologia	3 Caso(s)
93267	Síndrome de crânio em trevo-anomalias congénitas	Patologia	3 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	múltiplas		
90030	Anemia hemolítica por deficiência de glutationa reductase	Patologia	3 Caso(s)
85324	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Shrimpton	Patologia	3 Caso(s)
85321	Síndrome de surdez-perturbação do desenvolvimento intelectual, tipo Martin-Probst	Patologia	3 Caso(s)
85317	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X-hipogamaglobulinemia- deterioração neurológica progressiva	Patologia	3 Caso(s)
85290	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Wilson	Patologia	3 Caso(s)
83642	Anemia microcítica com sobrecarga hepática de ferro	Patologia	3 Caso(s)
83617	Síndrome de agamaglobulinemia-microcefalia- craniossinostose-dermatite grave	Patologia	3 Caso(s)
79347	Síndrome de Toriello-Higgins-Miller	Patologia	3 Caso(s)
79330	MOGS-CDG	Patologia	3 Caso(s)
79118	Síndrome de diabetes neonatal-hipotiroidismo congénito-glaucoma congénito-fibrose hepática-rins poliquísticos	Patologia	3 Caso(s)
77299	Síndrome de microftalmia-atrofia cerebral	Patologia	3 Caso(s)
75325	Síndrome de osteosclerose-ictiose-insuficiência ovárica precoce	Patologia	3 Caso(s)
73223	Perturbação do desenvolvimento global-osteopenia- anomalias ectodérmicas	Patologia	3 Caso(s)
71278	Disgenesia cerebral congénita por deficiência de glutamina sintetase	Patologia	3 Caso(s)
69125	Anoníquia com pigmentação das flexuras	Patologia	3 Caso(s)
66633	Síndrome de perda auditiva neurossensorial- embranquecimento do cabelo precoce-tremor idiopático	Patologia	3 Caso(s)
637064	Aplasia isolada do nervo óptico	Patologia	3 Caso(s)
629	Baixa estatura por anomalia qualitativa da hormona de crescimento	Subtipo de patologia	3 Caso(s)
619941	Imunodeficiência por anomalias da migração e fagocitose neutrofílica	Patologia	3 Caso(s)
613267	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 13	Patologia	3 Caso(s)
610573	Síndrome de neurodegenerescência progressiva de início na infância-neuropatia periférica CLCN6-relacionada	Patologia	3 Caso(s)
603684	Síndrome de sobreposição Bohring-Opitz-like e Crisponi/sudação-like induzida pelo frio KLHL7- relacionada	Patologia	3 Caso(s)
599519	Doença hemorrágica factor V isoformas curtas- relacionada	Patologia	3 Caso(s)
	relacionada		

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	microcefalia-baixa estatura-epilepsia MTHFS- relacionada		
565899	Distrofia das cinturas musculares dos membros R24 POMGNT2-relacionada	Patologia	3 Caso(s)
565858	Síndrome de craniossinostose-microrretrognatia- perturbação do desenvolvimento intelectual grave	Patologia	3 Caso(s)
565788	Doença inflamatória do intestino da infância com envolvimento neurológico	Patologia	3 Caso(s)
564178	Síndrome de hipomagnesemia primária-convulsões refratárias-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	3 Caso(s)
562509	Deficiência de heme oxigenase-1	Patologia	3 Caso(s)
544503	Encefalopatia epilética grave de início precoce RNF13- relacionada	Patologia	3 Caso(s)
52054	Síndrome de craniossinostose-calcificações intracranianas	Patologia	3 Caso(s)
508501	Síndrome oro-facio-digital com baixa estatura e braquimesofalangia	Patologia	3 Caso(s)
50811	Síndrome de lipodistrofia-perturbação do desenvolvimento intelectual-surdez	Patologia	3 Caso(s)
504523	Imunodeficiência combinada grave por deficiência LAT	Patologia	3 Caso(s)
502437	Síndrome de deleção proximal 4q25	Patologia	3 Caso(s)
500135	Síndrome de neurónios multinucleados-anidrâmnio- displasia renal-hipoplasia cerebelosa-hidranencefalia	Patologia	3 Caso(s)
496751	Síndrome de EVEN-plus	Patologia	3 Caso(s)
496686	Síndrome de cifose-atrofia lateral da língua-miopatia miofibrilar	Patologia	3 Caso(s)
495875	Síndrome de agenesia labioescrotal congénita- malformação cerebelosa-distrofia córnea-dismorfia facial	Patologia	3 Caso(s)
494541	Coréia benigna com início na infância com envolvimento do estriado	Patologia	3 Caso(s)
494439	Síndrome de retinite pigmentosa-perda auditiva- envelhecimento prematuro-baixa estatura-dismorfia facial	Patologia	3 Caso(s)
488627	Síndrome de perturbação do crescimento grave- estrabismo-melanocitose dérmica extensa-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	3 Caso(s)
485418	Doença do tecido conjuntivo EMILIN-1-relacionada	Patologia	3 Caso(s)
485405	Síndrome de triplicação 16p12.1p12.3	Patologia	3 Caso(s)
477993	Síndrome de anomalias do palato-diastemes múltiplos- dismorfia facial-alterações do desenvolvimento	Patologia	3 Caso(s)
477774	Défice combinado da fosforilação oxidativa tipo 27	Patologia	3 Caso(s)
477661	Doença inflamatória do intestino da infância IL21- relacionada	Patologia	3 Caso(s)
476096	Síndrome de eritroqueratodermia-miocardiopatia	Patologia	3 Caso(s)
476084	Distrofia muscular das cinturas dos membros	Patologia	3 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	autossómica recessiva tipo 2X		
468620	Síndrome extrapiramidal-perturbação do desenvolvimento intelectual-epilepsia	Patologia	3 Caso(s)
466794	Síndrome de insuficiência hepática aguda da infância- ataxia cerebelosa-neuropatia sensitivo-motora periférica	Patologia	3 Caso(s)
466784	Insuficiência cardiopulmonar grave neonatal por defeito da metilação mitocondrial	Patologia	3 Caso(s)
457365	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-fraqueza muscular-baixa estatura-dismorfia facial	Patologia	3 Caso(s)
453533	Síndrome de polineuropatia poliendócrina	Patologia	3 Caso(s)
453510	Insensibilidade congénita à dor com perturbação do desenvolvimento intelectual grave	Patologia	3 Caso(s)
444458	Défice combinado da fosforilação oxidativa tipo 24	Patologia	3 Caso(s)
444048	Síndrome de disgenésia ovárica 46,XX-baixa estatura	Patologia	3 Caso(s)
438178	Deficiência de acil-CoA redutase 1 dos ácidos gordos	Patologia	3 Caso(s)
437552	Imunodeficiência primária autossómica recessiva com defeito de citotoxicidade espontânea das células natural killer	Patologia	3 Caso(s)
436245	Síndrome de retinite pigmentosa-catarata juvenil-baixa estatura-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	3 Caso(s)
436174	Síndrome de catarata-deficiência de hormona de crescimento-neuropatia sensitiva-perda auditiva neurossensorial-displasia esquelética	Patologia	3 Caso(s)
435953	Síndrome de características progeróides-predisposição para carcinoma hepatocelular	Patologia	3 Caso(s)
435938	Síndrome de microcefalia 2 atraso no crescimento 2 prognatismo 2 criptorquidia, ligada ao cromossoma X	Patologia	3 Caso(s)
435930	Síndrome de anomalias colobomatosas do disco óptico- atrofia macular-coriorretinopatia	Patologia	3 Caso(s)
435628	Síndrome de Keppen-Lubinsky	Patologia	3 Caso(s)
424261	Distrofia muscular das cinturas dos membros TOR1AIP1- relacionada	Patologia	3 Caso(s)
423894	Síndrome de microcefalia-neuropatia axonal sensitivo- motora complexa	Patologia	3 Caso(s)
420794	Displasia cono-espondilar	Patologia	3 Caso(s)
420566	Doença hemorrágica por deficiência de CalDAG-GEFI	Patologia	3 Caso(s)
412189	Epidermólise bolhosa simples por deficiência de exofilina 5	Patologia	3 Caso(s)
412035	Síndrome de microdeleção 13q12.3	Patologia	3 Caso(s)
411986	Síndrome de encefalopatia epilética de início precoce- cegueira cortical-perturbação do desenvolvimento intelectual-dismorfia facial	Patologia	3 Caso(s)
404493	Síndrome de ataxia cerebelosa-epilepsia-perturbação do desenvolvimento intelectual autossómica recessiva por	Patologia	3 Caso(s)

	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	défice de TUD		
S	Síndrome de perturbação do desenvolvimento-anomalia	Patologia	
404451	do sistema nervoso central-sindactilia FBLN1-		3 Caso(s)
	relacionada		
402082	Epilepsia mioclónica progressiva, tipo 5	Patologia	3 Caso(s)
401935	Síndrome de microdeleção 14q24.1q24.3	Patologia	3 Caso(s)
401866	Espasticidade com hiperglicemia de início na infância	Patologia	3 Caso(s)
401859	Défice da sintetase do ácido lipóico	Patologia	3 Caso(s)
401795	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 59	Patologia	3 Caso(s)
401764	Síndrome de pancitopenia-perturbação do	Patologia	3 Caso(s)
398117	desenvolvimento Dermatomiosite neonatal	Datalagia	2 Casa(s)
		Patologia	3 Caso(s)
397964	Imunodeficiência combinada por défice de MALT1 Síndrome de perturbação do desenvolvimento	Patologia	3 Caso(s)
397933	intelectual grave-microcefalia pós-natal progressiva-	Patologia	3 Caso(s)
39/933	movimentos estereotipados das mãos na linha média		5 Caso(s)
397922	Síndrome ferro - cérebro - cutâneo	Patologia	3 Caso(s)
391457	Doença HSD10, tipo neonatal	Subtipo de patologia	3 Caso(s)
391397	Neuropatia sensitiva e autonómica hereditária tipo 7	Patologia	3 Caso(s)
	Doença de Charcot-Marie-Tooth tipo 4 SURF1-	Patologia	
391351	relacionada	. utorogiu	3 Caso(s)
i i	Epilepsia do lobo temporal mesial com início na infância	Patologia	
391316	e regressão cognitiva grave		3 Caso(s)
	Síndrome de perturbação do desenvolvimento	Patologia	
391307	intelectual grave-baixa estatura-perturbação	-	3 Caso(s)
	comportamental-dismorfia facial		
370127	Síndrome de plaquetas gigantesMedich	Patologia	3 Caso(s)
370103	Distonia primária, tipoDYT17	Patologia	3 Caso(s)
370010	Síndrome de perturbação do desenvolvimento	Patologia	3 Caso(s)
370010	intelectual-dismorfia facial-anomalias das mãos		3 Caso(s)
369992	Síndrome de dermatite grave 2 alergias múltiplas 2	Patologia	3 Caso(s)
303332	degradação metabólica		5 Ca30(3)
369867	Doença de Charcot-Marie-Tooth intermédia	Patologia	3 Caso(s)
303007	autossómica recessiva tipo C		
369840	Distrofia muscular das cinturas dos membros R18	Patologia	3 Caso(s)
	TRAPPC11-relacionada		
363981	Doença de Charcot-Marie-Tooth tipo 4B3	Patologia	3 Caso(s)
363534	Síndrome de depleção do ADN mitocondrial, forma	Patologia	3 Caso(s)
	hepatocerebrorenal	Datalasia	
363409	Síndrome com acinésia fetal hemorragia cerebral e retiniana	Patologia	3 Caso(s)
-	retiniana Imunodeficiência combinada grave por deficiência de	Patologia	
357237	CARD11	ratulugia	3 Caso(s)
3433	Síndrome de microcefalia-braquidactilia-cifoscoliose	Patologia	3 Caso(s)
3409	Síndrome Urban-Rogers-Meyer	Patologia	3 Caso(s)
3404	Síndrome Ulbright-Hodes	Patologia	3 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
3369	Síndrome de trigonocefalia-baixa estatura-perturbação do desenvolvimento	Patologia	3 Caso(s)
3353	Síndrome de trico-dermodisplasia-alterações dentárias	Patologia	3 Caso(s)
3328	Síndrome de tíbia ausente-polidactilia-quisto aracnóideu	Patologia	3 Caso(s)
3326	Displasia timo-reno-ano-pulmonar	Patologia	3 Caso(s)
330054	Síndrome de catarata congénita-hipotonia muscular progressiva-perda auditiva-perturbação do desenvolvimento	Patologia	3 Caso(s)
329178	Distrofia muscular congénita com perturbação do desenvolvimento intelectual e epilepsia grave	Patologia	3 Caso(s)
324525	Miocardiopatia hipertrófica com anomalias renais devido a mutação de ADN mitocondrial	Patologia	3 Caso(s)
324290	Doença dos corpos de Lafora de início precoce	Patologia	3 Caso(s)
3236	Síndrome de surdez de transmissão-ptose-anomalias esqueléticas	Patologia	3 Caso(s)
320401	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 44	Patologia	3 Caso(s)
3172	Síndrome de duplicação das sobrancelhas-sindactilia	Patologia	3 Caso(s)
314572	Síndrome de leucoencefalopatia autosómica recessiva- acidente vascular cerebral isquémico-retinite pigmentosa	Patologia	3 Caso(s)
314485	Neuropatia motora hereditária distal de ínicio no adulto jovem	Patologia	3 Caso(s)
314389	Síndrome de duplicação Xq12-q13.3	Patologia	3 Caso(s)
313800	Síndrome de distrofia da retina-edema do nervo óptico- esplenomegalia-anidrose-enxaqueca	Patologia	3 Caso(s)
3104	Síndrome de sequência de Robin-oligodactilia	Patologia	3 Caso(s)
3098	Síndrome rizomélico, tipo Urbach	Patologia	3 Caso(s)
309147	Alaninémia hiper-beta	Patologia	3 Caso(s)
309111	Défice combinado da lípase - colipase pancreática	Patologia	3 Caso(s)
3086	Vitreo-retino-coroidopatia autossómica dominante	Patologia	3 Caso(s)
306542	Síndrome de displasia frontonasal 2 microftalmia grave 2 fenda facial grave	Patologia	3 Caso(s)
306504	Síndrome nefrótico-doença pulmonar intersticial- epidermólise bolhosa	Patologia	3 Caso(s)
3041	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-alopecia do couro cabeludo-luxação da rótula-acromicria	Patologia	3 Caso(s)
3026	Síndrome de hipoplasia do eixo radial-atresia das coanas	Patologia	3 Caso(s)
3018	Síndrome de isquémia retiniana-hialinose dos pequenos vasos do trato digestivo-calcificações cerebrais difusas	Patologia	3 Caso(s)
3010	Síndrome Qazi-Markouizos	Patologia	3 Caso(s)
300333	Síndrome nefrótico-epidermólise bolhosa-surdez neurossensorial	Patologia	3 Caso(s)
300298	Anemia hipocrómica congénita grave com sideroblastos	Patologia	3 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	em anel		
2983	Síndrome de pseudo-hermafroditismo-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	3 Caso(s)
2957	Síndrome Guttmacher	Patologia	3 Caso(s)
2951	Síndrome de ausência do polegar-baixa estatura- imunodeficiência	Patologia	3 Caso(s)
294023	Doença inflamatória do intestino e da pele neonatal	Patologia	3 Caso(s)
2928	Síndrome de polineuropatia-perturbação do desenvolvimento intelectual-acromicria-menopausa precoce	Patologia	3 Caso(s)
2926	Aplasia do músculo extensor digital-polineuropatia	Patologia	3 Caso(s)
2916	Síndrome de polidactilia pós-axial-anomalias dentárias e das vértebras	Patologia	3 Caso(s)
2881	Síndrome de fotossensibilidade cutânea-colite letal	Patologia	3 Caso(s)
2868	Síndrome de baixa estatura-valvulopatia cardíaca-face peculiar	Patologia	3 Caso(s)
2863	Síndrome de baixa estatura-ossos vormianos- dextrocardia	Patologia	3 Caso(s)
280640	Paquigiria occipital e polimicrogiria	Patologia	3 Caso(s)
280356	Lipodistrofia parcial familiar PLIN1-relacionada	Patologia	3 Caso(s)
2779	Síndrome de osteopatia estriada-dermopatia pigmentar-madeixa branca	Patologia	3 Caso(s)
2772	Síndrome de osteogenesis imperfecta congénita- microcefalia-cataratas	Patologia	3 Caso(s)
2760	Síndrome OSLAM	Patologia	3 Caso(s)
2741	Displasia oftalmo-mandibulo-mélica	Patologia	3 Caso(s)
2724	Síndrome de odontomatose-estenose da aorta e esófago	Patologia	3 Caso(s)
2713	Síndrome oculo-osteo-cutânea	Patologia	3 Caso(s)
2690	Síndrome de neutropenia-monocitopenia-surdez	Patologia	3 Caso(s)
2673	Síndrome neuro-facio-digito-renal	Patologia	3 Caso(s)
263508	Síndrome CDG, tipo Ilg	Patologia	3 Caso(s)
2617	Nanismo microcefálico primordial, tipo Montreal	Patologia	3 Caso(s)
2613	Doença renal unha-rótula-like	Patologia	3 Caso(s)
261295	Síndrome de microdeleção 20p12.3	Patologia	3 Caso(s)
261144	Síndrome FOXG1 por microdeleção 14q12	Subtipo de patologia	3 Caso(s)
261120	Síndrome de microdeleção 14q11.2	Patologia	3 Caso(s)
2608	Síndrome N	Patologia	3 Caso(s)
2523	Síndrome de microcefalia-anomalia cerebral- espasticidade-hipernatremia	Patologia	3 Caso(s)
2521	Síndrome de microcefalia-fenda palatina-pigmentação da retina anormal	Patologia	3 Caso(s)
2516	Síndrome de microcefalia-anomalia cardíaca-defeito de segmentação pulmonar	Patologia	3 Caso(s)
2515	Síndrome de microcefalia-miocardiopatia	Patologia	3 Caso(s)
251066	Síndrome de microdeleção 8p11.2	Patologia	3 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
2502	Síndrome de disostose metafisária-perturbação do desenvolvimento intelectual-surdez de transmissão	Patologia	3 Caso(s)
2476	Sindrome de disrafismo-fenda do lábio/palato-defeitos de redução dos membros	Patologia	3 Caso(s)
2437	Síndrome Czeizel-Losonci	Patologia	3 Caso(s)
2410	Síndrome de hipogonadismo hipergonadotrópico- catarata	Patologia	3 Caso(s)
2409	Síndrome Lowry-Maclean	Patologia	3 Caso(s)
238459	Síndrome de CDG tipo IIf	Patologia	3 Caso(s)
2370	Síndrome de displasia óssea tipo Larsen-nanismo	Patologia	3 Caso(s)
228396	Ptose - limitação do movimento ocular superior - ausência do punctum lacrimal	Patologia	3 Caso(s)
2261	Síndrome de hipospadias-perturbação do desenvolvimento intelectual, tipo Goldblatt	Patologia	3 Caso(s)
2246	Síndrome de hipoplasia cerebelosa-degenerescência tapetorretiniana	Patologia	3 Caso(s)
217382	Síndrome neurodegenerativa por deficiência no transporte cerebral de folato	Patologia	3 Caso(s)
217017	Síndrome de Zechi-Ceide	Patologia	3 Caso(s)
2167	Síndrome Holzgreve	Patologia	3 Caso(s)
2153	Síndrome de doença Hirschsprung-hipoplasia ungueal- dismorfia	Patologia	3 Caso(s)
2135	Síndrome Hennekam-Beemer	Patologia	3 Caso(s)
2115	Síndrome Harrod	Patologia	3 Caso(s)
2111	Hamartoma quístico do pulmão e rim	Patologia	3 Caso(s)
2101	Síndrome Grubben-De Cock-Borghgraef	Patologia	3 Caso(s)
2091	Síndrome de bócio multinodular-rim quístico- polidactilia	Patologia	3 Caso(s)
2084	Síndrome de glaucoma-ectopia do cristalino- microesferofaquia-rigidez articular-baixa estatura	Patologia	3 Caso(s)
2064	Síndrome de fusão vertebral lombosagrada posterior- blefaroptose	Patologia	3 Caso(s)
2050	Síndrome Cole-Carpenter	Patologia	3 Caso(s)
1972	Displasia facio-cardio-mélica letal	Patologia	3 Caso(s)
1970	Síndrome de dismorfia facial-macrocefalia-miopia- malformação de Dandy-Walker	Patologia	3 Caso(s)
1969	Síndrome de dismorfia facial-anorexia-caquexia- anomalias oculares e cutâneas	Patologia	3 Caso(s)
1943	Epilepsia progressiva de início precoce com mioclonias contínuas migratórias	Patologia	3 Caso(s)
1891	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-espasticidade-ectrodactilia	Patologia	3 Caso(s)
1882	Síndrome de displasia ectodérmica hipohidrótica- hipotiroidismo-discinesia ciliar	Patologia	3 Caso(s)
1837	Condrodisplasia metafisária, tipo Rosenberg	Patologia	3 Caso(s)
1790	Disostose facio-cranio-hipomandibular	Patologia	3 Caso(s)
	nublicados são universais. Astorisco * indica os dados Europous		

Sem especificação, os ícones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.

BP indica a prevalência ao nascimento. **Encontramo-nos, de momento, a reavaliar a mais recente prevalência desta entidade.

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
171866	Displasia espondiloepimetafisária, tipo aggrecan	Patologia	3 Caso(s)
169157	Imunodeficiência combinada grave T-B+ por deficiência de CD45	Patologia	3 Caso(s)
168577	Criohidrocitose hereditária com estomatina reduzida	Patologia	3 Caso(s)
168555	Displasia espondilometafisária, tipo A4	Patologia	3 Caso(s)
168544	Displasia espondilometafisária, tipo Golden	Patologia	3 Caso(s)
166277	Displasia esquelética com ossos vormianos-fraturas múltiplas-dentinogénese imperfeita	Patologia	3 Caso(s)
166105	Encefalomiopatia mitocondrial da infância FASTKD2- relacionada	Patologia	3 Caso(s)
166029	Síndrome de displasia epifisária múltipla-displasia femoral proximal grave	Patologia	3 Caso(s)
163961	Síndrome cerebral-cerebeloso-coloboma ligada ao X	Patologia	3 Caso(s)
163665	Displasia espondiloepifisária tardia, tipo Kohn	Patologia	3 Caso(s)
1548	Síndrome de criptorquidia-aracnodactilia-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	3 Caso(s)
1529	Síndrome craniofacial-surdez-mão	Patologia	3 Caso(s)
1495	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-hipoplasia do corpo caloso-apêndice pré- auricular	Patologia	3 Caso(s)
139466	Síndrome SERKAL	Patologia	3 Caso(s)
139414	Nevo panfolicular congénito	Patologia	3 Caso(s)
1389	Síndrome de cegueira cortical-perturbação do desenvolvimento intelectual-polidactilia	Patologia	3 Caso(s)
1383	Síndrome de catarata-surdez-hipogonadismo	Patologia	3 Caso(s)
1381	Síndrome de catarata-perturbação do desenvolvimento intelectual-atresia anal-anomalias urinárias	Patologia	3 Caso(s)
137622	Síndrome de diarreia intratável-atresia das coanas- anomalias do olho	Patologia	3 Caso(s)
1373	Síndrome de catarata-freio oral aberrante-atraso de crescimento	Patologia	3 Caso(s)
1355	Síndrome de cardiopatia-face redonda-perturbação do desenvolvimento congénita	Patologia	3 Caso(s)
1259	Síndrome de blefaroptose-miopia-ectopia do cristalino	Patologia	3 Caso(s)
1185	Síndrome de ataxia espinocerebelosa-dismorfia	Patologia	3 Caso(s)
1133	Síndrome AREDYLD	Patologia	3 Caso(s)
1130	Síndrome de aracnodactilia-perturbação do desenvolvimento intelectual-dismorfias	Patologia	3 Caso(s)
1116	síndrome de aplasia cutânea congénita-linfangiectasia intestinal	Patologia	3 Caso(s)
1112	Síndrome de afalangia-hemivertebras-disgenesia urogenital e intestinal	Patologia	3 Caso(s)
1101	Síndrome de anoftalmia-megalocórnea-cardiopatia- anomalias esqueléticas	Patologia	3 Caso(s)
1069	Síndrome de aniridia-ausência de rótula	Patologia	3 Caso(s)
1067	Síndrome de aniridia-ptose-perturbação do	Patologia	3 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	desenvolvimento intelectual-obesidade familiar		
103910	Deficiência de sulfato de heparano do enterócito congénita	Patologia	3 Caso(s)
1006	Alopecia e deficiência de anticorpos	Patologia	3 Caso(s)
99832	Resistência generalizada à hormona libertadora de tireotropina	Patologia	2 Caso(s)
977	Adrenomiodistrofia	Patologia	2 Caso(s)
97290	Carcinoma papilar da tiroide com neoplasia papilar renal	Patologia	2 Caso(s)
96187	Dissomia uniparental de origem materna, cromossoma 21	Patologia	2 Caso(s)
95428	Síndrome dos CDG tipo IIh	Patologia	2 Caso(s)
949	Disostose acro-cranio-facial	Patologia	2 Caso(s)
94066	Perturbação do desenvolvimento intelectual grave- epilepsia-anomalias anais-hipoplasia das falanges distais	Patologia	2 Caso(s)
91494	Síndrome de coloboma macular-fenda palatina-hallux valgus	Patologia	2 Caso(s)
91130	Miocardiopatia - hipotonia - acidose láctica	Patologia	2 Caso(s)
88643	Síndrome de obesidade-colite-hipotiroidismo- hipertrofia cardíaca-perturbação do desenvolvimento	Patologia	2 Caso(s)
86822	Síndrome de lisencefalia tipo 3-displasia óssea dos metacarpos	Patologia	2 Caso(s)
85327	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X-acromegalia-hiperatividade	Patologia	2 Caso(s)
85319	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X-epilepsia-contraturas articulares progressivas-dismorfia	Patologia	2 Caso(s)
79507	Síndrome de hipotonia-má evolução estaturoponderal- microcefalia	Patologia	2 Caso(s)
79302	Defeito congénito da síntese de ácidos biliares tipo 3	Patologia	2 Caso(s)
79107	Malformações - surdez - distonia	Patologia	2 Caso(s)
785	Síndrome resistência aos estrogéneos	Patologia	2 Caso(s)
77300	Síndrome de anomalias auriculares-fenda labial com/sem fenda palatina-anomalias oculares	Patologia	2 Caso(s)
75389	Síndrome de malformação cerebral-doença cardíaca congénita-polidactilia pós-axial	Patologia	2 Caso(s)
73246	Síndrome de neuropatia visceral-anomalias do cérebro- dismorfia facial-perturbação do desenvolvimento	Patologia	2 Caso(s)
73245	Síndrome de atrofia muscular espinhal-complexo de Dandy-Walker-catarata	Patologia	2 Caso(s)
73230	Síndrome de anomalias da ossificação-atraso do desenvolvimento psicomotor	Patologia	2 Caso(s)
73224	Síndrome de tubulopatia renal-miocardiopatia dilatada	Patologia	2 Caso(s)
71267	Síndrome de dentinogénse imperfeita-baixa estatura- perda de audição-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	2 Caso(s)

Sem especificação, os ícones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
69088	Síndrome de displasia ectodérmica anidrótica- imunodeficiência-osteopetrose-linfedema	Patologia	2 Caso(s)
64542	Disostose acrofacial autossómica recessiva	Patologia	2 Caso(s)
631079	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 84	Patologia	2 Caso(s)
603494	Síndrome de coloboma-osteopetrose-microftalmia- macrocefalia-albinismo-surdez	Patologia	2 Caso(s)
599579	Doença hemorrágica factor V Amsterdão	Subtipo de patologia	2 Caso(s)
597887	Doença inflamatória do intestino ALPI-relacionada	Patologia	2 Caso(s)
597733	Albinismo oculocutâneo tipo 8	Patologia	2 Caso(s)
589435	Síndrome de displasia espondilometafisária-distrofia da córnea	Patologia	2 Caso(s)
568056	Síndrome de displasia anogenital-linfedema- imunodeficiência-Warts	Patologia	2 Caso(s)
544602	miopatia congénita com redução de fibras musculares tipo 2	Patologia	2 Caso(s)
527468	Síndrome de hérnia diafragmática-intestino curto- asplenia	Patologia	2 Caso(s)
521432	Síndrome de catarata-hepatopatia neonatal grave- perturbação global do desenvolvimento congénita	Patologia	2 Caso(s)
521411	Doença Charcot-Marie-Tooth axonal autossómica recessiva por defeito no metabolismo do cobre	Patologia	2 Caso(s)
52055	Síndrome de agenesia do corpo caloso-perturbação do desenvolvimento intelectual-coloboma-micrognatia	Patologia	2 Caso(s)
52047	Síndrome Braddock	Patologia	2 Caso(s)
508512	Síndrome de restrição de crescimento intra-uterino- máculas café com leite múltiplas congénitas-incremento de trocas entre cromátides irmãs	Patologia	2 Caso(s)
508488	Síndrome de microdeleção 8q24.3	Patologia	2 Caso(s)
50817	Síndrome de anomalia de Duane-miopatia-escoliose	Patologia	2 Caso(s)
50812	Síndrome Zellweger-like sem anomalias peroxissomais	Patologia	2 Caso(s)
50810	Síndrome de microlisencefalia-micromelia	Patologia	2 Caso(s)
50809	Síndrome de osteólise escafoido-calâneo-rotuliana	Patologia	2 Caso(s)
502444	Deficiência de ceramidase 3 alcalina	Patologia	2 Caso(s)
498497	Síndrome da costela curta-polidactilia tipo 5	Patologia	2 Caso(s)
487814	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2 por mutação DGAT2	Patologia	2 Caso(s)
487796	Síndrome Takenouchi-Kosaki	Patologia	2 Caso(s)
480528	Síndrome letal de hidranencefalia-hérnia diafragmática	Patologia	2 Caso(s)
478042	Défice combinado da fosforilação oxidativa tipo 30	Patologia	2 Caso(s)
477831	Síndrome de sobrecrescimento Kosaki	Patologia	2 Caso(s)
477787	Alteração hemorrágica associada a défice de fosfolipase- A2 alfa citosólica	Patologia	2 Caso(s)
477684	Défice combinado da fosforilação oxidativa tipo 26	Patologia	2 Caso(s)
476406	Síndrome de rigidez muscular hipercontráctil generalizada congénita	Patologia	2 Caso(s)
465824	Síndrome do revestimento fetal	Patologia	2 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
459070	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-hipoplasia cerebelosa-displasia espondilo- epifisária ligada ao X	Patologia	2 Caso(s)
457359	Síndrome de megalencefalia-cifoescoliose grave- sobrecrescimento	Patologia	2 Caso(s)
457265	Epilepsia mioclónica progressiva, tipo 9	Patologia	2 Caso(s)
457223	Surdez neurossensorial sindromática por défice combinado na fosforilação oxidativa	Patologia	2 Caso(s)
457205	Síndrome neurodegenerativo de neuropatia axonal sensitiva e motora-atrofia óptica com início na infância	Patologia	2 Caso(s)
456312	Doença neurológica-endócrina-pancreática multissistémica da infância	Patologia	2 Caso(s)
456298	Síndrome de microdeleção 1p35.2	Patologia	2 Caso(s)
453521	Ataxia cerebelosa autossómica recessiva por défice de CWF19L1	Patologia	2 Caso(s)
448267	Displasia espondilometafisária regressiva	Patologia	2 Caso(s)
448264	Queratodermia palmoplantar não-epidermolítica focal isolada	Patologia	2 Caso(s)
447974	Síndrome de anomalia de Klippel-Feil-miopatia- dismorfia facial	Patologia	2 Caso(s)
447961	Síndrome de defeitos de pigmentação-queratodermia palmoplantar-carcinoma cutâneo	Patologia	2 Caso(s)
447954	Défice combinado da fosforilação oxidativa tipo 25	Patologia	2 Caso(s)
447731	Défice de NIK	Patologia	2 Caso(s)
445110	Distrofia muscular das cinturas dos membros devido a défice de POMK	Patologia	2 Caso(s)
443950	Doença Charcot-Marie-Tooth tipo 2 DNAJB2-relacionada	Patologia	2 Caso(s)
443236	Síndrome de taquicardia ortostática postural por défice de NET	Patologia	2 Caso(s)
440731	Défice de ferritina-L	Patologia	2 Caso(s)
440713	Défice de sedoheptulocinase isolado	Patologia	2 Caso(s)
439897	Síndrome fetal cerebral fatal 🛭 renal - hipoplasia / agenesia geniturinária	Patologia	2 Caso(s)
439232	Amiloidose AApoAIV	Patologia	2 Caso(s)
438207	Macrotrombocitopenia autossómica recessiva grave	Patologia	2 Caso(s)
436182	Síndrome de nanismo primordial microcefálico- resistência à insulina	Patologia	2 Caso(s)
435819	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2 por mutação TGF	Patologia	2 Caso(s)
431361	Encefalopatia progressiva com leucodistrofia por défice de DECR	Patologia	2 Caso(s)
431329	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 57	Patologia	2 Caso(s)
424107	Miopatia congénita com início semelhante à miastenia	Patologia	2 Caso(s)
423479	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X-espasticidade dos membros-distrofia da retina-deficiência de arginina vasopressina	Patologia	2 Caso(s)

Sem especificação, os ícones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
423306	Síndrome de microcefalia-baixa estatura-perturbação do desenvolvimento intelectual-dismorfia facial	Patologia	2 Caso(s)
420741	Síndrome de RIDDLE	Patologia	2 Caso(s)
420733	Défice combinado da fosforilação oxidativa tipo 21	Patologia	2 Caso(s)
420728	Défice combinado da fosforilação oxidativa tipo 20	Patologia	2 Caso(s)
420699	Neutropenia congénita grave autossómica recessiva por deficiência de CXCR2	Patologia	2 Caso(s)
412181	Epidermólise bolhosa simples por deficiência BP230	Patologia	2 Caso(s)
411712	Défice materno de riboflavina	Patologia	2 Caso(s)
404499	Síndrome de ataxia cerebelosa-epilepsia-perturbação do desenvolvimento intelectual autossómica recessiva por défice de RUBCN	Patologia	2 Caso(s)
404476	Síndrome de perturbação do desenvolvimento global- quistos pulmonares-sobrecrescimento-tumor de Wilms	Patologia	2 Caso(s)
401959	Síndrome de agenesia do corpo caloso parcial- hipoplasia do vermis cerebeloso com quistos da fossa posterior	Patologia	2 Caso(s)
401923	Síndrome de microdeleção 9q31.1q31.3	Patologia	2 Caso(s)
401830	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 69	Patologia	2 Caso(s)
401820	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 67	Patologia	2 Caso(s)
401815	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 66	Patologia	2 Caso(s)
401805	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 63	Patologia	2 Caso(s)
398109	Anemia hemolítica autoimune neonatal	Patologia	2 Caso(s)
397973	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-obesidade-prognatismo-anomalias oculares e cutâneas	Patologia	2 Caso(s)
397959	Défice de células T, TCR-alfa-beta positivas	Patologia	2 Caso(s)
397735	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2U	Patologia	2 Caso(s)
397725	Neurodegenerescência associada à proteína COASY	Patologia	2 Caso(s)
391366	Síndrome de atraso de crescimento-atraso do desenvolvimento ligeira-hepatite crónica	Patologia	2 Caso(s)
391348	Síndrome de perturbação do desenvolvimento e atraso de crescimento-hipotonia-incapacidade visual-acidose láctica	Patologia	2 Caso(s)
391343	Doença neurodegenerativa pós-viral, forma fatal	Patologia	2 Caso(s)
370997	Doença do músculo-olho-cérebro com leucodistrofia multiquística bilateral	Patologia	2 Caso(s)
370930	XYLT1-CDG	Patologia	2 Caso(s)
370921	STT3A-CDG	Patologia	2 Caso(s)
370039	Angora, nevo capilar	Patologia	2 Caso(s)
370015	Displasia espondilometafisária, tipo Isidor	Patologia	2 Caso(s)
369979	Síndrome de hiperfalangismo 2 anomalias dos pés 2 pectus escavado grave	Patologia	2 Caso(s)
369955	Acidemia metilmalónica com homocistinúria, tipo cblJ	Subtipo de patologia	2 Caso(s)
369929	Adenoma secretor de aldosterona com doença	Patologia	2 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	neuromuscular complexa		
369881	Síndrome de microdeleção 2p21 sem cistinúria	Patologia	2 Caso(s)
363680	Síndrome de microdeleção 2p13.2	Patologia	2 Caso(s)
363623	Distrofia muscular das cinturas dos membros R19 GMPPB-relacionada	Patologia	2 Caso(s)
363424	Síndrome de hipotonia 🛭 atrofia cerebral - hiperglicinémia	Patologia	2 Caso(s)
357158	Síndrome de disostose mandibulofacial-macrobléfaro- macrostomia	Patologia	2 Caso(s)
352665	Síndrome de perturbação do neurodesenvolvimento- dismorfia craniofacial-anomalia cardíaca-anomalias esqueléticas devido a microdeleção 9q21.3	Subtipo de patologia	2 Caso(s)
352563	Cardiomiopatia hipertrófica da infância por défice de MRPL44	Patologia	2 Caso(s)
352530	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-obesidade-malformações cerebrais- dismorfia facial	Patologia	2 Caso(s)
352333	Síndrome de ictiose congénita-perturbação do desenvolvimento inteletual-tetraplegia espástica	Patologia	2 Caso(s)
3448	Síndrome Weaver-Williams	Patologia	2 Caso(s)
3429	Síndrome Verloove-Vanhorick-Brubakk	Patologia	2 Caso(s)
3424	Síndrome velo-facio-esquelético	Patologia	2 Caso(s)
3368	Síndrome de trigonocefalia-nariz bífido-anomalias acrais	Patologia	2 Caso(s)
3365	Síndrome de trigonocefalia-polegares largos	Patologia	2 Caso(s)
3327	Síndrome tireo-cerebro-renal	Patologia	2 Caso(s)
3294	Anomalias dos tendões extensores dos dedos	Patologia	2 Caso(s)
3293	Síndrome de telecanto-hipertelorismoestrabismo-pes cavus	Patologia	2 Caso(s)
329242	Diarreia crónica congénita com enteropatia com perda de proteína	Patologia	2 Caso(s)
329224	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-dismorfia craniofacial-criptorquidia	Patologia	2 Caso(s)
3262	Síndrome Dobrow	Patologia	2 Caso(s)
324575	Hiperinsulinismo por deficiencia de HNF1A	Patologia	2 Caso(s)
324540	Síndrome de afonia-surdez-distrofia retiniana-hálux bífidos-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	2 Caso(s)
324530	Auto-inflamação-deficiência de anticorpos PLCG2- associados-imunodesregulação	Patologia	2 Caso(s)
324416	Hipertrofia muscular 🛭 hepatomegália - polihidrâmnio	Patologia	2 Caso(s)
324410	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X-cardiomegália-insuficiência cardíaca congestiva	Patologia	2 Caso(s)
324364	Distrofia óssea esclerosante mista com manifestações extra-esqueléticas	Patologia	2 Caso(s)
324307	Síndrome de encurvamento lateral grave das tíbias- baixa estatura-escápula alada grau ligeiro-dismorfia	Patologia	2 Caso(s)

Sem especificação, os ícones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.

BP indica a prevalência ao nascimento. **Encontramo-nos, de momento, a reavaliar a mais recente prevalência desta entidade.

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
	facial ligeira		
324299	Paragangliomas múltiplos associados a policitémia	Patologia	2 Caso(s)
324294	Imunodeficiência de células T com epidermodisplasia verruciforme	Patologia	2 Caso(s)
3241	Síndrome cranio-facial-surdez	Patologia	2 Caso(s)
3240	Síndrome de leucoencefalopatia progressiva de início precoce-calcificação do sistema nervoso central-surdez- anomalias visuais	Patologia	2 Caso(s)
3239	Síndrome de surdez-vitiligo-acalasia	Patologia	2 Caso(s)
3224	Síndrome de surdez-anomalias genitais-sinostose metacárpica e metatársica	Patologia	2 Caso(s)
3218	Síndrome de surdez-displasia epifisária-baixa estatura	Patologia	2 Caso(s)
3214	Síndrome de surdez-cegueira-hipopigmentação, tipo Yemenite	Patologia	2 Caso(s)
320370	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 43	Patologia	2 Caso(s)
3200	Síndrome de artrogripose-displasia ectodérmica	Patologia	2 Caso(s)
3199	Síndrome Stimmler	Patologia	2 Caso(s)
319675	Nanismo primordial microcefálico, tipo Dauber	Patologia	2 Caso(s)
319600	Suscetibilidade mendeliana a doenças micobacterianas por deficiência parcial de IRF8	Patologia	2 Caso(s)
319589	Suscetibilidade mendeliana autossómica dominante a doenças micobacterianas por deficiência parcial de IFNgamaR2	Patologia	2 Caso(s)
319514	Defeito combinado da fosforilação oxidativa, tipo 13	Patologia	2 Caso(s)
3177	Síndrome de degenerescência espinocerebelosa- distrofia da córnea	Patologia	2 Caso(s)
317425	Imunodeficiência combinada grave por deficiência de ADN-PKcs	Patologia	2 Caso(s)
3173	Síndrome de espasmos infantis-polegares largos	Patologia	2 Caso(s)
3167	Síndrome Siegler-Brewer-Carey	Patologia	2 Caso(s)
3151	Síndrome de esclerose múltipla-ictiose-deficiência de fator 8	Patologia	2 Caso(s)
314993	Síndrome de cataratas-cardiopatia congénita-defeito do tubo neural	Patologia	2 Caso(s)
314575	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-hipotonia-braquicefalia-estenose pilórica-criptorquidia	Patologia	2 Caso(s)
314041	Síndrome de habitus marfanóide-hérnia inguinal-idade óssea avançada	Patologia	2 Caso(s)
314029	Osteogenesis imperfecta com massa óssea elevada	Patologia	2 Caso(s)
314002	Síndrome de contraturas-pescoço alado-micrognatia- hipoplasia mamilar	Patologia	2 Caso(s)
313947	Sindrome de microduplicação 2q23.1	Patologia	2 Caso(s)
313772	Síndrome de ataxia espástica-epilepsia mioclónica- neuropatia de início precoce	Patologia	2 Caso(s)
3134	Síndrome SCARF	Patologia	2 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
309108	Défice de colipase pancreática	Patologia	2 Caso(s)
3082	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-polidactilia-cabelo impenteável	Patologia	2 Caso(s)
3080	Perturbação do desenvolvimento intelectual, tipo Wolff	Patologia	2 Caso(s)
307936	Síndrome de hipotricose-osteólise-periodontite- queratodermia palmoplantar	Patologia	2 Caso(s)
3068	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-miopatia-baixa estatura-alterações endócrinas	Patologia	2 Caso(s)
306511	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 48	Patologia	2 Caso(s)
3016	Síndrome de ausência de rádio-anomalias ano-genitais	Patologia	2 Caso(s)
3011	Síndrome de tetraplegia espástica-retinite pigmentosa- perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	2 Caso(s)
300284	Doença do tecido conjuntivo por deficiência de lisil 3- hidroxilase	Patologia	2 Caso(s)
2997	Síndrome de ptose-parésia das cordas vocais	Patologia	2 Caso(s)
2988	Síndrome de pterígio do pescoço-perturbação do desenvolvimento intelectual-anomalias digitais	Patologia	2 Caso(s)
2985	Síndrome de pseudo-progeria	Patologia	2 Caso(s)
2976	Síndrome de pseudo-leprechaunismo, tipo Patterson	Patologia	2 Caso(s)
2975	Síndrome de doença do desenvolvimento sexual 46,XX- anomalias esqueléticas	Patologia	2 Caso(s)
2956	Acrodisplasia-escoliose	Patologia	2 Caso(s)
2941	Síndrome de porencefalia-hipoplasia cerebelosa- malformações internas	Patologia	2 Caso(s)
294026	Síndrome de microduplicação 2q31.1	Patologia	2 Caso(s)
293807	Dilatação biliar induzida por quetamina	Patologia	2 Caso(s)
2921	Síndrome de polidactilia pré-axial-coloboma- perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	2 Caso(s)
2898	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X-plagiocefalia	Patologia	2 Caso(s)
289522	Microtriplicação 11q24.1	Patologia	2 Caso(s)
2892	Síndrome de displasia pilo-dentária-erros refrativos	Patologia	2 Caso(s)
2891	Pili torti-atraso do desenvolvimento-anomalias neurológicas	Patologia	2 Caso(s)
2888	Síndrome de anomalia facio-digital-síndrome Pierre- Robin	Patologia	2 Caso(s)
2876	Síndrome PHAVER	Patologia	2 Caso(s)
2871	Síndrome Pfeiffer-Palm-Teller	Patologia	2 Caso(s)
2867	Baixa estatura tipo Bruxelas	Patologia	2 Caso(s)
2866	Síndrome de baixa estatura-surdez-disfunção dos neutrófilos-dismorfia	Patologia	2 Caso(s)
2826	Síndrome de paraplegia espástica-glaucoma-puberdade precoce	Patologia	2 Caso(s)
2825	Síndrome PARC	Patologia	2 Caso(s)
281127	Bébe colódio acral com regressão espontânea	Patologia	2 Caso(s)

Sem especificação, os ícones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
280576	Síndrome progeria de Nestor-Guillermo	Patologia	2 Caso(s)
280397	Doença priónica familiar, Alzheimer-like	Patologia	2 Caso(s)
2773	Síndrome de osteogenesis imperfecta-retinopatia- convulsões-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	2 Caso(s)
276556	Hiperinsulinismo por deficiência de UCP2	Patologia	2 Caso(s)
276405	Hiperbiliverdémia	Patologia	2 Caso(s)
2759	Síndrome orofaringe imperfurada-anomalias costo- vertebrais	Patologia	2 Caso(s)
2722	Síndrome de alopecia-displasia odonto-ungeal	Patologia	2 Caso(s)
2720	Síndrome hipopigmentação oculo-cerebral, tipo Preus	Patologia	2 Caso(s)
2718	Oculo-tricodisplasia	Patologia	2 Caso(s)
2666	Síndrome de nefronoptise familiar do adulto- tetraparésia espástica	Patologia	2 Caso(s)
2643	Nanismo microcefálico primordial, tipo Toriello	Patologia	2 Caso(s)
263501	SíndromeCDG, tipo IIj	Patologia	2 Caso(s)
2631	Síndrome de nanismo mesomélico-fenda do palato- camptodactilia	Patologia	2 Caso(s)
261534	Síndrome 49,XXXYY	Patologia	2 Caso(s)
261304	Síndrome de microdeleção paterna de 20q13	Patologia	2 Caso(s)
2597	Síndrome de miopatia mitocondrial-acidose láctica- surdez	Patologia	2 Caso(s)
2575	Síndrome fibrose quística-gastrite-anemia megaloblástica	Patologia	2 Caso(s)
255132	Anemia sideroblástica autossómica recessiva de início no adulto	Patologia	2 Caso(s)
254925	Deficiência combinada da fosforilação oxidativa, tipo 4	Patologia	2 Caso(s)
254898	Surdez - encefaloneuropatia - obesidade - valvulopatia	Patologia	2 Caso(s)
2547	Síndrome de microftalmia-microtia-acinesia fetal	Patologia	2 Caso(s)
2533	Síndrome de microcefalia-surdez-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	2 Caso(s)
2528	Síndrome microcefalia-microcórnea, tipo Seemanova	Patologia	2 Caso(s)
2522	Síndrome de microcefalia-fusão das vértebras cervicais	Patologia	2 Caso(s)
2519	Síndrome de microcefalia-convulsões-perturbação do desenvolvimento intelectual-cardiopatia	Patologia	2 Caso(s)
2513	Síndrome de microcefalia-albinismo-anomalias dos dedos	Patologia	2 Caso(s)
2511	Síndrome de microbraquicefalia-ptose-fenda labial	Patologia	2 Caso(s)
2489	Síndrome de defeito nos membros superiores- anomalias nos olhos e ouvidos	Patologia	2 Caso(s)
2487	Síndrome de malformação dos membros inferiores- hipospadias	Patologia	2 Caso(s)
2482	Síndrome Melhem-Fahl	Patologia	2 Caso(s)
2475	Madeixa branca com malformações	Patologia	2 Caso(s)
2427	Síndrome de macrocefalia-baixa estatura-paraplegia	Patologia	2 Caso(s)
2400	Síndrome de neuropatia motora periférica- disautonomia	Patologia	2 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
2390	Síndrome Lichstenstein	Patologia	2 Caso(s)
238523	Hipotonia atípica - síndrome de cistinúria	Patologia	2 Caso(s)
238329	Encefalomiopatia mitocondrial grave ligada ao X	Patologia	2 Caso(s)
2347	Displasia Kniest-like letal	Patologia	2 Caso(s)
2224	Síndrome de osteopenia-perturbação do	Patologia	2.6 ()
2324	desenvolvimento intelectual-cabelo rarefeito	_	2 Caso(s)
2321	Síndrome Jung-Wolff-Back-Stahl	Patologia	2 Caso(s)
	Síndrome de epidermólise bolhosa juncional localizada	Patologia	
231556	de início tardio-perturbação do desenvolvimento		2 Caso(s)
	intelectual		
2310	Síndrome de malformação ausência de perna-cataratas	Patologia	2 Caso(s)
2282	Síndrome de dismorfia-baixa estatura-surdez-doença do	Patologia	2 Caso(s)
2202	desenvolvimento sexual		2 Ca30(3)
2274	Síndrome de ictiose-hepatoesplenomegalia-	Patologia	2 Caso(s)
	degenerescência cerebelosa		
2272	Síndrome de ictiose-anomalias orais e digitais	Patologia	2 Caso(s)
2271	Síndrome de ictiose congénita-microcefalia-tetraplegia	Patologia	2 Caso(s)
2266	Hipotricose-perturbação do desenvolvimento	Patologia	2 Caso(s)
	intelectual, tipo Lopes		2 6030(3)
2256	Síndrome de hipoplasia cubito-peroneal-anomalias	Patologia	2 Caso(s)
	renais		_ = ===================================
2250	Síndrome de hiposmia-hipoplasia nasal e ocular-	Patologia	2 Caso(s)
	hipogonadismo hipogonadotrópico		.,
2249	Síndrome de hipoplasia do cúbito-perturbação do	Patologia	2 Caso(s)
	desenvolvimento intelectual		.,
2235	Síndrome de hipogonadismo hipogonadotrópico-retinite	Patologia	2 Caso(s)
	pigmentosa	Detaloria	
2224	Síndrome de hipogonadismo hipergonadotrópico	Patologia	3 Cana(a)
2234	masculino-perturbação do desenvolvimento intelectual- anomalias esqueléticas		2 Caso(s)
	Síndrome de hipogonadismo-prolapso da válvula mitral-	Patologia	
2233	perturbação do desenvolvimento intelectual	ratologia	2 Caso(s)
221142	Atrofia macular confetti-like	Patologia	2 Caso(s)
	Imunodeficiência combinada com anomalias facio-	Patologia	
221139	oculo-esqueléticas	i atologia	2 Caso(s)
	Macrotrombocitopenia com insuficiência da válvula	Patologia	
220448	mitral	. 3.0.05,0	2 Caso(s)
2204	Hiperostose cortical displásica, tipo Kozlowski-Tsuruta	Subtipo de patologia	2 Caso(s)
2184	Síndrome de hidrocefalia-umbigo de inserção baixa	Patologia	2 Caso(s)
2183	Síndrome de hidrocefalia-obesidade-hipogonadismo	Patologia	2 Caso(s)
	Síndrome de hidrocefalia-estatura elevada-	Patologia	
2181	hipermobilidade articular		2 Caso(s)
247000	Insensibilidade congénita à dor-hiperhidrose-ausência	Patologia	
217399	de enervação cutânea sensorial		2 Caso(s)
2472	Síndrome de microcefalia-glumerolonefrite-habitus	Patologia	2.60=1=1
2172	marfanóide	-	2 Caso(s)

Sem especificação, os ícones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
2155	Síndrome de doença Hirschsprung-surdez-polidactilia	Patologia	2 Caso(s)
2145	Craniossinostose, tipo Herrmann-Opitz	Patologia	2 Caso(s)
2119	Síndrome HEC	Patologia	2 Caso(s)
2110	Síndrome de hallux varus-polissindactilia pré-axial	Patologia	2 Caso(s)
2109	Síndrome Hallermam-Streiff-like	Patologia	2 Caso(s)
2104	Síndrome de dismorfia-pectus carinatum- hipermobilidade articular	Patologia	2 Caso(s)
2083	Síndrome de glabela proeminente-microcefalia- hipogenitalismo	Patologia	2 Caso(s)
2074	Síndrome Gemignani	Patologia	2 Caso(s)
206564	Distrofia muscular das cinturas dos membros R15 POMGNT1-relacionada	Patologia	2 Caso(s)
2058	Síndrome Fryns-Smeets-Thiry	Patologia	2 Caso(s)
2025	Síndrome de fibromatose gengival-dismorfia facial	Patologia	2 Caso(s)
2015	Síndrome de fenda palatina-baixa estatura-anomalias vertebrais	Patologia	2 Caso(s)
2010	Síndrome de fenda palatina-fixação do estribo- oligodontia	Patologia	2 Caso(s)
2007	Síndrome de hipoplasia das cartilagens alares- coloboma-telecanto	Patologia	2 Caso(s)
2003	Síndrome de fenda lábio-palatina-surdez-lipoma sagrado	Patologia	2 Caso(s)
1995	Síndrome de fenda labial-retinopatia	Patologia	2 Caso(s)
199348	Encefalopatia sensível à tiamina	Patologia	2 Caso(s)
199329	Miopatia congénita, tipo Paradas	Patologia	2 Caso(s)
1968	Síndrome de face plana-microstomia-anomalia do pavilhão auricular	Patologia	2 Caso(s)
1964	Síndrome de extra-sístoles-baixa estatura- hiperpigmentação-microcefalia	Patologia	2 Caso(s)
1948	Síndrome de epilepsia-microcefalia-displasia esquelética	Patologia	2 Caso(s)
1937	Síndrome Eng-Strom	Patologia	2 Caso(s)
1933	Síndrome de depleção do ADN mitocondrial, forma encefalomiopática com aciduria metilmalónica	Patologia	2 Caso(s)
1927	Síndrome Emery-Nelson	Patologia	2 Caso(s)
1883	Síndrome de displasia ectodérmica-surdez neurossensorial	Patologia	2 Caso(s)
1861	Síndrome de displasia torácica-hidrocefalia	Patologia	2 Caso(s)
183707	Doença infantil LAD-like devido a deficiência RAC2	Patologia	2 Caso(s)
1825	Síndrome de displasia epifisária-perda auditiva- dismorfia	Patologia	2 Caso(s)
1806	Síndrome de displasia ectodérmica-cegueira	Patologia	2 Caso(s)
1803	Displasia toracomélica	Patologia	2 Caso(s)
1780	Síndrome Thakker-Donnai	Patologia	2 Caso(s)
1778	Síndrome de dismorfia facial-escroto em xaile- hiperlaxidão articular	Patologia	2 Caso(s)
1770	Síndrome de anomalias associadas a disgenesia gonadal	Patologia	2 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de caso
	tipo XY		
171839	Síndrome de craniossinostose-hidrocefalia-malformação de Arnold-Chiari tipo I-sinostose radio-cubital	Patologia	2 Caso(s)
169100	Imunodeficiência por deficiência de CD25	Patologia	2 Caso(s)
168598	Deficiência de metionina adenosiltransferase I/III	Patologia	2 Caso(s)
168552	Síndrome de displasia espondilometafisária-antebraços arqueados-dismorfia facial	Patologia	2 Caso(s)
168451	Síndrome de displasia espondiloepimetafisária-dentição anómala	Patologia	2 Caso(s)
1670	Diarreia crónica com atrofia das vilosidades	Patologia	2 Caso(s)
166038	Condrodisplasia metafisária, tipo Kaitila	Patologia	2 Caso(s)
166032	Síndrome de displasia epifisária múltipla-miniepifises	Patologia	2 Caso(s)
166016	Displasia epifisária múltipla, tipo Lowry	Patologia	2 Caso(s)
1659	Dermatoleucodistrofia	Patologia	2 Caso(s)
163684	Síndrome de leucoencefalopatia-distonia-neuropatia motora	Patologia	2 Caso(s)
1570	Simbraquidactilia das mãos e pés	Patologia	2 Caso(s)
1563	Síndrome Dahlberg-Borer-Newcomer	Patologia	2 Caso(s)
1547	Síndrome de criptomicrotia-braquidactilia-excesso de arcos digitais	Patologia	2 Caso(s)
1521	Síndrome de displasia cranio-fronto-nasal-anomalia de Poland	Patologia	2 Caso(s)
1506	Síndrome de costelas finas-ossos tubulares-dismorfia	Patologia	2 Caso(s)
1488	Síndrome Cooper-Wang-Jabs	Patologia	2 Caso(s)
1485	Síndrome de artrogripose-hiperqueratose, forma letal	Patologia	2 Caso(s)
1484	Síndrome de contraturas-displasia ectodérmica-fenda lábio-palatina	Patologia	2 Caso(s)
1453	Síndrome cleido-rizomélico	Patologia	2 Caso(s)
1433	Síndrome de atrofia coroideia-alopecia	Patologia	2 Caso(s)
1422	Síndrome de condrodisplasia-desenvolvimento sexual diferente	Patologia	2 Caso(s)
141258	Fenda facial número 4 de Tessier	Patologia	2 Caso(s)
1397	Síndrome de hidrocefalia-agenesia cerebelosa	Patologia	2 Caso(s)
1390	Síndrome de cegueira noturna-anomalias esqueléticas- dismorfia	Patologia	2 Caso(s)
1380	Síndrome de catarata-nefropatia-encefalopatia	Patologia	2 Caso(s)
137681	Hepatoencefalopatia por deficiência combinada da fosforilação oxidativa, tipo 1	Patologia	2 Caso(s)
137631	Síndrome de fibrose pulmonar-imunodeficiência- disgenesia gonadal 46,XX	Patologia	2 Caso(s)
1368	Síndrome de catarata-ataxia-surdez	Patologia	2 Caso(s)
1354	Síndrome de cardiopatia-encurtamento de membros	Patologia	2 Caso(s)
1352	Síndrome de defeito aurículo-ventricular-blefarofimose- defeitos radial e anal	Patologia	2 Caso(s)
1326	Síndrome de camptodactilia, Guadalajara tipo 2	Patologia	2 Caso(s)
1295	Braquitelefalangia-dismorfia-síndrome de Kallman	Patologia	2 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
1277	Síndrome de braquidactilia-mesomelia-perturbação do desenvolvimento intelectual-defeitos cardíacos	Patologia	2 Caso(s)
1237	Síndrome Beemer-Ertbruggen	Patologia	2 Caso(s)
1236	Síndrome de microbraquicefalia grave-perturbação do desenvolvimento intelectual-paralisia cerebral atetoide	Patologia	2 Caso(s)
1227	Síndrome Bangstad	Patologia	2 Caso(s)
1217	Atrofia espinhal-oftalmoplegia-síndrome piramidal	Patologia	2 Caso(s)
1192	Síndrome de aterosclerose-surdez-diabetes-epilepsia- nefropatia	Patologia	2 Caso(s)
1184	Síndrome de ataxia-fotossensibilidade-baixa estatura	Patologia	2 Caso(s)
1126	Aprosencefalia-disgenesia cerebelosa	Patologia	2 Caso(s)
1123	Síndrome de apêndice caudal-surdez	Patologia	2 Caso(s)
1068	Síndrome de aniridia-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	2 Caso(s)
1064	Síndrome de aniridia-agenesia renal-perturbação psicomotora	Patologia	2 Caso(s)
1046	Síndrome de anemia hemolítica letal-anomalias genitais	Patologia	2 Caso(s)
1028	Síndrome amelo-onico-hipohidrótico	Patologia	2 Caso(s)
1021	Síndrome de amaurose-hipertricose	Patologia	2 Caso(s)
1014	Síndrome de alopecia-perturbação do desenvolvimento intelectual-hipogonadismo hipergonadotrópico	Patologia	2 Caso(s)
1003	Síndrome de defeitos no couro cabeludo-polidactilia pós-axial	Patologia	2 Caso(s)
100013	Lisencefalia com hipoplasia cerebelosa tipo C	Patologia	2 Caso(s)
99849	Doença de armazenamento de glicogénio por deficiência de beta-enolase muscular	Patologia	1 Caso(s)
79332	B4GALT1-CDG	Patologia	1 Caso(s)
79326	ALG2-CDG	Patologia	1 Caso(s)
600194	Doença hemorrágica factor V Atlanta	Subtipo de patologia	1 Caso(s)
529980	Síndrome de doença inflamatória do intestino-infeções sinopulmonares recorrentes	Patologia	1 Caso(s)
528091	Síndrome de hidrópsia-acidose láctica-anemia sideroblástica-falência multissistémica	Patologia	1 Caso(s)
478029	Défice combinado da fosforilação oxidativa tipo 29	Patologia	1 Caso(s)
458798	Ataxia espinocerebelosa tipo 41	Patologia	1 Caso(s)
448010	CAD-CDG	Patologia	1 Caso(s)
440706	Défice de ribose-5-P isomerase	Patologia	1 Caso(s)
435934	COG2-CDG	Patologia	1 Caso(s)
435651	Lipodistrofia parcial familiar CIDEC-relacionada	Patologia	1 Caso(s)
431166	Imunodeficiência primária devido a défice de STAT2	Patologia	1 Caso(s)
431149	Imunodeficiência combinada por deficiência de OX40	Patologia	1 Caso(s)
404521	Atrofia muscular espinhal com dificuldade respiratória tipo 2	Patologia	1 Caso(s)
401840	Paraplegia espástica autossómica recessiva, tipo 71	Patologia	1 Caso(s)
401800	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 60	Patologia	1 Caso(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de casos
397968	Doença de Charcot-Marie-Tooth tipo 2R	Patologia	1 Caso(s)
370924	Glicogenose tipo Ix	Patologia	1 Caso(s)
370097	Albinismo oculocutâneo tipo 6	Patologia	1 Caso(s)
331190	Imunodeficiência por défice de ficolin3	Patologia	1 Caso(s)
331187	Imunodeficiência por défice de MASP-2	Patologia	1 Caso(s)
330029	Síndrome de hipotricose-surdez	Patologia	1 Caso(s)
329942	Défice transitório neonatal múltipla da acil-CoA desidrogenase	Patologia	1 Caso(s)
324422	SíndromeALG13 -CDG	Patologia	1 Caso(s)
319678	Síndrome de encefalopatia-miocardiopatia hipertrófica- doença tubular renal	Patologia	1 Caso(s)
300536	SíndromeCDG, tipo IR	Patologia	1 Caso(s)
2963	Síndrome progeróide, tipo Petty	Patologia	1 Caso(s)
280333	Distrofia muscular das cinturas dos membros R16 alfa- distroglicano-relacionada	Patologia	1 Caso(s)
2786	Síndrome osteoporose-hipopigmentação oculo-cutânea	Patologia	1 Caso(s)
263494	SíndromeCDG, tipo Io	Patologia	1 Caso(s)
263297	Doença de armazenamento de glicogénio com miocardiopatia por deficiência de glicogenina	Patologia	1 Caso(s)
254920	Deficiência combinada da fosforilação oxidativa, tipo 2	Patologia	1 Caso(s)
254334	Doença de Charcot-Marie-Tooth intermédia autossómica recessiva tipo B	Patologia	1 Caso(s)
243343	Deficiência de dimetilglicina desidrogenase	Patologia	1 Caso(s)
240760	Doença síndrome de quebras de Nijmegen-like	Patologia	1 Caso(s)
206559	Distrofia muscular das cinturas dos membros R14 POMT2-relacionada	Patologia	1 Caso(s)
1692	Trissomia 1 em mosaico	Patologia	1 Caso(s)
1035	Disulfiduria por beta-mercaptolactato cistéina	Patologia	1 Caso(s)

Número de familias publicados

OPPILAcodo	Desires	Nível de classificação	Número de
ORPHAcode	Doença		famílias
1652	Doença de Dent	Patologia	250 Família(s)
99879	Hiperparatiroidismo isolado familiar	Patologia	100 Família(s)
98784	Epilepsia noturna do lobo frontal autossómica dominante	Patologia	100 Família(s)
98759	Ataxia espinocerebelosa tipo 17	Patologia	100 Família(s)
89843	Epidermólise bolhosa pruriginosa distrófica	Patologia	100 Família(s)
276198	Ataxia espinocerebelosa tipo 36	Patologia	100 Família(s)
1949	Epilepsia neonatal familiar benigna	Patologia	100 Família(s)
1416	Deposição de pirofosfato de cálcio familiar	Patologia	100 Família(s)
2524	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 2	Patologia	81 Família(s)
51083	Síndrome QT curto familiar	Patologia	80 Família(s)
526	Síndrome Liddle	Patologia	72 Família(s)
60030	Síndrome Loyes-Dietz	Patologia	52 Família(s)
98934	Doença Huntington-like 2	Patologia	50 Família(s)
643	Neuropatia axonal gigante	Patologia	50 Família(s)
2526	Síndrome de microcefalia-linfedema-coriorretinopatia	Patologia	50 Família(s)
536467	Síndrome Ehlers-Danlos espondilodisplásico B3GALT6- relacionado	Subtipo de patologia	41 Família(s)
98762	Ataxia espinocerebelosa tipo 12	Patologia	40 Família(s)
79410	Epidermólise bolhosa distrófica localizada, forma pré- tibial	Subtipo de patologia	40 Família(s)
263548	Síndrome de pele descamativa tipo A	Subtipo de patologia	40 Família(s)
2254	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 1	Patologia	40 Família(s)
217330	Doença renal tubulointersticial autossómica dominante REN-relacionada	Subtipo de patologia	35 Família(s)
200418	Imunodeficiência com anomalia do fator I	Patologia	35 Família(s)
163937	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Najm	Patologia	35 Família(s)
1106	Microftalmia com anomalias dos membros	Patologia	35 Família(s)
324442	Neuropatia axonal autossómica recessiva com neuromiotonia	Patologia	33 Família(s)
98434	Deficiência combinada hereditária dos fatores de coagulação vitamina K-dependente	Patologia	30 Família(s)
713	Doença de armazenamento de glicogénio devida a deficiência de fosfoglicerato cinase 1	Patologia	30 Família(s)
452	Lisencefalia ligada ao X com anomalias genitais	Patologia	30 Família(s)
425	Deficiência de apolipoproteina A-I	Patologia	30 Família(s)
3237	Síndrome de sinostoses múltiplas	Patologia	30 Família(s)
3222	Hiperatividade da fosforribosilpirofosfato sintetase	Patologia	30 Família(s)
293822	Síndrome de predisposição para carcinoma de células renais e melanoma MITF-relacionado	Patologia	30 Família(s)
2848	Síndrome de camptodactilia-artropatia-coxa vara-	Patologia	30 Família(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de famílias
	pericardite		
263553	Síndrome de pele descamativa tipo B	Subtipo de patologia	30 Família(s)
228305	Deficiência da carnitina-palmitoil transferase 2, forma grave do latente	Subtipo de patologia	30 Família(s)
217012	Ataxia espinocerebelosa tipo 31	Patologia	30 Família(s)
424	Hipertiroidismo familiar por mutação no recetor da TSH	Patologia	28 Família(s)
33108	Síndrome de pterígio múltiplo letal	Patologia	28 Família(s)
52430	Miopatia com corpos de inclusão - doença de Paget - demência fronto-temporal	Patologia	26 Família(s)
3464	Síndrome Woodhouse-Sakati	Patologia	25 Família(s)
85293	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Cabezas	Patologia	24 Família(s)
536471	Síndrome Ehlers-Danlos espondilodisplásico	Patologia	24 Família(s)
1065	Síndrome de aniridia-ataxia cerebelosa-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	22 Família(s)
99027	Leucodistrofia autossómica dominante de início no adulto	Patologia	20 Família(s)
98763	Ataxia espinocerebelosa tipo 14	Patologia	20 Família(s)
97286	Síndrome Carney-Stratakis	Patologia	20 Família(s)
959	Síndrome acro-reno-ocular	Patologia	20 Família(s)
369913	Defeito combinado da fosforilação oxidativa, tipo 17	Patologia	20 Família(s)
3203	Estomatocitose hereditária hiper-hidratada	Patologia	20 Família(s)
3202	Estomatocitose hereditária desidratada	Patologia	20 Família(s)
228308	Deficiência da carnitina-palmitoil transferase 2, forma neonatal	Subtipo de patologia	20 Família(s)
2229	Síndrome de miocardiopatia dilatada-hipogonadismo hipergonadotrópico	Patologia	20 Família(s)
1200	Síndrome Burn-McKeown	Patologia	20 Família(s)
100998	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 17	Patologia	20 Família(s)
99791	Displasia da dentina, tipo II	Subtipo de patologia	19 Família(s)
168615	Persistência hereditária de alfa-fetoproteína	Patologia	19 Família(s)
93311	Displasia epifisária múltipla, tipo 5	Patologia	18 Família(s)
25980	Miopatia ligada ao X com autofagia excessiva	Patologia	18 Família(s)
90031	Anemia hemolítica não-esferocítica por deficiência de hexocinase	Patologia	17 Família(s)
615	Mixoma auricular familiar	Patologia	17 Família(s)
293168	Paralisia espástica ascendente hereditária de início na infância	Patologia	17 Família(s)
88621	Síndrome da ictiose da prematuridade	Patologia	16 Família(s)
84090	Glumerolopatia de fibronectina	Patologia	16 Família(s)
3220	Síndrome de surdez-hipoplasia do esmalte-defeitos ungueais	Patologia	15 Família(s)
2850	Síndrome de alopecia-perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	15 Família(s)
88619	Encefalopatia necrotizante, aguda, autossómica	Patologia	14 Família(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de famílias
	dominante		
620371	Tubulopatia renal Gitelman-like por mutação no ADN mitocondrial	Patologia	14 Família(s)
495930	Síndrome de monossomia do mosaico 7	Patologia	14 Família(s)
137831	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X-hipoplasia cerebelosa	Patologia	14 Família(s)
1145	Atrofia muscular espinhal ligada ao X de início na infância	Patologia	14 Família(s)
137678	Displasia espondiloepifisária com encurtamento metafisário	Patologia	13 Família(s)
401996	Nefrite intersticial cariomegálica	Patologia	12 Família(s)
228277	Anetoderma familiar	Patologia	12 Família(s)
99955	Doença de Charcot-Marie-Tooth tipo 4B1	Patologia	11 Família(s)
98971	Distrofia corneana, posterior amorfa	Patologia	11 Família(s)
478664	Neuropatia sensitiva e autonómica hereditária tipo 8	Patologia	11 Família(s)
439218	Encefalopatia epiléptica KCNQ2-relacionada	Patologia	11 Família(s)
90001	Síndrome de disfunção dos cones com miopia ligada ao X	Patologia	10 Família(s)
85279	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X sindromática KDM5C-relacionada	Patologia	10 Família(s)
535458	Deficiência de GPIHBP1 familiar	Subtipo de patologia	10 Família(s)
481662	Lupus eritematoso familiar tipo Chiblain	Patologia	10 Família(s)
412057	Ataxia cerebelosa autossómica recessiva por défice de STUB1	Patologia	10 Família(s)
3412	VACTERL com hidrocefalia	Patologia	10 Família(s)
309020	Défice familiar de apolipoproteína C-II	Subtipo de patologia	10 Família(s)
2791	Síndrome oto-dentária	Patologia	10 Família(s)
2238	Hipoparatiroidismo familiar isolado	Patologia	10 Família(s)
2202	Síndrome de queratodermia palmoplantar-surdez	Patologia	10 Família(s)
2198	Síndrome de queratodermia palmoplantar-carcinoma esofágico	Patologia	10 Família(s)
1856	Displasia espondilo-epimetafisária-cúbito curto	Patologia	10 Família(s)
178464	Miopatia hereditária com insuficiência respiratória precoce	Patologia	10 Família(s)
166063	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 4	Patologia	10 Família(s)
1658	Síndrome de ausência de impressões digitais-milia congénita	Patologia	10 Família(s)
158676	Epidermólise bolhosa distrófica localizada, apenas as unhas	Subtipo de patologia	10 Família(s)
158673	Epidermólise bolhosa distrófica localizada, forma acral	Subtipo de patologia	10 Família(s)
1412	Síndrome de fusão carpo-társica	Patologia	10 Família(s)
140927	Convulsões benignas neonatais-infantis familiares	Patologia	10 Família(s)
1276	Síndrome de braquidactilia-hipertensão arterial	Patologia	10 Família(s)
101006	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 26	Patologia	10 Família(s)
100996	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 15	Patologia	10 Família(s)

		Nível de classificação	Número de
ORPHAcode	Doença		famílias
100991	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 10	Patologia	10 Família(s)
100989	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 8	Patologia	10 Família(s)
100988	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 6	Patologia	10 Família(s)
263516	Epilepsia mioclónica progressiva tipo 3	Patologia	9 Família(s)
217266	Síndrome de BNAR	Patologia	9 Família(s)
1062	Malformação neurocutânea hereditária	Patologia	9 Família(s)
100008	Hemorragia cerebral com amiloidose, hereditária, tipo islandês	Subtipo de patologia	9 Família(s)
391330	Osteoporose com fracturas, ligada ao cromossoma X	Patologia	8 Família(s)
3248	Sinfalangismo distal isolado	Patologia	8 Família(s)
306527	Paralisia facial isolada hereditária congénita	Patologia	8 Família(s)
217055	Doença de Charcot-Marie-Tooth intermédia autossómica recessiva tipo A	Patologia	8 Família(s)
1377	Síndrome de catarata-microcórnea	Patologia	8 Família(s)
1149	Síndrome Kuskokwim	Patologia	8 Família(s)
93561	Amiloidose da lisozima	Subtipo de patologia	7 Família(s)
86817	Anemia hemolítica por deficiência de adenilato cinase	Patologia	7 Família(s)
488594	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 76	Patologia	7 Família(s)
397618	Síndrome de hipoplasia da fóvea-defeito de decussação do nervos óptico-disgenésia do segmento anterior	Patologia	7 Família(s)
324737	Síndrome SRD5A3-CDG	Patologia	7 Família(s)
324713	Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Italiano	Subtipo de patologia	7 Família(s)
320396	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 45	Patologia	7 Família(s)
300345	Lúpus eritematoso sistémico autossómico	Patologia	7 Família(s)
281139	Ictiose epidermolítica anular	Patologia	7 Família(s)
251274	Hiperaldosteronismo familiar, tipo 3	Patologia	7 Família(s)
1897	Síndrome EEM	Patologia	7 Família(s)
178461	Miopatia ligada ao X com atrofia dos músculos posturais	Patologia	7 Família(s)
85453	Doença de Partington	Patologia	6 Família(s)
85110	Encefalopatia com corpos de inclusão de neuroserpina, forma familiar	Patologia	6 Família(s)
79447	Síndrome de pterígio múltiplo letal ligado ao X	Patologia	6 Família(s)
79401	Epidermólise bolhosa simples intermédia PLEC- relacionada sem envolvimento extracutâneo	Patologia	6 Família(s)
73229	Síndrome HANAC	Patologia	6 Família(s)
456318	Síndrome de neuropatia sensitiva hereditária-surdez- demência	Patologia	6 Família(s)
391411	Parkinsonismo juvenil atípico	Patologia	6 Família(s)
34516	Distrofia muscular das cinturas dos membros D1 DNAJB6-relacionada	Patologia	6 Família(s)
324561	Síndrome de hipopigmentação-queratodermia palmoplantar punctiforme	Patologia	6 Família(s)

Sem especificação, os ícones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.

BP indica a prevalência ao nascimento. **Encontramo-nos, de momento, a reavaliar a mais recente prevalência desta entidade.

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de famílias
320380	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 54	Patologia	6 Família(s)
2886	Síndrome TARP	Patologia	6 Família(s)
2790	Osteosclerose autossómica dominante tipo Worth	Patologia	6 Família(s)
2045	Síndrome FLOTCH	Patologia	6 Família(s)
1799	Disfasia do desenvolvimento familiar	Patologia	6 Família(s)
168454	Displasia espondiloepimetafisária, tipo Genevieve	Patologia	6 Família(s)
157801	Sindactilia sinostótica mesoaxial com redução das falanges	Patologia	6 Família(s)
140917	Anquilose do estribo com polegares e dedos dos pés largos	Patologia	6 Família(s)
137634	Síndrome de sobrecrescimento-macrocefalia- dismorfia facial	Patologia	6 Família(s)
101068	Distrofia do estroma da córnea congénita	Patologia	6 Família(s)
99940	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2F	Patologia	5 Família(s)
98766	Ataxia espinocerebelosa tipo 5	Patologia	5 Família(s)
86789	Aplasia-hipoplasia isolada da rótula	Patologia	5 Família(s)
85442	Síndrome de baixa estatura-defeitos da pituitária e do cerebelo-sela turca pequena	Patologia	5 Família(s)
444092	Síndrome de doença pulmonar intersticial autoimune- artrite	Patologia	5 Família(s)
424099	Síndrome de microftlamia colobomatosa-displasia rizomélica	Patologia	5 Família(s)
3454	Síndrome de perturbação do desenvolvimento intelectual-atraso do desenvolvimento-contraturas	Patologia	5 Família(s)
3351	Síndrome trico-dentária	Patologia	5 Família(s)
3301	Síndrome de tetra-amelia-malformações múltiplas	Patologia	5 Família(s)
320411	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 56	Patologia	5 Família(s)
319640	Distrofia macular da retina, tipo 2	Patologia	5 Família(s)
308410	Síndrome autista-epilepsia por deficiência de desidrogenase cinase dos cetoácidos de cadeia ramificada	Patologia	5 Família(s)
231108	Síndrome de predisposição a tumor rabdóide	Patologia	5 Família(s)
2118	Hawkinsinúria	Patologia	5 Família(s)
206554	Distrofia muscular das cinturas dos membros R13 fucutina-relacionada	Patologia	5 Família(s)
1879	Melorreostose com com osteopoiquilose	Patologia	5 Família(s)
1836	Displasia mesomélica, tipo Kantaputra	Patologia	5 Família(s)
178333	Doença ocular tipo ilha Aland	Patologia	5 Família(s)
171851	Síndrome MEDNIK	Patologia	5 Família(s)
139583	Neuropatia sensitiva e autonómica hereditária ligada ao X com surdez	Patologia	5 Família(s)
101039	Epilepsia restrita ao sexo feminino com perturbação do desenvolvimento intelectual	Patologia	5 Família(s)
101003	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 23	Patologia	5 Família(s)
98890	Atrofia óptica ligada ao X de início precoce	Patologia	4 Família(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de famílias
97239	Miopatia com corpos redutores	Patologia	4 Família(s)
93302	Braquiolmia tipo Maroteaux	Patologia	4 Família(s)
00070	Displasia espondiloepifisária ligeira por mutação no	Patologia	4.5 (1: ()
93279	COL2A1 com osteoartrite de início precoce	_	4 Família(s)
77297	Síndrome de Majeed	Patologia	4 Família(s)
466806	Trombocitopenia autossómica dominante com defeito	Patologia	4 Família(s)
400000	da secreção plaquetária		4 Fallilla(S)
46348	doença de dor extrema paroxística	Patologia	4 Família(s)
423296	Ataxia espinocerebelosa tipo 38	Patologia	4 Família(s)
	Síndrome de dismorfia facial 2 luxação do cristalino 2	Patologia	
412022	anomalias do segmento ocular anterior 2 bolhas de		4 Família(s)
	filtração espontâneas		
401911	Polipose adenomatosa familiar atenuada AXIN2-	Subtipo de patologia	4 Família(s)
401911	relacionada		4 Fallilla(3)
363694	Síndrome de hiperuricémia 2 hipertensão pulmonar 2	Patologia	4 Família(s)
303034	falência renal 🛭 alcalose		4 i allillia(3)
2947	Síndrome de polegares trifalângicos-	Patologia	4 Família(s)
2547	braquiectrodactilia		4 T d l l l l l l l l l l l l l l l l l l
293936	Síndrome EDICT	Patologia	4 Família(s)
2699	Nódulo mediano do lábio superior	Patologia	4 Família(s)
266	Distrofia muscular das cinturas dos membros	Patologia	4 Família(s)
200	autossómica dominante tipo 1A		4 Fallilla(5)
238578	Pé boto isolado familiar por síndrome de	Subtipo de patologia	4 Família(s)
236376	microduplicação do 17q23.1-q23.2		4 Fallilla(3)
2307	Síndrome IVIC	Patologia	4 Família(s)
228012	Síndrome de perda auditiva neurossensorial	Patologia	4 Família(s)
220012	progressiva-miocardiopatia hipertrófica		4 Fallilla(3)
139525	Neuropatia, motora, distal, hereditária, tipo 2	Patologia	4 Família(s)
1275	Síndrome de braquidactilia-displasia do cotovelo e	Patologia	4 Família(s)
12/3	punho		4 Fallilla(3)
1187	Ataxia letal com surdez e atrofia óptica	Patologia	4 Família(s)
101108	Ataxia espinocerebelosa tipo 23	Patologia	4 Família(s)
101077	Doença de Charcot-Marie-Tooth ligada ao X tipo 3	Patologia	4 Família(s)
97249	Hipoplasia pontocerebelosa tipo 3	Patologia	3 Família(s)
95433	Síndrome de ataxia espinocerebelosa autossómica	Patologia	3 Família(s)
95455	recessiva-cegueira-surdez		3 Familia(S)
94064	Síndrome surdez-infertilidade	Patologia	3 Família(s)
895	Síndrome Waardenburg tipo 2	Subtipo de patologia	3 Família(s)
67044	Anemia diseritropoiética com trombocitopenia	Patologia	3 Família(s)
67036	Atrofia óptica autossómica dominante e catarata	Patologia	3 Família(s)
530849	Deficiência de apolipoproteína A5 familiar	Subtipo de patologia	3 Família(s)
	Síndrome de predisposição para malignidade	Patologia	, ,
488647	hematológica DDX41-relacionada	· ·	3 Família(s)
	Síndrome de contraturas progressivas com início na	Patologia	
466921	infância-fraqueza das cinturas dos membros-distrofia	· ·	3 Família(s)
	muscular		
C	ublicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.		•

Sem especificação, os ícones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de famílias
447757	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 9B	Patologia	3 Família(s)
444072	Síndrome cerebeloso-facial-dentária	Patologia	3 Família(s)
435804	Síndrome de baixa estatura-idade óssea avançada- osteoartrite de início precoce	Patologia	3 Família(s)
3466	Síndrome WT membros-sangue	Patologia	3 Família(s)
329319	Trombocitose hereditária com defeitos terminais transversos dos membros	Patologia	3 Família(s)
319340	Síndrome do complexo de Carney-trismus- pseudocamptodactilia	Patologia	3 Família(s)
314978	Ataxia cerebelosa não progressiva ligada ao X	Patologia	3 Família(s)
300359	Deficiência de anticorpos PLCG2-associada e imunodesregulação	Patologia	3 Família(s)
2994	Síndrome de baixa estatura-anomalias craniofaciais- hipoplasia genital	Patologia	3 Família(s)
280628	Hiper- e hipopigmentação progressiva familiar	Patologia	3 Família(s)
2211	Síndrome de hipertelorismo-hipospadias- polissindactilia	Patologia	3 Família(s)
2066	Deficiência de ácido gama-aminobutírico transaminase	Patologia	3 Família(s)
162	Síndrome de catarata congénita-disgenésia do segmento anterior	Patologia	3 Família(s)
1541	Craniossinostose, tipo Boston	Patologia	3 Família(s)
140963	Síndrome de microtia bilateral-surdez-fenda palatina	Patologia	3 Família(s)
1252	Síndrome de malformação blefaro-naso-facial	Patologia	3 Família(s)
1182	Ataxia espástica com miose congénita	Patologia	3 Família(s)
1074	Síndrome de anquiloblefaro filiforme congénito-ânus imperforado	Subtipo de patologia	3 Família(s)
101010	Paraplegia espástica autossómica tipo 30	Patologia	3 Família(s)
99846	Mioglobinúria autossómica dominante	Patologia	2 Família(s)
98606	Hipoplasia sindromática do bordo orbital	Patologia	2 Família(s)
973	Ausência isolada/hipoplasia dos dedos excluindo o polegar, unilateral	Patologia	2 Família(s)
94083	Síndrome de Partington	Patologia	2 Família(s)
93409	Braquidactilia-sindactilia, tipo Zhao	Patologia	2 Família(s)
86818	Síndrome Alport-perturbação do desenvolvimento intelectual-hipoplasia do terço médio da face-eliptocitose	Patologia	2 Família(s)
85287	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Siderius	Patologia	2 Família(s)
83639	Síndrome hipercoagulabilidade por deficiência de glicosilfosfatidilinositol	Patologia	2 Família(s)
79141	Calosidades dolorosas hereditária	Patologia	2 Família(s)
79136	Ataxia episódica tipo 4	Patologia	2 Família(s)
75497	Síndrome Ehlers-Danlos ligada ao X	Patologia	2 Família(s)
75373	Atrofia coriorretiniana bifocal progressiva	Patologia	2 Família(s)
75327	Distrofia macular de Carolina do Norte	Patologia	2 Família(s)

Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X com deficiência isolada de hormona de crescimento	ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de famílias
Bidropsia fetal linfático-relacionada EPMB4- relacionada Patologia 2 Familia(s)	67045	_	Subtipo de patologia	2 Família(s)
Sissessi relacionada Distrofia muscular das cinturas dos membros D3 HNRNPDL-relacionada Sississi Deficiência do factor 1 de maturação da lipase familiar 476113 Imunodeficiência combinada por deficiência de TFRC Patologia 47760 Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 99 Patologia 2 Familia(s) 447760 Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 99 Patologia 2 Familia(s) 447753 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 9A Patologia 2 Familia(s) 443087 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 9A Patologia 2 Familia(s) 443087 Patologia Patologia 2 Familia(s) 439254 Amiloidose ITMZB Patologia Patologia 2 Familia(s) 434179 Sindrome oro-facio-digital tipo 14 Patologia Patologia 2 Familia(s) 42665 Sindrome Tietz Patologia Patologia 2 Familia(s) 420492 Distonia cervical com inicio no adulto, tipo DYT23 Patologia Patologia 2 Familia(s) 411788 Tricomegália familiar isolada Patologia Patolo	65720	Síndrome de artrogripose-escoliose grave	Patologia	2 Família(s)
S5596 HNRNPDL-relacionada 2 Familia(s)	568065	•	Patologia	2 Família(s)
476113 Imunodeficiência combinada por deficiência de TFRC Patologia 2 Familia(s)	55596		Patologia	2 Família(s)
447760 Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 9B Patologia 2 Familia(s) 447753 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 9A Patologia 2 Familia(s) 443087 Doença do desenvolvimento sexual 46,XY devida a deficiência da enzima 17,20-desmolase testicular 439254 Amiloidose ITMZB Patologia 2 Familia(s) 4343179 Síndrome oro-facio-digital tipo 14 Patologia 2 Familia(s) 42665 Sindrome Tietz Patologia 2 Familia(s) 420492 Distonia cervical com início no adulto, tipo DYT23 Patologia 2 Familia(s) 411788 Tricomegália familiar isolada Patologia 2 Familia(s) 401964 Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2 com axónios gigantes 401964 Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2 com axónios gigantes 352403 Ataxia cerebelosa autossómica recessiva associada à espectrina 329191 Síndrome de estatura elevada-háluces longos-extra-epífises múltiplas 324718 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo flowa 324708 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo lowa 3233 Síndrome de degenerescência cócleo-sacular-catarata Patologia 2 Familia(s) 3085 Síndrome de retinite pigmentosa-perturbação do desenvolvimento intelectual-surdez-hipogonadismo 3034 Atraso na ossificação craniana membranosa Patologia 2 Familia(s) 300576 Síndrome de paraplegia espástica-glaucoma-perturbação do desenvolvimento intelectual-surdez-hipogonadismo 2254 Síndrome de paraplegia espástica-glaucoma-perturbação do desenvolvimento intelectual 2254 Síndrome de paraplegia espástica-glaucoma-perturbação do desenvolvimento intelectual 2254 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia actodérmica autossómica dominante parquidactilia 2471 Síndrome McDonough Patologia 2 Familia(s) 2504 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 2471 Síndrome de parkinsonismo de início precoce-perturbação do desenvolvimento intelectual	535453	Deficiência do factor 1 de maturação da lipase familiar	Subtipo de patologia	2 Família(s)
447753 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 9A Patologia 2 Familia(s) 443087 Doença do desenvolvimento sexual 46,XY devida a deficiência da enzima 17,20-desmolase testicular 439254 Amiloidose ITM2B Patologia 2 Familia(s) 434179 Sindrome oro-facio-digital tipo 14 Patologia 2 Familia(s) 42665 Sindrome oro-facio-digital tipo 14 Patologia 2 Familia(s) 42665 Sindrome Tietz Patologia 2 Familia(s) 420492 Distonia cervical com inicio no adulto, tipo DYT23 Patologia 2 Familia(s) 411788 Tricomegália familiar isolada Patologia 2 Familia(s) 401964 Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica Patologia 2 Familia(s) 352403 Ataxia cerebelosa autossómica recessiva associada à espectrina dominante tipo 2 com axinos gigantes 329191 Sindrome de estatura elevada-háluces longos-extraepífises múltiplas 324718 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Flamengo lowa 324708 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo lowa 3233 Sindrome de degenerescência cócleo-sacular-catarata Patologia 2 Familia(s) 3085 Sindrome de degenerescência cócleo-sacular-catarata Patologia 2 Familia(s) 3085 Sindrome de retinite pigmentosa-perturbação do desenvolvimento intelectual-surdez-hipogonadismo 3034 Atraso na ossificação craniana membranosa Patologia 2 Familia(s) 300576 Sindrome de deparalegia espástica-glaucomaperturbação do desenvolvimento intelectual surdez-hipogonadismo 25 Sindrome de desplasia - neoplasia ectodérmica autossómica dominante 26 Sindrome de desplasia metafisária-hipoplasia entodérmica Patologia 2 Familia(s) 27 Sindrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braculación Patologia 2 Familia(s) 28 Sindrome de displasia espástica-glaucomaperturbação do desenvolvimento intelectual Patologia 2 Familia(s) 29 Sindrome de displasia espástica-glaucoma Patologia 2 Familia(s) 2004 Sindrome de displasia espástica-glaucoma Patologia 2 Familia(s) 2005 Sindrome de displasia espástica-glaucoma Patologia 2 Familia(s) 2006 Sindrome de displasia espástica-glaucoma Patologia 2 Familia(s) 2007 Sind	476113	Imunodeficiência combinada por deficiência de TFRC	Patologia	2 Família(s)
Doença do desenvolvimento sexual 46,XY devida a deficiência da enzima 17,20-desmolase testicular Patologia 2 Família(s)	447760	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 9B	Patologia	2 Família(s)
deficiência da enzima 17,20-desmolase testicular 439254 Amiloidose ITM2B Patologia 2 Familia(s) 434179 Sindrome oro-facio-digital tipo 14 Patologia 2 Familia(s) 42665 Sindrome Tietz Patologia 2 Familia(s) 420492 Distonia cervical com início no adulto, tipo DYT23 Patologia 2 Familia(s) 411788 Tricomegália familiar isolada Patologia 2 Familia(s) 401964 Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2 com axónios gigantes 352403 Ataxia cerebelosa autossómica recessiva associada à espectrina 329191 Sindrome de estatura elevada-háluces longos-extra-epífises múltiplas 324718 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Famengo Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo lowa 324708 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo lowa 3233 Síndrome de degenerescência cócleo-sacular-catarata Patologia 2 Familia(s) 3085 Sindrome de retinite pigmentosa-perturbação do desenvolvimento intelectual-surdez-hipogonadismo Atraso na ossificação craniana membranosa Patologia 2 Familia(s) 300576 Síndrome de displasia - neoplasia ectodérmica autossómica dominante 2818 Síndrome de paraplegia espástica-glaucoma-perturbação do desenvolvimento intelectual 2504 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 2616 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 2617 Síndrome de privinação do desenvolvimento intelectual 2618 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 2618 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 2619 Síndrome de parkinsonismo de início precoce-perturbação do desenvolvimento intelectual 2619 Síndrome de parkinsonismo de início precoce-perturbação do desenvolvimento intelectual	447753	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 9A	Patologia	2 Família(s)
434179 Síndrome oro-facio-digital tipo 14 Patologia 2 Família(s) 42665 Síndrome Tietz Patologia 2 Família(s) 420492 Distonia cervical com início no adulto, tipo DYT23 Patologia 2 Família(s) 411788 Tricomegália famíliar isolada Patologia 2 Família(s) 411788 Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2 com axónios gigantes 401964 Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2 com axónios gigantes 352403 Ataxia cerebelosa autossómica recessiva associada à espectrina 329191 Síndrome de estatura elevada-háluces longos-extra-epífises múltiplas 324718 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Flamengo Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo lowa 324708 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo lowa 3233 Síndrome de degenerescência cócleo-sacular-catarata 3085 Síndrome de retinite pigmentosa-perturbação do desenvolvimento intelectual-surdez-hipogonadismo 3085 Síndrome de retinite pigmentosa-perturbação do desenvolvimento intelectual-surdez-hipogonadismo 3094 Atraso na ossificação craniana membranosa Patologia 2 Família(s) 300576 Síndrome de displasia - neoplasia ectodérmica autossómica dominante 2818 Síndrome de paraplegia espástica-glaucoma-perturbação do desenvolvimento intelectual 2754 Síndrome oro-facio-digital tipo 6 Patologia 2 Família(s) 263463 Displasia esquelética CHST3-relacionada Patologia 2 Família(s) 2504 Síndrome de displasia metafísária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 2471 Síndrome McDonough Patologia 2 Família(s) 2472 Síndrome de lobulos auriculares espessos-surdez de transmissão Patologia 2 Família(s) 2473 Síndrome de parkinsonismo de início precoce-perturbação do desenvolvimento intelectual	443087	·	Patologia	2 Família(s)
42665 Sindrome Tietz Patologia 2 Família(s) 420492 Distonia cervical com início no adulto, tipo DYT23 Patologia 2 Família(s) 411788 Tricomegália famíliar isolada Patologia 2 Família(s) 401964 Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2 com axónios gigantes 401964 Atxia cerebelosa autossómica recessiva associada à espectrina 329191 Síndrome de estatura elevada-háluces longos-extra-epífises múltiplas Patologia 2 Família(s) 324718 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Flamengo Iowa 12 Família(s) 324708 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Iowa 12 Família(s) 3233 Síndrome de degenerescência cócleo-sacular-catarata Patologia 2 Família(s) 3085 Síndrome de retinite pigmentosa-perturbação do desenvolvimento intelectual-surdez-hipogonadismo 100576 Síndrome de displasia - neoplasia ectodérmica autossómica dominante 100576 Síndrome de paraplegia espástica-glaucoma-perturbação do desenvolvimento intelectual 100576 Patologia 2 Família(s) 100576 Síndrome de displasia matafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 100576 Patologia 2 Família(s) 100576 Síndrome de displasia esquelética CHST3-relacionada 100576 Patologia 2 Família(s) 100576 Síndrome de displasia esquelética CHST3-relacionada 100576 Patologia 2 Família(s) 100576 Síndrome de displasia esquelética CHST3-relacionada 100576 Patologia 2 Família(s) 100576 Síndrome de displasia matafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 100576 Síndrome de displasia despectiva 100576 Patologia 2 Família(s) 100576 Síndrome de parkinsonismo de início precoce-perturbação do desenvolvimento in	439254	Amiloidose ITM2B	Patologia	2 Família(s)
420492 Distonia cervical com início no adulto, tipo DYT23 Patologia 2 Família(s) 411788 Tricomegália famíliar isolada Patologia 2 Família(s) 401964 Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2 com axónios gigantes 352403 Ataxia cerebelosa autossómica recessiva associada à espectrina 329191 Síndrome de estatura elevada-háluces longos-extra-epífises múltiplas 324718 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Flamengo 324708 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Flamengo 324708 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Iowa 3233 Síndrome de degenerescência cócleo-sacular-catarata Patologia 2 Família(s) 3085 Síndrome de retinite pigmentosa-perturbação do desenvolvimento intelectual-surdez-hipogonadismo 3034 Atraso na ossificação craniana membranosa Patologia 2 Família(s) 300576 Síndrome de displasia - neoplasia ectodérmica autossómica dominante 2818 Síndrome de paraplegia espástica-glaucoma-perturbação do desenvolvimento intelectual 2754 Síndrome oro-facio-digital tipo 6 Patologia 2 Família(s) 263463 Displasia esquelética CHST3-relacionada Patologia 2 Família(s) 2504 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 263463 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 26365 Síndrome de lósplasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 26367 Síndrome de lósplasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 26367 Síndrome de lósplasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 26368 Síndrome de lósplasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 26369 Síndrome de lósplasia esque	434179	Síndrome oro-facio-digital tipo 14	Patologia	2 Família(s)
411788 Tricomegália familiar isolada Patologia 2 Família(s) 401964 Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2 com axónios gigantes 352403 Ataxia cerebelosa autossómica recessiva associada à espectrina 329191 Síndrome de estatura elevada-háluces longos-extraepifises múltiplas 324718 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Flamengo Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Iowa 324708 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Iowa 3233 Síndrome de degenerescência cócleo-sacular-catarata Patologia 2 Família(s) 3085 Síndrome de retinite pigmentosa-perturbação do desenvolvimento intelectual-surdez-hipogonadismo 3034 Atraso na ossificação craniana membranosa 300576 Síndrome de displasia - neoplasia ectodérmica autossómica dominante 2818 Síndrome de paraplegia espástica-glaucomaperturbação do desenvolvimento intelectual 2754 Síndrome oro-facio-digital tipo 6 263463 Displasia esquelética CHST3-relacionada Patologia 2 Família(s) 263463 Displasia esquelética CHST3-relacionada Patologia 2 Família(s) 263463 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilarbraquidactilia 2704 Síndrome McDonough Patologia 2 Família(s) 2805 Síndrome de lóbulos auriculares espessos-surdez de transmissão 2806 Síndrome de parkinsonismo de início precoceperturbação do desenvolvimento intelectual	42665	Síndrome Tietz	Patologia	2 Família(s)
Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2 com axónios gigantes Patologia 2 Família(s)	420492	Distonia cervical com início no adulto, tipo DYT23	Patologia	2 Família(s)
dominante tipo 2 com axónios gigantes Ataxia cerebelosa autossómica recessiva associada à espectrina Síndrome de estatura elevada-háluces longos-extra-epífises múltiplas 324718 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Flamengo Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Iowa 324708 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Iowa 3233 Síndrome de degenerescência cócleo-sacular-catarata Patologia 2 Família(s) 3085 Síndrome de retinite pigmentosa-perturbação do desenvolvimento intelectual-surdez-hipogonadismo 3034 Atraso na ossificação craniana membranosa Patologia 2 Família(s) 300576 Síndrome de displasia - neoplasia ectodérmica autossómica dominante 2818 Síndrome de paraplegia espástica-glaucoma-perturbação do desenvolvimento intelectual 2754 Síndrome oro-facio-digital tipo 6 Patologia 2 Família(s) 263463 Displasia esquelética CHST3-relacionada Patologia 2 Família(s) 2504 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia Patologia 2 Família(s) 263463 Síndrome de McDonough Patologia 2 Família(s) 263463 Síndrome de McDonough Patologia 2 Família(s) 263463 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia Patologia 2 Família(s) 263463 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia Patologia 2 Família(s) 263463 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia Patologia 2 Família(s) 263463 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia Patologia 2 Família(s) 263463 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia Patologia 2 Família(s) 263463 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia Patologia 2 Família(s)	411788	Tricomegália familiar isolada	Patologia	2 Família(s)
aspectrina Síndrome de estatura elevada-háluces longos-extra- epífises múltiplas 324718 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Flamengo 324708 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo lowa Subtipo de patologia 2 Família(s) 2 Família(s) 2 Família(s) 324708 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo lowa Sindrome de degenerescência cócleo-sacular-catarata Patologia 2 Família(s) 3085 Síndrome de retinite pigmentosa-perturbação do desenvolvimento intelectual-surdez-hipogonadismo Atraso na ossificação craniana membranosa Síndrome de displasia - neoplasia ectodérmica autossómica dominante 2818 Síndrome de paraplegia espástica-glaucoma- perturbação do desenvolvimento intelectual 2 Família(s)	401964	-	Patologia	2 Família(s)
a prifises múltiplas 324718 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Flamengo 324708 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Iowa 324708 Sindrome de degenerescência cócleo-sacular-catarata Patologia 2 Família(s) 3233 Síndrome de retinite pigmentosa-perturbação do desenvolvimento intelectual-surdez-hipogonadismo 3085 Síndrome de displasia - neoplasia ectodérmica autossómica dominante 2818 Síndrome de paraplegia espástica-glaucoma-perturbação do desenvolvimento intelectual 2754 Síndrome oro-facio-digital tipo 6 Patologia 2 Família(s) 2754 Síndrome oro-facio-digital tipo 6 Patologia 2 Família(s) 2754 Síndrome de displasia matafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 2756 Síndrome de displasia matafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 2757 Síndrome de displasia matafisária-hipoplasia maxilar-bradogia 2 Família(s) 2758 Síndrome de displasia matafisária-hipoplasia maxilar-bradogia 2 Família(s) 2759 Síndrome de displasia matafisária-hipoplasia maxilar-bradogia 2 Família(s) 2750 Síndrome de displasia matafisária-hipoplasia maxilar-bradogia 2 Família(s)	352403		Patologia	2 Família(s)
Subtipo de patologia Sindrome de degenerescência cócleo-sacular-catarata Patologia 2 Família(s)	329191	_	Patologia	2 Família(s)
Síndrome de degenerescência cócleo-sacular-catarata Patologia 2 Família(s)	324718	-	Subtipo de patologia	2 Família(s)
Síndrome de retinite pigmentosa-perturbação do desenvolvimento intelectual-surdez-hipogonadismo 3034 Atraso na ossificação craniana membranosa Patologia 2 Família(s) 300576 Síndrome de displasia - neoplasia ectodérmica autossómica dominante Patologia 2818 Síndrome de paraplegia espástica-glaucoma-perturbação do desenvolvimento intelectual 2754 Síndrome oro-facio-digital tipo 6 Patologia 2 Família(s) 263463 Displasia esquelética CHST3-relacionada Patologia 2 Família(s) 2504 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 2471 Síndrome McDonough Patologia 2 Família(s) 2405 Síndrome de lóbulos auriculares espessos-surdez de transmissão Síndrome de parkinsonismo de início precoce-perturbação do desenvolvimento intelectual 2 Família(s)	324708	-	Subtipo de patologia	2 Família(s)
desenvolvimento intelectual-surdez-hipogonadismo 3034 Atraso na ossificação craniana membranosa Patologia 2 Família(s) Síndrome de displasia - neoplasia ectodérmica autossómica dominante Síndrome de paraplegia espástica-glaucomaperturbação do desenvolvimento intelectual 2754 Síndrome oro-facio-digital tipo 6 Patologia 2 Família(s) 263463 Displasia esquelética CHST3-relacionada Patologia 2 Família(s) 2504 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia Patologia 2 Família(s) 2471 Síndrome McDonough Patologia 2 Família(s) 2405 Síndrome de lóbulos auriculares espessos-surdez de transmissão 2 Família(s) 2379 Síndrome de parkinsonismo de início precoceperturbação do desenvolvimento intelectual 2 Família(s)	3233	Síndrome de degenerescência cócleo-sacular-catarata	Patologia	2 Família(s)
3034 Atraso na ossificação craniana membranosa Patologia 2 Família(s) 300576 Síndrome de displasia - neoplasia ectodérmica autossómica dominante 2818 Síndrome de paraplegia espástica-glaucomaperturbação do desenvolvimento intelectual 2754 Síndrome oro-facio-digital tipo 6 Patologia 2 Família(s) 263463 Displasia esquelética CHST3-relacionada Patologia 2 Família(s) 2504 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia Patologia 2 Família(s) 2471 Síndrome McDonough Patologia 2 Família(s) 2405 Síndrome de lóbulos auriculares espessos-surdez de transmissão 2 Família(s) 2379 Síndrome de parkinsonismo de início precoceperturbação do desenvolvimento intelectual	3085		Patologia	2 Família(s)
Síndrome de displasia - neoplasia ectodérmica autossómica dominante 2818 Síndrome de paraplegia espástica-glaucomaperturbação do desenvolvimento intelectual 2754 Síndrome oro-facio-digital tipo 6 Patologia 2 Família(s) 263463 Displasia esquelética CHST3-relacionada Patologia 2 Família(s) 2504 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia Patologia 2 Família(s) 2471 Síndrome McDonough Patologia 2 Família(s) 2405 Síndrome de lóbulos auriculares espessos-surdez de transmissão Patologia 2 Família(s) 2379 Síndrome de parkinsonismo de início precoceperturbação do desenvolvimento intelectual 2 Família(s)	3034		Patologia	2 Família(s)
perturbação do desenvolvimento intelectual 2754 Síndrome oro-facio-digital tipo 6 Patologia 2 Família(s) 263463 Displasia esquelética CHST3-relacionada Patologia 2 Família(s) 2504 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 2471 Síndrome McDonough Patologia 2 Família(s) 2475 Síndrome de lóbulos auriculares espessos-surdez de transmissão 2476 Síndrome de parkinsonismo de início precoce-perturbação do desenvolvimento intelectual 2586 Patologia 2 Família(s) 2598 Patologia 2 Família(s)	300576	-	Patologia	2 Família(s)
2754 Síndrome oro-facio-digital tipo 6 Patologia 2 Família(s) 263463 Displasia esquelética CHST3-relacionada Patologia 2 Família(s) 2504 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar- braquidactilia Patologia 2 Família(s) 2471 Síndrome McDonough Patologia 2 Família(s) 2405 Síndrome de lóbulos auriculares espessos-surdez de transmissão Síndrome de parkinsonismo de início precoce- perturbação do desenvolvimento intelectual 2 Família(s) 2 Família(s)	2818		Patologia	2 Família(s)
263463 Displasia esquelética CHST3-relacionada Patologia 2 Família(s) 2504 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia Patologia 2 Família(s) 2471 Síndrome McDonough Patologia 2 Família(s) 2405 Síndrome de lóbulos auriculares espessos-surdez de transmissão 2 Família(s) 2379 Síndrome de parkinsonismo de início precoceperturbação do desenvolvimento intelectual 2 Família(s)	2754		Patologia	2 Família(s)
2504 Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-braquidactilia 2471 Síndrome McDonough Patologia 2 Família(s) 2405 Síndrome de lóbulos auriculares espessos-surdez de transmissão 2405 Síndrome de parkinsonismo de início precoceperturbação do desenvolvimento intelectual 2504 Patologia 2 Família(s) 2504 Patologia 2 Família(s)				
2471 Síndrome McDonough Patologia 2 Família(s) 2405 Síndrome de lóbulos auriculares espessos-surdez de transmissão 2379 Síndrome de parkinsonismo de início precoceperturbação do desenvolvimento intelectual 2 Família(s) 2 Família(s)		Síndrome de displasia metafisária-hipoplasia maxilar-		
2405 Síndrome de lóbulos auriculares espessos-surdez de transmissão Síndrome de parkinsonismo de início precoceperturbação do desenvolvimento intelectual 2 Família(s) 2 Família(s)	2471		Patologia	2 Família(s)
2379 Síndrome de parkinsonismo de início precoce- perturbação do desenvolvimento intelectual 2 Família(s)	2405	Síndrome de lóbulos auriculares espessos-surdez de		
	2379	Síndrome de parkinsonismo de início precoce-	Patologia	2 Família(s)
	2251	Síndrome de malformação do polegar-alopecia-	Patologia	2 Família(s)

Sem especificação, os ícones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de famílias
	anomalia da pigmentação		
2239	Hipoparatiroidismo isolado familiar por agenesia da glândula paratiroide	Subtipo de patologia	2 Família(s)
217622	Surdez neurossensorial com miocardiopatia dilatada	Patologia	2 Família(s)
2027	Síndrome de fibromatose gengival-surdez progressiva	Patologia	2 Família(s)
1895	Síndrome de malformação de Edimburgo	Patologia	2 Família(s)
1867	Epidermólise bolhosa hereditária, tipo macular	Patologia	2 Família(s)
1786	Disostose acrofacial, tipo Catania	Patologia	2 Família(s)
139564	Neuropatia sensitiva e autonómica hereditária tipo 1B	Patologia	2 Família(s)
139557	Atrofia muscular espinhal distal ligada ao X	Patologia	2 Família(s)
139480	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 39	Patologia	2 Família(s)
139471	Síndrome de Bakrania-Ragge	Patologia	2 Família(s)
1350	Síndrome coração-mão tipo 2	Patologia	2 Família(s)
1349	Miocardiopatia e perda auditiva ADN mitocondrial- relacionadas	Patologia	2 Família(s)
1241	Síndrome Bencze	Patologia	2 Família(s)
114	Auriculo-osteodisplasia	Patologia	2 Família(s)
99946	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2A1	Patologia	1 Família(s)
99945	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2L	Patologia	1 Família(s)
99941	Doença de Charcot-Marie-Tooth autossómica dominante tipo 2G	Patologia	1 Família(s)
99806	Síndrome oculo-oto-dentária	Patologia	1 Família(s)
998	Síndrome de albinismo-surdez	Patologia	1 Família(s)
99792	Síndrome de displasia da dentina-ossos escleróticos	Patologia	1 Família(s)
98959	Distrofia corneana, subepitelial mucinosa	Patologia	1 Família(s)
93397	Braquidactilia tipo A7	Patologia	1 Família(s)
93283	Displasia espondiloepifisária, tipo Kimberley	Patologia	1 Família(s)
85335	Síndrome Fried	Patologia	1 Família(s)
85322	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Pai	Patologia	1 Família(s)
85292	Ataxia espinocerebelosa ligada ao X tipo 4	Patologia	1 Família(s)
85288	Perturbação do desenvolvimento intelectual ligada ao X, tipo Stocco Dos Santos	Patologia	1 Família(s)
85168	Conodisplasia craniofacial	Patologia	1 Família(s)
84093	Neuropatia termossensitiva hereditária	Patologia	1 Família(s)
79135	Ataxia episódica tipo 3	Patologia	1 Família(s)
79129	Tricodisplasia - amelogénese imperfeita	Patologia	1 Família(s)
79085	Lipodistrofia parcial familiar AKT2-relacionada	Patologia	1 Família(s)
69083	Displasia ectodérmica com dentes neonatais tipo Turnpenny	Patologia	1 Família(s)
589522	Ataxia espinocerebelosa tipo 46	Patologia	1 Família(s)
574918	Predisposição a infecção virica grave por deficiência de IRF7	Patologia	1 Família(s)

Sindrome de defetto radial do cúbito/fibula-braquidactilia 498602 Braquidactilia Sugarman Patologia 1 Familia(s) 488437 Displasia fronto-nasal SIN2-relacionada Patologia 1 Familia(s) Sindrome de polidactilia praxial-hippertricose da parte superior das costas autossómica dominante el por 73 Patologia 1 Familia(s) 440099 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 73 Patologia 1 Familia(s) 440094 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 73 Patologia 1 Familia(s) 440354 Microbidranencellala NDE1- relacionada Patologia 1 Familia(s) 440354 perda auditiva neurossensorial-displasia rizomélica autossómica dominante Sindrome de microftalmia colobomatosa-microcefalia-perturbação do desenvolvimento intelectual-baixa estatura ligada ao X 391327 Hiperostose calvária, ligada ao cromossoma X 391337 Sindrome de microftalmia colobomatosa-microcefalia-perturbação do desenvolvimento intelectual-baixa estatura ligada ao x 391327 Anemia deseritropoiética com plaquetas anómalas e neutropenia, ligada ao cromossoma X Anemia deseritropoiética com plaquetas anómalas e neutropenia, ligada ao cromossoma X 3417 Sindrome Van den Bosch Patologia 1 Familia(s) 3408 Doença de Upington Patologia 1 Familia(s) 3361 Sindrome de tricodisplasia-xerodermia Patologia 1 Familia(s) 329833 Gastropatia hipertrófica não hipoproteinémica Patologia 1 Familia(s) 329875 Sindrome de paraplegia espástica-doença de Paget do Patologia 1 Familia(s) 329475 Sindrome de paraplegia espástica com amiloidose, tipo Patologia 1 Familia(s) 319332 Amiloidose ABeta, tipo Ártico Subtipo de patologia 1 Familia(s) 3196 Sindrome de deficiência de esteroíde desidrogenase-anomalias dentarias com amiloidose, tipo Patologia 1 Familia(s) 3197 Sindrome de deficiência de esteroíde desidrogenase-anomalias dentarias 1 Patologia 1 Familia(s) 3198 Sindrome de porte estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Familia(s) 3199 Sindrome de potose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Familia(s) 3199 Sindrome de potose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Fa	ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de famílias
All Sandrome de polidactilia preaxial-hipertricose da parte superior das costas autossómica dominante Patologia 1 Família(s)	52056		Patologia	1 Família(s)
476119 Síndrome de polidactilia preaxial-hipertricose da parte superior das costas autossómica dominante 444099 Paraplegia espástica autossómica dominante 73 Patología 1 Familia(s) 443162 Microhidranencefalia NDE1- relacionada Patología 1 Familia(s) 5 Sindrome de miopia-recuo do terço médio da face-perda auditiva neurossensorial-displasia rizomélica autossómica dominante 8 Patología 1 Familia(s) 440354 Patología 2 Patología 1 Familia(s) 6 Sindrome de miopia-recuo do terço médio da face-perda auditiva neurossensorial-displasia rizomélica autossómica dominante 8 Sindrome de microftalmia colobomatosa microcefalia-perturbação do desenvolvimento intelectual-baixa estatura ligada ao X Patología 1 Familia(s) 3 Patología 3 Familia(s) 3 Patología 1 Familia(s) 3 Patología 1 Familia(s) 3 Patología 1 Familia(s) 3 Sindrome das plaquetas White Patología 1 Familia(s) 3 Sindrome das plaquetas White Patología 1 Familia(s) 3 Patología 1 Familia(s) 3 Sindrome das plaquetas Mine Patología 1 Familia(s) 3 Sindrome 4 Patología 2 Patología 1 Familia(s) 3 Sindrome 4 Patología 1 Fami	498602	Braquidactilia Sugarman	Patologia	1 Família(s)
### Arbitis parte superior das costas autossómica dominante 1 Familia(s) ### 444099 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 73 Patologia 1 Familia(s) ### 43162 Microhidranencefalia NDEI. relacionada Patologia 1 Familia(s) ### 43163 Síndrome de miopia-recuo do terço médio da face-perda auditiva neurossensorial-displasia rizomélica autossómica dominante 1 Familia(s) ### 431140 Síndrome de microftalmia colobomatosa-microcefalia-perturbação do desenvolvimento intelectual-baixa estatura ligada ao X Patologia 1 Familia(s) ### 331327 Hiperostose calvária, ligada ao cromossoma X Patologia 1 Familia(s) ### 370031 Síndrome das plaquetas White Patologia 1 Familia(s) ### 370031 Albinismo coulo-cutareo tipo 5 Patologia 1 Familia(s) ### 3417 Sindrome das plaquetas anómalas e neutropenia, ligada ao cromossoma X Patologia 1 Familia(s) ### 3417 Síndrome Van den Bosch Patologia 1 Familia(s) ### 3408 Doença de Upington Patologia 1 Familia(s) ### 3361 Síndrome de tricodisplasia-xerodermia Patologia 1 Familia(s) ### 3383 Gastropatia hipertrófica não hipoproteinémica Patologia 1 Familia(s) ### 32983 Gastropatia hipertrófica não hipoproteinémica Patologia 1 Familia(s) ### 329475 Síndrome de paraplegia espástica-doença de Paget do osso Patologia 1 Familia(s) ### 329475 Síndrome de paraplegia espástica-doença de Paget do osso Patologia 1 Familia(s) ### 329475 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 36 Patologia 1 Familia(s) ### 329475 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 36 Patologia 1 Familia(s) ### 329475 Síndrome de deficiência de esteróide desidrogenase-anomalias dentárias Patologia 1 Familia(s) ### 329476 Síndrome de deficiência de esteróide desidrogenase-anomalias dentárias Patologia 1 Familia(s) ### 329476 Síndrome de estenose sub-aórtica-baixa estatura Patologia 1 Familia(s) ### 329476 Síndrome de estenose sub-aórtica-baixa estatura Pat	488437	Displasia fronto-nasal SIX2-relacionada	Patologia	1 Família(s)
443162 Microhidranencefalia NDE1- relacionada Sindrome de miopia-recuo do terço médio da face- perda auditiva neurosesnorial-displasia rizomélica autossómica dominante Sindrome de microffalmia colobomatosa- microcefalia-perdurbação do desenvolvimento intelectual-baixa estatura ligada ao X 391327 Hiperostose calvária, ligada ao cromossoma X 391327 Hiperostose calvária, ligada ao cromossoma X 391327 Hiperostose calvária, ligada ao cromossoma X 391327 Anemia deseritropolética com plaquetas anómalas e neutropenia, ligada ao cromossoma X 3417 Sindrome Van den Bosch 3417 Sindrome Van den Bosch 3417 Sindrome Van den Bosch 3418 Doença de Upington 3419 Sindrome de tricodisplasia-xerodermia 34293 Gastropatia hipertrofica não hipoproteinémica 329475 Sindrome de paraplegia espástica-doença de Paget do osso 324723 Amiloidose ABeta, tipo Ártico 324703 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Piedmont 320365 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 36 Patologia 1 Familia(s) 3196 Sindrome de deficiência de esteróide desidrogenase- anomalias dentárias 3191 Sindrome de deficiência de esteróide desidrogenase- anomalias dentárias 31932 Artrogripose miogénica multiplex congénita autossómica recessiva 3191 Sindrome de estenose sub-aórtica-baixa estatura Acidose tubular renal proximal autossómica dominante 300305 Sindrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Familia(s) 2999 Sindrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Familia(s) 293375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Familia(s) 2883 Sindrome de poitactilia-miopia Patologia 1 Familia(s) 2883 Sindrome de poitactilia-miopia Patologia 1 Familia(s) 2889 Sindrome de poitactilia-miopia Patologia 1 Familia(s) 2889 Sindrome de pidi corti-onicolosplasia Patologia 1 Familia(s) 2880 Sindrome de poitactilia-miopia Patologia 1 Familia(s) 2880 Sindrome de poitactilia-miopia Patologia 1 Familia(s)	476119	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Patologia	1 Família(s)
Síndrome de miopia-recuo do terço médio da face- perda auditiva neurossensorial-displasia rizomélica autossómica dominante Síndrome de microftalmia colobomatosa- microcefalia-perturbação do desenvolvimento intelectual-baixa estatura ligada ao X 391327 Hiperostose calvária, ligada ao cromossoma X 391327 Proposito de sindrome das plaquetas White 370131 Síndrome das plaquetas White 370091 Albinismo oculo-cutâneo tipo 5 Patologia 1 Familia(s) 370091 Albinismo oculo-cutâneo tipo 5 Patologia 1 Familia(s) 363727 Anemia deseritropoiética com plaquetas anómalas e neutropenia, ligada ao cromossoma X 3417 Síndrome Van den Bosch Patologia 1 Familia(s) 3408 Doença de Upington Patologia 1 Familia(s) 329883 Gastropatia hipertrófica não hipoproteinémica Patologia 1 Familia(s) 329475 Síndrome de tricodisplasia-xerodermia Patologia 1 Familia(s) 329475 Síndrome de paraplegia espástica-doença de Paget do osso 324723 Amiloidose ABeta, tipo Ártico Subtipo de patologia 1 Familia(s) 324703 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Piedmont 320365 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 36 Patologia 1 Familia(s) 3196 Síndrome de deficiência de esteróide desidrogenase- anomalias dentárias 3191 Síndrome de esteroide desidrogenase- anomalias dentárias 319332 Artrogripose miogénica multiplex congénita autossómica recessiva 3191 Síndrome de prose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Familia(s) 31989 Acidose tubular renal proximal autossómica dominante 31030305 Síndrome de prose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Familia(s) 22999 Síndrome de pilotactilia-minopia Patologia 1 Familia(s) 229375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Familia(s) 229375 Síndrome de pilotactilia-minopia Patologia 1 Familia(s) 229375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Familia(s) 229375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Familia(s) 229375 Síndrome de pilotactilia-minopia Patologia 1 Familia(s) 22930 Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia das unhas 2821 Síndrome de pectus esca	444099	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 73	Patologia	1 Família(s)
440354 perda auditiva neurossensorial-displasia rizomélica autossómica dominante Síndrome de microtalinia colobomatosa- microcefalia-perturbação do desenvolvimento intelectual-baixa estatura ligada ao X 391327 Hiperostose calvária, ligada ao comossoma X 391327 Hiperostose calvária, ligada ao comossoma X 370131 Síndrome das plaquetas White Patologia 1 Familia(s) 370091 Albinismo oculo-cutâneo tipo 5 Anemia deseritropolética com plaquetas anómalas e neutropenia, ligada ao cromossoma X 3417 Síndrome Van den Bosch Patologia 1 Familia(s) 3408 Doença de Upington Patologia 1 Familia(s) 332983 Gastropatia hipertrófica não hipoproteinémica Patologia 1 Familia(s) 329883 Gastropatia hipertrófica não hipoproteinémica Patologia 1 Familia(s) 329475 Síndrome de paraplegia espástica-doença de Paget do osso 324723 Amiloidose ABeta, tipo Ártico Subtipo de patologia 1 Familia(s) 324703 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Piedmont 1 Familia(s) 320365 Paraplegia espástica dominante tipo 36 Patologia 1 Familia(s) 3196 Síndrome de deficiência de esteróide desidrogenase- anomalias dentárias Patologia 1 Familia(s) 31932 Artrogripose miogénica multiplex congénita Patologia 1 Familia(s) 31933 Artrogripose miogénica multiplex congénita Patologia 1 Familia(s) 31933 Síndrome de destincia de esteróide desidrogenase- anomalias dentárias Patologia 1 Familia(s) 31933 Síndrome de destences sub-aórtica-baixa estatura Patologia 1 Familia(s) 31933 Síndrome de estences sub-aórtica-baixa estatura Patologia 1 Familia(s) 314889 Acidose tubular renal proximal autossómica Subtipo de patologia 1 Familia(s) 2999 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Familia(s) 2999 Síndrome de pitotori-onicodisplasia Patologia 1 Familia(s) 293375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Familia(s) 2890 Síndrome de poidactilia-miopia Patologia 1 Familia(s) 2890 Síndrome de poidactilia-miopia Patologia 1 Familia(s) 2890 Síndrome de patolegia espástica-neuropatia- poiquilodermia Patologia 1 Familia(s)	443162	Microhidranencefalia NDE1- relacionada	Patologia	1 Família(s)
### ### ##############################	440354	perda auditiva neurossensorial-displasia rizomélica	Patologia	1 Família(s)
370131 Síndrome das plaquetas White Patologia 1 Família(s) 370091 Albinismo oculo-cutâneo tipo 5 Patologia 1 Família(s) 363727 Anemia deseritropoiética com plaquetas anómalas e neutropenia, ligada ao cromossoma X 3417 Sindrome Van den Bosch Patologia 1 Família(s) 3408 Doença de Upington Patologia 1 Família(s) 3361 Sindrome de tricodisplasia-xerodermia Patologia 1 Família(s) 329883 Gastropatia hipertrófica não hipoproteinémica Patologia 1 Família(s) 329475 Síndrome de paraplegia espástica-doença de Paget do Patologia 1 Família(s) 324723 Amiloidose ABeta, tipo Ártico Subtipo de patologia 1 Família(s) 324703 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Piedmont 1 Família(s) 320365 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 36 Patologia 1 Família(s) 3196 Síndrome de deficiência de esteróide desidrogenase-anomalias dentárias Patologia 1 Família(s) 31932 Artrogripose miogénica multiplex congénita autossómica proximal autossómica recessiva 1 Família(s) 31938 Acidose tubular renal proximal autossómica Subtipo de patologia 1 Família(s) 314889 Acidose tubular renal proximal autossómica Subtipo de patologia 1 Família(s) 31999 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 2999 Síndrome de potose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Família(s) 293375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Família(s) 2890 Síndrome de pili torti-onicodisplasia Patologia 1 Família(s) 3890 Síndrome de pili torti-onicodisplasia Patologia 1 Família(s) 3890 Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia Patologia 1 Família(s) 3891 Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia Patologia 1 Família(s)	431140	microcefalia-perturbação do desenvolvimento	Patologia	1 Família(s)
Albinismo oculo-cutâneo tipo 5 Patologia 1 Família(s) 363727 Anemia deseritropolética com plaquetas anómalas e neutropenia, ligada ao cromossoma X 3417 Síndrome Van den Bosch Patologia 1 Família(s) 3408 Doença de Upington Patologia 1 Família(s) 3361 Sindrome de tricodisplasia-xerodermia Patologia 1 Família(s) 329883 Gastropatia hipertrófica não hipoproteinémica Patologia 1 Família(s) 329475 Síndrome de paraplegia espástica-doença de Paget do osso 1 Família(s) 324723 Amiloidose ABeta, tipo Ártico Subtipo de patologia 1 Família(s) 324703 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Piedmont Sindrome de deficiência de esteróide desidrogenase-anomalias dentárias Patologia 1 Família(s) 3196 Síndrome de deficiência de esteróide desidrogenase-anomalias dentárias Patologia 1 Família(s) 31932 Artrogripose miogénica multiplex congénita autossómica recessiva autossómica recessiva dominante proximal autossómica dominante Subtipo de patologia 1 Família(s) 3198 Síndrome de estenose sub-aórtica-baixa estatura Patologia 1 Família(s) 3199 Síndrome de emicroduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 2999 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 2999 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 29917 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2890 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2890 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2891 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2892 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2893 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2893 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2896 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2897 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s)	391327	Hiperostose calvária, ligada ao cromossoma X	Patologia	1 Família(s)
Anemia deseritropoiética com plaquetas anómalas e neutropenia, ligada ao cromossoma X 3417 Síndrome Van den Bosch Patologia 1 Família(s) 3408 Doença de Upington Patologia 1 Família(s) 3361 Síndrome de tricodisplasia-xerodermia Patologia 1 Família(s) 329883 Gastropatia hipertrófica não hipoproteinémica Patologia 1 Família(s) 329475 Síndrome de paraplegia espástica-doença de Paget do osso Subtipo de patologia 1 Família(s) 324723 Amiloidose ABeta, tipo Ártico Subtipo de patologia 1 Família(s) 324703 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Piedmont Subtipo de patologia 1 Família(s) 320365 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 36 Patologia 1 Família(s) 3196 Síndrome de deficiência de esteróide desidrogenase-anomalias dentárias Patologia 1 Família(s) 319332 Artrogripose miogénica multiplex congénita autossómica recessiva Patologia 1 Família(s) 3191 Síndrome de estenose sub-aórtica-baixa estatura Patologia 1 Família(s) 3198 Acidose tubular renal proximal autossómica Subtipo de patologia 1 Família(s) 3198 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 22999 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 229375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Família(s) 2890 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2835 Síndrome de petose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Família(s) 2836 Síndrome de petose-estrabismo-duplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 2837 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2838 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2839 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2831 Síndrome de pectus escavatura-macrocefalia-displasia Patologia 1 Família(s)	370131	Síndrome das plaquetas White	Patologia	1 Família(s)
1 Familia(s) 3417 Síndrome Van den Bosch Patologia 1 Familia(s) 3408 Doença de Upington Patologia 1 Familia(s) 3361 Síndrome de tricodisplasia-xerodermia Patologia 1 Familia(s) 329883 Gastropatia hipertrófica não hipoproteinémica Patologia 1 Familia(s) 329475 Síndrome de paraplegia espástica-doença de Paget do osso Patologia 1 Familia(s) 329473 Amilodose ABeta, tipo Ártico Subtipo de patologia 1 Familia(s) 324703 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Piedmont Sindrome de deficiência de esteróide desidrogenase-anomalias dentárias Patologia 1 Familia(s) 3196 Síndrome de deficiência de esteróide desidrogenase-anomalias dentárias Patologia 1 Familia(s) 31932 Artrogripose miogénica multiplex congénita autossómica recessiva Patologia 1 Familia(s) 3191 Síndrome de estenose sub-aórtica-baixa estatura Patologia 1 Familia(s) 314889 Acidose tubular renal proximal autossómica Subtipo de patologia 1 Familia(s) 300305 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Familia(s) 2999 Síndrome de potose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Familia(s) 2999 Síndrome de potose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Familia(s) 2997 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Familia(s) 2890 Síndrome de pili torti-onicodisplasia Patologia 1 Familia(s) 2835 Síndrome de patologia espástica-neuropatia-poiquilodermia 1 Familia(s)	370091	Albinismo oculo-cutâneo tipo 5	Patologia	1 Família(s)
3408 Doença de Upington Patologia 1 Família(s) 3361 Síndrome de tricodisplasia-xerodermia Patologia 1 Família(s) 329883 Gastropatia hipertrófica não hipoproteinémica Patologia 1 Família(s) 329475 Síndrome de paraplegia espástica-doença de Paget do osso 1 Família(s) 324723 Amiloidose ABeta, tipo Ártico Subtipo de patologia 1 Família(s) 324703 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Piedmont 1 Família(s) 320365 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 36 Patologia 1 Família(s) 3196 Síndrome de deficiência de esteróide desidrogenase-anomalias dentárias Patologia 1 Família(s) 319332 Artrogripose miogénica multiplex congénita autossómica recessiva Patologia 1 Família(s) 3191 Síndrome de estenose sub-aórtica-baixa estatura Patologia 1 Família(s) 314889 Acidose tubular renal proximal autossómica dominante Subtipo de patologia 1 Família(s) 30305 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 2999 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 293375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Família(s) 2917 Síndrome de potose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Família(s) 2890 Síndrome de pili torti-onicodisplasia Patologia 1 Família(s) 2835 Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia Patologia 1 Família(s) 2836 Síndrome de paraplegia espástica-neuropatia-poiquilodermia	363727		Patologia	1 Família(s)
3361 Síndrome de tricodisplasia-xerodermia Patologia 1 Família(s) 329883 Gastropatia hipertrófica não hipoproteinémica Patologia 1 Família(s) 329475 Síndrome de paraplegia espástica-doença de Paget do osso 1 Família(s) 324723 Amiloidose ABeta, tipo Ártico Subtipo de patologia 1 Família(s) 324703 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Piedmont Subtipo de patologia 1 Família(s) 320365 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 36 Patologia 1 Família(s) 3196 Síndrome de deficiência de esteróide desidrogenase-anomalias dentárias Patologia 1 Família(s) 319332 Artrogripose miogénica multiplex congénita autossómica recessiva 1 Família(s) 3191 Síndrome de estenose sub-aórtica-baixa estatura Patologia 1 Família(s) 314889 Acidose tubular renal proximal autossómica Subtipo de patologia 1 Família(s) 30305 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 2999 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 2999 Síndrome de ptose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Família(s) 293375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Família(s) 2917 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2890 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2890 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2835 Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia das unhas Patologia 1 Família(s)	3417	Síndrome Van den Bosch	Patologia	1 Família(s)
329883 Gastropatia hipertrófica não hipoproteinémica Patologia 1 Família(s) 329475 Síndrome de paraplegia espástica-doença de Paget do osso 1 Família(s) 324723 Amiloidose ABeta, tipo Ártico Subtipo de patologia 1 Família(s) 324703 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Piedmont Subtipo de patologia 1 Família(s) 320365 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 36 Patologia 1 Família(s) 3196 Síndrome de deficiência de esteróide desidrogenase-anomalias dentárias Patologia 1 Família(s) 31932 Artrogripose miogénica multiplex congénita autossómica recessiva Patologia 1 Família(s) 3191 Síndrome de estenose sub-aórtica-baixa estatura Patologia 1 Família(s) 314889 Acidose tubular renal proximal autossómica dominante Subtipo de patologia 1 Família(s) 300305 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 2999 Síndrome de ptose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Família(s) 293375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Família(s) 2917 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2890 Síndrome de pili torti-onicodisplasia Patologia 1 Família(s) 2835 Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia das unhas Patologia 1 Família(s)	3408	Doença de Upington	Patologia	1 Família(s)
329475 Síndrome de paraplegia espástica-doença de Paget do osso 324723 Amiloidose ABeta, tipo Ártico Subtipo de patologia 1 Família(s) 324703 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Piedmont Subtipo de patologia 1 Família(s) 320365 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 36 Patologia 1 Família(s) 3196 Síndrome de deficiência de esteróide desidrogenase- anomalias dentárias Patologia 1 Família(s) 31932 Artrogripose miogénica multiplex congénita autossómica recessiva Patologia 1 Família(s) 3191 Síndrome de estenose sub-aórtica-baixa estatura Patologia 1 Família(s) 314889 Acidose tubular renal proximal autossómica dominante Subtipo de patologia 1 Família(s) 30305 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 2999 Síndrome de ptose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Família(s) 293375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Família(s) 29317 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2890 Síndrome de pili torti-onicodisplasia Patologia 1 Família(s) 2835 Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia Patologia 1 Família(s) 2821 Síndrome de paraplegia espástica-neuropatia- poiquilodermia	3361	Síndrome de tricodisplasia-xerodermia	Patologia	1 Família(s)
324723 Amiloidose ABeta, tipo Ártico Subtipo de patologia 1 Família(s) 324703 Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Piedmont 1 Família(s) 320365 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 36 Patologia 1 Família(s) 3196 Síndrome de deficiência de esteróide desidrogenase- anomalias dentárias Patologia 1 Família(s) 31932 Artrogripose miogénica multiplex congénita autossómica recessiva Patologia 1 Família(s) 3191 Síndrome de estenose sub-aórtica-baixa estatura Patologia 1 Família(s) 314889 Acidose tubular renal proximal autossómica dominante Subtipo de patologia 1 Família(s) 300305 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 2999 Síndrome de ptose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Família(s) 293375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Família(s) 2917 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2890 Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia das unhas Síndrome de paraplegia espástica-neuropatia-poiquilodermia Patologia 1 Família(s)	329883	Gastropatia hipertrófica não hipoproteinémica	Patologia	1 Família(s)
Hemorragia cerebral hereditária com amiloidose, tipo Piedmont 1 Família(s) 320365 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 36 Patologia 1 Família(s) 3196 Síndrome de deficiência de esteróide desidrogenase- anomalias dentárias Patologia 1 Família(s)	329475		Patologia	1 Família(s)
Piedmont 1 Familia(s) 320365 Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 36 Patologia 1 Família(s) 3196 Síndrome de deficiência de esteróide desidrogenase- anomalias dentárias 319332 Artrogripose miogénica multiplex congénita autossómica recessiva 3191 Síndrome de estenose sub-aórtica-baixa estatura Acidose tubular renal proximal autossómica dominante 300305 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 2999 Síndrome de ptose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Família(s) 293375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Família(s) 2917 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2800 Síndrome de pili torti-onicodisplasia Patologia 1 Família(s) 2815 Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia das unhas 2821 Síndrome de paraplegia espástica-neuropatia- poiquilodermia	324723	Amiloidose ABeta, tipo Ártico	Subtipo de patologia	1 Família(s)
Síndrome de deficiência de esteróide desidrogenase- anomalias dentárias Artrogripose miogénica multiplex congénita autossómica recessiva Síndrome de estenose sub-aórtica-baixa estatura Acidose tubular renal proximal autossómica dominante Súbtipo de patologia 1 Família(s) 1 Família(s) Súbtipo de patologia 1 Família(s) Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 2999 Síndrome de ptose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Família(s) 293375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Família(s) Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia das unhas Síndrome de paraplegia espástica-neuropatia- poiquilodermia	324703	-	Subtipo de patologia	1 Família(s)
319332 Artrogripose miogénica multiplex congénita autossómica recessiva Patologia 1 Família(s) 3191 Síndrome de estenose sub-aórtica-baixa estatura Patologia 1 Família(s) 314889 Acidose tubular renal proximal autossómica dominante Subtipo de patologia 1 Família(s) 300305 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 2999 Síndrome de ptose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Família(s) 293375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Família(s) 2917 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2890 Síndrome de pili torti-onicodisplasia Patologia 1 Família(s) 2835 Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia Patologia 1 Família(s) 2821 Síndrome de paraplegia espástica-neuropatia-poiquilodermia Patologia 1 Família(s)	320365	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 36	Patologia	1 Família(s)
319332 autossómica recessiva 1 Família(s) 3191 Síndrome de estenose sub-aórtica-baixa estatura Patologia 1 Família(s) 314889 Acidose tubular renal proximal autossómica dominante Subtipo de patologia 1 Família(s) 300305 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 2999 Síndrome de ptose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Família(s) 293375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Família(s) 2917 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2890 Síndrome de pili torti-onicodisplasia Patologia 1 Família(s) 2835 Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia das unhas Patologia 1 Família(s) 2821 Síndrome de paraplegia espástica-neuropatia-poiquilodermia Patologia 1 Família(s)	3196	· ·	Patologia	1 Família(s)
Acidose tubular renal proximal autossómica dominante Subtipo de patologia 1 Família(s) Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) Síndrome de ptose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Família(s) Patologia 1 Família(s) Patologia 1 Família(s) Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) Síndrome de pili torti-onicodisplasia Patologia 1 Família(s) Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia das unhas Síndrome de paraplegia espástica-neuropatia- poiquilodermia Patologia 1 Família(s) 1 Família(s)	319332		Patologia	1 Família(s)
300305 Síndrome de microduplicação 11p15.4 Patologia 1 Família(s) 2999 Síndrome de ptose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Família(s) 293375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Família(s) 2917 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2890 Síndrome de pili torti-onicodisplasia Patologia 1 Família(s) 2835 Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia das unhas 2821 Síndrome de paraplegia espástica-neuropatia-poiquilodermia Patologia 1 Família(s)	3191	Síndrome de estenose sub-aórtica-baixa estatura	Patologia	1 Família(s)
2999 Síndrome de ptose-estrabismo-pupilas ectópicas Patologia 1 Família(s) 293375 Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt Patologia 1 Família(s) 2917 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2890 Síndrome de pili torti-onicodisplasia Patologia 1 Família(s) 2835 Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia Patologia 1 Família(s) 2836 Síndrome de paraplegia espástica-neuropatia- poiquilodermia Patologia 1 Família(s)	314889	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Subtipo de patologia	1 Família(s)
293375Distrofia corneana de Grayson-WilbrandtPatologia1 Família(s)2917Síndrome de polidactilia-miopiaPatologia1 Família(s)2890Síndrome de pili torti-onicodisplasiaPatologia1 Família(s)2835Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia das unhasPatologia1 Família(s)2821Síndrome de paraplegia espástica-neuropatia- poiquilodermiaPatologia1 Família(s)	300305	Síndrome de microduplicação 11p15.4	Patologia	1 Família(s)
2917 Síndrome de polidactilia-miopia Patologia 1 Família(s) 2890 Síndrome de pili torti-onicodisplasia Patologia 1 Família(s) 2835 Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia das unhas 2821 Síndrome de paraplegia espástica-neuropatia-poiquilodermia Patologia 1 Família(s) 1 Família(s)	2999		Patologia	1 Família(s)
2890 Síndrome de pili torti-onicodisplasia Patologia 1 Família(s) 2835 Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia Patologia 1 Família(s) 2821 Síndrome de paraplegia espástica-neuropatia- poiquilodermia Patologia 1 Família(s)	293375	Distrofia corneana de Grayson-Wilbrandt	Patologia	1 Família(s)
2835 Síndrome de pectus escavatum-macrocefalia-displasia das unhas Síndrome de paraplegia espástica-neuropatia-poiquilodermia Patologia 1 Família(s) 1 Família(s)	2917	Síndrome de polidactilia-miopia	Patologia	1 Família(s)
2835 das unhas 1 Familia(s) Síndrome de paraplegia espástica-neuropatia- poiquilodermia Patologia 1 Família(s)	2890	Síndrome de pili torti-onicodisplasia	Patologia	1 Família(s)
poiquilodermia 1 Familia(s)	2835	·	Patologia	1 Família(s)
	2821		Patologia	1 Família(s)
	276183		Patologia	1 Família(s)

Sem especificação, os icones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de famílias
275517	Síndrome linfoproliferativa autoimune-infeções virais recorrentes devido a deficiência CASP8	Patologia	1 Família(s)
2709	Síndrome oculo-dentária, tipo Rutherfurd	Patologia	1 Família(s)
2674	Síndrome facio-neuro-musculo-esquelético de Chipre	Patologia	1 Família(s)
2663	Síndrome Nathalie	Patologia	1 Família(s)
2572	Síndrome de ataxia espástica-distrofia da córnea	Patologia	1 Família(s)
2565	Síndrome Mononen-Karnes-Senac	Patologia	1 Família(s)
2408	Síndrome Lowe-Kohn-Cohen	Patologia	1 Família(s)
2391	Ligamento costocoracóide curto congénito	Patologia	1 Família(s)
231742	Lipodermóide epibulbar - apendice pré-auricular - politelia	Patologia	1 Família(s)
2201	Síndrome de queratodermia palmoplantar-paralisia espástica	Patologia	1 Família(s)
2186	Síndrome de hidrocefalia-escleróticas azuis-nefropatia	Patologia	1 Família(s)
2097	Síndrome Grant	Patologia	1 Família(s)
2090	Síndrome GMS	Patologia	1 Família(s)
1979	Lipodistrofia devida a deficiência de fatores de crecimento peptídicos	Patologia	1 Família(s)
1962	Síndrome de exostoses-anetodermia-braquidactilia tipo E	Patologia	1 Família(s)
1892	Síndrome de ectrodactilia-polidactilia	Patologia	1 Família(s)
1876	Distrofia muscular óculo-gastro-intestinal	Patologia	1 Família(s)
171863	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 42	Patologia	1 Família(s)
171622	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 32	Patologia	1 Família(s)
171617	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 38	Patologia	1 Família(s)
166108	Perturbação do desenvolvimento intelectual, tipo Birk-Barel	Patologia	1 Família(s)
163727	Síndrome de epilepsia rolândica-distonia induzida por exercício paroxismal-cãibra do escritor	Patologia	1 Família(s)
163662	Displasia espondiloepifisária, tipo Reardon	Patologia	1 Família(s)
1551	Deficiência de cobre familiar benigna	Patologia	1 Família(s)
1527	Craniossinostose, tipo Filadélfia	Patologia	1 Família(s)
140922	Distrofia muscular das cinturas dos membros R10 Titin-relacionada	Patologia	1 Família(s)
140481	Velocidade da condução nervosa reduzida autossómica dominante	Patologia	1 Família(s)
139512	Neuropatia com diminuição da acuidade auditiva	Patologia	1 Família(s)
139450	Microtia - coloboma ocular - ducto nasolacrimal imperfurado	Patologia	1 Família(s)
137776	Síndrome de contratura congénita letal tipo 2	Patologia	1 Família(s)
1319	Camptobraquidactilia	Patologia	1 Família(s)
1246	Síndrome de braquidactilia-nistagmus-ataxia cerebelosa	Patologia	1 Família(s)
1228	Síndrome Banki	Patologia	1 Família(s)
1144	Síndrome de anomalia da mão tipo artrogripose- surdez neurossensorial	Patologia	1 Família(s)

ORPHAcode	Doença	Nível de classificação	Número de famílias
1122	Síndrome de hipoplasia cubital-ectrodactilia dos pés	Patologia	1 Família(s)
101112	Ataxia espinocerebelosa tipo 26	Patologia	1 Família(s)
101101	Doença de Charcot-Marie-Tooth tipo 2B2	Patologia	1 Família(s)
101009	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 29	Patologia	1 Família(s)
101005	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 25	Patologia	1 Família(s)
101004	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 24	Patologia	1 Família(s)
100999	Paraplegia espástica autossómica dominante tipo 19	Patologia	1 Família(s)
100997	Paraplegia espástica ligada ao X tipo 16	Patologia	1 Família(s)
100995	Paraplegia espástica autossómica recessiva tipo 14	Patologia	1 Família(s)

Sem especificação, os ícones publicados são universais. Asterisco * indica os dados Europeus.

BP indica a prevalência ao nascimento. **Encontramo-nos, de momento, a reavaliar a mais recente prevalência desta entidade.

Para aceder às bases de dados epidemiológicos completos da Orphanet, visite Orphadata (www.orphadata.com). Para qualquer questão ou comentário, por favor contacte-nos: contact.orphanet@inserm.fr	
Editor-in-chief: Ana Rath – Editor of the report: Moï Yamazaki - Technical support: David Lagorce and Valérie Lanneau A forma correta de citar este documento é: « Prevalência das doenças raras: Dados bibliográficos », Relatórios Orphanet, Coleção Doenças Raras, Outubro 2024, Número 2: Por ordem decrescente de prevalência ou número de casos publicados	
nttp://www.orpha.net/orphacom/cahiers/docs/PT/Prevalencia das doencas raras por prevalencia decrescente ou cas <u>s.pdf</u>	