

D.g.r. 13 settembre 2021 - n. XI/5215**Deferenziazioni in materia di aggiornamento della rete regionale 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:****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 «RETI SOCIO-SANITARIE: 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 programmatico regionale, quello organizzativo gestionale delle Aziende e tecnico-scientifico degli operatori socio-sanitari;

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 aggiornate;

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 l.r. 2 aprile 2019, n. 6 - della procedura per l'affidamento del servizio di distribuzione a domicilio dei farmaci necessari al trattamento dell'emofilia;

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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 - LIPODISTROFIA 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 l.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 (www.regione.lombardia.it).

Il segretario: Enrico Gasparini

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).

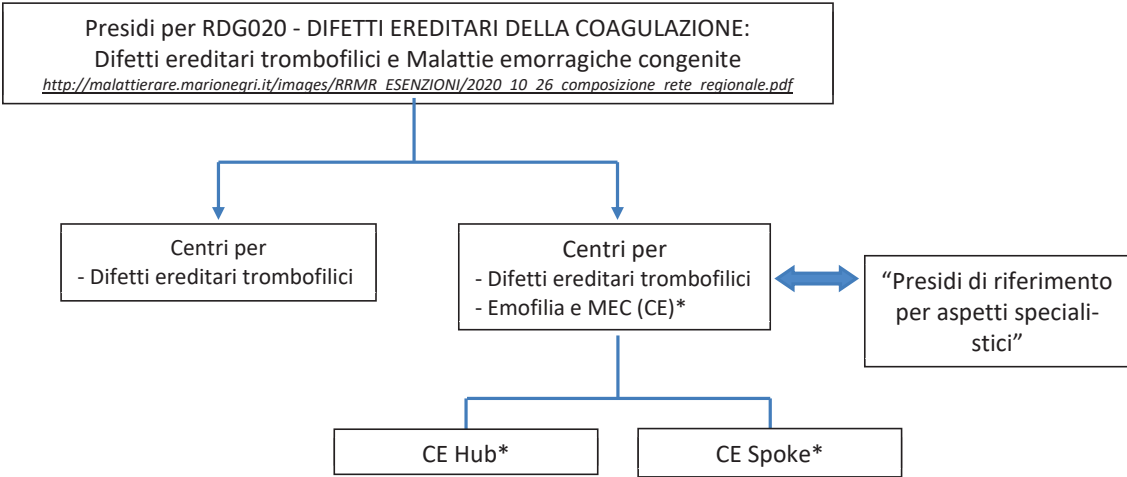
I CE Hub offrono la totalità delle attività diagnostiche, terapeutiche ed assistenziali (vedi Tabella 1). I CE Spoke offrono attività diagnostiche, terapeutiche ed assistenziali indispensabili (vedi Tabella 1) e, per alcune specifiche attività non presenti nei CE Spoke, si avvalgono dei CE Hub con i 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 obiettivamente documentabile rispetto al numero di pazienti e ha il vantaggio di comprendere anche i meno numerosi pazienti con HA o HB moderata/lieve che necessitano di terapie e assistenza continuativa
Numero minimo di piani terapeutici individuali annui: 40	Numero minimo di piani terapeutici individuali annui: 10	
Capacità di offrire i servizi sia a pazienti adulti che pediatrici, con adeguato sistema di transizione		
Guardia e Reperibilità h24 del personale specializzato e strutturato del CE Hub	Guardia h24 con personale non necessariamente parte del CE. In caso di necessità, la guardia del centro Spoke potrà far riferimento al personale reperibile del centro Hub, che garantisce la consulenza h 24 dello specialista 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 afferenza	Pronto soccorso con eventuale successivo supporto da parte di strutture specialistiche interne o esterne all'ente (da remoto tramite reperibilità o per trasferimento)	
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	

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 inibitore con eventuale supporto da parte di un CE Hub	
Disponibilità di tutti i farmaci emostatici accessibili h24, anche in emergenza/urgenza	Disponibilità di farmaci emostatici per l'emergenza	
Disponibilità di team multidisciplinare allargato*	Disponibilità di team multidisciplinare 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 diagnosi genetica e prenatale	Consulenza genetica con eventuale 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 coinvolgimento dei Centri della Rete regionale e di società scientifiche nazionali e internazionali, documentata da pubblicazioni	Attività di ricerca indipendente anche in collaborazione di rete con un CE Hub e di società scientifiche nazionali e internazionali	
Valutazione farmacocinetica del paziente per l'implementazione e il monitoraggio della terapia personalizzata	Idem come per CE Hub	
Raccolta ed invio dati di diagnosi e terapia ai registri istituzionali dedicati (es. ISS, Reti e Registri Regionali e Nazionali delle Malattie Rare, AICE), per valutare il volume globale di attività e la relativa allocazione delle risorse per garantire la continuità assistenziale e terapeutica	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”⁴ 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

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

ASST Rhodense			
13. Ospedale di Garbagnate Milanese			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	X
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	X
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
	RGG020	LINFEDIEMI PRIMARI CRONICI	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			10

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

ASST Lecco			
14. Ospedale di Lecco			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE			
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO			
	RF0130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RF0140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RH0011	SARCOIDOSI	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE			
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti
118

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

ASST Sette Laghi 26. Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi di Varese			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			36

ASST Sette Laghi			
27. Ospedale F. Del Ponte di Varese			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE			
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	X
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	X
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	X
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0320	GASTROSCHISI	X
	RN0322	ONFALOCELE	X
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	X
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	X
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	X
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	X
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	X
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	X
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

29. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RB0010	WILMS TUMORE DI	
	RB0020	RETINOBLASTOMA	
	RB0030	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 DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE			
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO			
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			11

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOC-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
	RI010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RL0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	
	RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA	
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
	RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA	

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

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

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti	161
------------------------------------	-----

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

42. Casa di Cura del Policlinico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA 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 DELLE ghiandole endocrine			
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
Totale Codici Esenzione Attribuiti			5

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

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

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

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

Serie Ordinaria n. 37 - Giovedì 16 settembre 2021

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

Allegato 3 - RETE REGIONALE PER LE MALATTIE RARE
CRITERI PER LA VALUTAZIONE DEI PRESIDII

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)”*.