

C) GIUNTA REGIONALE E ASSESSORI

D.g.r. 10 maggio 2021 - n. XI/4690

Aggiornamento della rete regionale delle malattie rare

LA GIUNTA REGIONALE

Visto il d.m. 279/2001 «Regolamento di istituzione della rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie» ai sensi dell'articolo 5, comma 1, lettera b) del decreto legislativo 29 aprile 1998, n. 124», ed in particolare, l'art. 2, comma 2, che prevede che i presidi della Rete delle Malattie Rare siano individuati tra quelli in possesso di:

- documentata esperienza in attività diagnostica o terapeutica specifica per le malattie o per i gruppi di malattie rare;
- idonea dotazione di strutture di supporto e di servizi complementari;
- servizi per l'emergenza e per la diagnostica biochimica e genetico-molecolare, per le malattie che lo richiedono;

Richiamata la d.g.r. n. VII/7328 dell'11 dicembre 2001 «Individuazione della rete regionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi, la terapia delle malattie rare, ai sensi del d.m. 279/2001», che tra l'altro:

- ha individuato, in via di prima applicazione, i Presidi sanitari che costituiscono la rete per la diagnosi ed il trattamento delle malattie rare;
- ha individuato il «Centro di Ricerche Cliniche per le malattie rare Aldo e Cele Daccò» dell'Istituto di Ricerche Farmacologiche «Mario Negri», con sede a Ranica (Bergamo), quale Centro di riferimento interregionale (CIR) per le malattie rare, con funzioni di coordinamento strutturato tra i Presidi della Rete;

Richiamate altresì tutte le successive delibere di aggiornamento della rete regionale delle malattie rare e le seguenti delibere che hanno adottato ulteriori criteri/indicatori per l'individuazione dei Presidi della Rete, oltre a quelli previsti dal citato d.m. 279/2001:

- la d.g.r. n. VII/10125 del 6 agosto 2002 di «Aggiornamento della rete regionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi, la terapia delle malattie rare, ai sensi del Decreto Ministeriale 18 maggio 2001, n. 279 ed ulteriori indicazioni»;
- la d.g.r. n. 1399 del 21 febbraio 2014 «Aggiornamento della rete regionale per le malattie rare e predisposizione di ulteriori indicatori per l'individuazione dei presidi della rete regionale per le malattie rare»;

Visto il d.p.c.m. 12 gennaio 2017 «Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502» (pubblicato nella G.U. n. 65 del 18-3-2017 - Suppl. Ordinario n. 15) ed, in particolare, l'art. 52 e l'allegato 7, relativi alle malattie rare;

Richiamate:

- la d.g.r. n. 6800 del 30 giugno 2017, avente ad oggetto «Approvazione delle prime disposizioni attuative del d.p.c.m. 12 gennaio 2017 «Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del d.lgs. 30 dicembre 1992, n. 502» ed, in particolare, il relativo Allegato B «Malattie rare»;
- la d.g.r. n. 7063 del 11 settembre 2017, avente ad oggetto «Individuazione, in fase di prima applicazione, dei presidi per le nuove malattie rare esenti individuate dal d.p.c.m. 12 gennaio 2017 «Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del d.lgs. 30 dicembre 1992, n. 502»;
- la d.g.r. n. 160 del 29 maggio 2018 «Determinazioni relative all'aggiornamento della Rete regionale per le malattie rare»;

Richiamata, in particolare, la d.g.r. n. 3711 del 26 ottobre 2020 «Aggiornamento della rete regionale delle malattie rare» che, per l'anno 2020, prevede:

- le candidature a nuovo Presidio o per nuove patologie (per i Presidi già della Rete) dovranno essere trasmesse dagli interessati dal 28 ottobre al 18 dicembre 2020 (eventuali candidature già presentate verranno comunque considerate), utilizzando l'apposito modulo (allegato alla d.g.r. 3994 del 4 agosto 2015 e scaricabile sul Portale di Regione Lombardia - www.regione.lombardia.it - e dal sito internet del Centro di coordinamento regionale per le malattie rare);
- eventuali candidature giunte oltre tale termine potranno essere valutate dai competenti uffici esclusivamente se pervenute in tempo utile per consentirne la relativa istruttoria,

in considerazione del termine di conclusione del procedimento di seguito indicato;

- eventuali revocche potranno essere comunicate in ogni momento;
- nel caso di urgenza le candidature per patologie che non hanno alcun Presidio in Regione Lombardia possono essere proposte in ogni momento;
- l'aggiornamento della rete regionale delle malattie rare avverrà entro il 16 aprile 2021;

Dato atto che, a causa dell'emergenza sanitaria Covid-19 nonché per la necessità di effettuare numerosi approfondimenti istruttori, non è stato possibile rispettare la tempistica innanzi indicata;

Valutate, in collaborazione con il Centro di Ricerche Cliniche per le malattie rare Aldo e Cele Daccò dell'IRCCS Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri, con sede a Ranica (Bergamo), le candidature trasmesse dagli interessati entro il 18 dicembre 2020 o comunque in tempo utile per la relativa istruttoria;

Dato atto che l'istruttoria si è conclusa in data 3 maggio 2021;

Ritenuto, a seguito dell'istruttoria effettuata, di valutare le candidature pervenute come indicato nell'Allegato 1, parte integrante del presente atto, precisando che le candidature sono state accolte o non accolte sulla base della sussistenza o meno dei criteri indicati dal d.m. 279/2001 (come esplicitati dalle successive delibere regionali);

Preso atto delle seguenti revocche spontanee (Struttura e patologia revocata) verificate dal Centro di Coordinamento regionale delle malattie rare e comunicate ai competenti Uffici regionali con mail del 26.3:

OSPEDALE L. SACCO DI MILANO

- RF0061 (Dravet Sindrome di)

I. C. HUMANITAS MATER DOMINI di Castellanza

- RN1510 (Klippel-Trenaunay Sindrome di)
- RNG142 (Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici)

OSPEDALE DI CREMA

- RGG020 (Linfedemi primari cronici)
- RN0150 (Blue rubber bleb nevus)
- RNG142 (Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici)

OSPEDALE DI MONTICHIARI

- RN0250 (Rene con midollare a spugna)
- RN0750 (Sclerosi tuberosa)
- RN261 (Malattia renale cistica [ESCLUSO: Rene Policistico Autosomico Dominante])
- RP0070 (Fibrosi epatica congenita)

OSPEDALE PAPA GIOVANNI XXIII DI BERGAMO

- RJ0020 (Fibrosi retroperitoneale);

OSPEDALE NIGUARDA DI MILANO

- RB0010 (Wilms tumore di)

Ritenuto di aggiornare, conseguentemente a quanto innanzi esposto, la rete regionale per le malattie rare, secondo quanto riportato nell'Allegato 2, parte integrante del presente provvedimento;

Evidenziato che, a seguito dell'istruttoria effettuata, sono stati individuati i seguenti nuovi Presidi della rete regionale per le malattie rare, limitatamente alle patologie indicate di seguito:

- Humanitas San Pio X di Milano per le seguenti patologie:
 - RF0280 - CHERATOCONO
 - RFG130 - DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
 - RFG140 - DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
 - RN1050 - AXENFELD-RIEGER SINDROME DI
- Centro IRCCS S. Maria Nascente - Fondazione Don Carlo Gnocchi ONLUS di Milano per le seguenti patologie:
 - RF0090 - DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
 - RFG160 - DISTONIE PRIMARIE
- Istituti Clinici Scientifici Maugeri - IRCCS di Pavia (via Maugeri) per le seguenti patologie:
 - RC0020 - KALLMANN SINDROME DI
 - RA0020 - WHIPPLE MALATTIA DI
 - RC0022 - IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGE-

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

NITO

- Centro Clinico NeMO - Fondazione Serena ONLUS di Brescia per le seguenti patologie:
 - RCG060 - DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)
 - RCG074 - DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIAL DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)
 - RCG078 - DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
 - RCG081 - DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
 - RF0020 - KEARNS-SAYRE SINDROME DI
 - RF0100 - SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
 - RF0110 - SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
 - RF0180 - POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE
 - RF0181 - NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL
 - RF0182 - LEWIS SUMNER SINDROME DI
 - RF0300 - ATROFIA OTTICA DI LEBER
 - RFG040 - MALATTIE SPINOCEREBELLARI
 - RFG050 - ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
 - RFG060 - NEUROPATIE EREDITARIE
 - RFG070 - MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
 - RFG080 - DISTROFIE MUSCOLARI
 - RFG090 - DISTROFIE MIOTONICHE
 - RFG100 - PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
 - RM0110 - MIOSITE A CORPI INCLUSI
 - RN0710 - MELAS SINDROME;
 - RN0720 - MERRF SINDROME;

Evidenziato che, a seguito dell'istruttoria effettuata, le nuove attribuzioni dei Presidi che fanno già parte della Rete regionale delle malattie rare, sono indicate nell'Allegato 2, parte integrante del presente atto;

Ritenuto inoltre che, per l'anno 2021:

- le candidature a nuovo Presidio o per nuove patologie (per i Presidi già della Rete) dovranno essere trasmesse dagli interessati nel mese di Settembre 2021, utilizzando l'apposito modulo (allegato alla d.g.r. 3994 del 4 agosto 2015 e scaricabile sul Portale di Regione Lombardia - www.regione.lombardia.it - e dal sito internet del Centro di coordinamento regionale per le malattie rare);
- eventuali candidature giunte oltre tale termine potranno essere valutate dai competenti uffici esclusivamente se pervenute in tempo utile per consentirne la relativa istruttoria, in considerazione del termine di conclusione del procedimento di seguito indicato;
- eventuali revoche potranno essere comunicate in ogni momento;
- nel caso di urgenza le candidature per patologie che non hanno alcun Presidio in Regione Lombardia possono essere proposte in ogni momento;
- l'aggiornamento della Rete regionale delle malattie rare avverrà entro il 31 marzo 2022;

Valutato, su indicazione del Centro di coordinamento regionale delle malattie rare, in considerazione delle caratteristiche comuni delle condizioni indicate come «Distonie Primarie» (RFG160) e «Distonia di torsione idiopatica» (RF0090) - in particolare per quanto riguarda l'adozione di un PDA comune - di prevedere che ai Presidi della Rete Regionale ad oggi identificati per una sola delle sopracitate patologie sia attribuito anche il codice di esenzione in precedenza non attribuito;

Valutato che, al fine di garantire che i Presidi già individuati quali centri di riferimento per le singole patologie rare siano effettivamente attivi nel follow up dei pazienti:

- verrà effettuata una verifica, in termini di casi inseriti nel Registro Regionale delle Malattie Rare per singola patologia, utilizzando i dati più recenti disponibili;
- in esito a tale verifica si valuterà la permanenza o meno dei Presidi, per le singole patologie, nell'ambito della Rete regionale delle malattie rare;

u detta verifica, verrà effettuata anche in un'ottica di razionalizzazione complessiva della Rete regionale delle malattie rare;

Ritenuto di disporre la pubblicazione del presente atto e del relativo Allegato 2 sul B.U.R.L. e sul Portale di Regione Lombardia (www.regione.lombardia.it);

Vagliate e fatte proprie le suddette motivazioni;

All'unanimità dei voti espressi ai sensi di legge;

DELIBERA

1) di prendere atto dell'istruttoria effettuata dai competenti uffici della D.G. Welfare, in collaborazione con il Centro di Ricerche Cliniche per le malattie rare «Aldo e Cele Daccò» dell'IRCCS Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri, e di approvare conseguentemente l'Allegato 1, parte integrante del presente atto, precisando che le candidature sono state accolte o non accolte sulla base della sussistenza o meno dei criteri indicati dal d.m. 279/2001 (come esplicitati dalle successive delibere regionali);

2) di aggiornare conseguentemente la Rete regionale per le malattie rare, secondo quanto riportato nell'Allegato 2, parte integrante del presente provvedimento, che indica le nuove attribuzioni dei Presidi che fanno già parte della Rete regionale delle malattie rare e individua i seguenti nuovi Presidi, limitatamente alle patologie indicate:

- Humanitas San Pio X di Milano per le seguenti patologie:

- RF0280 - CHERATOCONO
- RFG130 - DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
- RFG140 - DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
- RN1050 - AXENFELD-RIEGER SINDROME DI

- Centro IRCCS S. Maria Nascente - Fondazione Don Carlo Gnocchi ONLUS di Milano per le seguenti patologie:

- RF0090 - DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
- RFG160 - DISTONIE PRIMARIE

- Istituti Clinici Scientifici Maugeri - IRCCS di Pavia (via Maugeri) per le seguenti patologie:

- RC0020 - KALLMANN SINDROME DI
- RA0020 - WHIPPLE MALATTIA DI
- RC0022 - IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO

- Centro Clinico NeMO - Fondazione Serena ONLUS di Brescia per le seguenti patologie:

- RCG060 - DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)
- RCG074 - DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIAL DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)
- RCG078 - DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
- RCG081 - DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
- RF0020 - KEARNS-SAYRE SINDROME DI
- RF0100 - SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
- RF0110 - SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
- RF0180 - POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE
- RF0181 - NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL
- RF0182 - LEWIS SUMNER SINDROME DI
- RF0300 - ATROFIA OTTICA DI LEBER
- RFG040 - MALATTIE SPINOCEREBELLARI
- RFG050 - ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
- RFG060 - NEUROPATIE EREDITARIE
- RFG070 - MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
- RFG080 - DISTROFIE MUSCOLARI
- RFG090 - DISTROFIE MIOTONICHE
- RFG100 - PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
- RM0110 - MIOSITE A CORPI INCLUSI
- RN0710 - MELAS SINDROME;
- RN0720 - MERRF SINDROME;

- 3) di stabilire che, per l'anno 2021:

- le candidature a nuovo Presidio o per nuove patologie (per

i Presidi già della Rete) dovranno essere trasmesse dagli interessati nel mese di Settembre 2021, utilizzando l'apposito modulo (allegato alla d.g.r. 3994 del 4 agosto 2015 e scaricabile sul Portale di Regione Lombardia - www.regione.lombardia.it - e dal sito internet del Centro di coordinamento regionale per le malattie rare);

- eventuali candidature giunte oltre tale termine potranno essere valutate dai competenti uffici esclusivamente se pervenute in tempo utile per consentirne la relativa istruttoria, in considerazione del termine di conclusione del procedimento di seguito indicato;
- eventuali revoche potranno essere comunicate in ogni momento;
- nel caso di urgenza le candidature per patologie che non hanno alcun Presidio in Regione Lombardia possono essere proposte in ogni momento;
- l'aggiornamento della Rete regionale delle malattie rare avverrà entro il 31 marzo 2022;

4) di prevedere, su indicazione del Centro di coordinamento regionale delle malattie rare, in considerazione delle caratteristiche comuni delle condizioni indicate come «Distonie Primarie» (RFG160) e «Distonia di torsione idiopatica» (RF0090) - in particolare per quanto riguarda l'adozione di un PDTA comune - che ai Presidi della Rete Regionale ad oggi identificati per una sola delle sopracitate patologie sia attribuito anche il codice di esenzione in precedenza non attribuito;

5) di prevedere, al fine di garantire che i Presidi già individuati quali centri di riferimento per le singole patologie rare siano effettivamente attivi nel follow up dei pazienti che:

- verrà effettuata una verifica, in termini di casi inseriti nel Registro Regionale delle Malattie Rare per singola patologia, utilizzando i dati più recenti disponibili;
- in esito a tale verifica si valuterà la permanenza o meno dei Presidi, per le singole patologie, nell'ambito della Rete regionale delle malattie rare;
- detta verifica, verrà effettuata anche in un'ottica di razionalizzazione complessiva della Rete regionale delle malattie rare;

6) di disporre la pubblicazione del presente atto e del relativo Allegato 2 sul B.U.R.L. e sul Portale di Regione Lombardia (www.regione.lombardia.it).

Il segretario: Enrico Gasparini

_____ • _____

Presidio	ASST	Malattia e/o gruppo	NOTE	Valutazione FINALE	Motivazione
01. Ospedale Niguarda di Milano	ASST GRANDE OSPEDALE METROPOLITANO	RF0130 - LENNOX GASTAUT SINDROME DI		FAVOREVOLE	
		RFG101 - SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI		NON FAVOREVOLE	Casistica non significativa; no ricerca e produzione scientifica specifica, no continuità assistenziale, la Provincia non è priva di Presidio per la specifica patologia.
02. Ospedale L. Sacco di Milano	ASST FBF-SACCO	RC0200 - CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA		FAVOREVOLE	
		RFQ201 - COATS MALATTIA DI		FAVOREVOLE	
		RFQ230 - IRIDOCICLITE ETERO Cromica DI FUCHS		FAVOREVOLE	
		RFQ320 - COROIDITE MULTIFOCAL		FAVOREVOLE	
		RFQ330 - COROIDITE SERPIGINOSA		FAVOREVOLE	
		RN0630 - PSEUDOXANTOMA ELASTICO		FAVOREVOLE	
		RN1720 - VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI		FAVOREVOLE	
03. Ospedale Dei Bambini V.Buzzi di Milano	ASST FBF-SACCO	RCG040 - DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RFQ120 - ADRENOLEUCODISTROFIA		FAVOREVOLE	
		RFQ040 - MALATTIE SPINOCEREBELLARI		FAVOREVOLE	
		RFQ070 - MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE		FAVOREVOLE	
		RFQ080 - DISTROFIE MUSCOLARI		FAVOREVOLE	
		RN0050 - LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA		FAVOREVOLE	
		RN1400 - COCKAYNE SINDROME DI		NON FAVOREVOLE	Sbarramento malattie ultrarare. Il Presidio si candida solo per una delle 3 condizioni inserite dal Ministero in un raggruppamento funzionale.
		RN1760 - ZELLWEGER SINDROME DI		FAVOREVOLE	
		RNG150 - AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA		NON FAVOREVOLE	SBARRAMENTO MALATTIE ULTRARARE
04. Ospedale Fatebenefratelli e oftalmico di Milano	ASST FBF-SACCO	RFQ320 - COROIDITE MULTIFOCAL		FAVOREVOLE	
		RFQ110 - DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
05. Ospedale San Paolo di Milano	ASST SS. PAOLO E CARLO	RF0090 - DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA		FAVOREVOLE	
		RN0910 - GOLDENHAR SINDROME DI		FAVOREVOLE	
07. Presidio Ospedaliero CTO di Milano	ASST CTO E PINI	RC0150 - WILSON MALATTIA DI		NON FAVOREVOLE	Casistica non significativa; no ricerca e produzione scientifica specifica, no attività formativa specifica, la Provincia non è priva di Presidio per la specifica patologia.
09. Ospedale E. Bassini di Cinisello Balsamo	ASST NORD-MILANO	RCG070 - DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA)		FAVOREVOLE	
10. Ospedale di Legnano	ASST OVEST-MILANESE	RD0020 - EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA		FAVOREVOLE	
		RFQ101 - SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI		NON FAVOREVOLE	Casistica non significativa; no ricerca e produzione scientifica specifica, no relazione con Associazione pazienti, la Provincia non è priva di Presidio per la specifica patologia.

Presidio	ASST	Malattia e/o gruppo	NOTE	Valutazione FINALE	Motivazione
12. Ospedale S. Gerardo di Monza	ASST MONZA	RC0010 - DEFICIENZA DI ACTH		FAVOREVOLE	
		RDG051 - NEUTROPENIE CONGENITE		FAVOREVOLE	
		RF0201 - COATS MALATTIA DI		FAVOREVOLE	
		RN0560 - DISCHERATOSI CONGENITA		FAVOREVOLE	
13. Ospedale di Garbagnate Milanese	ASST RHODENSE	RF0081 - ATROFIA MULTISISTEMICA		FAVOREVOLE	
		RF0100 - SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RF0170 - PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA		FAVOREVOLE	
		RF0180 - POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RF0101 - SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI		NON FAVOREVOLE	Casistica non significativa; no ricerca e produzione scientifica specifica, no attività formativa specifica, no continuità assistenziale, no relazione con Associazione pazienti, la Provincia non è priva di Presidio per la specifica patologia.
14. Ospedale di Lecco	ASST LECCO	RN0010 - DERMATOMIOSITE		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RN0020 - POLIMIOSITE		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)	ASST LARIANA	RD0010 - SINDROME EMOLITICA UREMICA		FAVOREVOLE	
		RN0450 - SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	Per questa condizione non sono stati ad oggi individuati Presidi Regionali.	FAVOREVOLE	
17. Ospedale Papa Giovanni XXIII	ASST PAPA GIOVANNI XXIII	RA0020 - WHIPPLE MALATTIA DI		FAVOREVOLE	
		RF0160 - DISTONIE PRIMARIE		FAVOREVOLE	
		R00010 - ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RN0122 - ONFALOCELE		FAVOREVOLE	
		RN1250 - ASSOCIAZIONE VACTERL/WATER		FAVOREVOLE	
		RNG132 - ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE		FAVOREVOLE	
19. Spedali Civili di Brescia	ASST SPEDALI CIVILI BRESCIA	RC0250 - SINDROME DI COSTELLO		NON FAVOREVOLE	no ricerca e produzione scientifica specifica, no attività formativa specifica, no PDTA, no relazione con Associazione pazienti
		RC0031 - SINDROME DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA		FAVOREVOLE	
		RN0330 - EHLERS-DANLOS SINDROME DI	REVOCA recentemente richiesta dal Presidio	NON FAVOREVOLE	Casistica non significativa, no ricerca e produzione scientifica specifica, no attività formativa specifica, no PDTA, no relazione con Associazione pazienti
		RN1150 - SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA		NON FAVOREVOLE	no ricerca e produzione scientifica specifica, no attività formativa specifica, no PDTA, no relazione con Associazione pazienti
20. Ospedale di Mantova	ASST MANTOVA	RC0040 - PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA		FAVOREVOLE	
22. Ospedale di Crema	ASST CREMA	RBG010 - NEUROFIBROMATOSI		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RF0090 - DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA		FAVOREVOLE	
		RN0330 - EHLERS-DANLOS SINDROME DI		FAVOREVOLE	
		RN0750 - SCLEROSI TUBEROSA		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
26. Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi di Varese 14/01/2021: richiesto completamento documenti mancanti via mail	ASST SETTE-LAGHI	RB0050 - POLIPOSI FAMILIARE		FAVOREVOLE	
		RB0071 - MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO		FAVOREVOLE	
		RB0021 - CANCRO NON POLIPOSIDICO DEL COLON		FAVOREVOLE	
		RC0080 - LIPODISTROFIA TOTALE		FAVOREVOLE	
		RC0170 - RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	SONO GIA' PRESIDIO		
		RG0010 - ENDOCARDITE REUMATICA		FAVOREVOLE	
		RG0070 - GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RG0010 - MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE		FAVOREVOLE	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

Presidio	ASST	Malattia e/o gruppo	NOTE	Valutazione FINALE	Motivazione
27. Ospedale F. Del Ponte (VA) 14/01/2021: richiesto completamento documenti mancanti via mail	ASST SETTE-LAGHI	RC0022 - IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO		NON FAVOREVOLE	Casistica non significativa; no ricerca e produzione scientifica specifica, no continuità assistenziale, no relazione con Associazione pazienti.
		RDG040 - TROMBOCITOPENIE EREDITARIE		FAVOREVOLE	
		RN0160 - ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA		FAVOREVOLE	
		RN0170 - ATRESIA DEL DIGIUNO		FAVOREVOLE	
		RN0180 - ATRESIA O STENOSI DUODENALE		FAVOREVOLE	
		RN0190 - MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA		FAVOREVOLE	
		RN0200 - HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI		FAVOREVOLE	
		RN0320 - GASTROSCHISI		FAVOREVOLE	
		RN0322 - ONFALOCELE		FAVOREVOLE	
		RN1010 - SINDROME DI NOONAN		NON FAVOREVOLE	Casistica non significativa; no ricerca e produzione scientifica specifica, no continuità assistenziale, no relazione con Associazione pazienti.
		RNG251 - DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI		FAVOREVOLE	
30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta di Milano		RN0300 - SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE		FAVOREVOLE	
31. Fondazione IRCCS Ca Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano		RL0090 - PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	SONO GIA' PRESIDIO		
		RNG094 - SINDROME PROGEROIDI		FAVOREVOLE	
32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano		RCG040 - DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMMINOACIDI	Si candidano solo per CISTINURIA	FAVOREVOLE	
		RCG150 - ISTIOCITOSI CRONICHE	SONO GIA' PRESIDIO		
		RF0081 - ATROFIA MULTISISTEMICA		FAVOREVOLE	
		R10030 - GASTROENTERITE EOSINOFILA		FAVOREVOLE	
		RN0780 - VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	SONO GIA' PRESIDIO		
		RNG264 - ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	SONO GIA' PRESIDIO		
33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano		RN0850 - CHARGE ASSOCIAZIONE		FAVOREVOLE	
		RNG262 - DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/ SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO		FAVOREVOLE	
35. IRCCS Istituto Clinico Humanitas di Rozzano		RG0070 - GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RN0330 - SINDROME DI EHLERS-DANLOS		FAVOREVOLE	
39. IRCCS Eugenio Medea - Associazione La Nostra Famiglia - Polo di Bosisio Parini (LC)		RF0061 - DRAVET SINDROME DI		FAVOREVOLE	
		RF0090 - DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA		FAVOREVOLE	
44. Istituti Ospedalieri Bergamaschi - Policlinico San Marco di Zingonia (BG)		RF0080 - COREA DI HUNTINGTON		FAVOREVOLE	
		RF0183 - GUILLAIN-BARRE SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)		FAVOREVOLE	
49. IRCCS Centro Cardiologico Monzino di Milano		RCG130 - AMILOIDOSI SISTEMICHE		FAVOREVOLE	
57. Ospedale di Desio	ASST BRIANZA	R3G020 - GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME).		FAVOREVOLE	
Centro IRCCS S. Maria Nascente - Fondazione Don Carlo Gnocchi ONLUS di Milano		RF0090 - DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA		FAVOREVOLE	
		RFG160 - DISTONIE PRIMARIE		FAVOREVOLE	

Presidio	ASST	Malattia e/o gruppo	NOTE	Valutazione FINALE	Motivazione
Istituti Clinici Scientifici Maugeri - IRCCS di Pavia (via Maugeri)		RA0020 - WHIPPLE MALATTIA DI		FAVOREVOLE	
		RC0010 - DEFICIENZA DI ACTH		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RC0020 - KALLMANN SINDROME DI		FAVOREVOLE	
		RC0022 - IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO		FAVOREVOLE	
		RC0080 - LIPODISTROFIA TOTALE		NON FAVOREVOLE	La casistica è insufficiente anche per considerare la candidatura in provincia priva di Presidio
		RCG010 - IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RCG020 - SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RCG030 - POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RCG162 - SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE		NON FAVOREVOLE	La casistica è insufficiente anche per considerare la candidatura in provincia priva di Presidio
Humanitas San Pio X di Milano		RF0280 - KERATOCONO		FAVOREVOLE	
		RFG130 - DEGENERAZIONI DELLA CORNEA		FAVOREVOLE	
		RFG140 - DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA		FAVOREVOLE	
		RN1050 - AXENFELD-RIEGER SINDROME DI		FAVOREVOLE	
Ospedale di Esine (BS)		RC0110 - CROGGLOBULINEMIA MISTA		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RC0210 - BEHÇET MALATTIA DI		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RC0320 - SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RCG161 - SINDROMI AUTOINFAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	Si candidano SOLO per Malattia di Still a esordio nell'adulto; Malattia IgG4-correlata	NON FAVOREVOLE	La maggior parte delle sindromi autoinfiammatorie ereditarie/familiari esordiscono in età pediatrica. Le sindromi autoinfiammatorie ereditarie/familiari sono un gruppo di condizioni per le quali è fondamentale poter assicurare il percorso di diagnostica differenziale per tutte le malattie afferenti, anche in relazione alle opzioni terapeutiche. La casistica non è significativa.
		RG0020 - POLIANGIOITE MICROSCOPICA		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RG0050 - GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON COLLANGITE		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RG0070 - GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RG0080 - ARTERITE A CELLULE GIGANTI		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RG0200 - LINFEDEMI PRIMARI CRONICI		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RM0020 - POLIMIOSITE		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RM0021 - SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTEASI		NON FAVOREVOLE	SBARRAMENTO MALATTIE ULTRARARE
		RM0030 - CONNETTIVITE MISTA		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RM0120 - SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RCG060 - DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)		FAVOREVOLE	
		RCG074 - DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)		FAVOREVOLE	
		RCG078 - DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE		FAVOREVOLE	
		RCG081 - DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE		FAVOREVOLE	
		RF0020 - KEARNS-SAYRE SINDROME DI		FAVOREVOLE	
		RF0100 - SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA		FAVOREVOLE	
		RF0110 - SCLEROSI LATERALE PRIMARIA		FAVOREVOLE	
Centro Clinico NeMO - Fondazione Serena ONLUS di Brescia		RF0180 - POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE		FAVOREVOLE	
		RF0181 - NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE		FAVOREVOLE	
		RF0182 - LEWIS SUMNER SINDROME DI		FAVOREVOLE	
		RF0183 - GUILLAIN-BARRÉ SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)		NON FAVOREVOLE	CASISTICA <2%
		RF0300 - ATROFIA OTTICA DI LEBER		FAVOREVOLE	
		RFG040 - MALATTIE SPINOCEREBELLARI		FAVOREVOLE	
		RFG050 - ATROFIE MUSCOLARI SPINALI		FAVOREVOLE	
		RFG060 - NEUROPATIE EREDITARIE		FAVOREVOLE	
		RFG070 - MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE		FAVOREVOLE	
		RFG080 - DISTROFIE MUSCOLARI		FAVOREVOLE	
		RFG090 - DISTROFIE MIOTONICHE		FAVOREVOLE	
		RFG100 - PARALISI NORMATONICHE, IPO E IPERKALEMICHE		FAVOREVOLE	
		RM0110 - MIOSITE A CORPI INCLUSI		FAVOREVOLE	
		RN0710 - MELAS SINDROME		FAVOREVOLE	
		RN0720 - MERF SINDROME		FAVOREVOLE	
		RHG010 - MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE		NON FAVOREVOLE	Casistica non significativa, no continuità assistenziale, no relazione con Associazione pazienti, la Provincia non è priva di Presidio per la specifica patologia.

N.B. Sono indicati in rosso i nuovi Presidi

ALLEGATO:

RETE REGIONALE MALATTIE RARE

ELENCO DELLE MALATTIE RARE/GRUPPI ATTRIBUITI A CIASCUN PRESIDIO

N.B.: il numero 28 e il numero 45 non sono attualmente attribuiti ad alcun Presidio. Il numero totale di Presidi della Rete Regionale Malattie Rare è: 59.

ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE			
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
2. TUMORI			
	RB0020	RETINOBLASTOMA	
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
	RC0280	REFETTOFF SINDROME DI	
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	X
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RF0310	CADASIL	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
	RF0201	COATS MALATTIA DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA	
	RF0270	COGAN SINDROME DI	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOC-SCHOENLEIN RICORRENTE	
	RGG020	LINFEDIEMI PRIMARI CRONICI	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RH0020	EMOSIDERSI POLMONARE IDIOPATICA	
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE			

ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RN1700	SJOGREN-LARSSON SINDROME DI	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
	RM0121	SINDROME SAPHO	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RFG150	ANOFALMIA/MICROFALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI	
	RN0110	ANIRIDIA	
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	
	RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (ESCLUSO: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETA' DEL DOTTO DI BOTALLLO)	
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	
	RN0320	GASTROSCHISI	
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTEALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0210	ATRESIA BILIARE	
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CAROTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE			
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			134

ASST Fatebenefratelli-Sacco 2. Ospedale L. Sacco di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE			
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
2. TUMORI			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE			
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO	
	RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	X
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
	RC0243	SINDROME TRAPS	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Fatebenefratelli-Sacco 2. Ospedale L. Sacco di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RF0201	COATS MALATTIA DI	X
	RF0210	EALES MALATTIA DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	X
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE	X
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	X
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
	RD0030	PORPORA DI HENOC-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE			
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	

ASST Fatebenefratelli-Sacco 2. Ospedale L. Sacco di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	
	RN0880	ECTRODATILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN0500	CUTIS LAXA	
	RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI	
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	X
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILE	
	RM0050	FASCITE DIFFUSA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
	RM0121	SINDROME SAPHO	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN1570	NEUROACANTOCITOSI	
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	
	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	X
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			121

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Fatebenefratelli-Sacco 3. Ospedale dei Bambini V. Buzzi di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine			
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	X
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	X
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI (ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E - RFG040)	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	X
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	X
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	X
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFLA	
	RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	
13. MALATTIE DELLA cute e del tessuto sottocutaneo			
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE e del tessuto connettivo			
	RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	X
	RN0260	FOCOMELIA	
	RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL	
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	
	RN0320	GASTROSCHISI	
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY	
	RN0322	ONFALOCELE	

ASST Fatebenefratelli-Sacco			
3. Ospedale dei Bambini V. Buzzi di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI	
	RN0210	ATRESIA BILIARE	
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	
	RN1810	ESTROFIA VESCICALE	
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1170	SINDROME PROTEUS	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE			
	RP0060	KERNITTERO	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			59

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Fatebenefratelli-Sacco			
4. Ospedale Fatebenefratelli e Oftalmico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
	RC0243	SINDROME TRAPS	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RF0280	CHERATOCONO	
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL	X
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RH0011	SARCOIDOSI	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN0940	SINDROME KABUKI	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			29

ASST SS. Paolo e Carlo			
5. Ospedale S. Paolo di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUOTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	
	RC0160	IPOFOSFATASIA	
	RC0230	CALCINOSI TUMORALE	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	
	RCG090	MUCOLIPIDOSI	
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI	
	RFG030	GANGLIOSIDOSI	
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST SS. Paolo e Carlo 5. Ospedale S. Paolo di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI (ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E - RFG040)	
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	X
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RF0210	EALES MALATTIA DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	

ASST SS. Paolo e Carlo			
5. Ospedale S. Paolo di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE			
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	
	RN0550	DARIER MALATTIA DI	
	RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	
	RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI	
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	X
	RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO	
	RN0210	ATRESIA BILIARE	
	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST SS. Paolo e Carlo 5. Ospedale S. Paolo di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RN1070	ROBINOW SINDROME DI	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	
	RC0270	LOWE SINDROME DI	
	RN1020	OPITZ SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN0940	SINDROME KABUKI	
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE			
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	
	RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
	RP0060	KERNITTERO	
	RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			142

ASST SS. Paolo e Carlo			
6. Ospedale S. Carlo Borromeo di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			24

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST CTO e Pini			
7. Presidio Ospedaliero CTO di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			6

ASST CTO e Pini			
8. Presidio Ospedaliero Gaetano Pini di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RC0160	IPOFOSFATASIA	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
	RC0243	SINDROME TRAPS	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFLA	
	RM0050	FASCITE DIFFUSA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0100	MELOREOSTOSI	
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	
	RM0111	MIOSITE EOSINOFLA IDIOPATICA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
	RM0121	SINDROME SAPHO	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			28

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Nord Milano 9. Ospedale E. Bassini di Cinisello Balsamo			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	X
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			2

ASST Ovest Milanese 10. Ospedale di Legnano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	X
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0310	CADASIL	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Ovest Milanese 10. Ospedale di Legnano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILE	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			49

ASST Ovest Milanese			
11. Ospedale di Magenta			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE			
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO	
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILE	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			26

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Monza			
12. Ospedale S. Gerardo di Monza			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	X
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
	RC0050	LEPRECAUNISMO	
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI	
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	

ASST Monza			
12. Ospedale S. Gerardo di Monza			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	
	RCG090	MUCOLIPIDOSI	
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI	
	RFG030	GANGLIOSIDOSI	
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI (ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E - RFG040)	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA	
	RC0130	ATransferrinemia congenita	
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	
	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO	
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	X
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Monza			
12. Ospedale S. Gerardo di Monza			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RF0201	COATS MALATTIA DI	X
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL	
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOC-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	X

ASST Monza			
12. Ospedale S. Gerardo di Monza			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
	RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA	
	RN1500	KID SINDROME	
	RN0500	CUTIS LAXA	
	RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI	
	RN1630	SINDROME ACROCALLOSA	
	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI	
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI	
	RN0110	ANIRIDIA	
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	
	RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI	
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	
	RN0800	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI	
	RN0810	BALLER-GEROLD SINDROME DI	
	RN1390	CARPENTER SINDROME DI	
	RN1040	PFEIFFER SINDROME DI	
	RN1230	SUMMIT SINDROME DI	
	RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI	
	RN1000	NAGER SINDROME DI	
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
	RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG	
	RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE	
	RN0260	FOCOMELIA	
	RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL	
	RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Monza			
12. Ospedale S. Gerardo di Monza			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN0430	POLAND SINDROME DI	
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
	RN1060	ROBERTS SINDROME DI	
	RN0480	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA	
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
	RN1110	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE	
	RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI	
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	
	RN0740	IVEMARK SINDROME DI	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	
	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	
	RN0980	MECKEL SINDROME DI	
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	
	RN0280	ACRODISOSTOSI	
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
	RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI	
	RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RN1220	STICKLER SINDROME DI	
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI	
	RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI	
	RN1070	ROBINOW SINDROME DI	
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RN1100	SECKEL SINDROME DI	

ASST Monza			
12. Ospedale S. Gerardo di Monza			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	
	RN0490	WEAVER SINDROME DI	
	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN1170	SINDROME PROTEUS	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN1780	CHAR SINDROME DI	
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	
	RN0401	COHEN SINDROME DI	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	
	RN1530	LEOPARD SINDROME	
	RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	
	RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	
	RN1021	SINDROME FG	
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI	
	RN0900	FRYNS SINDROME DI	
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI	
	RC0270	LOWE SINDROME DI	
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI	
	RN0970	MARSHALL SINDROME DI	
	RN1020	OPITZ SINDROME DI	
	RN1030	PALLISTER-HALL SINDROME DI	
	RN0420	PALLISTER-W SINDROME DI	
	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	
	RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
	RN0940	SINDROME KABUKI	
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	
	RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA	
	RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI	
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Monza			
12. Ospedale S. Gerardo di Monza			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
	RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	
	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG	
	RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE			
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			266

ASST Rhodense			
13. Ospedale di Garbagnate Milanese			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	X
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	X
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
	RG020	LINFEDIEMI PRIMARI CRONICI	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			10

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Lecco			
14. Ospedale di Lecco			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RH0011	SARCOIDOSI	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE			
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFLA	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	

ASST Lecco			
14. Ospedale di Lecco			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN1020	OPITZ SINDROME DI	
	RN1280	WINCHESTER SINDROME DI	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			66

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Lecco			
15. Ospedale di Merate			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			12

ASST Lariana			
16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine			
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	X
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0040	REIT SINDROME DI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RD0030	PORPORA DI HENoch-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
13. MALATTIE DELLA cute e del tessuto sottocutaneo			
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
	RN0550	DARIER MALATTIA DI	
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Lariana			
16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
	RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG	
	RN0430	POLAND SINDROME DI	
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI	
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	
	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN1780	CHAR SINDROME DI	
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	
	RN0401	COHEN SINDROME DI	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI	

ASST Lariana			
16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	
	RN1021	SINDROME FG	
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI	
	RC0270	LOWE SINDROME DI	
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI	
	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	
	RN0450	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	X
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
	RN0940	SINDROME KABUKI	
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI	
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE			
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			94

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Papa Giovanni XXIII			
17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE			
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	X
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
2. TUMORI			
	RB0010	WILMS TUMORE DI	
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE			
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
	RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	

ASST Papa Giovanni XXIII			
17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	X
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
	RF0210	EALES MALATTIA DI	
	RF0270	COGAN SINDROME DI	
	RF0280	CHERATOCONO	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE			
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Papa Giovanni XXIII			
17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (ESCLUSO: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETA' DEL DOTTO DI BOTALLIO)	
	RN0320	GASTROSCHISI	
	RN0322	ONFALOCELE	X
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	X
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTEALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0210	ATRESIA BILIARE	
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	
	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO: RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	
	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO	
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	X
	RC0270	LOWE SINDROME DI	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE			
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			118

ASST Bergamo OVEST			
18. Ospedale di Treviglio			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			5

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Spedali Civili, Brescia			
19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE			
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
2. TUMORI			
	RB0010	WILMS TUMORE DI	
	RB0020	RETINOBLASTOMA	
	RB0030	CRONKHTE-CANADA MALATTIA DI	
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG020	COMPLESSO CARNEY	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	X
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
	RC0050	LEPRECAUNISMO	
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI	
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	

ASST Spedali Civili, Brescia			
19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	
	RF0010	ALPERS MALATTIA DI	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO	
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
	RC0243	SINDROME TRAPS	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
	RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Spedali Civili, Brescia			
19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RF0310	CADASIL	
	RF0370	FAHR MALATTIA DI	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RN1610	POEMS SINDROME	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
	RF0201	COATS MALATTIA DI	
	RF0210	EALES MALATTIA DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA	
	RF0270	COGAN SINDROME DI	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	

ASST Spedali Civili, Brescia			
19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOC-H-SCHOENLEIN RICORRENTE	
	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	
	RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA	
	RN0500	CUTIS LAXA	
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	
	RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	
	RN0550	DARIER MALATTIA DI	
	RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	
	RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	
	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	
	RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Spedali Civili, Brescia			
19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILE	
	RM0050	FASCITE DIFFUSA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILE IDIOPATICA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
	RM0121	SINDROME SAPHO	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI	
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI	
	RN0110	ANIRIDIA	
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	
	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	
	RN1460	FRASER SINDROME DI	
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
	RN0320	GASTROSCHISI	
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY	
	RN0322	ONFALOCELE	
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI	
	RN0210	ATRESIA BILIARE	
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	

ASST Spedali Civili, Brescia			
19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	
	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI	
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN1730	WAGR SINDROME DI	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RN1100	SECKEL SINDROME DI	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Spedali Civili, Brescia			
19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN1170	SINDROME PROTEUS	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN0830	BLOOM SINDROME DI	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1530	LEOPARD SINDROME	
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI	
	RN1020	OPITZ SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI	
	RC0060	WERNER SINDROME DI	
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE			
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			279

ASST Mantova 20. Ospedale di Mantova			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine			
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	X
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			36

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Cremona 21. Ospedale di Cremona			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE			
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	21
---	-----------

ASST Crema			
22. Ospedale di Crema			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	X
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	X
Totale Codici Esenzione Attribuiti			15

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Valle Olona 23. Ospedale di Gallarate			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
	RN0550	DARIER MALATTIA DI	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			11

ASST Valle Olona			
24. Ospedale di Busto Arsizio			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			9

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Valle Olona 25. Ospedale di Saronno			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			3

ASST Sette Laghi			
26. Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi di Varese			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	X
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	X
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	X
3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine			
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	X
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	X
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	X
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Sette Laghi 26. Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi di Varese			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			38

ASST Sette Laghi 27. Ospedale F. Del Ponte di Varese			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE			
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	X
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0320	GASTROSCHISI	X
	RN0322	ONFALOCELE	X
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	X
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	X
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	X
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	X
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	X
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	X
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	20
------------------------------------	----

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

29. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RB0010	WILMS TUMORE DI	
	RB0020	RETINOBLASTOMA	
	RB0030	CRONKHTE-CANADA MALATTIA DI	
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine			
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			11

30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI	
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	
	RN1600	PEARSON SINDROME DI	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG090	MUCOLIPIDOSI	
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI	
	RFG030	GANGLIOSIDOSI	
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RN1490	ISAACS SINDROME DI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RF0310	CADASIL	
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	
	RF0370	FAHR MALATTIA DI	
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
	RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RN1610	POEMS SINDROME	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	

30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN1570	NEUROACANTOCITOSI	
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	
	RN1230	SUMMIT SINDROME DI	
	RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI	
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	X
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI	
	RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI	
	RN1100	SECKEL SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	
	RN0490	WEAVER SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN0840	BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN SINDROME DI	
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN1640	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
	RN0940	SINDROME KABUKI	
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI	
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
	RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			122

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE			
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
2. TUMORI			
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG020	COMPLESSO CARNEY	
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
	RC0050	LEPRECAUNISMO	
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI	
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
	RC0160	IPOFOSFATASIA	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	

31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	
	RCG090	MUCOLIPIDOSI	
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI	
	RFG030	GANGLIOSIDOSI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI (ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E - RFG040)	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	
	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO	
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
	RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
	RC0243	SINDROME TRAPS	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0370	FAHR MALATTIA DI	
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
	RF0210	EALES MALATTIA DI	
	RF0220	BEHR SINDROME DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA	
	RF0260	OGUCHI SINDROME DI	
	RF0270	COGAN SINDROME DI	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA	
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE	
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			

31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOC-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RL0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	
	RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA	
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
	RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	
	RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA	
	RN1500	KID SINDROME	
	RN0500	CUTIS LAXA	
	RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	
	RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	
	RN0550	DARIER MALATTIA DI	
	RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	
	RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	
	RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	
	RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI	
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	
	RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	
	RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI	
	RN1560	NEU-LAXOVA SINDROME DI	
	RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	
	RN1700	SJOGREN-LARSSON SINDROME DI	
	RN1710	TAY SINDROME DI	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0050	FASCITE DIFFUSA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
	RM0121	SINDROME SAPHO	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI	
	RN1630	SINDROME ACROCALLOSA	
	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI	
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI	
	RN0110	ANIRIDIA	
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	
	RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	
	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	
	RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI	

31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	
	RN0800	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI	
	RN0810	BALLER-GEROLD SINDROME DI	
	RN1390	CARPENTER SINDROME DI	
	RN1040	PFEIFFER SINDROME DI	
	RN1000	NAGER SINDROME DI	
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
	RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG	
	RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE	
	RN0260	FOCOMELIA	
	RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL	
	RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	
	RN0430	POLAND SINDROME DI	
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
	RN1060	ROBERTS SINDROME DI	
	RN0480	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA	
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
	RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI	
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	
	RN0740	IVEMARK SINDROME DI	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	
	RN0320	GASTROSCHISI	
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY	
	RN0322	ONFALOCELE	
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0210	ATRESIA BILIARE	
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	
	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO: RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	
	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO	
	RN0980	MECKEL SINDROME DI	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN1810	ESTROFIA VESCICALE	
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	
	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI	
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	
	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	
	RN0280	ACRODISOSTOSI	
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
	RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI	
	RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RN1220	STICKLER SINDROME DI	
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI	
	RN1070	ROBINOW SINDROME DI	
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RN1100	SECKEL SINDROME DI	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCCESSIVO	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	
	RN0490	WEAVER SINDROME DI	
	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI	

31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
	RN1170	SINDROME PROTEUS	
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN1780	CHAR SINDROME DI	
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	
	RN0401	COHEN SINDROME DI	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	
	RN1530	LEOPARD SINDROME	
	RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	
	RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	
	RN1021	SINDROME FG	
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI	
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI	
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI	
	RN0970	MARSHALL SINDROME DI	
	RN1020	OPITZ SINDROME DI	
	RN1030	PALLISTER-HALL SINDROME DI	
	RN0420	PALLISTER-W SINDROME DI	
	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	
	RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
	RN0940	SINDROME KABUKI	
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	
	RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA	
	RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI	X
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
	RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE			
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			349

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE			
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	
2. TUMORI			
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG020	COMPLESSO CARNEY	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
	RC0050	LEPRECAUNISMO	
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI	
	RC0280	REFETTOFF SINDROME DI	
	RF0400	PENDRED SINDROME DI	
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	X
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	
	RC0090	DERCUM MALATTIA DI	
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
	RC0160	IPOFOSFATASIA	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	

32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RF0010	ALPERS MALATTIA DI	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG090	MUCOLIPIDOSI	
	RFG030	GANGLIOSIDOSI	
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
	RC0100	FARBER MALATTIA DI	
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
	RC0243	SINDROME TRAPS	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	X
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RN1610	POEMS SINDROME	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
	RF0210	EALES MALATTIA DI	
	RF0220	BEHR SINDROME DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA	
	RF0260	OGUCHI SINDROME DI	
	RF0270	COGAN SINDROME DI	
	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA	
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE	
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	X
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	

32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
	RN1460	FRASER SINDROME DI	
	RN1390	CARPENTER SINDROME DI	
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	
	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI	
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI	
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RN1100	SECKEL SINDROME DI	
	RN0730	SHORT SINDROME	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	
	RN1370	ALSTROM SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
	RN1290	WOLFRAM SINDROME DI	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE			
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	
	RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
	RP0060	KERNITTERO	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			187

33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RBG020	COMPLESSO CARNEY	
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI	
	RC0280	REFETTOFF SINDROME DI	
	RF0400	PENDRED SINDROME DI	
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RC0160	IPOFOSFATASIA	
	RC0230	CALCINOSI TUMORALE	
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RF0270	COGAN SINDROME DI	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RD0030	PORPORA DI HENoch-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	X
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	X
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			63

34. IRCCS Policlinico San Donato, San Donato Milanese (MI)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			7

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

35. IRCCS Istituto Clinico Humanitas di Rozzano (MI)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine			
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RN1490	ISAACS SINDROME DI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI	
	RF0310	CADASIL	
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	
	RF0370	FAHR MALATTIA DI	
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RN1610	POEMS SINDROME	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	

35. IRCCS Istituto Clinico Humanitas di Rozzano (MI)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	X
Totale Codici Esenzione Attribuiti			55

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE			
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	
2. TUMORI			
	RB0010	WILMS TUMORE DI	
	RB0020	RETINOBLASTOMA	
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG020	COMPLESSO CARNEY	
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RN1600	PEARSON SINDROME DI	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			

36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
	RC0243	SINDROME TRAPS	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RN1610	POEMS SINDROME	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL	
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
	RD0030	PORPORA DI HENOC-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	
	RN0550	DARIER MALATTIA DI	
	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0050	FASCITE DIFFUSA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
	RM0121	SINDROME SAPHO	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0110	ANIRIDIA	
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
	RN0430	POLAND SINDROME DI	
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (ESCLUSO: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETA' DEL DOTTO DI BOTALLLO)	
	RN0320	GASTROSCHISI	

36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI	
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RN1220	STICKLER SINDROME DI	
	RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI	
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RN1100	SECKEL SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1030	PALLISTER-HALL SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
	RN1290	WOLFRAM SINDROME DI	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE			
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

37. Istituti Clinici Scientifici Maugeri - IRCCS Milano (Via Camaldoli)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			4

38. IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	
	RF0010	ALPERS MALATTIA DI	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RN1490	ISAACS SINDROME DI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RF0310	CADASIL	
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	
	RF0370	FAHR MALATTIA DI	

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

38. IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RF0220	BEHR SINDROME DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	
	RN1580	NORRIE MALATTIA DI	
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
	RN0430	POLAND SINDROME DI	
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	

38. IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE			
	RP0060	KERNITTERO	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			95

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

39. IRCCS Eugenio Medea - Associazione La Nostra Famiglia - Polo di Bosisio Parini (LC)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	X
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	X
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	

39. IRCCS Eugenio Medea - Associazione La Nostra Famiglia - Polo di Bosisio Parini (LC)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			42

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

40. Centro Clinico NeMO - Fondazione Serena ONLUS di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			13

41. Ospedale San Giuseppe di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			23

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

42. Casa di Cura del Policlinico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			7

43. I.O. Fondazione Poliambulanza di Brescia			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine			
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			5

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

44. Istituti Ospedalieri Bergamaschi - Policlinico San Marco di Zingonia (BG)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	X
	RF0310	CADASIL	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	X
Totale Codici Esenzione Attribuiti			6

ASST Spedali Civili, Brescia 46. Ospedale di Montichiari (BS)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine			
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			5

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

47. IRCCS Istituto Europeo di Oncologia di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			6

ASST Brianza			
48. Ospedale di Vimercate (MB)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			5

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

49. IRCCS Centro Cardiologico Monzino di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	X
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			2

ASST Valtellina e Alto Lario 50. Ospedale di Sondalo (SO)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			5

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Valtellina e Alto Lario 51. Ospedale di Sondrio			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			10

ASST Mantova			
52. Ospedale di Bozzolo			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			1

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Lodi			
53. Ospedale di Lodi			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			1

54. IRCCS INRCA - Istituto Nazionale di Riposo e Cura per Anziani di Casatenovo (LC)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			2

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

55. Ospedale Valduce di Como			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RH0011	SARCOIDOSI	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			5

ASST Bergamo Est			
56. Ospedale Bolognini di Seriate (BG)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			1

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

ASST Brianza 57. Ospedale di Desio (MB)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	X
Totale Codici Esenzione Attribuiti			6

58. IRCCS S. Maria Nascente - Fondazione Don Gnocchi Onlus di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	X
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	X
Totale Codici Esenzione Attribuiti			2

59. Istituti Clinici Scientifici Maugeri - IRCCS Pavia (Via Maugeri)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE			
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	X
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE			
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	X
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	X
Totale Codici Esenzione Attribuiti			3

60. Humanitas San Pio X di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	X
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	X
	RF0280	CHERATOCONO	X
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN1050	AXENFELD-RIEGER SINDROME DI	X
Totale Codici Esenzione Attribuiti			4

Serie Ordinaria n. 20 - Venerdì 21 maggio 2021

61. Centro Clinico NeMO - Fondazione Serena ONLUS di Brescia			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	X
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	X
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	X
	RN0710	MELAS SINDROME	X
	RN0720	MERRF SINDROME	X
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	X
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	X
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	X
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	X
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	X
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	X
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	X
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	X
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	X
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL	X
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	X
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	X
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	X
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	X
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	X
Totale Codici Esenzione Attribuiti			21