

D.g.r. 13 settembre 2021 - n. XI/5215

Determinazioni in materia di aggiornamento della rete regionale delle malattie rare e approvazione dei requisiti specifici dei presidi regionali di riferimento per il trattamento dell'emofilia e delle Malattie emorragiche congenite (MEC) della Regione Lombardia

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 geneticomolecolare, per le malattie che lo richiedono;

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 marzo 2017 - Suppl. Ordinario n. 15) ed, in particolare, l'art. 52 e l'allegato 7, relativi alle malattie rare;

Richiamata la d.g.r. n. 1694 del 03 giugno 2019 recante «RE-TI SOCIOSANITARIE: ULTERIORE EVOLUZIONE DEL MODELLO PER L'ATTIVAZIONE E IMPLEMENTAZIONE DELLE NUOVE RETI CLINICO-ASSISTENZIALI E ORGANIZZATIVE» che, tra l'altro, stabilisce che lo strumento idoneo per l'indirizzo e il governo delle Reti è rappresentato dalla strutturazione di un Organismo di Coordinamento per ogni singola rete, che realizzi un'area di raccordo tra il livello programmatorio regionale, quello organizzativo gestionale delle Aziende e tecnico-scientifico degli operatori sociosanitari;

Richiamata la nota della DG Welfare del 19 ottobre 2020, prot. n. G1.2020.0034779, che ai fini di favorire l'evoluzione della rete dell'emofilia e MEC, convoca un Tavolo multidisciplinare di specialisti per approfondire tematiche sia di rilievo clinico-scientifico, che aspetti organizzativi, per l'implementazione della rete specialistica nel più vasto ambito della Rete delle Malattie Rare;

Richiamata la d.g.r. n. 3711 del 26 ottobre 2020 «Aggiornamento della rete regionale delle malattie rare» nella parte in cui prevede che, a seconda dell'attività svolta dal singolo Centro di riferimento per le malattie rare e dell'Ospedale nel quale il Centro è operativo, un'attività su più livelli. Tale organizzazione dovrà essere declinata anche nei diversi PDTA che saranno periodicamente aggiornati, prevedendo che alcune specifiche attività, a garanzia di un più alto livello di appropriatezza e sicurezza per il paziente, possano essere autorizzate dalla D.G. Welfare solo e unicamente in alcuni Centri della rete che esprimono specifiche caratteristiche organizzative, competenze e volumi di attività;

Preso atto che l'Associazione Italiana Centri Emofilia (AICE), società scientifica annoverata nell'elenco del Ministero della Salute (2018), prevede i seguenti obiettivi principali da realizzare nel triennio 2021-2023:

- migliorare la multidisciplinarietà dell'assistenza;
- garantire l'accesso alle cure più innovative;
- assicurare l'inserimento sociale e lavorativo del paziente;
- sostenere la ricerca scientifica;

Dato atto che il Tavolo di lavoro multidisciplinare per l'evoluzione della rete dell'emofilia e MEC si è riunito il 27 ottobre 2020 e il 29 aprile 2021 ed ha prodotto il documento «Requisiti specifici dei Presidi regionali di riferimento per il trattamento dell'emofilia e delle malattie emorragiche congenite (MEC)», allegato 1, parte integrante del presente atto;

Precisato che il suddetto documento si riferisce alla diagnosi e cura di emofilia A e B ereditaria e altre malattie emorragiche congenite (MEC) di rilevanza clinica, quali la malattia di von Willebrand e le malattie rare della coagulazione, ed ha le finalità di:

- garantire ai pazienti assistiti nell'ambito del Sistema Socio-Sanitario Regionale servizi di diagnosi e cura con elevati standard, nonché il continuo monitoraggio delle strutture eroganti mediante un processo di valutazione indipendente (auditing) che assicuri l'implementazione di adeguati livelli di qualità;
- identificare tra i Centri autorizzati al rilascio della esenzione RDG020 (Difetti ereditari della coagulazione) i «Centri Emofilia e MEC» (di seguito indicati CE) quali Centri di riferimento

per la diagnosi, la cura e la relativa prescrizione attraverso piano terapeutico di tutti i farmaci registrati per i pazienti con emofilia e MEC:

 strutturare una rete regionale di Centri Emofilia e MEC (CE) distinti in «CE Hub» di alta specializzazione e «CE Spoke», in cui operino specialisti con specifica esperienza nella gestione multidisciplinare dell'emofilia e delle altre MEC, allo scopo di definire percorsi comuni per assicurare la risposta più completa, appropriata ed omogenea ai pazienti nell'ambito di PDTA coerenti con le evidenze scientifiche più agaiornate:

Dato atto che il suddetto documento è condiviso dai competenti uffici della DG Welfare;

Ritenuto pertanto di approvare il documento «Requisiti specifici dei Presidi regionali di riferimento per il trattamento dell'emofilia e delle malattie emorragiche congenite (MEC)», allegato 1, parte integrante del presente atto;

Precisato che i suddetti requisiti si aggiungono a quelli già previsti per i Presidi della Rete regionale delle malattie rare;

Richiamate

- la nota regionale prot. G1.2017.0038505 del 20 dicembre 2017 ed il relativo documento allegato «Malattie rare: definizione di un percorso condiviso per la prescrizione e la fornitura dei trattamenti farmacologici e non farmacologici»;
- la d.g.r. n. 2672/2019 che, tra l'altro, «dà mandato alla Direzione Generale Welfare di mettere in atto tutte le azioni
 necessarie per dare avvio alla distribuzione per conto, entro il primo trimestre del 2020, delle due classi di farmaci
 quali i farmaci NAO e i farmaci antidiabetici, con riserva di
 implementare ulteriormente l'elenco dei farmaci in DPC a
 fronte di eventuali ed importanti trend incrementali legati a
 specifiche classi terapeutiche»;
- la nota regionale prot. G1.2020.0027484 del 27 luglio 2020, che aggiorna l'elenco dei farmaci in DPC;

Preso atto che nel documento tecnico «Dispensazione Medicinali per Pazienti Emofilici», agli atti della DG Welfare, i professionisti esperti esprimono le seguenti osservazioni:

- il canale fino ad oggi utilizzato della Distribuzione Diretta da parte delle ASST rimane la scelta migliore ed ottimale per garantire sicurezza, disponibilità ed accesso alle terapie da parte dei pazienti, farmacovigilanza, soprattutto per i nuovi farmaci, economicità del sistema:
- il rapporto diretto tra il Farmacista Ospedaliero delle ASST ed il clinico prescrittore dei Centri di Riferimento per la cura dell'emofilia, facilita la gestione dei medicinali, anche in momenti particolari, e permette un monitoraggio degli effetti e dei costi;
- sarebbe auspicabile l'adozione del modello distributivo dell'ASST Grande Ospedale Metropolitano di Niguarda (ossia la consegna diretta al domicilio del paziente, tramite una rete di corrieri) per tutte le ASST della Regione, uniformando pertanto le modalità in tutto il territorio;
- sarebbe auspicabile che venisse effettuato un Bando regionale di gara per l'assegnazione del servizio di consegna diretta dei farmaci per i pazienti emofilici, consegna da effettuarsi a casa o in altro luogo più consono alle esigenze del paziente, con il pieno rispetto della privacy, e tramite il preventivo ritiro dei farmaci da parte dei corrieri presso le ASST di riferimento dei pazienti;
- sarebbe preferibile che il Bando di gara prevedesse un periodo di analisi e valutazione del modello distributivo su alcune ASST, per modificarlo/ottimizzarlo se necessario, prima della sua estensione a tutto il territorio regionale;

Considerato che le suddette osservazioni sono condivisibili in quanto evidenziano che il modello distributivo dei farmaci al domicilio del paziente presenta elementi di sicurezza, disponibilità ed omogeneità di accesso alle terapie sul territorio regionale e maggiore sostenibilità economica;

Ritenuto, pertanto, di favorire l'adozione del modello distributivo in argomento ai pazienti emofilici lombardi, dando mandato alla DG Welfare di attivare momenti di confronto e approfondimento sugli aspetti tecnici necessari alla definizione nella programmazione dell'Azienda regionale per l'innovazione e gli acquisti (Aria s.p.a.)» – di cui alla I.r. 2 aprile 2019, n. 6 – della procedura per l'affidamento del servizio di distribuzione a domicilio dei farmaci necessari al trattamento dell'emofilia;



Vista la d.g.r. n. 4690 del 10 maggio 2021 «Aggiornamento della Rete regionale delle malattie rare» ed i relativi allegati;

Evidenziato che con nota prot. 0045346 del 30 giugno 2021 il direttore generale dell'ASST Sette Laghi ha precisato che le candidature per le patologie «RC0080 - LIPODISTROFIA TOTALE» e «RG0010 - ENDOCARDITE REUMATICA», presentate in occasione dell'aggiornamento della Rete regionale delle malattie rare approvata con la citata delibera, si riferivano all'Ospedale F. Del Ponte e non all'Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi di Varese:

Ritenuto pertanto attribuire le patologie «RC0080 - LIPODISTRO-FIA TOTALE» e «RG0010 - ENDOCARDITE REUMATICA» all'Ospedale F. Del Ponte anziché all'Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi di Varese:

Ritenuto conseguentemente di rettificare e aggiornare l'allegato 2 della d.g.r. n. 4690 del 10 maggio 2021, come previsto dal documento Allegato 2, parte integrante del presente atto;

Richiamata la citata d.g.r.n. 4690 del 10 maggio 2021, in particolare nella parte che prevede, allo scopo 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:

Visti i criteri proposti dal Centro di Coordinamento delle malattie rare in relazione al suddetto procedimento, riportati nel documento Allegato 3, parte integrante del presente atto, condivisi dai competenti Uffici della DG Welfare;

Ritenuto di approvare i criteri indicati nell'Allegato 3, parte integrante del presente atto;

Ritenuto di disporre la pubblicazione del presente atto sul BURL 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 approvare il documento «Requisiti specifici dei Presidi regionali di riferimento per il trattamento dell'emofilia e delle malattie emorragiche congenite (MEC)», Allegato 1, parte integrante del presente atto;
- 2. di precisare che i suddetti requisiti si aggiungono a quelli già previsti per i Presidi della Rete regionale delle malattie rare;
- 3. di favorire l'adozione del modello della distribuzione diretta dei farmaci per i pazienti emofilici lombardi, dando mandato alla DG Welfare di attivare momenti di confronto e approfondimento sugli aspetti tecnici necessari alla definizione, nella programmazione dell'Azienda regionale per l'innovazione e gli acquisti (Aria s.p.a.)» di cui alla I.r. 2 aprile 2019, n. 6 , della procedura per l'affidamento del servizio di distribuzione a domicilio dei farmaci necessari al trattamento dell'emofilia;
- 4. di rettificare e aggiornare l'allegato 2 della d.g.r. n. 4690 del 10 maggio 2021, come previsto dal documento Allegato 2, parte integrante del presente atto, attribuendo le patologie «RC0080 LIPODISTROFIA TOTALE» e «RG0010 ENDOCARDITE REUMATICA» all'Ospedale F. Del Ponte anziché all'Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi di Varese;
- 5. di prevedere, ai sensi della d.g.r. n. 4690 del 10 maggio 2021, allo scopo di garantire che i Presidi già individuati quali centri di riferimento per le singole patologie rare siano effettivamente attivi nel follow up dei pazienti:
 - di effettuare 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, sulla base dei criteri indicati nell'Allegato 3, parte integrante del presente atto, che si approvano;
- 6. di disporre la pubblicazione del presente atto sul BURL e sul Portale di Regione Lombardia (<u>www.regione.lombardia.it</u>).

Il segretario: Enrico Gasparini

ALLEGATO 1

REQUISITI SPECIFICI DEI PRESIDI REGIONALI DI RIFERIMENTO PER IL TRATTAMENTO DELL'EMOFILIA E DELLE MALATTIE EMORRAGICHE CONGENITE (MEC)

Questo documento, prodotto dal Tavolo multidisciplinare costituito dalla DG Welfare il 19.10.2020 e convocato il 27.10.2020 e il 29.04.2021, si riferisce alla diagnosi e cura di emofilia A e B ereditaria e altre malattie emorragiche congenite (MEC) di rilevanza clinica, quali la malattia di von Willebrand e le malattie rare della coagulazione. Secondo l'Associazione Italiana Centri Emofilia (AICE), società scientifica annoverata nell'elenco delle società scientifiche e delle associazioni tecnico-scientifiche delle professioni sanitarie istituito presso il Ministero della salute (2018), gli obiettivi principali da realizzare nel triennio 2021-2023 sono:

- Migliorare la multidisciplinarietà dell'assistenza
- Garantire l'accesso alle cure più innovative
- Assicurare l'inserimento sociale e lavorativo del paziente
- Sostenere la ricerca scientifica

Finalità del documento

- Garantire ai pazienti assistiti nell'ambito del Sistema Socio-Sanitario Regionale servizi di diagnosi e cura con elevati standard, nonché il continuo monitoraggio delle strutture eroganti mediante un processo di valutazione indipendente (auditing) che assicuri l'implementazione di adeguati livelli di qualità.
- Identificare tra i Centri autorizzati al rilascio della esenzione RDG020¹ (Difetti ereditari della coagulazione) i "Centri Emofilia e MEC" (di seguito indicati CE) quali Centri di riferimento per la diagnosi, la cura e la relativa prescrizione attraverso piano terapeutico di tutti i farmaci registrati per i pazienti con emofilia e MEC.

Vengono confermati i Centri regionali della Rete malattie rare autorizzati al rilascio della esenzione RDG020. Tra essi, i Centri identificati per i soli difetti ereditari trombofilici garantiscono il rilascio dell'esenzione per tali pazienti mentre, nei casi di sospetta malattia emorragica congenita, garantiscono solo l'avvio del percorso diagnostico in regime di esenzione, utilizzando il

¹ http://malattierare.marionegri.it/component/option,com_wrapper/Itemid,54/ .



codice temporaneo R99, anche per le prime indagini di screening, indirizzando poi il paziente ad uno dei CE della Rete per l'eventuale rilascio dell'esenzione RDG020.

Per quanto riguarda la fornitura ai pazienti dei trattamenti, sono confermate le disposizioni regionali di cui al documento "Malattie rare: definizione di un percorso condiviso per la prescrizione e la fornitura dei trattamenti farmacologici e non farmacologici" (nota regionale prot. G1.2017.0038505 del 20/12/2017)².

- Strutturare una rete regionale dei Centri Emofilia e MEC (CE) distinti in "CE Hub" di alta specializzazione e "CE Spoke", in cui operino specialisti con specifica esperienza nella gestione multidisciplinare dell'emofilia e delle altre MEC, allo scopo di definire percorsi comuni per assicurare la risposta più completa, appropriata ed omogenea ai pazienti nell'ambito di PDTA coerenti con le evidenze scientifiche più aggiornate (vedi oltre).

Definizione di Centri e Struttura della Rete

In base alla presenza di determinati standard/requisiti (vedi Tabella 1) si distinguono "CE Hub" e
"CE Spoke", configurando così un modello assistenziale interattivo di Rete tipo Hub e Spoke (vedi
Figura 1).

I CE Hub offrono la totalità delle attività diagnostiche, terapeutiche ed assistenziali (vedi Tabella 1). I CE Spoke offrono attività diagnostiche, terapeutiche ed assistenziali indispensabili (vedi Tabella 1) e, per alcune specifiche attività non presenti nei CE Spoke, si avvalgono dei CE Hub con i quali stabiliscono rapporti di collaborazione strutturata.

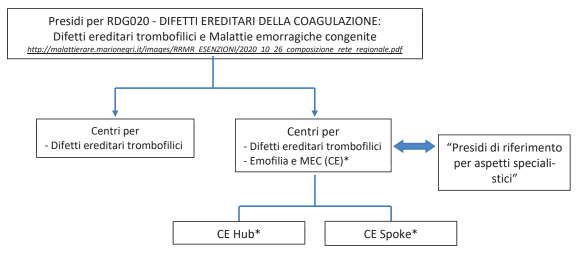
Della rete, oltre ai CE Hub e Spoke, fanno parte anche altre strutture, definite da qui e a seguire "Presidi di riferimento per aspetti specialistici"³, in grado di offrire servizi peculiari e specialistici che, ad integrazione dei CE Hub e Spoke e in collaborazione con gli stessi, in considerazione della loro comprovata esperienza e del tipo di servizi erogati, si inseriscono nella Rete e nel percorso di diagnosi e cura.

² http://malattierare.marionegri.it/content/view/144/111/

³ Tali presidi non sono individuati ai sensi del D.M. 279/01



Figura 1. Struttura della Rete regionale per i Difetti ereditari della coagulazione (RDG020)



^{*}I requisiti che definiscono i CE Hub e Spoke sono riportati in Tabella 1

Standard/requisiti dei Centri Emofilia e MEC (CE)

Vengono elencati i requisiti minimi di attività necessari per poter definire i CE Hub e i CE Spoke. I requisiti minimi di attività sono motivati dal fatto che nel caso di malattie rare come emofilia e MEC, la qualità dell'erogazione dei servizi di assistenza è strettamente dipendente non solo dalle competenze professionali disponibili, ma anche dal numero di casi regolarmente seguiti e quindi necessari per costituire e mantenere una sufficiente esperienza clinica, laboratoristica e di ricerca scientifica, come stabilito da European Principles of Care e raccomandato da European Association for Hemophilia and Allied Disorders (EAHAD). Tuttavia, il numero di pazienti seguiti è un parametro dinamico che può variare in relazione a diverse variabili non necessariamente correlate alla competenza del Centro (es. cambio di residenza, tasso di mortalità, tasso di natalità). La programmazione di una rivalutazione annuale dei requisiti e di successive verifiche periodiche rende il sistema estremamente dinamico, permettendo ai Centri di aderire alla Rete con competenze e ruoli diversi in base al risultato della valutazione.

Tabella 1. Elenco degli standard/requisiti dei Centri Emofilia e MEC (CE) , distinti in CE Hub ad alta specializzazione e CE Spoke

CE Hub	CE Spoke	Note
Numero minimo di pazienti con emofilia A o B con fenotipo grave: 40	Numero minimo di pazienti con emofilia A o B ed altre MEC con fenotipo grave: 10	Il criterio del numero dei piani terapeutici è più obiettiva- mente documentabile rispetto al numero di pazienti e ha il
Numero minimo di piani tera- peutici individuali annui: 40	Numero minimo di piani tera- peutici individuali annui: 10	vantaggio di comprendere an- che i meno numerosi pazienti con HA o HB moderata/lieve che necessitino di terapie e as- sistenza continuativa
Capacità di offrire i servizi sia a pazienti adulti che pediatrici, con adeguato sistema di transi- zione		
Guardia e Reperibilità h24 del personale specializzato e strut- turato del CE Hub	Guardia h24 con personale non necessariamente parte del CE. In caso di necessità, la guardia del centro Spoke potrà far rife- rimento al personale reperibile del centro Hub, che garantisce la consulenza h 24 dello specia- lista strutturato	Definizione di reperibilità: obbligo di essere prontamente rintracciato e di potersi recare all'occorrenza e in breve tempo dove esaminare l'assistito e eseguire la prestazione necessaria
DEA/PS adulti e pediatrico h24 nel presidio ospedaliero di affe- renza	Pronto soccorso con eventuale successivo supporto da parte di strutture specialistiche interne o esterne all'ente (da remoto tramite reperibilità o per trasfe- rimento)	
Unità di degenza interna al presidio ospedaliero (di medicina o ematologia) a cui possa afferire il paziente in caso di necessità di ricovero o per la conduzione di clinical trials che lo prevedano	Idem come per CE Hub	



Sorvizio di cogretorio dedicata	Idom como nor CE Hub	Poiché con la cogratoria au
Servizio di segreteria dedicata	Idem come per CE Hub	Poiché con la segreteria avviene il primo contatto del paziente, è importante che il personale addetto sia formato in modo da comprendere e trasmettere correttamente le domande dei pazienti al medico e fungere così da primo filtro
Dosaggio in urgenza h24 dei fattori della coagulazione e inibitori. Il laboratorio specialistico Hub deve anche offrire metodi adeguati alla valutazione e sorveglianza di tutti i farmaci disponibili sul mercato, anche quelli di più recente introduzione	Dosaggio in attività ordinaria dei fattori della coagulazione e inibitori	
Partecipazione del laboratorio specialistico a sistemi di valutazione esterna di qualità	Idem come per CE Hub	
Gestione autonoma del paziente con inibitore	Gestione del paziente con inibi- tore con eventuale supporto da parte di un CE Hub	
Disponibilità di tutti i farmaci emostatici accessibili h24, an- che in emergenza/urgenza	Disponibilità di farmaci emosta- tici per l'emergenza	
Disponibilità di team multidisci- plinare allargato*	Disponibilità di team multidisci- plinare di base**	* Ematologo, internista, e pediatra. Inoltre, specialisti muscoloscheletrici (ortopedico e fisioterapista o fisiatra) infermiere, ginecologo, infettivologo, epatologo, odontoiatra, cardiologo, urologo, psicologo, mediatore familiare **Ematologo o internista o pediatra, specialista muscoloscheletrico (ortopedico o fisiatra o fisioterapista), infermiere



Consulenza genetica e laboratorio per dia- gnosi genetica e prena- tale	Consulenza genetica con even- tuale supporto di laboratorio da parte di un CE Hub	
Valutazione regolare e periodica di indicatori di efficacia e sicurezza della terapia (es. check-up annuale)	Idem come per CE Hub	
Attività di ricerca indipendente e di promozione, con coinvolgi- mento dei Centri della Rete re- gionale e di società scientifiche nazionali e internazionali, docu- mentata da pubblicazioni	Attività di ricerca indipendente anche in collaborazione di rete con un CE Hub e di società scientifiche nazionali e inter- nazionali	
Valutazione farmacocinetica del paziente per l'implementazione e il monitoraggio della terapia personalizzata	Idem come per CE Hub	
Raccolta ed invio dati di dia- gnosi e terapia ai registri istitu- zionali dedicati (es. ISS, Reti e Registri Regionali e Nazionali delle Malattie Rare, AICE), per valutare il volume globale di at- tività e la relativa allocazione delle risorse per garantire la continuità assistenziale e tera- peutica	Idem come per CE Hub	
Organizzazione di corsi di formazione e aggiornamento per gli assistiti	Idem come per CE Hub	
Organizzazione di corsi di formazione e aggiornamento di personale sanitario (medici, biologi, infermieri, personale dei PS) anche a livello nazionale; supporto formativo ai CE Spoke	Eventuale supporto a CE Hub nell'attività di formazione in caso di specifiche competenze non presenti in Hub	



Cura multidisciplinare

In considerazione della aumentata aspettativa di vita e delle co-morbilità che caratterizzano le persone affette da emofilia e MEC, accanto alle cure specifiche per la patologia emorragica è necessario costruire attorno ad essi una Rete di specialisti che, oltre a quelli delle MEC, siano disponibili e consultabili al fine di ottimizzare le cure e migliorare la qualità di vita del paziente e della sua famiglia. Nello specifico è auspicabile che, oltre alla gestione specialistica delle MEC, i CE siano in grado di offrire, attraverso l'Ospedale di appartenenza, anche:

- Ottimizzazione dell'assistenza in relazione alle specifiche esigenze correlate all'età (paziente pediatrico, adulto, anziano)
- Monitoraggio dello stato articolare/metabolismo osseo e programmazione dell'attività fisica riabilitativa e/o sportiva
- Monitoraggio della salute odontoiatrica e gestione delle procedure invasive
- Monitoraggio di infezioni croniche post-trasfusionali
- Monitoraggio dell'epatopatia cronica
- Gestione del dolore cronico
- Screening cardiovascolare, valutazione e monitoraggio del rischio cardiovascolare, gestione di patologie cardiovascolari
- Screening oncologico e gestione medica e/o chirurgica di patologie oncologiche
- Chirurgia elettiva e suo monitoraggio di risultato
- In collaborazione con le associazioni dei pazienti, individuazione di una figura professionale (psicologo o assistente sociale o mediatore familiare) che possa offrire supporto in occasioni quali per esempio: transizione dall'età pediatrica all'età adulta, discussione dei risultati derivanti dall'indagine genetica, trattamento a domicilio, arruolamento in studi clinici.

Organizzazione dei Centri Emofilia e MEC (CE)

- I CE Hub e Spoke organizzano la propria attività diagnostica, terapeutica ed assistenziale in osservanza del PDTA condiviso dalla Rete (a cui si rimanda) e di PDTA aziendali, fortemente raccomandati.
- I CE Hub e Spoke redigono i piani terapeutici di tutti i farmaci registrati per i pazienti con emofilia e MEC, necessari per l'approvvigionamento dei suddetti farmaci presso le ASST di competenza.



- I CE Hub e Spoke in collaborazione con le Associazioni degli assistiti, elaborano una Carta dei Servizi riportante i servizi offerti e l'organizzazione interna (per esempio, contatti utili durante le ore lavorative, quelle notturne e festive e per l'emergenza).
- I CE Hub e Spoke devono essere facilmente accessibili a tutti gli utenti, inclusi coloro con disabilità fisiche. Risulta quindi importante la presenza di parcheggi dedicati in prossimità del CE e l'assenza di barriere architettoniche.
- Elaborazione di una carta di identità clinica del singolo individuo (es. formato tessera), con informazioni minime essenziali in caso di accesso al Pronto Soccorso (diagnosi, farmaco in uso, contatto del CE/curante).

"Presidi di riferimento per aspetti specialistici" nella cura dell'emofilia e delle MEC

Nell'ambito della Rete regionale dei centri Emofilia e MEC potranno essere identificate specifiche strutture definite "Presidi di riferimento per aspetti specialistici" con particolari requisiti che, per comprovata esperienza e per i servizi offerti, rappresentano un riferimento per l'intera Rete per realizzare un esauriente e completo approccio multidisciplinare. Tali "Presidi" saranno oggetto di valutazione periodica al pari dei CE Hub e Spoke che costituiscono la Rete.

Valutazione periodica degli standard/requisiti

Il rispetto degli standard/requisiti dovrà essere verificato attraverso attività di auditing indipendente a cadenza regolare (ad esempio ogni 2-3 anni) al fine di mantenere costante e migliorare il livello di qualità dei servizi erogati. Alle attività di auditing partecipano attivamente le Associazioni degli assistiti, come peraltro previsto ed implementato anche nel programma di accreditamento IMPROVE AICE, varato nel 2010 e implementato nel triennio successivo.

NOTE FINALI:

La Rete regionale dei centri Emofilia e MEC in collaborazione con la Direzione Generale Welfare della Regione Lombardia prevede come ulteriori attività di sviluppo:

- L'adozione di uno strumento di per il teleconsulto e la telecooperazione sanitaria in cui poter scambiare informazioni tra CE Hub e Spoke per consulenze anche in emergenza;

⁴ Tali presidi non sono individuati ai sensi del D.M. 279/01



- L'utilizzo di cartella clinica informatizzata da porre in condivisione tra i centri in collaborazione con il registro nazionale di AICE e ISS e nel rispetto delle norme in materia di trattamento dei dati personali e sensibili.
- La partecipazione periodica alla revisione della procedura per l'emergenza-urgenza (AREU) e partecipazione dei CE Hub e Spoke all'elaborazione dei programmi formativi della Rete Emergenza-Urgenza della Regione Lombardia.
- L'interazione sul territorio nella gestione del paziente con i medici di base e i pediatri di libera scelta attraverso corsi di formazione e aggiornamento organizzati dai CE Hub e Spoke.
- Il contributo ad implementare anche a livello nazionale l'accordo della Conferenza Stato-Regioni (marzo 2013) per ottimizzare e uniformare l'assistenza ai circa 10.000 pazienti con emofilia e MEC censiti in Italia.





ALLEGATO:

RETE REGIONALE MALATTIE RARE

ELENCO DELLE MALATTIE RARE/GRUPPI ATTRIBUITI A CIASCUN PRESIDIO



		ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
1. MALATTIE IN		PARASSITARIE	
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
2. TUMORI	T		
		RETINOBLASTOMA	
		POLIPOSI FAMILIARE	
		NEUROFIBROMATOSI	
		CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
3. MALATTIE D	1	NDOLE ENDOCRINE	
		DEFICIENZA DI ACTH	
		KALLMANN SINDROME DI	
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
		IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
		REFETOFF SINDROME DI	
		SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	T
	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	
	DEOOO	FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
		ATROFIA OTTICA DI LEBER DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
		DIFETTI DA ACCUMULO DI LIFIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
		RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
		WILSON MALATTIA DI	
E MANIATTIE D		AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTE D		A IMMUNITARIO	
		CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
		ISTIOCITOSI CRONICHE SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
		· ·	
/		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	1
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RD0010	SINDROME EMOLÍTICO UREMICA	
		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
		PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
		PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
		TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
7		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	



Categoria		1. Ospedale Niguarda di Milano	
diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
		SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
		LENNOX GASTAUT SINDROME DI	Х
	RF0140	WEST SINDROME DI	
		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 MULTIFOCALE	
		LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG100 RF0183	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE,	
		GRAVI ED INVALIDANTI)	
8. MALATTIE D	Т		
		VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
		COATS MALATTIA DI	
		DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
		EMERALOPIA CONGENITA	
		COGAN SINDROME DI	
		DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
		CHERATOCONO	
9. MALATTIE D	1	A CIRCOLATORIO	
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		BEHCET MALATTIA DI	
		ENDOCARDITE REUMATICA	
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
		BUDD-CHIARI SINDROME DI	
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
		LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	
10. MALATTIE		rato respiratorio	
		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
		SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	



		ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
		SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
		COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
		LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
12. MALATTIE		RATO GENITO-URINARIO	
		DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
		FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
13. MALATTIE	DELLA CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
	RN1700	SJOGREN-LARSSON SINDROME DI	
14. MALATTIE	DEL SISTEM	A 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. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
		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 BOTALLO)	
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	
	RN0320	GASTROSCHISI	
		MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
		HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
		ATRESIA BILIARE	
		CAROLI MALATTIA DI	
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	

134



Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

Totale Codici Esenzione Attribuiti

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 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	
	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	
		PRADER-WILLI SINDROME DI	
16. ALCUNE C		II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	



		2. Ospedale L. Sacco di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	IFETTIVE E I	Parassitarie	
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
2. TUMORI			
		NEUROFIBROMATOSI	
3. MALATTIE D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	
		IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
1. MALATTIE D			
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN 1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI	
	RCG076	ACIDI TRICARBOSSILICI	
	DCC077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE	
	RCG077	OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	
	DCC070	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA	
	RCG078	ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA	
	KCG001	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	
		ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
		WILSON MALATTIA DI	
. MALATTIE D		AIMMUNITARIO	
		ANGIOEDEMA EREDITARIO	
		ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	
		CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	Х
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
		FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
		SINDROME TRAPS	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
		SCHNITZLER SINDROME DI	
. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
		PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA	

		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	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME	
		ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RFG060		
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
		LEWIS SUMNER SINDROME DI	
		MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
		DISTROFIE MUSCOLARI	
		DISTROFIE MIOTONICHE	
		PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
		DISTONIE PRIMARIE	
		DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
		SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
A A A I A TTIE D		EATON-LAMBERT SINDROME DI	
B. MALATTIE D			V
		COATS MALATTIA DI	Х
	RF0210	EALES MALATTIA DI	
		DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
		DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	V
		IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	X
	RF0240		V
	RF0320		X
)	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA A CIRCOLATORIO	X
. MALATTIE L		CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		BEHCET MALATTIA DI	
		ENDOCARDITE REUMATICA	
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GOODPASTURE SINDROME DI	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
		TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
O MALATTIE		RATO RESPIRATORIO	
. O. THI LE KITIL		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
		SARCOIDOSI	
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
1 MALATTIE		RATO DIGERENTE	
1. W// \L/\IIIL		LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
2 MAI ATTIF		RATO GENITO-URINARIO	
2.771/\C/\IIIL	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 CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	<u>.</u>
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN0500	CUTIS LAXA	
	RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI	
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	Х
4. MALATTIE	DEL SISTEM	IA 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	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
	RM0121	SINDROME SAPHO	
5. MALFORM	NAZIONI CO	DNGENITE, 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	
		EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
		AMARTOMATOSI MULTIPLE	
		PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
		STURGE-WEBER SINDROME DI	
		NOONAN SINDROME DI	
		CHARGE ASSOCIAZIONE	

Totale Codici Esenzione Attribuiti 121	
--	--



		ASST Fatebenefratelli-Sacco 3. Ospedale dei Bambini V. Buzzi di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
3. MALATTIE D		NDOLE ENDOCRINE	
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
4. MALATTIE D	EL METABO		T.
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	
		(ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
		ADRENOLEUCODISTROFIA	X
		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 D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	'
		LEUCODISTROFIE	
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	X
		ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
		WEST SINDROME DI	
		MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	Х
		DISTROFIE MUSCOLARI	Х
10. MALATTIE	DELL'APPA	rato respiratorio	
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	
11 ΜΔΙΔΤΤΙΕ	DELL'APPA	RATO DIGERENTE	
II. WALAIIL		ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
		GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	
		GASTROENTERITE EOSINOFILA	
		MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	
		LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
		DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	
13 MALATTIE		E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
10, WINCEATTIL		CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	
14 MALATTIE		A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
1-7, 1VI/ (L/-(111L		ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	
15 MALEOPM		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
10, WINCE ONW		LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	X
		FOCOMELIA	^
		DEFORMITA' DI SPRENGEL	
		BLUE RUBBER BLEB NEVUS	
		KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI	
		VASI PERIFERICI	
		GASTROSCHISI	
		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 C	CONDIZION	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		
	RP0060	KERNITTERO		

Totale Codici Esenzione Attribuiti	59

29



Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

Totale Codici Esenzione Attribuiti

		ASST Fatebenefratelli-Sacco 4. Ospedale Fatebenefratelli e Oftalmico di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
5. MALATTIE D		AIMMUNITARIO	
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
		SINDROME TRAPS	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
7. MALATTIE D		NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		RETT SINDROME DI	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
8. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO	
	RF0280	CHERATOCONO	
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE	Χ
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A 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 I	DELL'APPA	rato respiratorio	
	RH0011	SARCOIDOSI	
13. MALATTIE I	DELLA CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	·
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	
14. MALATTIE I	DEL SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, 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	
		WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
		SCLEROSI TUBEROSA	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
		SINDROME KABUKI	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		1



		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 D	EL METABO	DLISMO	
	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 NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	
	PC0140	IPOFOSFATASIA	
		CALCINOSI TUMORALE	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN 1760)	
	PCG075	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	
		MERRE SINDROME	
		KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA	
	RCG082	ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	
	RCG090	MUCOLIPIDOSI	
		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	

		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	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	
	PCC190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	
5 MALATTIE D		A IMMUNITARIO	
J. MALATTIL L		CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
4 MALATTIE D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
O. MALATTIC C	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO	
		DEIDROGENASI)	
		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
		PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
		PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
		TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
7		CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	
/. MALATTIE L	1	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		RETT SINDROME DI	
		EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
		ATROFIA MULTISISTEMICA	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
		SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
		LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140 RF0150	WEST SINDROME DI	
		NARCOLESSIA NEUROPATIE EREDITARIE	
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA CRONICA INTIANIMATORIA DEMIELINIZZANTE	
		LEWIS SUMNER SINDROME DI	
		DISTONIE PRIMARIE	
	1	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	Х
8. MALATTIE D			
0. 747 (E) (THE E		EALES MALATTIA DI	
	1	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
		IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
		DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
		DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
		CHERATOCONO	
9. MALATTIF D		A CIRCOLATORIO	
	1	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		ENDOCARDITE REUMATICA	
	1	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	



Categoria	Codice	5. Ospedale S. Paolo di Milano Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica		1.1	Attribuzione
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GOODPASTURE SINDROME DI	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
		BUDD-CHIARI SINDROME DI	
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIE	1	RATO RESPIRATORIO	
		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
		SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	
		KARTAGENER SINDROME DI	
11. MALATTIE		RATO DIGERENTE	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
		COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
12. MALATTIE		RATO GENITO-URINARIO	
		ALPORT SINDROME DI	
3. MALATTIE	DELLA CUT	E 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 SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	1	DERMATOMIOSITE	
		POLIMIOSITE	
		CONNETTIVITE MISTA	
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORM		ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
		AGENESIA CEREBELLARE	
		LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
		OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
		GERSTMANN SINDROME DI	
		ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE	
	RNG040	OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI	
	7.11.00-10	ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
		SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG121	ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	X
		SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO	
		MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	

142



Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

Totale Codici Esenzione Attribuiti

	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			
		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 C	CONDIZION	II 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			



Categoria diagnostica 4. MALATTIE DEL METABOLISMO RCG080 DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI RCG130 AMILOIDOSI SISTEMICHE 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RC0202 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) 6. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RR0010 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) 6. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF01170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA RG0020 POLIANGITE MICROSCOPICA RG0030 POLIARTERITE NODOSA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RG0090 TAKATASU MALATTIA DI RD0030 PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RN0020 POLUCIONDETE RICORRENTE		ASST SS. Paolo e Carlo 6. Ospedale S. Carlo Borromeo di Milano				
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 PERFERICO RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0030 POLIANTERITE NODOSA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RGG080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RD0030 PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERTIONEALE RJ0020 FORMANIANI RN0020 POLIMIOSITE	_	Codice	'			
RCG130 AMILOIDOSI SISTEMICHE 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO 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 AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA RG0020 POLIANGIOTE MICROSCOPICA RG0030 POLIARTERITE NODOSA RG0030 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RD0030 PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DEL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJ0020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RJ0020 FOLIMIGON DE DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE		EL METABO	DLISMO			
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 POLIANIGIOITE MICROSCOPICA RG0030 POLIARTERITE NODOSA RG0030 POLIARTERITE NODOSA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RG0010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RG0030 PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RH0010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJ0020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI			
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 RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RRO0030 POPOPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSITIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJ0020 IFBROSI RETROPERITONEALE RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJ0020 GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 JALORIS INDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE			
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RD0010 SINDROME EMOLÍTICO 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 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0030 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0030 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RD0030 PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RH0010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE	5. MALATTIE D	EL SISTEMA	A IMMUNITARIO			
RD0010 SINDROME EMOLÍTICO 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 RG0010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RD0030 PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RH0010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RR1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)			
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 POLIARTETIE NODOSA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RD0030 PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJ0020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RN0020 POLIMIOSITE	6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
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 HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI) MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA			
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 HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
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 HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE		RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA			
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 HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJG020 MICOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE		RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA			
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 HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA			
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 HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJ0020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO			
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 HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA			
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 HENOCH-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		RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA			
RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RGG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RD0030 PORPORA DI HENOCH-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		RG0030	POLIARTERITE NODOSA			
RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RGG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RD0030 PORPORA DI HENOCH-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		RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE			
RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RGG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RD0030 PORPORA DI HENOCH-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		RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI			
RGG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RD0030 PORPORA DI HENOCH-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		RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE			
RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RD0030 PORPORA DI HENOCH-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		RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI			
RD0030 PORPORA DI HENOCH-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		RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE			
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		RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI			
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		RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE			
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	10. MALATTIE I	DELL'APPA	rato respiratorio			
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		RH0011	SARCOIDOSI			
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		RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE			
RJG020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE	12. MALATTIE I	DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO			
RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE		RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE			
RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE		RJG020	· ·			
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE		RN1360	,			
RM0020 POLIMIOSITE	14. MALATTIE I					
MINIOUS I SEISSIADINIE MISSIANIE						

Totale Codici Esenzione Attribuiti	24



		ASST CTO e Pini 7. Presidio Ospedaliero CTO di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A 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

Totale Codici Esenzione Attribuiti

ASST CTO e Pini



28

8. Presidio Ospedaliero Gaetano Pini di Milano				
Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione		
	1			
EL SISTEMA	AIMMUNITARIO			
RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI			
RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE			
RC0243	SINDROME TRAPS			
RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)			
RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI			
EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO			
RC0210	BEHCET MALATTIA DI			
RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA			
RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA			
RG0030	POLIARTERITE NODOSA			
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI			
RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE			
DELLA CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA			
RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO			
DEL SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	<u> </u>		
RM0010	DERMATOMIOSITE			
RM0020	POLIMIOSITE			
RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI			
RM0030	CONNETTIVITE MISTA			
RM0040	FASCITE EOSINOFILA			
RM0050	FASCITE DIFFUSA			
RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI			
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
	EL METABO RC0160 EL SISTEMA RCG161 RC0241 RC0243 RC0220 RC0290 EL SISTEMA RC0210 RG0010 RG0020 RG0030 RG0080 RD0030 DELLA CUI RL0080 RL0090 DEL SISTEM RM0010 RM0020 RM0020 RM0020 RM0020 RM0020 RM0021 RM0030 RM0040 RM0050 RM0100 RM0110 RM0111 RM0120 RM0111 RM0120 RM0121 AZIONI CO	EL METABOLISMO RC0160 IPOFOSFATASIA EL SISTEMA IMMUNITARIO RC3161 SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI RC0241 FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE RC0243 SINDROME TRAPS RC0220 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) RC0290 SCHNITZLER SINDROME DI EL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0010 ENDOCARDITE REUMATICA RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0030 POLIARIERITE NODOSA RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RD0030 PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO RL0080 SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA RL0090 PIODERMA GANGRENOSO CRONICO DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0010 DERMATOMUSITE RM0020 POLIMIOSITE RM0020 POLIMIOSITE RM0020 POLIMIOSITE RM0020 SCONNETTIVITE MISTA RM0040 FASCITE EOSINOFILA RM0050 FASCITE DIFFUSA RM0050 FASCITE DIFFUSA RM0060 POLICONDRITE RICORRENTE RM0100 MELOREOSTOSI RM0111 MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA RM0111 MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA RM0111 MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA RM0111 MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA RM0100 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		



ASST Nord Milano 9. Ospedale E. Bassini di Cinisello Balsamo				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	·	
	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'APPA	RATO 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 D	EL METABO	DLISMO		
	RN0710	MELAS SINDROME		
	RN0720	MERRF SINDROME		
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI		
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO		
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	AIMMUNITARIO		
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO		
		ISTIOCITOSI CRONICHE		
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)		
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI		
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)		
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	X	
		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE		
		PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE		
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE		
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)		
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	N NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
		ATROFIE MUSCOLARI SPINALI		
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA		
		SCLEROSI LATERALE PRIMARIA		
	1	CADASIL		
		NEUROPATIE EREDITARIE		
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE		
		NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE		
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI		
		DISTROFIE MUSCOLARI		
		DISTROFIE MIOTONICHE		
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE		
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA		
9. MALATTIE D		A CIRCOLATORIO	,	
	T	CRIOGLOBULINEMIA MISTA		
		BEHCET MALATTIA DI		
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA		
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA		
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE		
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI		
		TAKAYASU MALATTIA DI		
10. MALATTIE	DELL'APPA	rato respiratorio	•	
	T	SARCOIDOSI		
		malattie interstiziali polmonari primitive		
11. MALATTIE	DELL'APPA	RATO DIGERENTE		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI		
12. MALATTIE	DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE		
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)		
13. MALATTIE	DELLA CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
	T .	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA		

49



Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

Totale Codici Esenzione Attribuiti

ASST Ovest Milanese 10. Ospedale di Legnano				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione	
14. MALATTIE [DEL SISTEM	A 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. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE		
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA		

Totale Codici Esenzione Attribuiti

ASST Ovest Milanese



26

11. Ospedale di Magenta					
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione		
1. MALATTIE IN					
		LYME MALATTIA DI			
4. MALATTIE D	EL METABO	OLISMO			
		AMILOIDOSI SISTEMICHE			
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	A IMMUNITARIO			
		ANGIOEDEMA EREDITARIO			
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI			
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA			
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA			
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE			
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE			
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE			
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI			
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A 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 I	DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE			
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE			
14. MALATTIE I	DEL SISTEM	NA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE			
	RM0020	POLIMIOSITE			
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA			
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE			
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA			
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA			

Codice Malditia/Gruppo Nathibia/Gruppo N			ASST Monza 12. Ospedale S. Gerardo di Monza	
R80040 GARDNER SINDROME DI R80060 LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI R80G010 NEUROFIBROMATOSI R80G011 CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON 3. MALATILE DELLE GHLANDOLE ENDOCRINE RC0010 DEFICIENZA DI ACTH RC0020 KALLMANN SINDROME DI RC0010 IPERALDOSTERONISM PRIMITIVI RC0030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI RC0030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI RC0030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI RC0040 PUBERTA 'PRECOCE IDIOPATICA RC0050 LEPRECAUNISMO RCG162 SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE 4. MALATIE DEL METABOLISMO RC0400 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE RC0600 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE GEREDITARIE RC0601 IPERINSULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE UPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB: PERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA: IPERLIPOPROTEINEMIA DI IPIO III) RC0671 DIFETTI CONGENITI DELLA MISTIESI DEL COLESTEROLO RN1200 SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI RC0680 LIPODISTROFIA TOTALE RC0684 MALATTIE PERSOSISOMIALI RF0120 ADRENOLUCODISTROFIA RC06980 LIPODISTROFIA TOTALE RC06981 PIETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RC06980 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RC0610 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RC06110 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RC06120 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RC06130 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RC0610 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RC0610 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RC0610 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RC0610 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RC0610 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE DELL'EME RC0610 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIR		Codice		Nuova Attribuzione
RB0010 INFOANGIOLEIOMIOMATOSI RBG011 NEUROFIBROMATOSI RBG012 I CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON 3. MALATIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE RC0010 DEFICIENZA DI ACTH RC0020 KALLMANN SINDROME DI RC0010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI RC0030 POLIENDOCRINE RC0030 POLIENDOCRINE RC0030 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI RC0040 PUBERIA' PRECOCE IDIOPATICA RC0050 LEPRECAUNISMO RCG162 SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE 4. MALATIE DEL METABOLISMO RCG040 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI RCG050 IPERITI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE RCG060 IPERINSULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL L'IREAPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCULSO: DIABETE MELLIFO) RCG071 IPERNSULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIIA E IIB: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIIA E IIB: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIIA E IIB: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE DEL COLESTEROLO RN1200 SMITH-LEMIL-OPITZ SINDROME DI RCG071 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI COLESTEROLO RC0801 IJPODISTROFIA TOTALE RC0808 IJPODISTROFIA TOTALE RCG080 IPPODISTROFIA TOTALE RCG080 IPPODISTROFIA TOTALE RCG081 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG120 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG070 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG071 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG072 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG073 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PRIVATO E DEL CICLO DEGLI ACCIUSIO: SINDROME DI ZELLA METABOLISMO DEL PRIVATO E DEL CICLO DEGLI RCG074 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PRIVATO E DEL CICLO DEGLI RCG075 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PRIVATO E DEL CICLO DEGLI RCG076 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PRIVATO E DEL CICLO DEGLI RCG077 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PRIVATO E DEL CICLO DEGLI RCG078 DIFETTI CONGENITI DELL	2. TUMORI			
REGOID NEUROFIRROMATOSI REGO21 CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON 3. MALATITE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE RC0010 [DEFICIENZA DI ACTH RC0020 [ALLMANN SINDROME DI] RC3010 [PERALDOSTERONISMI PRIMITIVI] RC0030] POLIPONOCRINOPATIE AUTOIMMUNI RC0040 [PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA RC0050] [LEPRECAUNISMO] RCG142 [SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE 4. MALATITE DEL METABOLISMO RCG040 [DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI RCG050 [DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E [PERAMMONIEME EREDITARIE] RCG060 [DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL LIPOPROTEINE (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)] RCG061 [PERTINSULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: PERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB: PERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE EL COMBINATA; IPERLIPOPROTEINE MALO DI IIPO III] RCG071 [DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO RN1200 SMITH-LEMAL-OPITZ SINDROME DI RCG073 [DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL FOSPOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI RCG074 [DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL FOSPOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI RCG075 [DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSPOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI RCG076 [DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI POSPOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI RCG077 [DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI POSPOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI RCG078 [DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI POSPOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI RCG079 [DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI POSPOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI RCG070 [DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI POSPOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI RCG071 [DIFETTI CONGENITI DELLA METABOLISMO DEILE PURINE E DELLE PIRIMIDINE POFETTI CONGENITI DELLA METABOLISMO DEILE PURINE E DELLE PIRIMIDINE POFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEILE PURINE E DELLE PIRIMIDINE POFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEILE PURINE E DELLE PIRIMIDINE POFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DANA		RB0040	GARDNER SINDROME DI	
REG021 CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON 3. MALATIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE RC0010 DEFICIENZA DI ACTH RC0020 (KALLMANN SINDROME DI RCG0310 POLIERALDOSTERONISMI PRIMITIVI RCG030 POLIERALDOSTERONISMI PRIMITIVI RCG030 POLIERALDOSTERONISMI PRIMITIVI RC0040 PUBERIA' PRECOCE IDIOPATICA RC0050 [EPERCAUNISMO RCG162 SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE 4. MALATIE DEL METABOLISMO RCG040 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE RCG040 [DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DE DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI RCG040 [DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE RCG040 [DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IDIETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE PERENZOPAROTEINEMIA DI TIPO III) RCG071 [DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO RN1200 SMITH-LEMIL-OPITZ SINDROME DI RCG030 [DIPODISTROFIA TOTALE RCG084 MALATTIE PEROSSISOMIALI RR120 ARRENOLEUCODISTROFIA RCG076 [DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI RCG077 [DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI RCG076 [DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI RCG077 [DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI RCG076 [DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEILE PORFIRINE E DELL'EME RCG077 [DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI RCG076 [DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI DIFETTI CONGENITI DELLA PORPORIALE RCG077 [DIFETTI CONGENITI DELLA PORPORIALE RCG078 [DIFETTI CONGENITI DELLA PORPORIALE RCG078 [DIFETTI		RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
3. MALATITE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE RC0010 DEFICIENZA DI ACTH RC0020 KALLMANN SINDROME DI RCG010 PIERALDOSTERONISMI PRIMITIVI RC0303 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA RC0050 LEPRECAUNISMO RCG162 SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE 4. MALATITE DEL METABOLISMO RCG040 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI RCG040 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO) RCG040 IPERNAMIONIEMIE EREDITARIE RCG040 RCG051 IPERNASULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO) RCG061 IPERNASULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE IPO IIA E IBI; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE IPO IIA E IBI; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA: PERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III) RCG071 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO SMITH-LEMIL-OPITZ SINDROME DI RCG073 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI RCG085 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI RCG010 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI RCG010 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI RCG0110 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEILE PORFIRINE E DELL'EME RCG074 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG075 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG076 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG076 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG076 DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RNI1760) RCG077 DIFETTI CONGENITI DELLA PERDORINA DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI DIFETTI CONGENITI DELL		RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
RC0010 DEFICIENZA DI ACTH RC0020 KALLMANN SINDROME DI RC03010 PIEPRALDOSTERONISMI PRIMITIVI RC0301 POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI RC0040 PUBERTA' PRECOCE DIOPATICA RC0050 LEPRECAUNISMO RC0162 SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE 4. MALATTIE DEL METABOLISMO RC040 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI RC050 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE RC0600 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE RC0601 IPERINSULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE UPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III) RC06071 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO RN1200 SMITH-LEMIL-OPITZ SINDROME DI RC06073 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI RC06080 LIPODISTROFIA TOTALE RC06085 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG0805 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG070 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG071 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG0805 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG070 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG071 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG070 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG071 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG073 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG074 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG075 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG076 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELLA CICLO DEGLI RCG077 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELLA CICLO DEGLI RCG078 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELLA CICLO DE				
RC0020 KALLMANN SINDROME DI	3. MALATTIE D	,		
RCG010 PERALDOSTERONISMI 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 IPERCAUNISMO RCG050 IPERTII CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE RCG060 IPERTII CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO) RCG061 IPERTINSULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLICENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILLARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI IPPO III) RCG071 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO RN1200 SMITH-LEMIL-OPITZ SINDROME DI RCG073 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI RCG074 MALATTIE PEROSSISOMIALI RF0120 ADRENOLEUCODISTROFIA RCG085 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG086 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG010 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG075 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG076 RCG077 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG077 RCG077 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG078 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG070 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG071 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG075 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG076 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG077 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG077 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PURIVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELL'EGGENESI E DELLA CHETOLISI DIFETTI CONGENITI DELL'AL POSFORILAZIONE OSSID				X
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 RCG040 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI RCG040 IPERINSULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO) RCG041 IPERINSULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLICEPINCA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III) RCG071 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO SMITH-LEMIL-OPITZ SINDROME DI RCG080 UPODISTROFIA TOTALE RCG084 MALATTIE PEROSSISOMIALI RF0120 ADRENOLEUCODISTROFIA RCG085 POLETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI RCG110 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURIRIRE E DELL'EME PICCOLI PEPTIDI RCG076 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURIRIRE E DELL'EME DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURIRIRE E DELL'EME RCG120 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURIRIRE E DELL'EME RCG076 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURIRIRE E DELL'EME RCG077 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURIRIRE E DELL'EME RCG077 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURIRIRE E DELL'EME RCG077 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURIRIRE E DELL'EME RCG077 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURIRIRE E DELL'EME RCG077 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURIRIRE E DELL'EME DIFETTI CONGENITI DELLA OFSTORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DIA MITOCONDRIALE RCG078 DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DIA MITOCONDRIALE RCG090 DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSID				
RC0040 RC0050 RC0125 RC0050 RC0125 RC0050 RC0125 RC0060 RC0125 RC0060 RC0125 RC0060 RC0125 RC0060 RC0125 RC0060 RC0070 RC				
RC0050 RCG162 SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE 4. MALATIE DEL METABOLISMO RCG040 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI RCG050 RCG050 RCG050 RCG061 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO) RCG061 IPERINSULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IBE; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA: IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III) RCG071 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 DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI RCONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG120 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG120 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG120 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELL'EME RCG120 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELL'EME RCG120 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELL'EME RCG074 (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760) RCG075 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELL'EME RCG076 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLA CLEDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760) RCG076 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG076 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG077 DIFETTI CONGENITI DELLA POSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DIA MITOCONDRIALE RCG020 KEARNS-SAYRE SINDROME DI DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DIA MITOCONDRIALE				
4. MALATIIE DEL METABOLISMO RCG040 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI RCG050 PERAMMONIEMIE REDITARIE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E PERENAMONIEMIE REDITARIE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO) RCG061 RCG061 RCG070 RCG070 RCG071 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: PERECOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; PERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLICIENICA; PERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; PERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III) RCG071 RCG073 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO RN1200 SMITH-LEMIL-OPITZ SINDROME DI RCG084 RCG084 RCG085 RCG085 RCG085 PICCOL PEPTIDI RCG110 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETITORI E DEI PICCOL PEPTIDI RCG110 RCG110 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG120 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG120 RCG074 RCG075 RCG075 RCG076 RCG075 RCG076 RCG077 RCG077 RCG077 RCG077 RCG077 RCG078 RCG078 RCG078 RCG078 RCG078 RCG078 RCG078 RCG070 RCG070 RCG070 RCG071 RCG070 RCG071 RCG070 RCG071 RCG071 RCG071 RCG072 RCG073 RCG073 RCG074 RCG074 RCG075 RCG076 RCG076 RCG077 RCG077 RCG077 RCG077 RCG078 RCG078 RCG078 RCG078 RCG079 RCG079 RCG079 RCG079 RCG079 RCG071 RCG071 RCG071 RCG071 RCG071 RCG071 RCG071 RCG071 RCG071 RCG072 RCG073 RCG073 RCG074 RCG074 RCG075 RCG076 RCG077 RCG077 RCG077 RCG077 RCG078 RCG078 RCG078 RCG078 RCG078 RCG079 RCG081 R				
4. MALATTIE DEL METABOLISMO RCG040 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI RCG050 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E PIERAMMONIEMIE EREDITARIE RCG060 RCG061 RCG061 RCG061 PERTISULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSC): DIABETE MELLITO) RCG071 RCG070 RCG071 RCG070 RCG071 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSC): PERCOLESTEROLEMIA PAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB: PIERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA: PERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA: PERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III) RCG071 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO RN1200 SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI RCG084 MALATTIE PEROSSISOMIALI RF0120 RCG085 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTILI RCG110 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG110 RCG0110 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG120 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG120 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME RCG074 RCG075 DIFETTI CONGENITI DELLA COSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSC): SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760) RCG076 RCG077 RCG077 RCG078 RCG078 RCG079 RCG079 RCG079 RCG070 RCG				
RCG040 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI RCG050 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE RCG060 (ESCLUSO: DIABETE MELITO) RCG061 IPERINSULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE IIPEO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE POROTEINEMIA DI TIPO III DI II DI II PERCOLESTEROLEMIA 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 RCG080 ILPODISTROFIA TOTALE RCG084 MALATTIE PERCOSSISOMIALI RF0120 ADRENOLEUCODISTROFIA RCG085 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI RCG110 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELL'EME RCG120 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELL'EME RCG074 (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760) RCG075 DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760) RCG076 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG077 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG078 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG077 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG078 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG078 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG078 DIFETTI CONGENITI DELLA POSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE RCG081 DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE RCG081 LIEGH MALATTIA DI			 	
RCG050 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE RCG060 RCG061 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO) RCG061 PERRINSULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTTI ETIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTTI ETIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III) RCG071 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO RN1200 RCG073 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI RCG080 RCG080 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI POSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI RCG080 RCG085 RCG085 RCG085 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI RCG110 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE EME RCG120 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE RCG074 RCG075 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE RCG075 DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZIELLWEGER - RN1760) RCG076 RCG077 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG076 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG077 DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE RCG078 DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE RCG081 RCG081 RCG0930 LEIGH MALATTIA DI	4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
RCG008 RCG010 RCG060 RCG061 RCG061 RCG061 RCG061 RCG061 RCG061 RCG061 RCG070 RCG070 RCG070 RCG070 RCG070 RCG070 RCG070 RCG070 RCG071 RCG071 RCG071 RCG071 RCG071 RCG071 RCG071 RCG072 RCG073 RCG073 RCG073 RCG074 RCG075 RCG076 RCG076 RCG077 RCG077 RCG077 RCG077 RCG077 RCG077 RCG077 RCG078 RCG078 RCG078 RCG079 RCG079		RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
RCG060 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO) RCG061 IPERINSULINISMI CONGENITI 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 MALATITE PEROSSISOMIALI RF0120 ADRENOLEUCODISTROFIA 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 (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760) RCG075 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG076 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG077 DIFETTI CONGENITI DELLA METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI RCG077 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG078 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI RCG078 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG078 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG078 DIFETTI CONGENITI DELLA POSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE RCG088 DIFETTI CONGENITI DELLA POSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE DNA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE RF0030 LEIGH MALATITIA DI		RCG050		
RCG070 RCG070 RCG070 RCG070 RCG070 RCG071 RCG071 RCG071 RCG071 RCG071 RCG072 RCG073 RCG073 RCG074 RCG075 RCG075 RCG076 RCG076 RCG076 RCG076 RCG076 RCG077 RCG077 RCG077 RCG077 RCG077 RCG077 RCG078 RCG078 RCG078 RCG078 RCG079 RCG079		RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: PERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIIA 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 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 DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE RCG075 DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760) RCG075 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG076 ACIDI TRICARBOSSILICI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE RF0020 KEARNS-SAYRE SINDROME DI RCG078 DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE RF0030 LEIGH MALATTIA DI		RCG061	,	
PERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III) RCG071 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI RCG073 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI 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 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760) RCG075 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI RICARBOSSILICI DIFETTI CONGENITI I SOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE RCG078 DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE RF0020 (EARNS-SAYRE SINDROME DI DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE RCG081 DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE RF0030 LEIGH MALATTIA DI		KCC001		
PERCOLESTEROLEMIA 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 RC080 LIPODISTROFIA TOTALE RCG084 MALATTIE PEROSSISOMIALI RF0120 ADRENOLEUCODISTROFIA 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 (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 DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI RCG078 DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE RCG078 ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE RCG078 DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE RCG081 DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE RF0030 LEIGH MALATTIA DI			· ·	
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 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI RCG110 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELLE PIRIMIDINE RCG120 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE RCG074 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE RCG075 DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760) RCG076 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI RCG077 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI RCG078 DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DAN MITOCONDRIALE RF0020 KEARNS-SAYRE SINDROME DI DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DAN ANTOCONDRIALE RF0030 LEIGH MALATTIA DI		RCG070		
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 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI RCG110 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELLE PIRIMIDINE RCG120 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE 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 DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DAN MITOCONDRIALE RF0020 KEARNS-SAYRE SINDROME DI DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE RF0030 LEIGH MALATTIA DI				
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 PICCOLI PEPTIDI RCG110 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 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 DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI 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 MITOCONDRIALE RF0030 LEIGH MALATTIA DI		RCG071		
RC0080 LIPODISTROFIA TOTALE RCG084 MALATTIE PEROSSISOMIALI RF0120 ADRENOLEUCODISTROFIA 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 (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760) RCG075 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI RCG076 DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE 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				
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		RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	
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		RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	
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				
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 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				
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			DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI	
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 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		KCG003	PICCOLI PEPTIDI	
RCG074 DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760) RCG075 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE RCG078 RCG078 RCG078 RF0020 KEARNS-SAYRE SINDROME DI RCG081 RCG081 RF0030 LEIGH MALATTIA DI		RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
RCG074 (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 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		RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
RCG075 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI RCG076 RCG076 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE RF0020 RCG081 RCG081 RF0030 LEIGH MALATTIA DI		RCG074		
RCG076 ACIDI TRICARBOSSILICI 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 RCG081 RF0030 LEIGH MALATTIA DI		RCG075		
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		RCG076		
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		RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE	
RF0020 KEARNS-SAYRE SINDROME DI RCG081 DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE RF0030 LEIGH MALATTIA DI		RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA	
RCGU81 ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE RF0030 LEIGH MALATTIA DI				
RF0030 LEIGH MALATTIA DI		RCG081		
		RF0030		
RCG082 SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA				
RCG083 ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE				



		ASST Monza	
	I	12. Ospedale S. Gerardo di Monza	1
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
		DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
		MUCOPOLISACCARIDOSI	
		MUCOLIPIDOSI	
		OLIGOSACCARIDOSI	
		GANGLIOSIDOSI	
		CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
		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 -	
	DCC100	RFG040)	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA	
		ATRANSFERRINEMIA CONGENITA ATRANSFERRINEMIA CONGENITA	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	
		DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	
	KCG102	DIFETH CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAMIE	
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	
		DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	
5. MALATTIE D		A IMMUNITARIO	I
		ISTIOCITOSI CRONICHE	
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
MALATTE L	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	1
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
		SINDROME EMOLITICO UREMICA	
		EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	Χ
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
		SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
		SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME	
	RF0410	ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
		PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	

		ASST Monza	
		12. Ospedale S. Gerardo di Monza	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
		DISTROFIE MUSCOLARI	
		DISTROFIE MIOTONICHE	
		SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
0 1 1 1 1 1 1 1 1 1			
8. MALATTIE D			
		COATS MALATTIA DI	X
		DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
		DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
		IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
		ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	
		DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
		DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
		COROIDITE SERRICINOS A	
0 1111 5		COROIDITE SERPIGINOSA A CIRCOLATORIO	
9. MALATTIE D		CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		BEHCET MALATTIA DI	
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GOODPASTURE SINDROME DI	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10 MALATTIE		RATO RESPIRATORIO	
TO, MALATTIL		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
		SARCOIDOSI	
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
		EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	
		PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	
11 MALATTIE		RATO DIGERENTE	
11.7V// \L/ \IIIL		ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
		COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
12 MALATTIF		RATO GENITO-URINARIO	
		FIBROSI RETROPERITONEALE	
		CISTITE INTERSTIZIALE	
		TUBULOPATIE PRIMITIVE	
		GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI	
	RJG020	MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
13. MALATTIE		TE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
		PEMFIGO	
		PEMFIGOIDE BOLLOSO	
		PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
		SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	
		ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
			Х



Categoria	Codice	12. Ospedale S. Gerardo di Monza Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica		1.7	Attribuzione
		INCONTINENTIA PIGMENTI	
		SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA	
		KID SINDROME	
		CUTIS LAXA	
4 4441 47715		HAY-WELLS SINDROME DI	
4. MALATTIE		na Osteomuscolare e del tessuto connettivo Dermatomiosite	I
		POLIMIOSITE	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
		CONNETTIVITE MISTA	
		FASCITE EOSINOFILA	
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
5 MALEODA		ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
J. MALI OKN		ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
		JOUBERT SINDROME DI	
		OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	NINUUOU	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O	
	RNG150	SINDROMICA	
	PN11340	AASE-SMITH SINDROME DI	
		SINDROME ACROCALLOSA	
		WALKER-WARBURG SINDROME DI	
	KIN1740	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG011	PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	
	PEC 150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
		AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
		PETERS ANOMALIA DI	
		ANIRIDIA	
		COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	
		COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
		VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	
	RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI	
		ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG111	PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	
		ANTLEY-BIXLER SINDROME DI	
		BALLER-GEROLD SINDROME DI	
	RN1390		
		PFEIFFER SINDROME DI	
		SUMMIT SINDROME DI	
		JACKSON-WEISS SINDROME DI	
		NAGER SINDROME DI	
		ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE	
	RNG040	_	
		ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
	D) : 0 : - :	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG121	ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
		SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG	
		SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE	
		FOCOMELIA	
		DEFORMITA' DI SPRENGEL	
	RN0270		



		ASST Monza 12. Ospedale S. Gerardo di Monza	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
		POLAND SINDROME DI	
		SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
		ROBERTS SINDROME DI	
		SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA	
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
		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	
		CONDRODISTROFIE CONGENITE	
		OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
		MAFFUCCI SINDROME DI	
		DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
		DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI	
		JARCHO-LEVIN SINDROME DI	
		SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21;	
	RNG080	SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL	
		DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
		SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	
	RNG090	GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
		SINDROME DEL CRI DU CHAT	
		WILLIAMS SINDROME DI	
		WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
		SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
		EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
		STICKLER SINDROME DI	
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	
	DNIOZOO		
		AARSKOG SINDROME DI	-
		DUBOWITZ SINDROME DI	
		ROBINOW SINDROME DI	
	KM1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	



		ASST Monza 12. Ospedale S. Gerardo di Monza	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI	
	D110000	CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
		BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
		SOTOS SINDROME DI	
		WEAVER SINDROME DI	
		SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RN1350	RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE) ALAGILLE SINDROME DI	
		AMARTOMATOSI MULTIPLE	
		SCLEROSI TUBEROSA	
		SINDROME PROTEUS	
		ANGELMAN SINDROME DI	
		ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
		BARDET-BIEDL SINDROME DI	
		CHAR SINDROME DI	
		COFFIN-LOWRY SINDROME DI	
		COFFIN-SIRIS SINDROME DI	
		COHEN SINDROME DI	
		CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
		COSTELLO SINDROME DI	
		NOONAN SINDROME DI	
		SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	
		LEOPARD SINDROME	
		DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	
		DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	
		SINDROME FG	
		FINE-LUBINSKY SINDROME DI	
		FRYNS SINDROME DI	
		HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	
		HOLT-ORAM SINDROME DI	
		LOWE SINDROME DI	
		MAINZER-SALDINO SINDROME DI	
		MARSHALL SINDROME DI	
		OPITZ SINDROME DI	
		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	
		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	



		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 C	ONDIZION	II 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
--

Totale Codici Esenzione Attribuiti

10

		ASST Rhodense 13. Ospedale di Garbagnate Milanese	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	Χ
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	Χ
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	
10. MALATTIE I	DELL'APPA	rato respiratorio	
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	malattie interstiziali polmonari primitive	
15. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, 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	



C-1 :		14. Ospedale di Lecco	N.
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
		NEUROFIBROMATOSI	
3. MALATTIE D		NDOLE ENDOCRINE	T
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	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 D	EL SISTEMA	A IMMUNITARIO	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RD0010	SINDROME EMOLÍTICO UREMICA	
		EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
		PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
7. MALATTIE D		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	DE0.410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME	
	RF0410	ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
8. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
10. MALATTIE	DELL'APPA	rato respiratorio	
		SARCOIDOSI	
11. MALATTIE	DELL'APPA	RATO DIGERENTE	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	



	14. Ospedale di Lecco	
Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
ELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO	
RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI	
DN11340		
KINUZJU		
RNG262	DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON	
RNG263	AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO	
	GONADICO E/O FENOTIPO	
DNICOZZ	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO	
KNG264	GENITO-URINARIO	
RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21;	
RNG080	SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL	
RN0680	TURNER SINDROME DI	
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	
RNG090	, ·	
	,	
RN1270		
RNG091		
RN1320		
RNG092		
	STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	
RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA LIN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
RN0820		
		+
		
		
		+
		
		+
		+
	RJG020 RN1360 RN1360 RN1360 RN0010 RN0010 RN0860 RN0310 RN0250 RNG262 RNG263 RNG264 RNG060 RNG060 RNG060 RNG060 RNG080 RNG090 RNG090 RN1270 RNG091 RN1320 RNG092 RN1320 RNG092 RN1080 RNG093 RNG093 RNG093 RNG200 RNG200 RNG200 RNG700 RNG700 RN1380 RN1020	RIJSOZO MINIME) RNI360 ALPORT SINDROME DI EL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA AZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE RN0010 ARNOLD-CHIARI SINDROME DI RN0860 DISPLASIA SETTO-OTTICA RN0310 KLIPPEL-FEL SINDROME DI RN0250 RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA DIEFTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRI DIFETTI GERAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON RNG262 DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON RNG263 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 RNG060 MAFFUCCI SINDROME DI 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 SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E RNG090 GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770) RN1270 WILLIAMS SINDROME DI SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI VE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE RN1320 MARFAN SINDROME DI SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE RN1320 MARFAN SINDROME DI RNG093 SINDROME DI SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO AMARTOMATOSI MULTIPLE RN0750 SCLEROSI TUBEROSA RN0770 STURCE-WEBER SINDROME DI RNG0200 AMARTOMATOSI MULTIPLE RN0750 SCLEROSI TUBEROSA RN0770 STURCE-WEBER SINDROME DI RN1020 OPITZ SINDROME DI RN1020 OPITZ SINDROME DI

Totale Codici Esenzione Attribuiti	66	
------------------------------------	----	--

12

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

Totale Codici Esenzione Attribuiti

		ASST Lecco	
Categoria diagnostica	Codice	15. Ospedale di Merate Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	A IMMUNITARIO	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A 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 I	DEL SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	



		ASST Lariana 16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
		NEUROFIBROMATOSI	
3. MALATTIE D		NDOLE ENDOCRINE	
		KALLMANN SINDROME DI	
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
5. MALATTIE D		A IMMUNITARIO	
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
6. MALATTIE D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
		SINDROME EMOLITICO UREMICA	X
		MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A 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 I	DELL'APPA	rato respiratorio	
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	
12. MALATTIE I	DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI	
	KJG020	MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
13. MALATTIE I	DELLA CUT	TE 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 I	DEL SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORM		ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	•
		AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O	
	RNG150	SINDROMICA	
		·	

		ASST Lariana 16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
a.agoo.oa	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	7 (11110021011)
	DEC 150	PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	
		ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
	KNGTUT	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG111		
	DVIC 030	PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	
	KINGUSU	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE	
	RNG040	OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
	DNIC 101	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG121	alterazione della faccia come segno principale	
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
	RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG	
	RN0430	POLAND SINDROME DI	
		SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	KINOTOT	ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	
		KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
		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	
	DNIO/00	DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	KINU68U	Turner Sindrome DI Sindromi da riarrangiamenti Strutturali Sbilanciati Cromosomici e	
	RNG090		
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
		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	
		BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
		SOTOS SINDROME DI	
		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)	
		AMARTOMATOSI MULTIPLE	
		ANGELMAN SINDROME DI	
		BARDET-BIEDL SINDROME DI	
		CHAR SINDROME DI	
		COFFIN-SIRIS SINDROME DI	
		COHEN SINDROME DI	
		CORNELIA DE LANGE SINDROME DI COSTELLO SINDROME DI	



	ASST Lariana				
Categoria diagnostica	Codice	16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO) 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 C	ONDIZION	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE			
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE			

Totale Codici Esenzione Attribuiti	94
101410 00410. 20012010 / 11112011	•

		ASST Papa Giovanni XXIII 17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
1. MALATTIE IN		Parassitarie	
		WHIPPLE MALATTIA DI	X
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
2. TUMORI			
		WILMS TUMORE DI	
		LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		NEUROFIBROMATOSI	
3. MALATTIE D		NDOLE ENDOCRINE	I
		KALLMANN SINDROME DI	
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
4 4441 47715 5		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
4. MALATTIE D	EL WEIABO	JLISMO 	
	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	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
		DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
		ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
		WILSON MALATTIA DI	
		AMILOIDOSI SISTEMICHE	
		CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	
5 MALATTIE D		A IMMUNITARIO	
5. 1417 (E/ (TITE D		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6 MALATTIE D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
o. WINCHATTIE D		ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
		EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	+
		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	1
		PIASTRINOPATIE EREDITARIE	1
		PIASTRINOPATIE EREDITARIE PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	+
		TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE	
		TRANSITORIE) SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	
		NEUTROPENIE CONGENITE	
7. MALATTIË D		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	



Categoria	Codice	17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica			Attribuzione
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	PECO40	NEUROPATIE EREDITARIE	
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
		NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
		LEWIS SUMNER SINDROME DI	
		DISTROFIE MUSCOLARI	
		DISTROFIE MIOTONICHE	
		DISTONIE PRIMARIE	Х
		DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
		SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
B. MALATTIE D			
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
		EALES MALATTIA DI	
		COGAN SINDROME DI	
		CHERATOCONO	
. MALATTIE D		A CIRCOLATORIO	
	1	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		BEHCET MALATTIA DI	
		ENDOCARDITE REUMATICA	
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GOODPASTURE SINDROME DI	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
0. MALATTIE	DELL'APPA	rato 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	
1. MALATTIE	DELL'APPA	RATO DIGERENTE	
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
		COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
12. MALATTIE	DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
3. MALATTIE	DELLA CUT	TE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	

Categoria		17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo	Nuova
diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Attribuzione
	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
		CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
5. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
		ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0910		
		SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E	
	RNG141	DEI GRANDI VASI (ESCLUSO: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO	
	KITOTTI	INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE;	
		PERVIETA' DEL DOTTO DI BOTALLO)	
		GASTROSCHISI	
	RN0322	ONFALOCELE	X
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE	Х
		ADDOMINALE	^
		MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
		HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
		ATRESIA BILIARE	
		CAROLI MALATTIA DI	
	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E	
		DUPLICAZIONI	
		ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
		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	
		PSEUDOERMAFRODITISMI	
		ERMAFRODITISMO VERO	
		TURNER SINDROME DI	
		ALAGILLE SINDROME DI	
		AMARTOMATOSI MULTIPLE	
		PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
		VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
		ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	X
		LOWE SINDROME DI	
6. ALCUNE C	ONDIZION	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	118



		ASST Bergamo OVEST 18. Ospedale di Treviglio	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A 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 I	DEL SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
		·	
Totale Codici	Esenzione	Attribuiti	5

		ASST Spedali Civili, Brescia 19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	NFETTIVE E I	PARASSITARIE	
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
. TUMORI			
		WILMS TUMORE DI	
		RETINOBLASTOMA	
		CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI	
		GARDNER SINDROME DI	
		POLIPOSI FAMILIARE	
		SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	
		NEUROFIBROMATOSI	
		COMPLESSO CARNEY	
		CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
		MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
. MALATTE D		NDOLE ENDOCRINE	
		DEFICIENZA DI ACTH	
		KALLMANN SINDROME DI	
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
		DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	
		IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	X
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	^
		LEPRECAUNISMO	
		SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
I. MALATTIE D			
, MALATTIL D	LL MLIADO	JEISINI O	
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	
	RCG060	(ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO:	
	RCG070	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB;	
	100070	IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA	
		FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
		SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI	
		ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	
		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 - RN 1760)	
	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	
	PNIO710	MELAS SINDROME	
		MERRE 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 D	EL SISTEMA	A IMMUNITARIO			
		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)			
		SCHNITZLER SINDROME DI			
6. MALATTIE D	EL SANGU	E 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			
	KD0070	TRANSITORIE)			
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI			
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE			
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA			
		MASTOCITOSI SISTEMICA			
7. MALATTIE D		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
		LEUCODISTROFIE			
		RETT SINDROME DI			
		ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA			
		EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA			
		DRAVET SINDROME DI			
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON			
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI			

		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	
		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	
B. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO 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	
P. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
		ENDOCARDITE REUMATICA	
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	



Categoria	Codice	19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica		1 11	Attribuzione
		TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
		BUDD-CHIARI SINDROME DI	
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
		LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	
10. MALATTIE		RATO RESPIRATORIO	I
		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
		SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	
		KARTAGENER SINDROME DI	
1. MALATTIE		RATO DIGERENTE	
		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	
2. MALATTE		RATO GENITO-URINARIO	l
		FIBROSI RETROPERITONEALE	
		CISTITE INTERSTIZIALE	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
3. MALATTIF		TE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
		PEMFIGO	
		PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
		SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	
		DISCHERATOSI CONGENITA	
		IPOMELANOSI DI ITO	
		INCONTINENTIA PIGMENTI	
		ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	
		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	
		SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	
		SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	
Λ ΜΑΙ ΑΤΤΙΕΙ	DEL SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	

		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 EOSINOFILA	
	RM0050	FASCITE DIFFUSA	
		POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
	RM0121	SINDROME SAPHO	
5. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, 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	
		AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O	
	RNG150	SINDROMICA	
	RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI	
		ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
		AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
		PETERS ANOMALIA DI	
		ANIRIDIA	
		COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	
		COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
		MORNING GLORY ANOMALIA DI	
		VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	
		FRASER SINDROME DI	
		ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG111	PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	
		ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE	
	RNG040		
		ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	KINOTZI	ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
		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	
		HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
		GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI	
		ATRESIA BILIARE	
		DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E	
	RNG251	DUPLICAZIONI	



Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica		ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	Attribuzione
		ATRESIA DEL DIGIUNO	
		ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
		ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO	
	RNG252	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	
		PSEUDOERMAFRODITISMI	
		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	
		SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE CONDRODISTROFIE CONGENITE	
		OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
		MAFFUCCI SINDROME DI	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21;	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
		SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
		SINDROME DEL CRI DU CHAT	
		WAGR SINDROME DI	
		WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
		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	
		RUSSELL-SILVER SINDROME DI SECKEL SINDROME DI	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
		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	
		PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI STURGE-WEBER SINDROME DI	
		VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	

279



Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

Totale Codici Esenzione Attribuiti

	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 C	CONDIZION	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE			
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA			
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE			
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA			

Totale Codici Esenzione Attribuiti



36

diagnostica Codice Malamoure Procession Attribution Control State Procession Annual			ASST Mantova	
diagnostica Control Co	Categoria			
3. MALATIIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE RC0040 PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA 4. MALATIIE DEL MÉTABOLISMO		Codice	Malattia/Gruppo	Attribuzione
### AMALATITE DEL METABOLISMO RCG060 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELUTO) RCG100 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELUTO) RCG161 SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI RCG220 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) AMALATIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOLETICI RDG010 ANEME REEDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) ANEME REEDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) ANEME REEDITARIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG030 INSTROMA INTERVOSO CENTRALE E PERFERICO RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA RR0040 RETT SINDROME DI RR0040 RFIT SINDROME DI RR0060 PRILESSIA MICCLONICA PROGRESSIVA RR0061 DRAYET SINDROME DI RR0070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO RR1520 LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI RR0100 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RR0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RR0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RR0110 RR0140 WEST SINDROME DI RR0140 WEST SINDROME DI RR0150 DEINOVA GASTAUT SINDROME DI RR0160 DOLINEUROPATIA CRONICCA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RR0180 POLINEUROPATIA CRONICCA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RR0181 REUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RR0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RR0180 POLINEUROPATIA CRONICCA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RR0181 REGO80 DISTROFIE MIOCONICCA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RR0181 REUROPATIA RONICCA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RR0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RR0080 REUROPATIA CRONICCA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RR0181 REUROPATIA CRONICCA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RR0182 CELULE GIGANTI RR0090 DISTROFIE MICROSCOPICA RR0090 DISTROFIE MICROSCOPICA RR0090 DISTROFIE MICROSCOPICA RR0090 RR0090 REUROPATIA FRONICI E CONGENITE CONGENITE CONNETTIVO RR0101 MALATITE INTERSTIZIA		DELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE	
RCG060 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)		1		X
RCG100 [ESCLUSO: DIABETE MELLITO] RCG101 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RCG161 SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI RCO220 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) 5. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RDG010 ANEMIE RERDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0031 RDSTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0031 RDSTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0031 RASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0040 RETI SINDROME DI RF0040 RETI SINDROME DI RF0041 REVEVISON CENTRALE E PERIFERICO RF0041 REVEVISON CENTRALE E PERIFERICO RF0040 REVEVISON CENTRALE E PERIFERICO RF0041 REVEVISON CENTRALE E PERIFERICO RF0040 REVEVISON CENTRALE E PERIFERICO RF0100 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0100 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0100 REVEVISON CENTRALE PERIFERICO RF0100 DOUISUROOPATIA CRONICCA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0101 DOUISUROOPATIA CRONICCA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0101 DOUISUROOPATIA CRONICCA INFIAMMATORIA DEMIELINIZ	4. MALATTIE D	DEL METABO	OMZIJO	
RCG100 DIFETTI CONCENTII 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 DEIDROGENASI) RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG030 SINDROMI MIELODISPILASTICHE RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIPERIOO RR0040 EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA RF0041 DRAYET SINDROME DI RR0060 PROCONO ESSENZIALE EREDITARIO RN1520 LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI RR0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RR0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RR0110 SCLEROSI LATERALE RENARIA RR0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RR1040 WEST SINDROME DI RR1040 WEST SINDROME DI RR1080 POLINEUROPATIE EREDITARIE RR1081 POLINEUROPATIE EREDITARIE RR1081 POLINEUROPATIE EREDITARIE RR1081 POLINEUROPATIE EREDITARIE RR1081 REUROPATIE EREDITARIE RR1081 REUROPATIE EREDITARIE RR1081 REUROPATIE EREDITARIE RR1080 DISTROFIE MUSCOLARI RR6080 DISTROFIE MUSCOLARI RR6090 DISTROFIE MUSCOLARI RR6090 DISTROFIE MUSCOLARI RR6000 POLIANGIOTE MULTIFOCALE RR6000 DISTROFIE MUSCOLARI RR6001 RR6000 POLIANGIOTE MUSCOLARI RR6000 DISTROFIE MUSCOLARI RR6001 SARCOLATORIO RR6001 POLIANGIOTE MUSCOLARI RR6001 SARCOLATORIO RR0011 SARCOLATORIO RR0011 SARCOLATORIO RR0012 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 10. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RR0010 SCIEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 11. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RR0011 SARCOLOTORIO RR0012 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 12. MALATTIE DEL SISTEMA COREDITARIE REDITERSITIALE POLINONARI PRIMITIVE 14. MALATTIE DEL SISTEMA COREDITARIE REDITERSITIALE POLINONARI PRIMITIVE 15. MALATTIE DEL SISTEMA COREDITARIO EDISONOPILICA CON POLIANGITE RR0010 CISTITE INTERSTIZIALE 14. MALATTIE DEL SISTEMA COREDITARIE EREDITARIO RR0020 TURRES SINDROME DI 15. MALATTIE DEL SISTEMA COREDITARIO PROGRESSIVA 16. MALATTIE DEL SISTEMA COR		PCC040		
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RCG161 SINDROM 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 RDG030 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0031 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0040 RETT SINDROME DI RF0040 PEPLESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA RF0041 DRAVET SINDROME DI RF0050 SINDROMI DI REPUBBIA DE REPUBBIA RICOLONICA PROGRESSIVA RF0061 DRAVET SINDROME DI RF0070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO RR1010 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0040 NEUROPATIE EREDITARIE RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RF0080 DISTROFIE MUSCOLARI RF0300 DISTROFIE MUSCOLARI RF0300 DISTROFIE MUSCOLARI RF0300 DISTROFIE MUSCOLARI RF0300 POLIANGIOTE MUSCOLARI RF0300 DISTROFIE MUSCOLARI RF0301 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 7. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOJDOSI RH0011 SARCOJDOSI RH0010 MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0030 CISTITE INTERSIZIALE 14. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0030 CISTITE INTERSIZIALE 15. MALFORMAZIONI CONCENT				
RCG161 SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI RC0220 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) 5. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOETICI RDG010 ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) RDG020 DIFETTI EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) RDG030 IDIFETTI EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG030 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0031 RASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0040 RETI SINDROME DI RF0040 RETI SINDROME DI RF0061 DRAVET SINDROME DI RF0061 DRAVET SINDROME DI RF0061 DRAVET SINDROME DI RF0060 INCLONICA PROGRESSIVA RF0110 SCLEROSI LATERALE REDITARIO RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE RIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0140 WEST SINDROME DI RF0140 WEST SINDROME DI RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RF0080 IDISTROFIE MIOTONICHE RF0180 DISTROFIE MIOTONICHE RF0180 DISTROFIE MIOTONICHE RF0190 DISTROFIE MIOTONICHE RF0101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI P. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCULATORIO RR0010 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DEL SISTEMA CASTEMUSCOLARE I DEL TESSUTO CONNETIIVO RN0102 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 14. MALATTIE DEL SISTEMA CASTEMUSCOLARE I DEL TESSUTO CONNETIIVO RN0102 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 15. MALFORMAZIONI CONCENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE RN01050 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 16. MALFORMAZIONI CONCENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE RN01050 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA				
RC0220 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) 5. MALATIIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RDG010 DI NAMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE RDG031 PAISTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG030 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0031 MASTOCITOSI ISSITEMICA 7. MALATIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0040 REIT SINDROME DI RF0040 REIT SINDROME DI RF0040 PROME PROME DI RF0041 DRAVET SINDROME DI RF0040 REOROTO MICOLONICA PROGRESSIVA RF0010 SCLEROSI LATERALE REDITARIO RF0110 SCLEROSI LATERALE RRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0140 WEST SINDROME DI RF0181 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0181 NEUROPATIE EREDITARIE RF0181 NEUROPATIE RERDITARIE RF0181 NEUROPATIE EREDITARIE RF0181 NEUROPATIE EREDITARIE RF0181 NEUROPATIE RERDITARIE RF0182 LEWIS SUMMER SINDROME DI RFG030 DISTROFIE MUSCOLARI RFG030 RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0030 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0030 CRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RRO011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0010 SARCOIDOSI RH0010 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0010	5. MALATTIE D	_		
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RDG010 RDG010 ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG031 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0040 EPILESSIA MICCLONICA PROGRESSIVA RF0041 DRAVET SINDROME DI RF0010 DRAVET SINDROME DI RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0140 WEST SINDROME DI RF0160 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RF6090 DISTROFIE MUSCOLARI RF6090 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0000 RANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RF00101 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0010 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 11. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RH0010 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE RN0750 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE RN0750 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE RN0750 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA				
RDG010 RDG020 RDG020 RDG031 RDG020 DIETIT RERDITARI DELLA COAGULAZIONE RDG031 RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG031 RDG030 RDG031 RETUSINOROMI MIELODISPLASTICHE RDG031 RF0040 RETUSINDROME DI RF0040 RETUSINDROME DI RF0040 RF0040 RETUSINDROME DI RF0070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO RN1520 RDG041 RF0100 SCLEROSI LATERALE AMOITORICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMOITORICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMOITORICA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0306 RF0306 REUROPATIE EREDITARIE RF0180 POLINEUROPATIE EREDITARIE RF0181 RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI RFG090 DISTROFIE MUSCOLARI RFG090 RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI RFG090 RG0030 RG0030 RG0030 RG0030 RG0030 RG0030 RG0030 RAERITE A CELLULE GIGANTI DIAMALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RG0030 RHG010 RAALATIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0030 RH0010 RAALATIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0030 RH0010 RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA RH0010 RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA RH0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA RH0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 15. MALATTIE DEL SISTEMA STEMINSOMOMO DI RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 15. MALATTIE DELL'SPARATO GENITO-URINARIO RM0120 RM0120 RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 15. MALATTIE DELL'SPARATO GENITO-URINARIO RM0120 RM0120 RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 15. MALATTIE DELL'SPARATO GENITO-URINARIO RM0120 RM0120 RM0120 SCLEROSI SUBRERSINDROME DI RM0120 RM0120 SCLEROSI SUBRERSINDROME DI RM			,	
RDG010 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG030 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RDG031 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0040 RETT SINDROME DI RF0060 PILLESSIA MICOCLONICA PROGRESSIVA RF0061 DRAVET SINDROME DI RF0070 MICOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO RN1520 LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI RF0100 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0140 WEST SINDROME DI RF0160 NEUROPATIE REDITARIE RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMMER SINDROME DI RF6080 DISTROFIE MUSCOLARI RF6090 DISTROFIE MUSCOLARI RF6090 DISTROFIE MUSCOLARI RF6091 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 7. MALATITE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RG0020 POLLANGIOTE MICROSCOPICA RG0030 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI 10. MALATITE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RH0011 SARCOLDOSI RHG011 NALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 11. MALATTIE DEL L'APPARATO GENITO-URINARIO R RG0030 CISTITE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSICOMUSCOLARI E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 15. MALATORIO CONCENTE. CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE RN0750 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 16. MALATTIE DEL SISTEMA OSICOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 16. MALATORIO CONCENTE. CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE RN0750 SCLEROSI TUBEROSIA	6. MALATTIE D	DEL SANGU		
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 PILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA RF0061 DRAVET SINDROME DI RF0070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO RN1520 LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI RFG090 DISTROFIE MUSCOLARI RFG091 DISTROFIE MUSCOLARI RFG090 DISTROFIE MUSCOLARI RFG090 POLLANGIOTE MUSCOLARI RFG090 OF POLLANGIOTE MUSCOLORI RG0020 POLLANGIOTE MICROSCOPICA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLLANGITE RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLLANGITE RG0050 ORANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLLANGITE RG0050 CRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLLANGITE RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DEL SISTEMA OSITOOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE RN0750 SCLEROSI TUBEROSI A		RDG010		
RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG050 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0040 RETI SINDROME DI RF0040 RETI 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 AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0140 WEST SINDROME DI RF0160 NEUROPATIE EREDITARIE RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI RFG090 DISTROFIE MUSCOLARI RFG091 DISTROFIE MUSCOLARI RFG090 DISTROFIE MUSCOLARI RFG091 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 9. MALATITE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RG0020 POLIANGIOTIE MICROSCOPICA RG0030 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0030 ATERITE A CELLULE GIGANTI 10. MALATITE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATITE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 14. MALATITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 15. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALE POLMONARI PRIMITIVE 16. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALE POLMONARI PRIMITIVE 16. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALE POLMONARI PRIMITIVE 16. MALATTIE DELL'SPERARO GENITO-URINARIO RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALE POLMONARI PRIMITIVE 17. MALATTIE DELL'SPERARO GENITO-URINARIO RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALE POLMONARI PRIMITIVE 18. MALATTIE DELL'SPERARO GENITO-URINARIO RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALE POLMONARI PRIMITIVE 19. MALATTIE DELL'SPERARO SISTEMICA PROGRESSIVA 10. MALATTIE DEL SISTEMA UTRUNE RISIDROMO PATIE E SINDROMI GENETICHE RN0750 SCLEROSI TUBEROSA			,	
RDG050 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATIIE 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 RF0040 NEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI RFG090 DISTROFIE MUSCOLARI RFG101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RG0020 POLLANGIOTE MICROSCOPICA RG0030 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RFG010 MALATTIE DEL SISTEMA CERCOLATORIO RRG0030 CISTITE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 10. MALATTIE DELL'APPARATO GESINITO-URINARIO RHG011 SARCOLDOSI RHG011 SARCOLDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALE 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSIECOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE RN0750 SCLEROSI TUBEROSA				
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 RR1520 LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI RF0100 SCLEROSI LATERALE E AMIOTROPICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0080 NEUROPATIE EREDITARIE RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG080 DISTROPIE MIOTONICHE RFG101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RR0011 SARCOLATORIO RR0012 SCLEROSI SISTEMIONICALE RR0010 MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RR0011 SARCOLDOSI RR1011 SARCOLDOSI RR1011 SARCOLDOSI RR1010 MALATTIE DELL'APPARATO GENITE-ULIE GIGANTI 10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RR00120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 15. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RR00120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 15. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RR00120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 16. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RR00120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 16. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RR00120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 17. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RR00120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 18. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RR00120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 18. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RR00120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 18. MALATTIE DELCENOSI SUSTEMICA PROGRESSIVA 19. MALATTIE DELCENOSI SUSTEMICA PROGRESSIVA 19. MALATTIE DELCENOSI SUSTEMICA PROGRESSIVA 19. MALATTIE DELCENOSI SUSTEMICA PROGRESSIVA				
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 AMIOTROFICA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0140 WEST SINDROME DI RF0140 WEST SINDROME DI RF0180 POLINEUROPATIE EREDITARIE RF0181 NEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG090 DISTROFIE MUSCOLARI RFG091 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI P. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RG0020 POLIANGIOTE MICROSCOPICA RG0030 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOLDOSI RH0010 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. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RN0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE RN0680 TURNER SINDROME DI RN0750 SCLEROSI TUBEROSA				
RF0040 RETI 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 AMIOTROFICA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0140 WEST SINDROME DI RF0180 NEUROPATIA EREDITARIE RF0181 NEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RF0080 DISTROFIE MIOTONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RF0090 DISTROFIE MIOTONICHE RF0101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI P, MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0030 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 112. MALATTIE DELL'APPARATO GESPIRATORIO RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALE 114. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALE 115. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE RN0680 TURNER SINDROME DI RN0750 SCLEROSI TUBEROSA				
RF0060 EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA RF0061 DRAVET SINDROME DI RF0070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO RN1520 LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0140 WEST SINDROME DI RF0140 WEST SINDROME DI RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RF6080 DISTROFIE MIOTONICHE RF6101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI P. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0030 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0030 ARTERITE A CELLULE GIGANTI 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RH0010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 112. MALATTIE DEL SISTEMA OSICOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 115. MALATTIE DEL SISTEMA OSICOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 116. MALATTIE DEL SISTEMA OSICOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 117. MALATTIE DEL SISTEMA OSICOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 118. MALATTIE DEL SISTEMA OSICOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 119. MALATTIE DEL SISTEMA OSICOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 119. MALATTIE DEL SISTEMICA SITURDROME DI RN0750 SCLEROSI TUBEROSA	7. MALATTIE D			
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 RF0180 NEUROPATIE EREDITARIE RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI RF090 DISTROFIE MUSCOLARI RF090 DISTROFIE MIOTONICHE RF0101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI P. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 112. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0030 CISTITE INTERSTIZIALE 114. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 115. MALATORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE RN0880 TURNER SINDROME DI RN0750 SCLEROSI TUBEROSA				
RF0070 MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO RN1520 LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0140 WEST SINDROME DI RF0140 WEST SINDROME DI RF0180 POLINEUROPATIE EREDITARIE RF0181 NEUROPATIE EREDITARIE RF0181 NEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI RFG090 DISTROFIE MIOTONICHE RFG101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI P. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RN0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 15. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RN0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA RN0750 SCLEROSI SUSTEMICA PROGRESSIVA RN0750 SCLEROSI TUBEROSA				
RN1520 LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0140 WEST SINDROME DI RF0180 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 P. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0030 ARTERITE A CELLULE GIGANTI 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RH0010 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 RN0750 SCLEROSI TUBEROSA				
RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0140 WEST SINDROME DI RF0160 NEUROPATIE EREDITARIE RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI RFG090 DISTROFIE MUSCOLARI RFG011 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI P. 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				
RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0140 WEST SINDROME DI RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE RF0181 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI RFG090 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				
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 POLIANGIOTE 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				
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				
RFG060 NEUROPATIE EREDITARIE RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI RFG090 DISTROFIE MUSCOLARI RFG090 DISTROFIE MIDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA 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		RF0130		
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		RF0140	WEST SINDROME DI	
RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG080 DISTROFIE MUSCOLARI RFG090 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				
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				
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				
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				
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				
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				
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				
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	9. MALATTIE D			
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				
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				
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		RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
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	10. MALATTIE			
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				
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				
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	12. MALATTIE			
RM0120 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA 15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE RN0680 TURNER SINDROME DI RN0750 SCLEROSI TUBEROSA				
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE RN0680 TURNER SINDROME DI RN0750 SCLEROSI TUBEROSA	14. MALATTIE			
RN0680 TURNER SINDROME DI RN0750 SCLEROSI TUBEROSA		1		
RN0750 SCLEROSI TUBEROSA	15. MALFORM		·	
RN1300 ANGELMAN SINDROME DI		RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	

21

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

Totale Codici Esenzione Attribuiti

		ASST Cremona 21. Ospedale di Cremona	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
		NEUROFIBROMATOSI	
		CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
3. MALATTIE D		NDOLE ENDOCRINE	
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
		SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
6. MALATTIE D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
		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 D	EL SISTEMA	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
		SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
10. MALATTIE		RATO RESPIRATORIO	
		SARCOIDOSI	
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
15. MALFORM		ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
101111111111111111111111111111111111111	., 12.0111 01	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21;	
	RNG080	SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL	
	11110000	DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0480	TURNER SINDROME DI	
	11110000	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	
	RNG090	GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME	
	1.110070	CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	BN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
		AMARTOMATOSI MULTIPLE	
		SCLEROSI TUBEROSA	
	1(140730	JOLLINGSI TODLINGSA	



Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE D	DEL METABO	OMZIJO	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
6. MALATTIE D	DEL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
7. MALATTIE D	DEL SISTEMA	A 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 D	DEL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
10. MALATTIE	DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
15. MALFORM	AAZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	Х

11



Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

Totale Codici Esenzione Attribuiti

ASST Valle Olona 23. Ospedale di Gallarate				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A 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 I	DELLA CUT	TE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
	RL0030	PEMFIGO		
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO		
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS		
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO		
	RN0550	DARIER MALATTIA DI		



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



		ASST Valle Olona 25. Ospedale di Saronno	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
14. MALATTIE	DEL SISTEM	A 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			1	
		POLIPOSI FAMILIARE	X	
		CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	X	
		MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	X	
3. MALATTIE D		NDOLE ENDOCRINE	<u> </u>	
	L	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI		
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	T	
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D		
		RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE		
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA		
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE		
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE		
	DDOOZO	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE		
	RD0070	TRANSITORIE)		
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA		
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA		
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA		
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI		
		WEST SINDROME DI		
		NEUROPATIE EREDITARIE		
		PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA		
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE		
		NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE		
		LEWIS SUMNER SINDROME DI		
8. MALATTIE D				
0. /VI/ (E) (THE D		DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE		
9 MALATTIED		A CIRCOLATORIO		
7. W// (E/ (THE D	1	POLIANGIOITE MICROSCOPICA		
		GOODPASTURE SINDROME DI		
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	X	
10 MAN ATTIE		RATO RESPIRATORIO		
TO. MALATTIL		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA		
		SARCOIDOSI		
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE		
12 MAN ATTIE		MALATTE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE RATO GENITO-URINARIO		
12. MALATTE		DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO		
	RJ0010			
	KJGUIU	TUBULOPATIE PRIMITIVE GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI		
	RJG020	· ·		
	RN1360	MINIME) ALPORT SINDROME DI		
14 8481 8771		IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
14. MALATTIE		1		
15 44415004		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		
13. MALFORN		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	KN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA		
	DVICAGA	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21;		
	KNG080	SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL		
		DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)		



	ASST Sette Laghi 26. Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi di Varese			
Categoria diagnostica				
	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	36



	ASST Sette Laghi 27. Ospedale F. Del Ponte di Varese		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
3. MALATTIE D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
4. MALATTIE D	EL METABO	OLISMO	
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	X
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	A IMMUNITARIO	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	Χ
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	Х
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN0320	GASTROSCHISI	Х
	RN0322	ONFALOCELE	Х
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	Х
		HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	Х
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	Х
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	Х
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	X
		ATRESIA O STENOSI DUODENALE	X
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
		PRADER-WILLI SINDROME DI	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	22
------------------------------------	----

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RB0010	WILMS TUMORE DI	
	RB0020	RETINOBLASTOMA	
	RB0030	CRONKHITE-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 D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE	
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	AIMMUNITARIO	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	



	30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta di Milano		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
		NEUROFIBROMATOSI	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	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	
		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	
		MERRF SINDROME	
		ATROFIA OTTICA DI LEBER	
		PEARSON SINDROME DI	
		KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
		SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
		DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
		MUCOLIPIDOSI	
		OLIGOSACCARIDOSI	
		GANGLIOSIDOSI	
		CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
		ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
		WILSON MALATTIA DI	
		DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	
E MAN ATTIE D		AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTE D		A IMMUNITARIO	
7		ISTIOCITOSI CRONICHE	
7. MALATTE D		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0040	LEUCODISTROFIE RETT SINDROME DI	
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA	

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
<u>u.u.goou</u>	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	7 (111120210110
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
		MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
		ISAACS SINDROME DI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
		NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	
		ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
		SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI	
		LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
		NARCOLESSIA	
		CADASIL	
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	
		FAHR MALATTIA DI	
		MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	
		SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME	
	RF0410	ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
	RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI	
		NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182		
	RN1610	POEMS SINDROME	
		MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
		PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
		DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
		GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE,	
	RF0183	GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
4. MALATTIE	DEL SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	
5. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
		AGENESIA CEREBELLARE	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	



Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
anagnosnoa	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	71111100210110
	RN1570	NEUROACANTOCITOSI	
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	
	DVICU30	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	
		SUMMIT SINDROME DI	
		JACKSON-WEISS SINDROME DI	
	1110400	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE	
	DNICO40		
	KNG040	OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
		AT THE SINIDHOLATIANAL ECHANATIVE CONCENITE CHAVILED INIVALID ANTI DEI	
	RNG142	VASI PERIFERICI	
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	Х
		SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21;	
	RNG080	SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL	
		DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
		SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	
	RNG090	GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME	
	11110070	CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
		WILLIAMS SINDROME DI	
		WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
		SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
		AARSKOG SINDROME DI	
		DUBOWITZ SINDROME DI	
		SECKEL SINDROME DI	
		SOTOS SINDROME DI	
	RN0490		
		ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG100	RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
		SCLEROSI TUBEROSA	
		ANGELMAN SINDROME DI	
		BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN SINDROME DI	
		COFFIN-LOWRY SINDROME DI	
		COFFIN-SIRIS SINDROME DI	
		NOONAN SINDROME DI	
		RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
		SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	
		CHARGE ASSOCIAZIONE	
		SINDROME KABUKI	
		SINDROMI PROGEROIDI	
		COCKAYNE SINDROME DI	
		SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
		WILDERVANCK SINDROME DI	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	122

Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica		PARASSITARIE	Attribuzione
1. /V// (L/ (IIIL II		WHIPPLE MALATTIA DI	
		LYME MALATTIA DI	
2. TUMORI	IVA0000	LIME MALATIA DI	
2. 10/MORI	PROO40	GARDNER SINDROME DI	
		SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	
		NEUROFIBROMATOSI	
		COMPLESSO CARNEY	
		MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
R MALATTIE D		NDOLE ENDOCRINE	
J. MALATTIC L		DEFICIENZA DI ACTH	
		KALLMANN SINDROME DI	
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
		DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	
		IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
		LEPRECAUNISMO	
		SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE D			
+. MALATIIL L		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E	
	RCG050	IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI	
	RCG060	(ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO:	
		IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB;	
	RCG070	IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA	
		FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	
		SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI	
		DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	
		DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	
		MALATTIE PEROSSISOMIALI	
		ZELLWEGER SINDROME DI	
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
		IPOFOSFATASIA	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN 1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	



	31. I	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano	T
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	
	KCO001	ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
		MUCOPOLISACCARIDOSI	
	RCG090	MUCOLIPIDOSI	
		OLIGOSACCARIDOSI	
	RFG030	GANGLIOSIDOSI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA	
	KC0070	COBALAMINA E DEL FOLATO	
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E	
	RCG095	COFATTORI NON PROTEICI (ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E -	
		RFG040)	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	
		DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO	
		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 D	r	A IMMUNITARIO	T
		CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
		ISTIOCITOSI CRONICHE	
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
		FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
		SINDROME TRAPS	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
/	L	SCHNITZLER SINDROME DI	
b. MALATTE D	IL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO	
		DEIDROGENASI)	
		SINDROME EMOLITICO UREMICA	
		EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	KUGU2U	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	7
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	
		NEUTROPENIE CONGENITE	
		NEUTROPENIA CICLICA	
		MASTOCITOSI SISTEMICA	
'. MAI ATTIF D		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
		MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
		ATROFIA MULTISISTEMICA	
		NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	
		ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
		LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
		WEST SINDROME DI	
		FAHR MALATTIA DI	
		SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
		NEUROPATIE EREDITARIE	
		PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
		NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
		MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
		DISTROFIE MUSCOLARI	
		DISTROFIE MIOTONICHE	
		PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
		DISTONIE PRIMARIE	
		DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
		SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
		EATON-LAMBERT SINDROME DI	
B. MALATTIE D	ELL'APPAR	RATO VISIVO	
		VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
		EALES MALATTIA DI	
	RF0220	BEHR SINDROME DI	
		DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
		IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA	
		OGUCHI SINDROME DI	
	RF0270	COGAN SINDROME DI	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA	
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE	
	DECCOO	COROIDITE SERPIGINOSA	



Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
alagnosiica	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	Allibozione
		BEHCET MALATTIA DI	
		ENDOCARDITE REUMATICA	
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GOODPASTURE SINDROME DI	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
		BUDD-CHIARI SINDROME DI	
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIF I		rato respiratorio	
		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
		SARCOIDOSI	
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
		EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	
		PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	
		PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	
		DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	
	DNIOGEO	KARTAGENER SINDROME DI	
11		RATO DIGERENTE	
II. MALAIIL		ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0010	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	
	RI0020	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
		SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
	RI0040	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
		LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
12 MAN ATTIE I		RATO GENITO-URINARIO	
12. MALATTIL I		FIBROSI RETROPERITONEALE	
		TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI	
	DN11270	MINIME) ALPORT SINDROME DI	
12 AAAI ATTIE I			
13. MALATTE		E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	
		PEMFIGO DEMELOCIDE BOLLOSO	
		PEMFIGOIDE BOLLOSO PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
		LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
		SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
		PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	
		ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
		DISCHERATOSI CONGENITA	
		IPOMELANOSI DI ITO	
		IPOPLASIA FOCALE DERMICA	
	KINUSTU	INCONTINENTIA PIGMENTI	1

	31. I	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	
		KID SINDROME	
	RN0500	CUTIS LAXA	
	RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	
		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 SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0050	FASCITE DIFFUSA	
		POLICONDRITE RICORRENTE	
		ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	
		MIOSITE A CORPI INCLUSI	
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
	RM0121	SINDROME SAPHO	
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
		OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
		AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O	
	RNG150	SINDROMICA	
	RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI	
		SINDROME ACROCALLOSA	
		WALKER-WARBURG SINDROME DI	
		ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
	l	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
		PETERS ANOMALIA DI	
		ANIRIDIA	
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	
		MORNING GLORY ANOMALIA DI	
		PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	
	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	
	RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI	



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	
		ANTLEY-BIXLER SINDROME DI	
		BALLER-GEROLD SINDROME DI	
		CARPENTER SINDROME DI	
		PFEIFFER SINDROME DI	
		NAGER SINDROME DI	
		ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE	
	RNG040		
		ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
		SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG121	ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
		SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG	
		SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE	
		FOCOMELIA	
		DEFORMITA' DI SPRENGEL	
		CAMPTODATTILIA FAMILIARE	
		POLAND SINDROME DI	
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
		ROBERTS SINDROME DI	
		SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA	
		FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
	RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI	
	DNIO101	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG131	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	
		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	



Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica		ESTROFIA VESCICALE	Attribuzione
	RN1810	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O	
	RNG262	DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	PNIC010	PSEUDOERMAFRODITISMI	
		DENYS-DRASH SINDROME DI	
		ERMAFRODITISMO VERO	
	1(110240	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON	
	RNG263	AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO	
	1110200	GONADICO E/O FENOTIPO	
		ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO	
	RNG264	GENITO-URINARIO	
		SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG271	DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	
	RN0280	ACRODISOSTOSI	
		SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	
		CONDRODISTROFIE CONGENITE	
		OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
		MAFFUCCI SINDROME DI	
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
		DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI	
	RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI	
		SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21;	
	RNG080	SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL	
		DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
		SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	
	RNG090	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	
		SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
		MARFAN SINDROME DI	
		EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RN1220	STICKLER SINDROME DI	
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA	
	1(110072	STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	
		AARSKOG SINDROME DI	
		ROBINOW SINDROME DI	
		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	
		SOTOS SINDROME DI	
		WEAVER SINDROME DI	
		SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RN1350	RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE) ALAGILLE SINDROME DI	



R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	RN0750 RN0760 RN0770 RN0780 RN1170 RN1250 RN1380 RN1780	AMARTOMATOSI MULTIPLE SCLEROSI TUBEROSA PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI STURGE-WEBER SINDROME DI VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI SINDROME PROTEUS ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	Attribuzione
R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	RN0760 RN0770 RN0780 RN1170 RN1250 RN1380 RN1780	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI STURGE-WEBER SINDROME DI VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI SINDROME PROTEUS ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	RN0760 RN0770 RN0780 RN1170 RN1250 RN1380 RN1780	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI STURGE-WEBER SINDROME DI VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI SINDROME PROTEUS ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	RN0770 RN0780 RN1170 RN1250 RN1380 RN1780	STURGE-WEBER SINDROME DI VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI SINDROME PROTEUS ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	RN0780 RN1170 RN1250 RN1380 RN1780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI SINDROME PROTEUS ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	RN1170 RN1250 RN1380 RN1780	SINDROME PROTEUS ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	RN1250 RN1380 RN1780	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	RN1380 RN1780		
R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	RN1780	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
R R R R R R R R R R R R R R R R R R R		CHAR SINDROME DI	
R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	
R R R R R R R R R R R R R R R R R R R		COFFIN-SIRIS SINDROME DI	
R R R R R R R R R R R R R R R R R R R		COHEN SINDROME DI	
R R R R R R R R R R R R R R R R R R R		CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
R R R R R R R R R R R R R R R R R R R		COSTELLO SINDROME DI	
R R R R R R R R R R R R R R R R R R R		NOONAN SINDROME DI	
R R R R R R R R R R R R R R R		SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	
R R R R R R R R R R R R		LEOPARD SINDROME	
R R R R R R R R R		DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	
R R R R		DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	
R R R		SINDROME FG	
R R		FINE-LUBINSKY SINDROME DI	
R R		HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	
R		HOLT-ORAM SINDROME DI	
		MAINZER-SALDINO SINDROME DI	
		MARSHALL SINDROME DI	
		OPITZ SINDROME DI	
		PALLISTER-HALL SINDROME DI	
		PALLISTER-W SINDROME DI	
		PARRY-ROMBERG SINDROME DI	
		PRADER-WILLI SINDROME DI	
		RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	+
		SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	
		SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	
		SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER CHARGE ASSOCIAZIONE	
		SINDROME KABUKI	
		SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	
		SINDROME NAIL-PATELLA	
		SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	
		SINDROMI PROGEROIDI	X
		COCKAYNE SINDROME DI	
		SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
		SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
		TOWNES-BROCKS SINDROME DI	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		I MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	
		EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
		SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO SINDROME ALCOLICA FETALE	
R	くといいない		

1	Totale	Codici	Esenzione	Attrib	uiti
---	---------------	--------	------------------	--------	------



		32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
. MALATTIE IN	VEETTIVE E I	PARASSITARIE	
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	
2. TUMORI			T
		GARDNER SINDROME DI	
		POLIPOSI FAMILIARE	
		NEUROFIBROMATOSI	
		COMPLESSO CARNEY	
		CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
B. MALATTIE D	1	NDOLE ENDOCRINE	T
		DEFICIENZA DI ACTH	
		KALLMANN SINDROME DI	
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
		DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	
		IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
		SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
		LEPRECAUNISMO	
		KENNY-CAFFEY SINDROME DI	
		REFETOFF SINDROME DI	
		PENDRED SINDROME DI	
	L	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
1. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	T
	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	
		DERCUM MALATTIA DI	
		MALATTIE PEROSSISOMIALI	
		ADRENOLEUCODISTROFIA	
		ZELLWEGER SINDROME DI	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
		IPOFOSFATASIA	
		DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	
	RCG074	(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	
	DNIO710		
		MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	



		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	
		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	
	PC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
		AMILOIDOSI SISTEMICHE	
S AAAI ATTIE D		A IMMUNITARIO	
D. MALATHE D		ISTIOCITOSI CRONICHE	
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
		FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
		SINDROME TRAPS	
		SINDROME TRAIS SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
		SCHNITZLER SINDROME DI	
MALATTIF D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
		ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO	
	RDG010	DEIDROGENASI)	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
		EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
		PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
		MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
		ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE	
	RD0070	TRANSITORIE)	
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	
		NEUTROPENIA CICLICA	
		MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE D		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	•
	1	LEUCODISTROFIE	
		MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	Х
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
		SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
		NARCOLESSIA	
		SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME	
	RF0410	ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
		NEUROPATIE EREDITARIE	



Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
alagnosiica	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	Ambozione
	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 D	ELL'APPAR	ATO VISIVO	
		VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
	RF0210	EALES MALATTIA DI	
	RF0220	BEHR SINDROME DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
		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 D	EL SISTEMA	A 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 HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	
10. MALATTIE	DELL'APPA	rato respiratorio	
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
11. MALATTIE	DELL'APPA	RATO DIGERENTE	
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	X
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
12. MALATTIE		RATO GENITO-URINARIO	
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	



	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 CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE			
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA			
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO			
		PSEUDOXANTOMA ELASTICO			
14. MALATTIE	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	<u>'</u>		
		DERMATOMIOSITE			
		POLIMIOSITE			
		SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI			
		CONNETTIVITE MISTA			
		FASCITE EOSINOFILA			
		POLICONDRITE RICORRENTE			
		MIOSITE A CORPI INCLUSI			
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA			
15 MALEOPA		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
13. MALI OKIV		ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	T		
		DISPLASIA SETTO-OTTICA			
		FRASER SINDROME DI CARPENTER SINDROME DI			
	RNU31U	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			
		ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON			
	RNG263	AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO			
		ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO			
	RNG264	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			
	111 10000	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E			
	RNG090	GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME			
	RNG091	CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770) 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			
		AARSKOG SINDROME DI			
		RUSSELL-SILVER SINDROME DI			
		SECKEL SINDROME DI			
	RN0730	SHORT SINDROME	<u> </u>		

187



Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

Totale Codici Esenzione Attribuiti

		32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI	
	D) 10000	CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
		SOTOS SINDROME DI	
		ALSTROM SINDROME DI	
	RNG200		
	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 C	ONDIZION	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	,
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	
	RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
	RP0060	KERNITTERO	



Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica 2. TUMORI		• •	Attribuzione
Z. TUMORI	DRC020	COMPLESSO CARNEY	
2		NDOLE ENDOCRINE	
3. MALATTIE L	1	DEFICIENZA DI ACTH	
		KALLMANN SINDROME DI	
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
		DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	
		IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
		SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
		KENNY-CAFFEY SINDROME DI	
		REFETOFF SINDROME DI	
		PENDRED SINDROME DI	
		SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE D			
4. /V// (L/ (TITE D		IPOFOSFATASIA	
		CALCINOSI TUMORALE	
	NC0200	C/LCHVOSI TOMOR/LE	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
	L	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
5. MALATTIE D		A IMMUNITARIO	
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
7. MALATTIE D		NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		RETT SINDROME DI	
		COREA DI HUNTINGTON	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
		SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
		NARCOLESSIA	
		PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
		NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
		LEWIS SUMNER SINDROME DI	
		DISTROFIE MIOTONICHE	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE,	
		GRAVI ED INVALIDANTI)	
		SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
8. MALATTIE D	r		
		COGAN SINDROME DI	
9. MALATTIE D		A CIRCOLATORIO	
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		BEHCET MALATTIA DI	
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	

		33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
14. MALATTIE	DEL SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, 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	
	DNIOZOO	DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680) TURNER SINDROME DI	
	KINUOOU	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	
	RNG090	GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
		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	
		PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	X
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	63
------------------------------------	----

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
14. MALATTIE I	DEL SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO	
	KINGU9T	CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	

Categoria Cadica Nuova Nuova				
diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Attribuzione	
2. TUMORI	DD0040	CARRATER CIMIDROME DI		
		GARDNER SINDROME DI		
		POLIPOSI FAMILIARE		
2 4441 47715 5		CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON		
3. MALATTE D		NDOLE ENDOCRINE		
/		KALLMANN SINDROME DI E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
6. MALATTIE D		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE		
		PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE		
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE		
	KDG030	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE		
	RD0070	TRANSITORIE)		
		SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI		
		NEUTROPENIE CONGENITE		
		MASTOCITOSI SISTEMICA		
7. MALATTIE D		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
		COREA DI HUNTINGTON		
		ISAACS SINDROME DI		
		ATROFIA MULTISISTEMICA		
		NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO		
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA		
		SCLEROSI LATERALE PRIMARIA		
		SCHILDER MALATTIA DI		
		CADASIL		
		EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE		
		EMIPLEGIA ALTERNANTE		
		FAHR MALATTIA DI		
		MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI		
		PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE		
		SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA		
		NEUROPATIE EREDITARIE		
		PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA		
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE		
		NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE		
		LEWIS SUMNER SINDROME DI		
		POEMS SINDROME		
		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 D				
		DEGENERAZIONI DELLA CORNEA		
		DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA		
		CHERATOCONO		
9. MALATTIE D		A CIRCOLATORIO		
		BEHCET MALATTIA DI		
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI		
11. MALATTIE		RATO DIGERENTE		
		ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI		
		GASTROENTERITE EOSINOFILA		
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE		



Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
13. MALATTIE	DELLA CUI	TE 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 SISTEM	na osteomuscolare e del tessuto connettivo	
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORA	AAZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	Х

		36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
. MALATTIE IN		PARASSITARIE	
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	
. TUMORI			
		WILMS TUMORE DI	
		RETINOBLASTOMA	
		GARDNER SINDROME DI	
		LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
		SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	
		NEUROFIBROMATOSI	
		COMPLESSO CARNEY	
		MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
. MALATTIE D		NDOLE ENDOCRINE	
		DEFICIENZA DI ACTH	
		KALLMANN SINDROME DI	
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	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	
	DO0070	FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
		DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	
		MALATTIE PEROSSISOMIALI	
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	
	000075	(ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG0/5	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	
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
		DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
		MUCOPOLISACCARIDOSI	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
		WILSON MALATTIA DI	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	



Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
alagnosiica	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	Allibozione
		ISTIOCITOSI CRONICHE	
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
		FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
		SINDROME TRAPS	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
		SCHNITZLER SINDROME DI	
. MALATTIE D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
D. MALATTIL L	ALL SAINOU	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO	
	RDG010	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	
		ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE	
	RD0070	TRANSITORIE)	
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	
		NEUTROPENIE CONGENITE	
		NEUTROPENIA CICLICA	
		MASTOCITOSI SISTEMICA	
MALATTIF C		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
. , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		POEMS SINDROME	
		MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
B. MALATTIE D			
). 141/ (E/ (TITE E		DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
		IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
		DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
		DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
		CHERATOCONO	
		COROIDITE MULTIFOCALE	
		COROIDITE MOLTIFOCALE COROIDITE SERPIGINOSA	
		A CIRCOLATORIO	
. MALATHE L		+	
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		BEHCET MALATTIA DI	
		ENDOCARDITE RUMATICA	
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
		TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
0. MALATTIE		RATO RESPIRATORIO	
		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
		SARCOIDOSI	
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	

		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		RATO DIGERENTE	
		ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
		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'APPA	RATO GENITO-URINARIO	
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	D ICOOO	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI	
	RJG020	MINIME)	
13. MALATTIE	DELLA CUT	E 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	
		PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	
		DARIER MALATTIA DI	
		SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	
14. MALATTIE		A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
		DERMATOMIOSITE	
		POLIMIOSITE	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
		CONNETTIVITE MISTA	
		FASCITE EOSINOFILA	
		FASCITE DIFFUSA	
		POLICONDRITE RICORRENTE	
		MIOSITE A CORPI INCLUSI	
		MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15 1441505:		SINDROME SAPHO	
15. MALFORM		ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	I
		OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
		ANIRIDIA	
		DISPLASIA SETTO-OTTICA	
	KINU430	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 BOTALLO)	
	RN0320	GASTROSCHISI	



Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
<u>uiugiiosiiou</u>	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	7111150210110
	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	
		AMARTOMATOSI MULTIPLE	
		SCLEROSI TUBEROSA	
		CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
		NOONAN SINDROME DI	
		PALLISTER-HALL SINDROME DI	
		PRADER-WILLI SINDROME DI	
		SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
		WOLFRAM SINDROME DI	
16. ALCUNE C	1	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	I
		EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	KPUU4U	SINDROME ALCOLICA FETALE	1

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	A IMMUNITARIO	
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
10. MALATTIE	DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO	
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	



	38. IRC	CCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI	T.		
		NEUROFIBROMATOSI	
4. MALATTIE D	EL METABO		
	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	
	DNI0710	ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
		MELAS SINDROME MERRF SINDROME	
		ATROFIA OTTICA DI LEBER ALPERS MALATTIA DI	
		KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	KFUU2U	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA	
	RCG081	ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
		SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
	KCG002	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
		CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
		ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
		WILSON MALATTIA DI	
		AMILOIDOSI SISTEMICHE	
/. MALATTE L		NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		LEUCODISTROFIE	
		RETT SINDROME DI	
		EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
		DRAVET SINDROME DI	
	1	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	
		LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
		COREA DI HUNTINGTON	
		MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
		ISAACS SINDROME DI	
		ATROFIA MULTISISTEMICA	
		NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	
		ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
		SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
		SCHILDER MALATTIA DI	
		LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
		WEST SINDROME DI	
		NARCOLESSIA	
		CADASIL	
		EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	
		EMIPLEGIA ALTERNANTE	
	RF0370	FAHR MALATTIA DI	

Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica	RF0380	AAALATTIA DA INCLUSIONII INTRANILICI EADI NEUDONIALI	Attribuzione
	RF0390	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	
	KF0390	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME	
	RF0410	ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
		NEUROPATIE EREDITARIE	
		NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
		LEWIS SUMNER SINDROME DI	
		MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
		DISTROFIE MUSCOLARI	
		DISTROFIE MIOTONICHE	
		DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
		GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE,	+
	RF0183	GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
		EATON-LAMBERT SINDROME DI	
B. MALATTIE D			
<i>5</i>		BEHR SINDROME DI	
		DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
9. MALATTIE D		A CIRCOLATORIO	
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		BEHCET MALATTIA DI	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
13. MALATTIE		TE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
		INCONTINENTIA PIGMENTI	
14. MALATTIE	DEL SISTEM	NA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	_
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	_
		ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
		MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
		AGENESIA CEREBELLARE	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
		LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0120		
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	
	RN1580	NORRIE MALATTIA DI	
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
	RN0430	POLAND SINDROME DI	
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	
		SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21;	
	RNG080	SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL	
		DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	<u> </u>
-		SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	1
	RNG090	GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME	
		CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	<u> </u>
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	1
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	



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	
	KINOTOO	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 C	ONDIZION	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	
	RP0060	KERNITTERO	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	95	



Categoria	C - el!	AA arlaullian (O	Nuova
diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Attribuzione
2. TUMORI			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
4. MALATTIE D	EL METABO		
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN 1760)	
	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	
		MERRE SINDROME	
		KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
		SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
7. MALATTIE D	EL SISTEM <i>A</i>	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	Х
	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	Χ
8. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
10. MALATTIE	DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO	
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	
15. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	
		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	
			l .



	39. IRCCS	Eugenio Medea - Associazione La Nostra Famiglia - Polo di Bosisio Parini (LC)	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
		SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21;	
	RNG080	SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL	
		DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
		SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	
	RNG090	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	
	KINGTOO	RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	42
------------------------------------	----

13

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

Totale Codici Esenzione Attribuiti

		40. Centro Clinico NeMO - Fondazione Serena ONLUS di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A 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 MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	DE0102	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE,	
	RF0183	GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	

Totale Codici Esenzione Attribuiti



23

	41. Ospedale San Giuseppe di Milano				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione		
2. TUMORI					
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI			
3. MALATTIE D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH			
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI			
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	MMUNITARIO			
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA			
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE			
8. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO			
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA			
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA			
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	CIRCOLATORIO			
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE			
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI			
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE			
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA			
10. MALATTIE I	DELL'APPA	rato 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 I	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
		DERMATOMIOSITE			
	RM0020	POLIMIOSITE			
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA			
15. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE			
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA			

		42. Casa di Cura del Policlinico di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	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 D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
15. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
Totale Codici	Esenzione	Attribuiti	5

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A 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,	X
	000	GRAVI ED INVALIDANTI)	/ /





ASST Spedali Civili, Brescia 46. Ospedale di Montichiari (BS)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
3. MALATTIE D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
12. MALATTIE I	DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
Totale Codici	Econziono	Attributti	5

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 D	EL SANGU	E 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 D	EL SISTEMA	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA		
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO		
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI		
10. MALATTIE I	DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO		
	RH0011	SARCOIDOSI		
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE		
14. MALATTIE I	DEL SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA		
Totale Codici	Esenzione	Attribuiti	5	

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	X
10. MALATTIE	DELL'APPA	rato respiratorio	
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	



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

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



		ASST Mantova	
		52. Ospedale di Bozzolo	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
Totalo Codici	Econziono	Attribuiti	1

		ASST Lodi	
		53. Ospedale di Lodi	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
<u> </u>			
Totale Codici	Fsenzione	Attribuiti	1



Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
10. MALATTIE	DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	

55. Ospedale Valduce di Como				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE		
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE		
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE		
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)		
10. MALATTIE I	DELL'APPA	RATO 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 I	DELL'APPA	RATO DIGERENTE	<u>.</u>
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
Totale Codici	Esenzione	Attribuiti	1

		ASST Brianza 57. Ospedale di Desio (MB)	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A 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 I	DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	X
Totale Codici	Esenzione	Attribuiti	6



Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	EL SISTEMA	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	X
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	X

59. Istituti Clinici Scientifici Maugeri - IRCCS Pavia (Via Maugeri)				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione	
1. MALATTIE IN	VEETTIVE E I	PARASSITARIE	<u> </u>	
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	X	
3. MALATTIE D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	Х	
	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 D	ELL'APPAR	RATO VISIVO	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	Х
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	Х
	RF0280	CHERATOCONO	Х
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN1050	AXENFELD-RIEGER SINDROME DI	X
			•
Totale Codici	Fsenzione	Attribuiti	4

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	Х
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	Х
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	Х
	RN0710	MELAS SINDROME	X
	RN0720	MERRF SINDROME	Χ
		ATROFIA OTTICA DI LEBER	Χ
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	Χ
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	Х
. MALATTIE D	EL SISTEMA	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	Χ
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	Χ
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	X
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	X
		NEUROPATIE EREDITARIE	X
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	Χ
		NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X
		LEWIS SUMNER SINDROME DI	X
		MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	X
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	X
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	X
		PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	X
4. MALATTIE		A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	X



Allegato 3 - RETE REGIONALE PER LE MALATTIE RARE

CRITERI PER LA VALUTAZIONE DEI PRESIDI

La valutazione verrà condotta considerando i dati relativi ai casi inseriti dagli specialisti della Rete regionale malattie rare nel Registro Lombardo Malattie Rare, implementato via web per mezzo del software denominato "Rete Malattie Rare" (RMR) nell'ambito del sistema informatico CRS-SISS (Carta Regionale dei Servizi - Sistema Informativo Socio Sanitario).

Si considereranno in particolare Schede di diagnosi e Piani terapeutici inseriti dal 1 Gennaio 2017 al 31/12/2021.

Le condizioni (malattie rare e/o gruppi identificati dai rispettivi codici di esenzione) da rivalutare per eventuale revoca per ogni singolo Presidio, verranno individuate sulla base dei seguenti criteri:

- Il Presidio sia stato identificato come riferimento per la malattia rara/gruppo prima della DGR N. XI/344 del 16/07/2018.

Considerando i dati inseriti dal 1 Gennaio 2017 al 31/12/2021 e il numero degli assistiti esenti prevalenti al 31/12/2019:

- Malattie rare e/o gruppi per i quali NON siano presenti almeno 1 Scheda di diagnosi o Piano terapeutico validati per i codici con numero assistiti in Regione <= 500;
- Malattie rare e/o gruppi per i quali NON siano presenti almeno 3 Schede di diagnosi o Piani terapeutici validati per i codici con numero assistiti in Regione > 500 e <= 1000;
- Malattie rare e/o gruppi per i quali NON siano presenti almeno 5 Schede di diagnosi o Piani terapeutici validati per i codici con numero assistiti in Regione > 1000.

Nel caso di Schede di diagnosi per lo stesso paziente con lo stesso codice di esenzione si considererà solo una delle Schede inserite dal Presidio nel periodo considerato. La Scheda di diagnosi non verrà considerata nel caso si riferisse ad un paziente già segnalato dallo stesso Presidio con lo stesso codice di esenzione prima del (2017).

Nel caso di più Piani terapeutici redatti per lo stesso paziente nello stesso anno, si considererà un solo piano per anno.

Valutazioni aggiuntive verranno condotte nel caso in cui la condizione da revocare sia compresa in uno dei Raggruppamenti funzionali previsti dall'allegato 7 del DPCM 12.01.2017 e/o abbia un PDTA in comune con altre malattie rare/gruppi attribuiti al Presidio per i quali siano stati inseriti un numero sufficiente di Schede di diagnosi o Piani terapeutici.

Nel caso di patologie ultra-rare (assistiti esenti prevalenti al 31/12/2019 <=200), le eventuali revoche dovranno tener conto dell'assetto globale della Rete malattie rare e della necessità di mantenere fino a tre Presidi regionali per malattie con assistiti esenti prevalenti al 31/12/2019 <=10; fino a cinque Presidi regionali per malattie con assistiti esenti prevalenti al 31/12/2019 <=100; fino a 8 Presidi regionali per malattie con assistiti esenti prevalenti al 31/12/2019 <=200.

Ulteriori criteri per la valutazione specifica dei Presidi per il codice RDG020 (Difetti ereditari della coagulazione) sono esplicitati nel documento "Requisiti specifici dei Presidi regionali di riferimento per il trattamento dell'emofilia e delle malattie emorragiche congenite (MEC)".