

DELIBERAZIONE N° XII / 725

Seduta del 24/07/2023

ATTILIO FONTANA Presidente

Assessori regionali MARCO ALPARONE Vicepresidente

ALESSANDRO BEDUSCHI **GUIDO BERTOLASO** FRANCESCA CARUSO GIANLUCA COMAZZI ALESSANDRO FERMI PAOLO FRANCO **GUIDO GUIDESI**

ROMANO MARIA LA RUSSA

ELENA LUCCHINI FRANCO LUCENTE GIORGIO MAIONE BARBARA MAZZALI MASSIMO SERTORI CLAUDIA MARIA TERZI

SIMONA TIRONI

Con l'assistenza del Segretario Riccardo Perini

Su proposta dell'Assessore Guido Bertolaso

Oggetto

AGGIORNAMENTO DELLA RETE REGIONALE DELLE MALATTIE RARE

Si esprime parere di regolarità amministrativa ai sensi dell'art.4, comma 1, l.r. n.17/2014:

Il Direttore Generale Giovanni Pavesi

I Dirigenti Giovanni Pavesi

L'atto si compone di 115 pagine di cui 108 pagine di allegati parte integrante



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

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

RICHIAMATA la DGR n. VII/7328 dell'11 dicembre 2001 "Individuazione della rete regionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi, la terapia delle malattie rare, ai sensi del D.M. 279/2001", che tra l'altro:

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

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

- ➤ la DGR n. VII/10125 del 6 agosto 2002 di "Aggiornamento della rete regionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi, la terapia delle malattie rare, ai sensi del Decreto Ministeriale 18 maggio 2001, n. 279 ed ulteriori indicazioni";
- ➤ la DGR n. 1399 del 21.02.2014 "Aggiornamento della rete regionale per le malattie rare e predisposizione di ulteriori indicatori per l'individuazione dei presidi della rete regionale per le malattie rare";

VISTO il DPCM 12.1.2017 "Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502" (pubblicato nella G.U. n. 65 del 18-3-2017 - Suppl. Ordinario n. 15) ed, in particolare, l'art. 52 e l'allegato 7, relativi alle malattie rare;



RICHIAMATE:

- ➤ la DGR n. 6800 del 30.06.2017, avente ad oggetto "Approvazione delle prime disposizioni attuative del D.P.C.M. 12.1.2017 "Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del D. Lgs. 30.12.1992, n. 502" ed, in particolare, il relativo Allegato B "Malattie rare";
- ➤ la DGR n. 7063 del 11.9.2017, avente ad oggetto "Individuazione, in fase di prima applicazione, dei presidi per le nuove malattie rare esenti individuate dal D.P.C.M. 12.1.2017 "Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del D. Lgs. 30.12.1992, n. 502";
- ➤ la DGR n. 160 del 29.05.2018 "Determinazioni relative all'aggiornamento della Rete regionale per le malattie rare";

RICHIAMATA, in particolare, la DGR n. 7753 del 28.12.2022 "Aggiornamento della rete regionale delle malattie rare" che, per l'anno 2023, prevede:

- ➤ le candidature a nuovo Presidio o per nuove patologie (per i Presidi già della Rete) dovranno essere trasmesse dagli interessati nel mese di gennaio 2023, utilizzando l'apposito modulo;
- anche i Presidi oggetto di revoca potranno ricandidarsi nelle medesime tempistiche innanzi indicate;
- eventuali candidature trasmesse prima del mese di gennaio verranno comunque considerate ed istruite;
- eventuali candidature giunte oltre tale termine potranno essere valutate dai competenti uffici esclusivamente se pervenute in tempo utile per consentirne la relativa istruttoria, in considerazione del termine di conclusione del procedimento di seguito indicato;
- > eventuali revoche potranno essere comunicate in ogni momento;
- > nel caso di urgenza le candidature per patologie che non hanno alcun Presidio in Regione Lombardia possono essere proposte in ogni momento;
- l'aggiornamento della Rete regionale delle malattie rare avverrà entro il 31 marzo 2023;

VALUTATI, in collaborazione con il Centro di Ricerche Cliniche per le malattie rare Aldo e Cele Daccò dell'IRCCS Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri, con sede a Ranica (Bergamo) le candidature trasmesse dagli interessati nel mese di gennaio 2023 o comunque in tempo utile per la relativa istruttoria, conclusa in data 12.7.2023;

PRESO ATTO delle seguenti revoche spontanee (Struttura e patologia revocata)



verificate dal Centro di Coordinamento regionale delle malattie rare e

comunicate ai competenti Uffici regionali con mail del 22.05.2023:

- Ospedale L. Sacco di Milano per la Sindrome di Ehlers-Danlos (codice di esenzione RN0330);
- ➤ Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori di Monza per la Malattia di Chediak-Higashi (codice di esenzione RD0060);
- Ospedale di Magenta per la patologia Angioedema ereditario (codice di esenzione RC0190);

RITENUTO di accogliere, in quanto sussistono i criteri indicati dal D.M. 279/2001 (come esplicitati dalle delibere regionali innanzi citate), la candidatura a Presidio della rete regionale per le malattie rare presentata dalla Struttura Villa Santa Maria SCS - Centro Multiservizi di Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza - Tavernerio (CO), limitatamente alle seguenti patologie:

- RF0061 DRAVET SINDROME DI
- RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI;

RITENUTO di accogliere le candidature di aggiornamento per nuove patologie inoltrate dai Presidi già della Rete, limitatamente a quelle indicate (per la parte di relativa pertinenza) nell'Allegato 1, parte integrante del presente atto, in quanto sussistono i criteri indicati dal D.M. 279/2001 (come esplicitati dalle delibere regionali).

PRECISATO che le candidature presentate dalle Strutture sanitarie e dai Presidi per patologie non indicate nell'Allegato 1, parte integrante del presente atto, non sono state accolte in quanto non sussistono i criteri indicati dal D.M. 279/2001 (come esplicitati dalle successive delibere regionali);

RITENUTO di aggiornare conseguentemente la rete regionale per le malattie rare, secondo quanto riportato nell'Allegato 1, parte integrante del presente provvedimento;

DATO ATTO che per la complessità dell'istruttoria del procedimento non è stato possibile rispettare il citato termine del 31.3.2023;

RITENUTO inoltre che:

➤ le candidature a nuovo Presidio o per nuove patologie (per i Presidi già della Rete) dovranno essere trasmesse dagli interessati nel mese di settembre 2023, utilizzando l'apposito modulo (allegato alla DGR 3994



del4.8.2015 e scaricabile sul Portale di Regione Lombardia - www.regione.lombardia.it – e dal sito internet del Centro di coordinamento regionale per le malattie rare);

- eventuali candidature giunte oltre tale termine potranno essere valutate dai competenti uffici esclusivamente se pervenute in tempo utile per consentirne la relativa istruttoria, in considerazione del termine di conclusione del procedimento di seguito indicato;
- > eventuali revoche potranno essere comunicate in ogni momento;
- > nel caso di urgenza le candidature per patologie che non hanno alcun Presidio in Regione Lombardia possono essere proposte in ogni momento;
- l'aggiornamento della Rete regionale delle malattie rare avverrà entro il 31 marzo 2024;

RITENUTO di disporre la pubblicazione del presente atto e del relativo allegato 1 sul B.U.R.L. e sul Portale di Regione Lombardia (www.regione.lombardia.it);

VISTA la L.R. n. 20/2008 e i provvedimenti organizzativi della XII legislatura;

VAGLIATE e fatte proprie le suddette motivazioni;

ALL'UNANIMITA' dei voti, espressi ai sensi di legge;

DELIBERA

- di accogliere, in quanto sussistono i criteri indicati dal D.M. 279/2001 (come esplicitati dalle delibere regionali innanzi citate), la candidatura a Presidio della rete regionale per le malattie rare presentata dalla Struttura Villa Santa Maria SCS - Centro Multiservizi di Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza - Tavernerio (CO), limitatamente alle seguenti patologie:
 - RF0061 DRAVET SINDROME DI
 - RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI;
- di accogliere le candidature di aggiornamento per nuove patologie inoltrate dai Presidi già della Rete, limitatamente a quelle indicate (per la parte di relativa pertinenza) nell'Allegato 1, parte integrante del presente atto, in quanto sussistono i criteri indicati dal D.M. 279/2001 (come esplicitati dalle delibere regionali);



Regione Lombardia

 di precisare che le candidature presentate dalle Strutture sanitarie e dai Presidi per patologie non indicate nell'Allegato 1, parte integrante del presente atto, non sono state accolte in quanto non sussistono i criteri indicati dal D.M. 279/2001 (come esplicitati dalle successive delibere regionali);

- 4. di prendere atto delle seguenti revoche spontanee (Struttura e patologia revocata) verificate dal Centro di Coordinamento regionale delle malattie rare e comunicate ai competenti Uffici regionali con mail del 22.05.2023:
 - ◆ Ospedale L. Sacco di Milano per la Sindrome di Ehlers-Danlos (codice di esenzione RN0330);
 - ◆ Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori di Monza per la Malattia di Chediak-Higashi(codice di esenzione RD0060);
 - ◆ Ospedale di Magenta per la patologia Angioedema ereditario (codice di esenzione RC0190);
- 5. di aggiornare conseguentemente la rete regionale per le malattie rare, secondo quanto riportato nell'Allegato 1, parte integrante del presente provvedimento;

6. di stabilire che:

- ◆ le candidature a nuovo Presidio o per nuove patologie (per i Presidi già della Rete) dovranno essere trasmesse dagli interessati nel mese di settembre 2023, utilizzando l'apposito modulo (allegato alla DGR 3994 del4.8.2015 e scaricabile sul Portale di Regione Lombardia www.regione.lombardia.it – e dal sito internet del Centro di coordinamento regionale per le malattie rare);
- eventuali candidature giunte oltre tale termine potranno essere valutate dai competenti uffici esclusivamente se pervenute in tempo utile per consentirne la relativa istruttoria, in considerazione del termine di conclusione del procedimento di seguito indicato;
- eventuali revoche potranno essere comunicate in ogni momento;
- nel caso di urgenza le candidature per patologie che non hanno alcun Presidio in Regione Lombardia possono essere proposte in ogni momento;
- → l'aggiornamento della Rete regionale delle malattie rare avverrà entro il 31 marzo 2024;



7. di disporre la pubblicazione del presente atto e del relativo allegato sul B.U.R.L. e sul Portale di Regione Lombardia.

IL SEGRETARIO RICCARDO PERINI

Atto firmato digitalmente ai sensi delle vigenti disposizioni di legge

| ALLEGATO 1: |
|--|
| 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: 60.

| ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano | | | |
|---|--------------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| 1. MALATTIE IN | IFETTIVE E I | PARASSITARIE | |
| | RA0030 | LYME MALATTIA DI | |
| 2. TUMORI | | | |
| | RB0020 | RETINOBLASTOMA | |
| | RB0050 | POLIPOSI FAMILIARE | |
| | RBG010 | NEUROFIBROMATOSI | |
| | RBG021 | CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON | |
| 3. MALATTIE D | ELLE GHIA | NDOLE 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 | REFETOFF SINDROME DI | |
| | RCG162 | SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE | |
| 4. MALATTIE D | | | |
| | 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 | |
| | | WILSON MALATTIA DI | |
| | | AMILOIDOSI SISTEMICHE | Х |
| 5. MALATTIE D | | A IMMUNITARIO | , |
| | | CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA | |
| | | ISTIOCITOSI CRONICHE | |
| | | SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI | |
| | | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | |
| 6. MALATTIF D | | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | |
| | | SINDROME EMOLITICO UREMICA | |
| Centro Spoke MEC | | DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE | |
| SPORO MILO | RDG030 | PIASTRINOPATIE EREDITARIE | |
| | | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | |
| | | TROMBOCITOPENIE EREDITARIE | |
| | | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | |
| | RD0070 | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE | |
| | | TRANSITORIE) MASTOCITOSI SISTEMICA | |
| 7 MALATTIED | | NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | |
| 7. MALATTIL D | | RETT SINDROME DI | |
| | RF0040 | DRAVET SINDROME DI | |
| | | MALATTIE SPINOCEREBELLARI | |
| | | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | |
| | 1/10100 | JOLENOUS ENTERVIEW NEW YORK OF TOTAL | |

| | ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano | | | |
|--------------------------|---|---|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| | RF0110 | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | | |
| | RF0130 | LENNOX GASTAUT SINDROME DI | | |
| | 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 MULTIFOCALE | | |
| | RF0182 | LEWIS SUMNER SINDROME DI | | |
| | RF0183 | GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) | | |
| | RFG101 | SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | | |
| 8. MALATTIE D | | | ' | |
| | RF0200 | VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE | | |
| | RF0201 | COATS MALATTIA DI | | |
| | RFG110 | DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE | | |
| | RF0250 | EMERALOPIA CONGENITA | | |
| | RF0270 | COGAN SINDROME DI | | |
| | | DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA | | |
| | RF0280 | CHERATOCONO | | |
| 9. MALATTIE D | | A CIRCOLATORIO | | |
| | RC0110 | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | | |
| | | BEHCET MALATTIA DI | | |
| | | ENDOCARDITE REUMATICA | | |
| | | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | | |
| | | POLIARTERITE NODOSA | | |
| | | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | | |
| | | GOODPASTURE SINDROME DI | | |
| | | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | |
| | | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | | |
| | | MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE | | |
| | | TAKAYASU MALATTIA DI | X | |
| | | BUDD-CHIARI SINDROME DI | Α | |
| | | PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE | | |
| | | LINFEDEMI PRIMARI CRONICI | | |
| 10 MALATTIE | | RATO RESPIRATORIO | | |
| 10. WITCH THE | T | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | | |
| | | SARCOIDOSI | | |
| | | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | | |
| 11 ΜΑΙ ΔΤΤΙΕ | | RATO DIGERENTE | | |
| TT. WOLKING | | ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI | X | |
| | RI0030 | GASTROENTERITE EOSINOFILA | X | |
| | RI0030 | SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE | ^ | |
| | RI0050 | COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE | | |
| | RI0080 | LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA | | |
| 12 MALATTIE | | RATO GENITO-URINARIO | | |
| 12, MALATTIE | 1 | DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO | | |
| | | FIBROSI RETROPERITONEALE | | |
| | | TUBULOPATIE PRIMITIVE | | |

| | ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano | | | |
|--------------------------|---|--|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| | RJG020 | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) | | |
| | RN1360 | ALPORT SINDROME DI | | |
| 13. MALATTIE | DELLA CUT | E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO | | |
| | RN1700 | SJOGREN-LARSSON SINDROME DI | | |
| 14. MALATTIE | DEL SISTEM | IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | | |
| | RM0010 | DERMATOMIOSITE | | |
| | RM0020 | POLIMIOSITE | | |
| | RM0021 | SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI | | |
| | RM0030 | CONNETTIVITE MISTA | | |
| | RM0120 | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | | |
| | RM0121 | SINDROME SAPHO | | |
| 15. MALFORM | AZIONI CO | ONGENITE, 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 | | |
| | | PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE | | |
| | | DISPLASIA SETTO-OTTICA | | |
| | RNG111 | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO | | |
| | RNG040 | ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA) | | |
| | RNG141 | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (ESCLUSO: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETA' DEL DOTTO DI BOTALLO) | | |
| | RN0150 | BLUE RUBBER BLEB NEVUS | | |
| | RNG142 | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI | | |
| | RN0320 | GASTROSCHISI | Х | |
| | | MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA | | |
| | RN0200 | HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI | | |
| | | ATRESIA BILIARE | | |
| | RN0220 | CAROLI MALATTIA DI | | |
| | RNG251 | DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI | | |
| | RN0160 | ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA | | |
| | | ATRESIA DEL DIGIUNO | | |
| | | ATRESIA O STENOSI DUODENALE | | |
| | | RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA | | |
| | | 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 | | |

| ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano | | | | |
|---|----------|---|-----------------------|--|
| 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) | | |
| | 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 | X | |
| | RN1010 | NOONAN SINDROME DI | | |
| 16. ALCUNE C | ONDIZION | II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE | | |
| | RP0070 | FIBROSI EPATICA CONGENITA | | |

128

Totale Codici Esenzione Attribuiti

| | ASST Fatebenefratelli-Sacco 2. Ospedale L. Sacco di Milano | | | |
|--------------------------|---|---|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| 1. MALATTIE IN | IFETTIVE E | PARASSITARIE | | |
| | RA0030 | LYME MALATTIA DI | | |
| 3. MALATTIE D | ELLE GHIA | NDOLE ENDOCRINE | | |
| | RC0021 | DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH | | |
| | RC0022 | IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO | | |
| 4. MALATTIE D | EL METABO | DLISMO | | |
| | RCG120 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE | | |
| | RCG080 | DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI | | |
| 5. MALATTIE D | EL SISTEMA | A IMMUNITARIO | | |
| | RC0190 | ANGIOEDEMA EREDITARIO | | |
| | RC0191 | ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE | | |
| | RC0200 | CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA | | |
| | 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 D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | | |
| | RD0010 | SINDROME EMOLITICO UREMICA | | |
| Centro Spoke MEC | RDG020 | DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE | | |
| 1 | RDG030 | PIASTRINOPATIE EREDITARIE | | |
| | | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | | |
| | | TROMBOCITOPENIE EREDITARIE | | |
| | | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | | |
| | | MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA | | |
| 7. MAI ATTIF D | | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | | |
| 7.770 (2) (1112 2) | | LEUCODISTROFIE | | |
| | | ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA | | |
| | | MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO | | |
| | RF0080 | COREA DI HUNTINGTON | | |
| | | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | | |
| | | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | | |
| | RF0410 | SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI) | | |
| | RF0180 | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | | |
| | | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | | |
| | | LEWIS SUMNER SINDROME DI | | |
| | | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | | |
| | | PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE | | |
| | | | | |
| | | DISTONIA DI TOPSIONE IDIOPATICA | | |
| | | DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | | |
| | | | | |
| Q AAAI ATTIE D | | EATON-LAMBERT SINDROME DI | | |
| 8. MALATTIE D | | COATS MALATTIA DI | | |
| | RF0201 | DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE | | |
| | | | | |
| | | DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE | | |
| | | IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS | | |
| | RF0320 | COROIDITE SERRICINOS A | | |
| | RF0330 | COROIDITE SERPIGINOSA | | |

| | ASST Fatebenefratelli-Sacco 2. Ospedale L. Sacco di Milano | | | |
|--------------------------|---|--|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| 9. MALATTIE D | | A CIRCOLATORIO | | |
| | RC0110 | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | | |
| | RC0210 | BEHCET MALATTIA DI | | |
| | RG0010 | ENDOCARDITE REUMATICA | | |
| | | 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 HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE | | |
| 10. MALATTIE | DELL'APPA | RATO RESPIRATORIO | | |
| | | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | | |
| | RH0011 | SARCOIDOSI | | |
| | RHG010 | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | | |
| 12. MALATTIE | DELL'APPA | RATO GENITO-URINARIO | | |
| | RJ0020 | FIBROSI RETROPERITONEALE | | |
| | RJG020 | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) | | |
| 13. MALATTIE | DELLA CUI | TE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO | | |
| | RNG151 | SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA | | |
| | RN0880 | ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI | | |
| | RN0620 | PACHIDERMOPERIOSTOSI | | |
| | RN0630 | PSEUDOXANTOMA ELASTICO | | |
| 14. MALATTIE | DEL SISTEM | IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | | |
| | RM0010 | DERMATOMIOSITE | | |
| | | POLIMIOSITE | | |
| | RM0021 | SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI | | |
| | | CONNETTIVITE MISTA | | |
| | RM0040 | FASCITE EOSINOFILA | | |
| | | FASCITE DIFFUSA | | |
| | RM0060 | POLICONDRITE RICORRENTE | | |
| | RM0110 | MIOSITE A CORPI INCLUSI | | |
| | | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | | |
| | RM0121 | SINDROME SAPHO | | |
| 15. MALFORM | 1 | ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | | |
| | | NEUROACANTOCITOSI | | |
| | | AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI | | |
| | | MORNING GLORY ANOMALIA DI | | |
| | | VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI | | |
| | | DISPLASIA SETTO-OTTICA | | |
| | | KLIPPEL-FEIL SINDROME DI | | |
| | | ERMAFRODITISMO VERO | | |
| | RNG091 | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE | | |
| | RN1320 | MARFAN SINDROME DI | | |
| | | PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI | | |
| | | NOONAN SINDROME DI | | |
| | RN0850 | CHARGE ASSOCIAZIONE | | |
| | 11110000 | OTH WOLF WOOD WEIGHT | | |

ASST Fatebenefratelli-Sacco 2. Ospedale L. Sacco di Milano

| | ASST Fatebenefratelli-Sacco 3. Ospedale dei Bambini V. Buzzi di Milano | | | |
|--------------------------|---|---|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| 3. MALATTIE D | ELLE GHIA | NDOLE ENDOCRINE | | |
| | RC0040 | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | | |
| | RF0400 | PENDRED SINDROME DI | Χ | |
| 4. MALATTIE D | EL METABO | DLISMO | | |
| | RCG040 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI | | |
| | RCG050 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE | | |
| | RCG060 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO) | | |
| | RC0080 | LIPODISTROFIA TOTALE | | |
| | RF0120 | ADRENOLEUCODISTROFIA | | |
| | RN1760 | ZELLWEGER SINDROME DI | | |
| | RCG074 | DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760) | | |
| | RF0030 | LEIGH MALATTIA DI | | |
| | RCG083 | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE | | |
| | RCG140 | MUCOPOLISACCARIDOSI | | |
| | | GANGLIOSIDOSI | Χ | |
| | RCG095 | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E | | |
| 7 MAI ATTIF D | FL SISTEMA | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | | |
| ,,,,,, | | LEUCODISTROFIE | | |
| | | RETT SINDROME DI | | |
| | RF0060 | EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA | | |
| | RF0061 | DRAVET SINDROME DI | | |
| | RN1520 | LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI | | |
| | RFG040 | MALATTIE SPINOCEREBELLARI | | |
| | RFG041 | NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO | | |
| | RFG050 | ATROFIE MUSCOLARI SPINALI | | |
| | RF0130 | LENNOX GASTAUT SINDROME DI | | |
| | RF0140 | WEST SINDROME DI | | |
| | RFG070 | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | | |
| | RFG080 | DISTROFIE MUSCOLARI | | |
| 10. MALATTIE I | DELL'APPA | rato respiratorio | | |
| | RHG011 | SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA | | |
| 11. MALATTIE I | DELL'APPA | RATO 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 | | |
| 14. MALATTIE I | DEL SISTEM | A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | | |
| | RM0070 | ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO | | |
| 15. MALFORM | AZIONI CO | DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | | |
| | RN0050 | LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | | |
| | RNG150 | AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA | Х | |

| ASST Fatebenefratelli-Sacco 3. Ospedale dei Bambini V. Buzzi di Milano | | | |
|---|----------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| | 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 | |
| | 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 | |
| | RN1810 | ESTROFIA VESCICALE | |
| | RN0300 | SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE | |
| | RN0680 | TURNER SINDROME DI | X |
| | RNG090 | SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770) | |
| | RN1080 | RUSSELL-SILVER SINDROME DI | X |
| | RNG093 | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO | |
| | 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 | |
| | RN0360 | COFFIN-SIRIS SINDROME DI | X |
| | RN1010 | NOONAN SINDROME DI | X |
| | RN1400 | COCKAYNE SINDROME DI | |
| 16. ALCUNE C | ONDIZION | II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE | |
| | RP0060 | KERNITTERO | |

| Totale Codici Esenzione Attribuiti 69 | Totale Codici Esenzione Attribuiti | 69 |
|---------------------------------------|------------------------------------|----|
|---------------------------------------|------------------------------------|----|

| | ASST Fatebenefratelli-Sacco 4. Ospedale Fatebenefratelli e Oftalmico di Milano | | | |
|--------------------------|---|---|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| 5. MALATTIE D | EL SISTEMA | A IMMUNITARIO | | |
| | RCG161 | SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI | | |
| | RC0241 | FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE | | |
| | RC0243 | SINDROME TRAPS | | |
| | RC0220 | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | | |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | A 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 D | ELL'APPAR | RATO VISIVO | | |
| | RF0320 | COROIDITE MULTIFOCALE | | |
| 9. MALATTIE D | EL SISTEMA | A CIRCOLATORIO | | |
| | RC0110 | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | | |
| | RC0210 | BEHCET MALATTIA DI | | |
| | RG0050 | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | | |
| | RG0070 | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | |
| | RG0080 | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | | |
| | RG0090 | TAKAYASU MALATTIA DI | | |
| 10. MALATTIE | DELL'APPA | RATO RESPIRATORIO | | |
| | RH0011 | SARCOIDOSI | | |
| 13. MALATTIE | DELLA CUI | TE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO | | |
| | RN1480 | IPOMELANOSI DI ITO | | |
| 14. MALATTIE | DEL SISTEM | NA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | | |
| | RM0120 | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | | |
| 15. MALFORM | AZIONI CO | ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | | |
| | ı | WALKER-WARBURG SINDROME DI | | |
| | RN1720 | VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI | | |
| | | SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG | Х | |
| | | PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI | | |
| | | SINDROME DEL CRI DU CHAT | | |
| | RN0700 | WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI | | |
| | RNG200 | | | |
| | | SCLEROSI TUBEROSA | | |
| | RN1300 | ANGELMAN SINDROME DI | | |
| | | SINDROME KABUKI | | |

Totale Codici Esenzione Attribuiti

| ASST SS. Paolo e Carlo 5. Ospedale S. Paolo di Milano | | | | |
|--|-----------|---|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| 2. TUMORI | 77.00.40 | | | |
| | | LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI | | |
| 4 4441 47715 0 | | NEUROFIBROMATOSI | | |
| 4. MALATTIE D | EL METABO | JLISMO | | |
| | 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 | | |
| | RCG073 | DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI | | |
| | RCG084 | MALATTIE PEROSSISOMIALI | | |
| | | ZELLWEGER SINDROME DI | X | |
| | RCG085 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI | | |
| | RC0160 | IPOFOSFATASIA | | |
| | | CALCINOSI TUMORALE | | |
| | | DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI | | |
| | RCG074 | (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760) | | |
| | RCG075 | DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI | | |
| | RCG076 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI | | |
| | RCG077 | DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE | | |
| | RCG078 | DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE | | |
| | 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 | | |
| | | GANGLIOSIDOSI | | |
| | | CEROIDO-LIPOFUSCINOSI | | |
| | | ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE | | |
| | RCG092 | DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA | | |
| | RCG093 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO | | |
| | RCG101 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO | | |

| ASST SS. Paolo e Carlo 5. Ospedale S. Paolo di Milano | | | | |
|--|------------------|---|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| | RCG102 RC0150 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME WILSON MALATTIA DI | | |
| | RCG103 | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI | | |
| | RCG190 | DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS) | | |
| . MALATTIE D | EL SISTEMA | A IMMUNITARIO | | |
| | RC0200 | CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA | | |
| | RC0220 | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | | |
| . MALATTIE D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | | |
| | RDG020 | DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) | | |
| | RDG030 | PIASTRINOPATIE EREDITARIE | | |
| | RDG031 | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | | |
| | RDG040 | TROMBOCITOPENIE EREDITARIE | | |
| | RDG050 | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | | |
| | RD0060 | CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI | | |
| . MALATTIE D | EL SISTEMA | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | | |
| | RF0040 | RETT SINDROME DI | | |
| | RF0060 | EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA | | |
| | RF0061 | DRAVET SINDROME DI | | |
| | RF0081 | ATROFIA MULTISISTEMICA | | |
| | RF0130 | LENNOX GASTAUT SINDROME DI | | |
| | RF0140 | WEST SINDROME DI | | |
| | RF0150 | NARCOLESSIA | | |
| | RFG060 | NEUROPATIE EREDITARIE | Х | |
| | RF0180 | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | Х | |
| | RF0181 | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | Х | |
| | RF0182 | LEWIS SUMNER SINDROME DI | Х | |
| | | DISTONIE PRIMARIE | | |
| | RF0090 | | | |
| . MALATTIE D | | | | |
| | | EALES MALATTIA DI | | |
| | | DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE | | |
| | | IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS | | |
| | | DEGENERAZIONI DELLA CORNEA | | |
| | | DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA | | |
| | RF0280 | CHERATOCONO | | |
| . MAI ATTIF D | | A CIRCOLATORIO | | |
| | 1 | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | | |
| | | ENDOCARDITE REUMATICA | | |
| | | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | | |
| | | POLIARTERITE NODOSA | | |
| | | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | | |
| | | GOODPASTURE SINDROME DI | | |
| | | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | |
| | | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | | |
| | | MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE | | |
| | | TAKAYASU MALATTIA DI | | |
| | | BUDD-CHIARI SINDROME DI | | |
| | | PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE | | |
| O. MAI ATTIF | | RATO RESPIRATORIO | | |
| J. THE THE | | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | | |

| ASST SS. Paolo e Carlo 5. Ospedale S. Paolo di Milano | | | |
|--|-----------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| | RH0011 | SARCOIDOSI | |
| | RHG010 | malattie interstiziali polmonari primitive | |
| | RNG110 | DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950) | |
| | RN0950 | KARTAGENER SINDROME DI | |
| 11. MALATTIE I | DELL'APPA | RATO DIGERENTE | |
| | RI0050 | COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE | |
| | RIG010 | COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI | |
| 12. MALATTIE [| DELL'APPA | RATO GENITO-URINARIO | |
| | RJG020 | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) | |
| | RN1360 | ALPORT SINDROME DI | |
| 13. MALATTIE I | DELLA CUT | E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO | |
| | RL0030 | PEMFIGO | |
| | RL0040 | PEMFIGOIDE BOLLOSO | |
| | RL0050 | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE | |
| | RN1480 | IPOMELANOSI DI ITO | |
| | RN0510 | INCONTINENTIA PIGMENTI | |
| | RNG070 | ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) | |
| | RN0520 | XERODERMA PIGMENTOSO | |
| | RN0540 | CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA | |
| | RN0550 | DARIER MALATTIA DI | |
| | RN0640 | APLASIA CONGENITA DELLA CUTE | |
| | RN1660 | SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO | |
| 14. MALATTIE I | | A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| | RM0010 | DERMATOMIOSITE | |
| | RM0020 | POLIMIOSITE | |
| | RM0021 | SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI | Χ |
| | RM0030 | CONNETTIVITE MISTA | |
| | RM0120 | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | |
| 15. MALFORM | AZIONI CO | DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | |
| | | MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | |
| | RN0050 | LISSENCEFALIA 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 | |
| | RN1690 | SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO | |
| | RN0210 | ATRESIA BILIARE | |
| | RN0230 | MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO | |
| | 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 | |
| | | SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770) | |
| | RN1330 | SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE | |

| | ASST SS. Paolo e Carlo 5. Ospedale S. Paolo di Milano | | | | |
|--------------------------|--|---|-----------------------|--|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | | |
| | 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 | | | |
| | RC0270 | LOWE SINDROME DI | | | |
| | RN1020 | OPITZ SINDROME DI | | | |
| | RN0940 | SINDROME KABUKI | | | |
| 16. ALCUNE C | ONDIZION | 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 | 133 | |
|------------------------------------|-----|--|
| | | |

| | ASST SS. Paolo e Carlo 6. Ospedale S. Carlo Borromeo di Milano | | | | |
|--------------------------|---|---|-----------------------|--|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | | |
| 4. MALATTIE D | EL METABO | OLISMO | | | |
| | RCG080 | DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI | | | |
| 5. MALATTIE D | EL SISTEMA | A IMMUNITARIO | | | |
| | RC0220 | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | | | |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | | | |
| | RF0100 | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | | | |
| | RF0110 | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | | | |
| | RF0170 | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | | | |
| 9. MALATTIE D | EL SISTEMA | A CIRCOLATORIO | | | |
| | RC0110 | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | | | |
| | RG0020 | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | | | |
| | RG0030 | POLIARTERITE NODOSA | | | |
| | RG0050 | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | | | |
| | RG0060 | GOODPASTURE SINDROME DI | | | |
| | RG0070 | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | | |
| | RG0080 | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | | | |
| | RG0090 | TAKAYASU MALATTIA DI | | | |
| | RD0030 | PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE | | | |
| 10. MALATTIE | DELL'APPA | RATO RESPIRATORIO | | | |
| | RH0011 | SARCOIDOSI | | | |
| | RHG010 | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | | | |
| 12. MALATTIE | DELL'APPA | RATO GENITO-URINARIO | | | |
| | RJ0020 | FIBROSI RETROPERITONEALE | | | |
| | RJG020 | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) | | | |
| 14. MALATTIE | DEL SISTEM | MA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | | | |
| | RM0020 | POLIMIOSITE | | | |
| | RM0060 | POLICONDRITE RICORRENTE | | | |
| Totale Codici | Esenzione | e Attribuiti | 20 | | |

| ASST CTO e Pini 7. Presidio Ospedaliero CTO di Milano | | | | | |
|--|--------------------|------------------------------------|-----------------------|--|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | | |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEM <i>A</i> | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | | | |
| | RF0080 | COREA DI HUNTINGTON | | | |
| | RF0081 | ATROFIA MULTISISTEMICA | | | |
| | RF0170 | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | | | |
| | RFG160 | DISTONIE PRIMARIE | | | |
| | RF0090 | DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA | | | |

| Totale Codici Esenzione Attribuiti | 5 |
|------------------------------------|---|

| 5. MALATTIE DEL SIS RCO | 0160 STEMA G161 0241 0243 0220 0290 STEMA | IPOFOSFATASIA IMMUNITARIO SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE SINDROME TRAPS SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) SCHNITZLER SINDROME DI | |
|---|--|---|--|
| 5. MALATTIE DEL SIS RCO RCO RCO RCO RCO 9. MALATTIE DEL SIS | STEMA G161 0241 0243 0220 0290 STEMA 0210 | IMMUNITARIO SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE SINDROME TRAPS SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) SCHNITZLER SINDROME DI CIRCOLATORIO | |
| RCC RCC RCC RCC RCC 9. MALATTIE DEL SI | G161 0241 0243 0220 0290 STEMA 0210 | SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE SINDROME TRAPS SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) SCHNITZLER SINDROME DI CIRCOLATORIO | |
| RCI RCI RCI P. MALATTIE DEL SI | 0241 0243 0220 0290 STEMA 0210 | FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE SINDROME TRAPS SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) SCHNITZLER SINDROME DI CIRCOLATORIO | |
| RCI RCI RCI 9. MALATTIE DEL SI | 0243 0220 0290 STEMA 0210 | SINDROME TRAPS SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) SCHNITZLER SINDROME DI CIRCOLATORIO | |
| RCI RCI 9. MALATTIE DEL SIS | 0220 0290 STEMA 0210 | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) SCHNITZLER SINDROME DI CIRCOLATORIO | |
| RCI 9. MALATTIE DEL SIS | 0290 STEMA 0210 | SCHNITZLER SINDROME DI CIRCOLATORIO | |
| 9. MALATTIE DEL SIS | STEMA 0210 | CIRCOLATORIO | |
| | 0210 | | |
| RC1 | | BEHCET MALATTIA DI | |
| i i i | 0010 | 2121 | |
| RG | 0010 | ENDOCARDITE REUMATICA | |
| RG | 0020 | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | |
| RG | 0030 | POLIARTERITE NODOSA | |
| RG | 0800 | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | |
| RDO | 0030 | PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE | |
| 13. MALATTIE DELL | A CUT | E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO | |
| RLC | 0800 | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA | |
| RLC | 0090 | PIODERMA GANGRENOSO CRONICO | |
| 14. MALATTIE DEL S | SISTEM | A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| RM | 0010 | DERMATOMIOSITE | |
| RM | 0020 | POLIMIOSITE | |
| RM | 0021 | SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI | |
| RM | 0030 | CONNETTIVITE MISTA | |
| RM | 0040 | FASCITE EOSINOFILA | |
| RM | 0050 | FASCITE DIFFUSA | |
| RM | 0060 | POLICONDRITE RICORRENTE | |
| RM | 0100 | MELOREOSTOSI | |
| RM | 0110 | MIOSITE A CORPI INCLUSI | |
| RM | 0111 | MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA | |
| RM | 0120 | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | |
| RM | 0121 | SINDROME SAPHO | |
| 15. MALFORMAZIC | ONI CC | NGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | |
| RNO | G050 | CONDRODISTROFIE CONGENITE | |
| RNO | G060 | OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA | |

Totale Codici Esenzione Attribuiti

| ASST Nord Milano 9. Ospedale E. Bassini di Cinisello Balsamo | | | | |
|---|-----------|---|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| 4. MALATTIE D | EL METABO | DLISMO | | |
| | RCG070 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III) | | |
| 12. MALATTIE I | DELL'APPA | RATO GENITO-URINARIO | | |
| | RJ0030 | CISTITE INTERSTIZIALE | | |

| ASST Ovest Milanese 10. Ospedale di Legnano | | | |
|--|------------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| 4. MALATTIE D | EL METABO | OLISMO | |
| | RN0710 | MELAS SINDROME | |
| | RN0720 | MERRF SINDROME | |
| | RF0020 | KEARNS-SAYRE SINDROME DI | |
| 5. MALATTIE D | EL SISTEMA | AIMMUNITARIO | |
| | RC0220 | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | |
| | | SCHNITZLER SINDROME DI | |
| 6. MALATTIE D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | |
| | RDG010 | ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) | |
| | RD0020 | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA | |
| | RDG020 | DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) | |
| | RDG031 | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | |
| | RDG050 | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | |
| | RD0070 | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) | |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | |
| | | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | |
| | RF0110 | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | |
| | RF0130 | LENNOX GASTAUT SINDROME DI | Х |
| | RF0310 | CADASIL | |
| | RF0180 | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | |
| | RF0181 | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | |
| | RF0182 | LEWIS SUMNER SINDROME DI | |
| | RN1610 | POEMS SINDROME | |
| | | DISTONIE PRIMARIE | |
| | RF0090 | DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA | |
| | | SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | |
| 9. MALATTIE D | | A CIRCOLATORIO | |
| | | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | |
| | | BEHCET MALATTIA DI | |
| | | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | |
| | | POLIARTERITE NODOSA | |
| | | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | |
| | | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | |
| | | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | |
| | | TAKAYASU MALATTIA DI | |
| 10. MALATTIE | | RATO RESPIRATORIO | |
| | 1 | SARCOIDOSI | |
| | | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | |
| 11. MALATTIE | | RATO DIGERENTE | |
| | RI0010 | ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI | |
| 12. MALATTIE | DELL'APPA | RATO GENITO-URINARIO | |
| | RJ0020 | FIBROSI RETROPERITONEALE | |
| | RJG020 | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) | |
| 13. MALATTIE | DELLA CUT | TE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO | |
| | RL0080 | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA | |
| 14. MALATTIE | | NA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| | | DERMATOMIOSITE | |
| | | POLIMIOSITE | |
| | 1 | 1 | |

| ASST Ovest Milanese 10. Ospedale di Legnano | | | | | |
|--|-----------|---|-----------------------|--|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | | |
| | RM0021 | SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI | | | |
| | RM0030 | CONNETTIVITE MISTA | | | |
| | RM0040 | FASCITE EOSINOFILA | | | |
| | RM0060 | POLICONDRITE RICORRENTE | | | |
| | RM0120 | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | | | |
| 15. MALFORM | AZIONI CO | ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | | | |
| | RN0750 | SCLEROSI TUBEROSA | | | |

| Totale Codici Esenzione Attribuiti | 44 |
|------------------------------------|----|

| | | ASST Ovest Milanese 11. Ospedale di Magenta | |
|--------------------------|--------------|--|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| 1. MALATTIE IN | NFETTIVE E I | PARASSITARIE | |
| | RA0030 | LYME MALATTIA DI | |
| 5. MALATTIE D | EL SISTEMA | A IMMUNITARIO | |
| | RCG161 | SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI | |
| 9. MALATTIE D | EL SISTEMA | A CIRCOLATORIO | |
| | RC0210 | BEHCET MALATTIA DI | |
| | RG0020 | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | |
| | RG0030 | POLIARTERITE NODOSA | |
| | RG0050 | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | |
| | RG0070 | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | |
| | RG0080 | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | |
| | RG0090 | TAKAYASU MALATTIA DI | |
| 12. MALATTIE | DELL'APPA | RATO GENITO-URINARIO | |
| | RJ0030 | CISTITE INTERSTIZIALE | |
| 14. MALATTIE | DEL SISTEM | IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| | RM0010 | DERMATOMIOSITE | |
| | RM0020 | POLIMIOSITE | |
| | RM0040 | FASCITE EOSINOFILA | |
| | RM0060 | POLICONDRITE RICORRENTE | |
| | RM0120 | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | |
| 15. MALFORM | AZIONI CO | DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | |
| | 1 | OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA | |
| Totale Codici | Esenzione | Attribuiti | 16 |

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|-----------------------|-----------|---|-----------------------|
| 2. TUMORI | | | |
| | RB0040 | GARDNER SINDROME DI | |
| | RB0060 | LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI | |
| | RBG010 | NEUROFIBROMATOSI | |
| | | CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON | |
| . MALATTIE D | | NDOLE ENDOCRINE | |
| | | DEFICIENZA DI ACTH | |
| | | KALLMANN SINDROME DI | |
| | | IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI | |
| | | IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO | |
| | | POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI | |
| | | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | |
| | | SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE | |
| . MALATTIE D | EL METABO | DLISMO | T |
| | 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 | |
| | | MALATTIE PEROSSISOMIALI | |
| | | ADRENOLEUCODISTROFIA | |
| | RCG085 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI | |
| | RCG110 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME | |
| | | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE | |
| | RCG074 | DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI | |
| | 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 | |
| | | SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA | |
| | | | |

| Categoria | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova |
|---------------|----------|--|--------------|
| diagnostica | | DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI | Attribuzione |
| | | MUCOPOLISACCARIDOSI | |
| | | MUCOLIPIDOSI | |
| | | OLIGOSACCARIDOSI | |
| | | GANGLIOSIDOSI | |
| | | CEROIDO-LIPOFUSCINOSI | |
| | | | |
| | | ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA | |
| | RCG093 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA | |
| | | COBALAMINA E DEL FOLATO 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 | |
| | | ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA | |
| | | ATRANSFERRINEMIA CONGENITA | |
| | RCG101 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO | |
| | | DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO | |
| | RCG102 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME | |
| | RCG103 | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI | |
| | | DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS) | |
| | | AMILOIDOSI SISTEMICHE | |
| 5. MALATTE D | | A IMMUNITARIO | T |
| | | ISTIOCITOSI CRONICHE | |
| | | IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE | |
| / | | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | |
| 6. MALATTIE D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | l |
| | RDG010 | ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) | |
| | | SINDROME EMOLITICO UREMICA | |
| | RD0020 | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA | |
| | RDG020 | DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) | |
| | RDG031 | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | |
| | RDG050 | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | |
| | RD0070 | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) | |
| | RD0080 | SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI | |
| | | NEUTROPENIE CONGENITE | |
| | | NEUTROPENIA CICLICA | |
| | | MASTOCITOSI SISTEMICA | |
| 7. MALATTIF D | | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | |
| | | LEUCODISTROFIE | |
| | | EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA | |
| | RF0061 | DRAVET SINDROME DI | |
| | RF0080 | COREA DI HUNTINGTON | |
| | | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | |
| | | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | |
| | | LENNOX GASTAUT SINDROME DI | |
| | RF0310 | CADASIL | |

| 12. Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori di Monza | | | |
|---|------------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| - | RF0410 | SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI) | |
| | RF0170 | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | |
| | RF0180 | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | |
| | RFG090 | DISTROFIE MIOTONICHE | |
| | RF0183 | GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) | |
| | RFG101 | SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | |
| | RF0190 | EATON-LAMBERT SINDROME DI | |
| 8. MALATTIE D | | | |
| | RF0201 | COATS MALATTIA DI | |
| | 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 MULTIFOCALE | |
| | RF0330 | COROIDITE SERPIGINOSA | |
| 9. MALATTIE D | EL SISTEMA | A CIRCOLATORIO | |
| | RC0110 | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | |
| | RG0010 | ENDOCARDITE REUMATICA | X |
| | 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 HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE | |
| 10. MALATTIE | DELL'APPA | rato respiratorio | |
| | RG0120 | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | |
| | RH0011 | SARCOIDOSI | |
| | RHG010 | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | |
| | RH0021 | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA | |
| 11. MALATTIE | DELL'APPA | RATO DIGERENTE | |
| | RI0010 | ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI | |
| | RI0030 | GASTROENTERITE EOSINOFILA | X |
| | RI0050 | COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE | |
| | RIG010 | COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI | |
| 12. MALATTIE | DELL'APPA | RATO 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 | | TE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO | |
| | | PEMFIGO | |
| | | PEMFIGOIDE BOLLOSO | |
| | RL0050 | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE | |

| 12. Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori di Monza | | | |
|---|------------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| | RL0060 | LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS | |
| | RNG151 | SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA | |
| | RN0880 | ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI | |
| | RN0560 | DISCHERATOSI CONGENITA | |
| | RN0510 | INCONTINENTIA PIGMENTI | |
| | RN1680 | SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA | |
| | RN1500 | KID SINDROME | |
| | RN0500 | CUTIS LAXA | |
| | RN1470 | HAY-WELLS SINDROME DI | |
| 14. MALATTIE I | DEL SISTEM | IA 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. MALFORM | AZIONI CO | ONGENITE, 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 | |
| | | 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 | |
| | | AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI | |
| | | PETERS ANOMALIA DI | |
| | | ANIRIDIA | |
| | | COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO | |
| | | COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO | |
| | | VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI | |
| | | WEILL-MARCHESANI SINDROME DI | |
| | RNG111 | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO | |
| | RNG030 | SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI | |
| | | ANTLEY-BIXLER SINDROME DI | |
| | | BALLER-GEROLD SINDROME DI | |
| | | CARPENTER SINDROME DI | |
| | | PFEIFFER SINDROME DI | |
| | | SUMMIT SINDROME DI | |
| | | JACKSON-WEISS SINDROME DI | |
| | | NAGER SINDROME DI | |
| | 1(111000 | ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE | |
| | RNG040 | OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI | |
| | 11110070 | ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA) | |
| | RNG121 | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE | |
| | RN0910 | | |
| | | SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG | |

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|-----------|--|-----------------------|
| <u>alagilosiloa</u> | RN0470 | SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE | 7111120210110 |
| | RN0260 | FOCOMELIA | |
| | | | |
| | RN0290 | | |
| | | POLAND SINDROME DI | |
| | | SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE | |
| | | ROBERTS SINDROME DI | |
| | RN0480 | SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA | |
| | | FREEMAN-SHELDON SINDROME DI | |
| | | | |
| | RN1670 | SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI | |
| | | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON | |
| | RNG131 | ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE | |
| | RN0340 | | |
| | | IVEMARK SINDROME DI | |
| | | KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI | |
| | RN0310 | | |
| | RN0220 | CAROLI MALATTIA DI | |
| | | MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO | |
| | RN0980 | MECKEL SINDROME DI | |
| | 1(140700 | DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O | |
| | RNG262 | 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 | |
| | | DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI | |
| | | JARCHO-LEVIN SINDROME DI | |
| | RNG080 | SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL | |
| | D) 10 (00 | DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680) | |
| | RN0680 | TURNER SINDROME DI SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E | |
| | RNG090 | GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770) | |
| | RN1590 | PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI | |
| | | SINDROME DEL CRI DU CHAT | |
| | RN1270 | | |
| | RN0700 | WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI | |
| | RN1330 | SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE | |
| | RNG091 | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO | |
| | RN1320 | CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE MARFAN SINDROME DI | |
| | | | |
| | | 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 | |

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|---------|--|-----------------------|
| g | RN1070 | ROBINOW SINDROME DI | 702.01.1 |
| | RN1080 | RUSSELL-SILVER SINDROME DI | |
| | RN1100 | SECKEL SINDROME DI | |
| | DNICOOO | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI | |
| | RNG093 | 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 | |
| | RN1850 | MAINZER-SALDINO SINDROME DI | |
| | RN0970 | MARSHALL SINDROME DI | |
| | | PALLISTER-HALL SINDROME DI | |
| | RN0420 | PALLISTER-W SINDROME DI | |
| | RN0650 | PARRY-ROMBERG SINDROME DI | |
| | RN1310 | PRADER-WILLI SINDROME DI | |
| | RN1620 | RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI | |
| | RN1130 | SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE | |
| | RN1140 | SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE | |
| | RN1770 | SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER | |
| | RN0850 | CHARGE ASSOCIAZIONE | |
| | RN0940 | SINDROME KABUKI | |
| | RN1830 | SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE | |
| | RN1190 | SINDROME NAIL-PATELLA | |
| | RN1160 | SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA | |
| | RN1180 | SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA | |
| | RN1210 | SMITH-MAGENIS SINDROME DI | |

| 12. Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori di Monza | | | |
|---|----------|----------------------------------|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| | RN1240 | TOWNES-BROCKS SINDROME DI | |
| | RNG095 | SINDROMI DI WAARDENBURG | |
| | RN1260 | WILDERVANCK SINDROME DI | |
| 16. ALCUNE C | ONDIZION | II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE | |
| | RP0040 | SINDROME ALCOLICA FETALE | |
| | RP0070 | FIBROSI EPATICA CONGENITA | |

| Totale Codici Esenzione Attribuiti | 261 |
|------------------------------------|-----|

| | ASST Rhodense 13. Ospedale di Garbagnate Milanese | | | |
|--------------------------|--|---|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEM <i>A</i> | NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | | |
| | RF0081 | ATROFIA MULTISISTEMICA | | |
| | RF0170 | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | | |
| 9. MALATTIE D | EL SISTEM <i>A</i> | CIRCOLATORIO | | |
| | RG0100 | TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA | | |
| | RGG020 | LINFEDEMI PRIMARI CRONICI | | |
| 10. MALATTIE | DELL'APPA | RATO RESPIRATORIO | | |
| | RG0120 | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | | |
| | RH0011 | SARCOIDOSI | | |
| | RHG010 | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | | |
| 15. MALFORM | AZIONI CO | ONGENITE, 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 | | |

| | | ASST Lecco 14. Ospedale di Lecco | |
|--------------------------|------------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| 4. MALATTIE D | | | |
| | | AMILOIDOSI SISTEMICHE | X |
| 5. MALATTIE D | | AIMMUNITARIO | |
| | | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | |
| 6. MALATTIE D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | |
| | RDG010 | ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) | |
| | RD0010 | SINDROME EMOLITICO UREMICA | |
| | RD0020 | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA | |
| | RDG020 | DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) | |
| | RDG031 | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | |
| | RDG050 | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | |
| | RF0100 | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | Х |
| | RF0110 | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | X |
| | RF0180 | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | |
| | RFG101 | SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | |
| 9. MALATTIE D | EL SISTEMA | A CIRCOLATORIO | |
| | RG0020 | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | |
| | RG0050 | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | |
| | RG0070 | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | |
| | RG0080 | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | |
| | | MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE | |
| 10. MALATTIE | | RATO RESPIRATORIO | |
| | | SARCOIDOSI | |
| 11. MALATTIE | | RATO DIGERENTE | |
| | RI0030 | GASTROENTERITE EOSINOFILA | |
| | | COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE | |
| 12. MALATTIE | | RATO GENITO-URINARIO | |
| | RJG020 | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) | |
| | RN1360 | ALPORT SINDROME DI | |
| 14. MALATTIE | | A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| | | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | |
| 15. MALFORM | | ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | |
| | | KLIPPEL-FEIL SINDROME DI | |
| | | RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA | |
| | RNG264 | ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO | |
| | RNG050 | CONDRODISTROFIE CONGENITE | |
| | | OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA | |
| | | MARFAN SINDROME DI | |
| | | BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI | |
| | RN1280 | WINCHESTER SINDROME DI | |
| | 10.17200 | | |

| | | ASST Lecco 15. Ospedale di Merate | |
|--------------------------|------------|--|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| 3. MALATTIE D | ELLE GHIA | NDOLE ENDOCRINE | |
| | RC0040 | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | X |
| 9. MALATTIE D | EL SISTEMA | A CIRCOLATORIO | |
| | 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 SISTEM | IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| | RM0010 | DERMATOMIOSITE | |
| | RM0020 | POLIMIOSITE | |
| | RM0030 | CONNETTIVITE MISTA | |
| | RM0120 | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | |

| | ASST Lariana 16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO) | | | |
|--------------------------|--|---|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| 2. TUMORI | | | | |
| | RBG010 | NEUROFIBROMATOSI | | |
| 3. MALATTIE D | ELLE GHIA | NDOLE ENDOCRINE | | |
| | RC0020 | KALLMANN SINDROME DI | | |
| | RCG010 | IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI | | |
| | RCG020 | SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE | | |
| | RCG030 | POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI | | |
| | RC0040 | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | | |
| 4. MALATTIE D | EL METABO | DLISMO | | |
| | RCG103 | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI | X | |
| 5. MALATTIE D | EL SISTEMA | A IMMUNITARIO | | |
| | RCG160 | IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE | | |
| 6. MALATTIE D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | | |
| | RD0010 | SINDROME EMOLITICO UREMICA | | |
| | RDG050 | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | Х | |
| | RD0081 | MASTOCITOSI SISTEMICA | | |
| 7. MALATTIE D | EL 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 D | EL SISTEMA | A CIRCOLATORIO | | |
| | RC0110 | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | | |
| | RG0010 | ENDOCARDITE REUMATICA | | |
| | RG0020 | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | | |
| | RG0030 | POLIARTERITE NODOSA | | |
| | RG0070 | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | |
| | RGG010 | MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE | | |
| | RD0030 | PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE | | |
| 10. MALATTIE I | DELL'APPA | rato respiratorio | | |
| | RG0120 | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | | |
| | RH0011 | SARCOIDOSI | | |
| | | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | | |
| | D. 1 0 0 1 1 | SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE | | |
| | RHG011 | CONGENITA | | |
| 12. MALATTIE I | DELL'APPA | RATO GENITO-URINARIO | | |
| | RJG010 | TUBULOPATIE PRIMITIVE | | |
| | RJG020 | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) | | |
| | RN1340 | ALPORT SINDROME DI | | |
| 13 MALATTIE | | E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO | | |
| .0.777 (27 (1112) | | PEMFIGO | | |
| | | PEMFIGOIDE BOLLOSO | | |
| | | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE | | |
| | | LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS | | |
| | | INCONTINENTIA PIGMENTI | | |
| | | DARIER MALATTIA DI | | |
| | | PSEUDOXANTOMA ELASTICO | | |
| 14 MALATTIF | | IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | | |
| . 1. 141/ (L/ (1111) | | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | | |
| | 10170120 | JOLER SOLOIO FERRIO / CLICO SILEO SITE | 1 | |

| | ASST Lariana 16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO) | | | |
|--------------------------|--|---|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| 5. MALFORM | AZIONI CO | DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | | |
| | RNG011 | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO | | |
| | 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 | | |
| | | SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG | | |
| | | POLAND SINDROME DI | | |
| | | SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE | | |
| | | FREEMAN-SHELDON SINDROME DI | | |
| | RNG131 | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE | | |
| | PN1510 | KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI | | |
| | | CONDRODISTROFIE CONGENITE | | |
| | | OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA | | |
| | KINGOOO | SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; | | |
| | RNG080 | SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680) | | |
| | RN0680 | TURNER SINDROME DI | | |
| | 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 | | |
| | | SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE | | |
| | RN0790 | AARSKOG SINDROME DI | | |
| | | 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 | | |
| | | SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI | | |
| | | 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 | | |
| | | CORNELIA DE LANGE SINDROME DI | | |
| | | COSTELLO SINDROME DI | | |
| | | NOONAN SINDROME DI | | |
| | | SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA | | |
| | | SINDROME FG | | |

| | ASST Lariana 16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO) | | | |
|--------------------------|--|---------------------------------------|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| | 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 | | |
| | RN0850 | CHARGE ASSOCIAZIONE | | |
| | RN0940 | SINDROME KABUKI | | |
| | RN1830 | SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE | | |
| | RNG094 | SINDROMI PROGEROIDI | | |
| | RN1180 | SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA | | |
| | RNG095 | SINDROMI DI WAARDENBURG | | |
| 16. ALCUNE C | ONDIZION | II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE | , | |
| | RP0040 | SINDROME ALCOLICA FETALE | | |

| Totale Codici Esenzione Attribuiti | 92 | |
|------------------------------------|----|--|
| | | |

| | ASST Papa Giovanni XXIII 17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo | | | |
|--------------------------|---|---|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| 1. MALATTIE IN | FETTIVE E | PARASSITARIE | | |
| | RA0020 | WHIPPLE MALATTIA DI | | |
| | RA0030 | LYME MALATTIA DI | | |
| 2. TUMORI | | | | |
| | RB0010 | WILMS TUMORE DI | | |
| | | LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI | | |
| | | NEUROFIBROMATOSI | | |
| 3. MALATTIE D | | NDOLE ENDOCRINE | | |
| | | KALLMANN SINDROME DI | | |
| | | IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI | X | |
| | | POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI | | |
| | | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | | |
| 4. MALATTIE D | EL METABO | DLISMO | 1 | |
| | 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 | | |
| | 500070 | FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III) | | |
| | | DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI | | |
| | | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME | | |
| | | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE | | |
| | | DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI | | |
| | RCG180 | ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE | | |
| | | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D | | |
| | | RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE | | |
| | | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO | | |
| | | WILSON MALATTIA DI | | |
| | | AMILOIDOSI SISTEMICHE | | |
| | | CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI | | |
| 5. MALATTIE D | | A IMMUNITARIO | ., | |
| | | CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA | X | |
| | | SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI | X | |
| / | 1 | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | | |
| 6. MALATTIE D | RDG010 | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO | | |
| | | DEIDROGENASI) | | |
| | | SINDROME EMOLITICO UREMICA | | |
| | RD0020 | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA | | |
| Centro Spoke MEC | | DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE | | |
| | | PIASTRINOPATIE EREDITARIE | | |
| | | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | | |
| | | TROMBOCITOPENIE EREDITARIE | | |
| | KDG050 | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | | |
| | RD0070 | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) | | |
| | | SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI | | |
| | RDG051 | NEUTROPENIE CONGENITE | | |

| ASST Papa Giovanni XXIII 17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo | | | |
|---|-----------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| | RD0081 | MASTOCITOSI SISTEMICA | |
| 7. MALATTIE D | | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | |
| | RF0061 | DRAVET SINDROME DI | X |
| | RFG040 | MALATTIE SPINOCEREBELLARI | |
| | RF0100 | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | |
| | RF0110 | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | |
| | RF0130 | LENNOX GASTAUT SINDROME DI | X |
| | RF0140 | WEST SINDROME DI | X |
| | RF0180 | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | |
| | RF0181 | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | |
| | RF0182 | LEWIS SUMNER SINDROME DI | |
| | RFG160 | DISTONIE PRIMARIE | |
| | RF0090 | DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA | |
| | RFG101 | SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | |
| 8. MALATTIE D | | | |
| | RF0200 | VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE | |
| | RF0270 | COGAN SINDROME DI | |
| | RF0280 | CHERATOCONO | |
| 9. MALATTIE D | | A CIRCOLATORIO | |
| | RC0110 | | |
| | RC0210 | BEHCET MALATTIA DI | |
| | | 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 | |
| | | MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE | |
| | | TAKAYASU MALATTIA DI | |
| | | BUDD-CHIARI SINDROME DI | |
| | | PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE | |
| 10. MALATTIE [| DELL'APPA | RATO RESPIRATORIO | |
| | | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | |
| | | SARCOIDOSI | |
| | | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | |
| | | | |
| 11. MALATTIE [| | RATO DIGERENTE | |
| | RI0040 | SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE | |
| | RI0050 | COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE | |
| | RI0070 | MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI | |
| | RIG010 | COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI | |
| 12. MALATTIE [| | RATO GENITO-URINARIO | |
| | RJG010 | TUBULOPATIE PRIMITIVE | |
| | RJG020 | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) | |
| | RN1360 | ALPORT SINDROME DI | |
| 13. MALATTIE | DELLA CUT | TE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO | |
| | RL0030 | PEMFIGO | |
| | RL0040 | PEMFIGOIDE BOLLOSO | |
| | RL0050 | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE | |
| | RL0080 | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA | |

| | ASST Papa Giovanni XXIII 17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo | | | |
|--------------------------|---|--|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| 14. MALATTIE I | DEL SISTEM | A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | | |
| | RM0010 | DERMATOMIOSITE | | |
| | | POLIMIOSITE | | |
| | RM0021 | SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI | | |
| | | CONNETTIVITE MISTA | | |
| | | FASCITE EOSINOFILA | | |
| | | POLICONDRITE RICORRENTE | | |
| | RM0120 | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | | |
| 15. MALFORM | | DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | | |
| | RN0010 | ARNOLD-CHIARI SINDROME DI | | |
| | RNG141 | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (ESCLUSO: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETA' DEL DOTTO DI BOTALLO) | | |
| | RN0320 | GASTROSCHISI | | |
| | 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 | | |
| | 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 | | |
| | RN1350 | ALAGILLE SINDROME DI | | |
| | RN0750 | SCLEROSI TUBEROSA | X | |
| | RN0760 | PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI | | |
| | RN0780 | VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI | | |
| | RN1250 | ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER | | |
| | RC0270 | LOWE SINDROME DI | | |
| 16. ALCUNE C | ONDIZION | II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE | | |
| | RP0070 | FIBROSI EPATICA CONGENITA | | |

| Totale Codici Esenzione Attribuiti | 115 |
|------------------------------------|-----|

| ASST Bergamo OVEST 18. Ospedale di Treviglio | | | |
|---|--------------------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| 5. MALATTIE D | EL SISTEM <i>A</i> | A IMMUNITARIO | |
| | RCG161 | SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI | X |
| 7. MALATTIE D | EL 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 SISTEM | IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| | RM0120 | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | |
| | | | , |
| Totale Codici | Esenzione | Attribuiti | 6 |

| | | ASST Spedali Civili, Brescia 19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini | |
|--------------------------|-----------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| 1. MALATTIE IN | FETTIVE E | PARASSITARIE | |
| | RA0030 | LYME MALATTIA DI | |
| 2. TUMORI | | | |
| | RB0010 | WILMS TUMORE DI | |
| | RB0020 | RETINOBLASTOMA | |
| | RB0030 | CRONKHITE-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 D | ELLE GHIA | NDOLE 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 | |
| | | POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI | |
| | | SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA | |
| | | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | |
| | | LEPRECAUNISMO | |
| | | SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE | |
| 4. MALATTIE D | | | |
| 1. / () () () () | | | |
| | 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 | |
| | | ADRENOLEUCODISTROFIA | |
| | | ZELLWEGER SINDROME DI | |
| | | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME | |
| | | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE | |
| | KCG120 | DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI | |
| | RCG074 | (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760) | |
| | RCG075 | DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI | |
| | RCG076 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI | |
| | RCG077 | DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE | |
| | RCG078 | DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE | |
| | | MELAS SINDROME | |
| | RN0720 | MERRF SINDROME | |

| Categoria | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova |
|---------------------|--------|---|--------------|
| diagnostica | | ATROFIA OTTICA DI LEBER | Attribuzione |
| | | ALPERS MALATTIA DI | |
| | | KEARNS-SAYRE SINDROME DI | |
| | RCG081 | DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA | |
| | | ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA | |
| | RCG083 | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE | |
| | RCG080 | DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI | |
| | | MUCOPOLISACCARIDOSI | |
| | | 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 | |
| | | WILSON MALATTIA DI | |
| | | AMILOIDOSI SISTEMICHE | |
| 5. MALATTIE D | | A IMMUNITARIO | |
| | | CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA | |
| | | ISTIOCITOSI CRONICHE | |
| | | IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE | |
| | | SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI | |
| | | FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE | |
| | | SINDROME TRAPS | |
| | | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | |
| | | SCHNITZLER SINDROME DI | |
| 6. MAI ATTIF C | | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | |
| <u> </u> | RDG010 | ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) | |
| | RD0010 | SINDROME EMOLITICO UREMICA | |
| | | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA | |
| Centro Spoke MEC | | DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE | |
| ороко тиго | RDG030 | PIASTRINOPATIE EREDITARIE | |
| | | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | |
| | | TROMBOCITOPENIE EREDITARIE | |
| | | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | |
| | | MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA | |
| | | CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI | |
| | RD0070 | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) | |
| | RD0080 | SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI | |
| | | NEUTROPENIE CONGENITE | |
| | | NEUTROPENIA CICLICA | |
| | | MASTOCITOSI SISTEMICA | |
| 7 MAI ATTIE C | | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | |
| 7. IVIVAL/ATTIC L | | LEUCODISTROFIE | |
| | | RETT SINDROME DI | |
| | RF0050 | ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA | |
| | RF0060 | EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA | |
| | RF0061 | DRAVET SINDROME DI | |
| | RF0080 | | |
| | | MALATTIE SPINOCEREBELLARI | |

| | | 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 | | |
| | RF0100 | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | |
| | RF0110 | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | |
| | RF0130 | LENNOX GASTAUT SINDROME DI | |
| | RF0140 | WEST SINDROME DI | |
| | RF0150 | NARCOLESSIA | |
| | RF0310 | CADASIL | |
| | RF0370 | FAHR MALATTIA DI | |
| | RF0410 | SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI) | |
| | RFG060 | NEUROPATIE EREDITARIE | |
| | RF0170 | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | |
| | RF0180 | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | |
| | RF0181 | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | |
| | RF0182 | LEWIS SUMNER SINDROME DI | |
| | RN1610 | POEMS SINDROME | |
| | RFG070 | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | |
| | RFG080 | DISTROFIE MUSCOLARI | |
| | RFG090 | DISTROFIE MIOTONICHE | |
| | RFG100 | PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE | |
| | RFG160 | DISTONIE PRIMARIE | |
| | RF0090 | DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA | |
| | RF0183 | GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) | |
| | RFG101 | SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | |
| | RF0190 | EATON-LAMBERT SINDROME DI | X |
| 8. MALATTIE D | ELL'APPAR | RATO VISIVO | |
| | RF0200 | VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE | |
| | 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 D | EL SISTEMA | A 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 HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE | |
| | RGG020 | LINFEDEMI PRIMARI CRONICI | |
| 10. MALATTIE I | DELL'APPA | RATO RESPIRATORIO | |
| | RG0120 | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | |
| | RH0011 | SARCOIDOSI | |
| | RHG010 | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | |
| | | DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950) | |
| | | KARTAGENER SINDROME DI | |
| 11. MALATTIE I | | RATO 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'APPA | RATO 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 I | DELLA CUT | E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO | |
| | RL0030 | PEMFIGO | |
| | RL0040 | PEMFIGOIDE BOLLOSO | |
| | RL0050 | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE | |
| | RL0060 | LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS | |
| | RL0080 | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA | |
| | 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) | |
| | | IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA | |
| | RN0500 | CUTIS LAXA | |
| | | XERODERMA PIGMENTOSO | |
| | RN0530 | CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA | |
| | RN0540 | CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA | |
| | RN0550 | DARIER MALATTIA DI | |
| | | EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA | |
| | | ERITROCHERATODERMIA VARIABILE | |
| | | SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO | |
| | | SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO | |
| 14. MALATTIF I | | A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| | | DERMATOMIOSITE | |

| Categoria | Codice | 19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini Malattia/Gruppo | Nuova |
|-------------|-----------|---|--------------|
| diagnostica | | POLIMIOSITE | Attribuzione |
| | | SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI | |
| | | CONNETTIVITE MISTA | |
| | | FASCITE EOSINOFILA | |
| | | FASCITE DIFFUSA | |
| | | POLICONDRITE RICORRENTE | |
| | | MIOSITE A CORPI INCLUSI | |
| | RM0111 | MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA | |
| | RM0120 | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | |
| | RM0121 | SINDROME SAPHO | |
| 15. MALFORM | AZIONI CO | ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | |
| | RN0010 | ARNOLD-CHIARI SINDROME DI | |
| | RN0020 | MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | |
| | | AGENESIA CEREBELLARE | |
| | | JOUBERT SINDROME DI | |
| | | 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 | |
| | | GOLDENHAR SINDROME DI | |
| | | SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE | |
| | | FREEMAN-SHELDON SINDROME DI | |
| | RN1510 | KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI | |
| | RNG142 | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI | Х |
| | | GASTROSCHISI | |
| | | SINDROME PRUNE BELLY | |
| | RN0322 | | |
| | 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 | |

| RNG2: RNG2: RNG2: RNG0: RNG2: RNG2: RNG2: RNG2: RNG2: RNG3: RNG0: | ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA ATRESIA DEL DIGIUNO ATRESIA O STENOSI DUODENALE ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO PSEUDOERMAFRODITISMI DENYS-DRASH SINDROME DI ERMAFRODITISMO VERO ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO SESSUALE CON ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO | |
|--|---|---|
| RN017 RN018 RN028 RNG2 RNG2 RNG0 RN143 RN024 RNG2 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 | ATRESIA DEL DIGIUNO ATRESIA O STENOSI DUODENALE ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO PSEUDOERMAFRODITISMI DENYS-DRASH SINDROME DI ERMAFRODITISMO VERO ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO | |
| RN018 RNG2 RNG2 RNG2 RNG2 RNG0 RN143 RN024 RNG2 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 | ATRESIA O STENOSI DUODENALE ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO PSEUDOERMAFRODITISMI DENYS-DRASH SINDROME DI ERMAFRODITISMO VERO ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO | |
| RNG2: RNG2: RNG2: RNG0: RN143: RN024 RNG2: RNG2: RNG2: RNG0: RN153: RNG0: RN133: RNG0: RN133: RNG0: RN134: RNG0: RN135: RNG0: RNG0: RNG0: RNG0: RNG0: RN135: RNG0: RNG | ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO PSEUDOERMAFRODITISMI DENYS-DRASH SINDROME DI ERMAFRODITISMO VERO ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO | |
| RN025 RNG2 RNG2 RNG2 RNG2 RNG2 RNG2 RNG2 RNG3 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 | DIGERENTE RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO PSEUDOERMAFRODITISMI DENYS-DRASH SINDROME DI ERMAFRODITISMO VERO ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO | |
| RNG2 RNG0 RN143 RN024 RNG2 RNG2 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 | DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO PSEUDOERMAFRODITISMI DENYS-DRASH SINDROME DI ERMAFRODITISMO VERO ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO | |
| RNG0 RN143 RN024 RNG2 RNG2 RNG2 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 | DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO PSEUDOERMAFRODITISMI DENYS-DRASH SINDROME DI ERMAFRODITISMO VERO ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO | |
| RN143 RN024 RNG2 RNG2 RNG2 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 | DENYS-DRASH SINDROME DI DENYS-DRASH SINDROME DI DERMAFRODITISMO VERO ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO | |
| RN024 RNG2 RNG2 RNG2 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 | ERMAFRODITISMO VERO ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO | |
| RNG2 RNG2 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 | ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO | |
| RNG2 RNO30 RNG0 RNO96 RNO96 RNO68 RNO67 RN173 RNO70 RN133 RNG0 RN133 RNG0 RN133 RNG0 RN133 RNG0 RN133 RNO33 RNO33 RNO82 RNO82 | AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO | |
| RN030 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG | / | |
| RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RNG0 RN159 RN067 RN173 RN070 RN133 RNG0 RN133 RN033 RN108 RN082 RC03 | GLINIO-OKINAKIO | |
| RNG0 RNO96 RNG0 RNG0 RN159 RN067 RN173 RN070 RN133 RNG0 RN132 RN033 RN108 RN082 RC03 | SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE | |
| RN096 RNG06 RNG06 RN159 RN159 RN067 RN173 RN070 RN133 RNG06 RN132 RN033 RN108 RN082 RC03 | 0 CONDRODISTROFIE CONGENITE | |
| RNG06 RNG06 RN159 RN067 RN173 RN070 RN133 RNG06 RN133 RN033 RN108 RN082 RC03 | O OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA | |
| RN068 RNG0 RN159 RN067 RN173 RN070 RN133 RNG0 RN132 RN033 RN108 RN082 RC033 | MAFFUCCI SINDROME DI | |
| RNG0' RN159 RN067 RN173 RN070 RN133 RNG0' RN132 RN033 RN108 RN082 RC03 | SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; 0 SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680) | |
| RN159 RN067 RN173 RN070 RN133 RNG0 RN132 RN033 RN108 RN082 RC03 | TURNER SINDROME DI | |
| RN067 RN173 RN070 RN133 RNG0 RN132 RN033 RN108 RN082 RC03 | SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770) | |
| RN173 RN070 RN133 RNG0 RN132 RN033 RN108 RN082 RC033 | PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI | |
| RN070 RN133 RNG0 RN133 RN033 RN108 RN082 RC03 | SINDROME DEL CRI DU CHAT | |
| RN133 RNG0 RN132 RN033 RN108 RN082 RC033 |) WAGR SINDROME DI | |
| RNG0' RN132 RN033 RN108 RN082 RC03 |) WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI | |
| RN132 RN033 RN108 RN082 RC031 | SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE | |
| RN033 RN108 RN082 RC031 | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE | |
| RN108 RN082 RC03 | MARFAN SINDROME DI | |
| RN082 RC031 RNG10 | EHLERS-DANLOS SINDROME DI | X |
| RC03 | RUSSELL-SILVER SINDROME DI | X |
| RNG1 | BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI | |
| | SOTOS SINDROME DI | |
| RN135 | ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE) | |
| | ALAGILLE SINDROME DI | |
| RNG2 | 0 AMARTOMATOSI MULTIPLE | |
| | | |
| | O SCLEROSI TUBEROSA | |
| | | |
| | PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI | |
| | PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI STURGE-WEBER SINDROME DI | |
| RN130 | PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI | |

| | ASST Spedali Civili, Brescia 19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini | | |
|--------------------------|--|----------------------------------|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| | RN1380 | BARDET-BIEDL SINDROME DI | |
| | RN0830 | BLOOM SINDROME DI | |
| | RN0360 | COFFIN-SIRIS 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 | |
| | RN1030 | PALLISTER-HALL SINDROME DI | |
| | RN1310 | PRADER-WILLI SINDROME DI | |
| | RN1620 | RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI | |
| | RN0850 | CHARGE ASSOCIAZIONE | X |
| | RNG094 | SINDROMI PROGEROIDI | |
| | RC0060 | WERNER SINDROME DI | |
| | RN1180 | SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA | |
| 16. ALCUNE C | ONDIZION | II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE | |
| | RP0040 | SINDROME ALCOLICA FETALE | |
| | RP0070 | FIBROSI EPATICA CONGENITA | |

| | | ASST Mantova 20. Ospedale di Mantova | |
|--------------------------|------------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| 2. TUMORI | | | |
| | RB0050 | POLIPOSI FAMILIARE | |
| | RBG021 | CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON | |
| 3. MALATTIE D | ELLE GHIA | NDOLE ENDOCRINE | |
| | RC0040 | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | |
| 4. MALATTIE D | EL METABO | OMSILC | |
| | RCG100 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO | |
| 5. MALATTIE D | EL SISTEMA | A IMMUNITARIO | |
| | RCG161 | SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI | |
| | RC0220 | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | |
| 6. MALATTIE D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | |
| | RDG010 | ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) | |
| | RDG020 | DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) | |
| | RDG031 | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | |
| | RDG050 | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | |
| | RD0081 | MASTOCITOSI SISTEMICA | |
| 7. MALATTIE D | EL 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 | |
| | RF0180 | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | |
| | RF0181 | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | |
| | RF0182 | LEWIS SUMNER SINDROME DI | |
| | | SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | |
| 9. MALATTIE D | | A CIRCOLATORIO | |
| | | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | |
| | | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | |
| | | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | |
| 10 MALATTIF | | RATO RESPIRATORIO | |
| . O. TVI (E) (THE | | SARCOIDOSI | |
| | | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | |
| 12 MALATTIE | | RATO GENITO-URINARIO | |
| 12, W/\L\TIL | | CISTITE INTERSTIZIALE | |
| 14 8481 87715 | | A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| 14, MALATHE | | | |
| 15 14 15 00 1 | | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | |
| 13. MALFORM | | ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | |
| | | TURNER SINDROME DI | |
| | | SCLEROSI TUBEROSA | |
| | KN1300 | ANGELMAN SINDROME DI | |
| | | | |

| Totale Codici | Esenzione | • Attribuiti | 20 |
|---------------------|-------------|--|----|
| | 1(110730 | JOLENOSI TODENOSA | |
| | | SCLEROSI TUBEROSA | |
| | RNG200 | AMARTOMATOSI MULTIPLE | |
| | RNG090 | SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770) | |
| | RN0680 | TURNER 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) | |
| 15. MALFORM | MAZIONI CO | ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | |
| | RHG010 | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | |
| | RH0011 | SARCOIDOSI | |
| 10. MALATTIE | | RATO RESPIRATORIO | |
| | I | MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE | |
| P. MALATTIE D | | A CIRCOLATORIO | |
| | | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | X |
| | RF0100 | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | X |
| 7. MALATTIF Γ | DEL SISTEMA | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | |
| | RD0070 | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) | |
| | RDG050 | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | |
| | RDG031 | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | |
| Centro Spoke MEC | RDG020 | DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE | |
| | RD0020 | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA | Х |
| 6. MALATTIE D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | |
| | RCG162 | SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE | |
| | | POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI | |
| | | IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI | |
| B. MAI ATTIF D | | NDOLE ENDOCRINE | |
| | RBG021 | CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON | |
| | RBG010 | NEUROFIBROMATOSI | |

ASST Cremona 21. Ospedale di Cremona

Malattia/Gruppo

Nuova

Attribuzione

Categoria diagnostica 2. TUMORI

Codice

| | ASST Crema 22. Ospedale di Crema | | | | |
|--------------------------|-------------------------------------|---|-----------------------|--|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | | |
| 4. MALATTIE D | EL METABO | OMSIJO | | | |
| | RCG100 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO | | | |
| 6. MALATTIE D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | | | |
| | RDG031 | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | | | |
| | RDG050 | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | | | |
| 7. MALATTIE D | EL 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 | | | |
| | RFG101 | SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | | | |
| 9. MALATTIE D | EL SISTEMA | A CIRCOLATORIO | | | |
| | RG0100 | TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA | | | |
| 10. MALATTIE I | DELL'APPA | RATO RESPIRATORIO | | | |
| | RH0011 | SARCOIDOSI | | | |
| | RHG010 | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | | | |
| 15. MALFORM | AZIONI CO | ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | | | |
| | RN0220 | CAROLI MALATTIA DI | | | |
| | RN0330 | EHLERS-DANLOS SINDROME DI | | | |

| ASST Valle Olona 23. Ospedale di Gallarate | | | |
|---|------------|--|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| 7. MALATTIE D | EL 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 I | DELLA CUI | TE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO | |
| | RL0030 | PEMFIGO | |
| | RL0040 | PEMFIGOIDE BOLLOSO | |
| | RL0060 | LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS | |
| | RL0090 | PIODERMA GANGRENOSO CRONICO | |
| | RN0550 | DARIER MALATTIA DI | |
| | | 1 | ı |
| Totale Codici | Esenzione | Attribuiti | 11 |

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|------------|---|-----------------------|
| 4. MALATTIE D | EL METABO | DLISMO | |
| | RCG100 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO | X |
| | RCG130 | AMILOIDOSI SISTEMICHE | |
| 5. MALATTIE D | EL SISTEMA | AIMMUNITARIO | · |
| | RC0220 | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | |
| 6. MALATTIE D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | |
| | RDG031 | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | |
| | RDG050 | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | |
| | RD0070 | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) | |
| 9. MALATTIE D | EL SISTEMA | A CIRCOLATORIO | |
| | RG0020 | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | |
| | RG0050 | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | |
| | RG0070 | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | |
| 10. MALATTIE | DELL'APPA | RATO RESPIRATORIO | |
| | RH0011 | SARCOIDOSI | |
| | RHG010 | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | |

| | | ASST Valle Olona 25. Ospedale di Saronno | |
|--------------------------|------------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | |
| | RF0080 | COREA DI HUNTINGTON | X |
| 9. MALATTIE D | EL SISTEMA | A CIRCOLATORIO | |
| | RC0110 | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | |
| | RG0080 | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | |
| 14. MALATTIE I | DEL SISTEM | NA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| | RM0120 | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | |
| | | | |
| Totale Codici | Esenzione | Attribuiti | 4 |

| | | ASST Sette Laghi 26. Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi di Varese | |
|--------------------------|------------|--|-----------------------|
| 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 | |
| 3. MALATTIE D | ELLE GHIA | NDOLE ENDOCRINE | |
| | RCG010 | IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI | |
| 4. MALATTIE D | EL METABO | DLISMO | |
| | | AMILOIDOSI SISTEMICHE | |
| 6. MALATTIE D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | |
| | RD0020 | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA | |
| | RDG020 | DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) | X |
| | RDG031 | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | |
| | RDG050 | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | |
| | RD0070 | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) | |
| | RD0081 | MASTOCITOSI SISTEMICA | |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | |
| | RF0100 | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | |
| | RF0110 | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | |
| | RF0170 | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | |
| | RF0180 | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | |
| | | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | |
| | RF0182 | LEWIS SUMNER SINDROME DI | |
| 8. MALATTIE D | | | |
| | | DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE | |
| 9. MALATTIE D | | A CIRCOLATORIO | |
| | | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | |
| | | GOODPASTURE SINDROME DI | |
| | | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | |
| | | MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE | |
| 10. MALATTIE | | RATO RESPIRATORIO | |
| | | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | |
| | | SARCOIDOSI | |
| | | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | |
| 12 MALATTIF | | RATO GENITO-URINARIO | |
| | | DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO | |
| | | TUBULOPATIE PRIMITIVE | |
| | RJG020 | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) | |
| | RN1360 | ALPORT SINDROME DI | |
| 14. MALATTIE | | A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| | | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | |
| 15. MALFORM | | DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | |
| | | 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) | |
| | 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) | |

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

| Totale Codici Esenzione Attribuiti 3 | 4 |
|--------------------------------------|---|
|--------------------------------------|---|

| | | ASST Sette Laghi 27. Ospedale F. Del Ponte di Varese | |
|--------------------------|------------|--|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| 3. MALATTIE D | ELLE GHIA | NDOLE ENDOCRINE | |
| | RC0020 | KALLMANN SINDROME DI | |
| | RCG020 | SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE | |
| | RC0040 | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | |
| 4. MALATTIE D | EL METABO | OMZIJO | |
| | RCG061 | IPERINSULINISMI CONGENITI | X |
| | RC0080 | LIPODISTROFIA TOTALE | |
| | RC0170 | RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE | X |
| 5. MALATTIE D | EL SISTEMA | A IMMUNITARIO | |
| | RCG150 | ISTIOCITOSI CRONICHE | |
| | RCG160 | IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE | |
| 6. MALATTIE D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | |
| | RDG010 | ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) | |
| | RDG031 | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | |
| | RDG040 | TROMBOCITOPENIE EREDITARIE | |
| | RD0040 | NEUTROPENIA CICLICA | |
| 9. MALATTIE D | EL SISTEMA | A CIRCOLATORIO | |
| | RG0010 | ENDOCARDITE REUMATICA | |
| 15. MALFORM | AZIONI CO | ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | |
| | RN0320 | GASTROSCHISI | |
| | RN0322 | ONFALOCELE | |
| | RN0190 | MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA | |
| | RN0200 | HIRSCHSPRUNG MALATTIA 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 | |
| | RN0680 | TURNER SINDROME DI | X |
| | RN1310 | PRADER-WILLI SINDROME DI | |

Totale Codici Esenzione Attribuiti

| 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 | |
| | RBG010 | NEUROFIBROMATOSI | |
| | RBG021 | CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON | |
| | RB0071 | MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO | |
| 3. MALATTIE D | ELLE GHIA | NDOLE ENDOCRINE | |
| | RCG162 | SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE | |
| 5. MALATTIE D | EL SISTEMA | A IMMUNITARIO | |
| | RCG150 | ISTIOCITOSI CRONICHE | |
| | ı | | 1 |
| Totale Codici | Esenzione | Attribuiti | 10 |

| 30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta di Milano | | | | |
|--|------------------|---|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| 2. TUMORI | | | | |
| | RBG010 | NEUROFIBROMATOSI | | |
| 4. MALATTIE D | EL METABO | DLISMO | | |
| | RCG040 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI | | |
| | RCG060 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO) | | |
| | DCC070 | 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 | | |
| | 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 | | |
| | 50007/ | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI | | |
| | RCG076 RCG077 | ACIDI TRICARBOSSILICI DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE | | |
| | | OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA | | |
| | RCG078 | ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE | | |
| | | melas sindrome | | |
| | RN0720 | MERRF SINDROME | | |
| | | ATROFIA OTTICA DI LEBER | | |
| | | PEARSON SINDROME DI | | |
| | 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 | | |
| | RCG080 | DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI | | |
| | RCG090 | MUCOLIPIDOSI | | |
| | RCG091 | OLIGOSACCARIDOSI | | |
| | RFG030 | GANGLIOSIDOSI | | |
| | RFG020 | CEROIDO-LIPOFUSCINOSI | | |
| | | ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE | | |
| | | WILSON MALATTIA DI | | |
| | RCG190 | DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS) | | |
| | | AMILOIDOSI SISTEMICHE | | |
| 5. MALATTIE D | | A IMMUNITARIO | | |
| | RCG150 | ISTIOCITOSI CRONICHE | | |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | | |
| | RFG010 | LEUCODISTROFIE | | |
| | RF0040 | RETT SINDROME DI | | |
| | RF0050 | ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA | | |

| 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 | | |
| | | MALATTIE SPINOCEREBELLARI | | |
| | | ISAACS SINDROME DI | | |
| | RF0081 | ATROFIA MULTISISTEMICA | | |
| | RFG041 | NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO | | |
| | | ATROFIE MUSCOLARI SPINALI | | |
| | RF0100 | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | | |
| | RF0110 | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | | |
| | RF0111 | SCHILDER MALATTIA DI | | |
| | RF0130 | LENNOX GASTAUT SINDROME DI | | |
| | RF0140 | WEST SINDROME DI | | |
| | RF0150 | NARCOLESSIA | | |
| | RF0310 | CADASIL | | |
| | RF0350 | EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE | | |
| | RF0360 | EMIPLEGIA ALTERNANTE | | |
| | RF0370 | FAHR MALATTIA DI | | |
| | RF0380 | MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI | | |
| | RF0390 | PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE | | |
| | RF0410 | SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI) | | |
| | RF0411 | SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA | | |
| | RF0160 | MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI | | |
| | RFG060 | NEUROPATIE EREDITARIE | | |
| | RF0170 | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | | |
| | RF0180 | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | | |
| | RF0181 | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | | |
| | RF0182 | LEWIS SUMNER SINDROME DI | | |
| | RN1610 | POEMS SINDROME | | |
| | RFG070 | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | | |
| | RFG080 | DISTROFIE MUSCOLARI | | |
| | RFG090 | DISTROFIE MIOTONICHE | | |
| | RFG100 | PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE | | |
| | RFG160 | DISTONIE PRIMARIE | | |
| | | DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA | | |
| | RF0183 | GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) | | |
| | RFG101 | SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | | |
| | | EATON-LAMBERT SINDROME DI | | |
| 4 MAI ATTIF I | | MA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | | |
| | | DERMATOMIOSITE | | |
| | | POLIMIOSITE | | |
| | | FASCITE EOSINOFILA | | |
| | | MIOSITE A CORPI INCLUSI | | |
| 5 MAIFORM | | ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | | |
| O. ITII LEI OILIVI | | ARNOLD-CHIARI SINDROME DI | | |
| | | MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | | |
| | | AGENESIA CEREBELLARE | | |
| | | JOUBERT SINDROME DI | | |
| | | LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | | |

| 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 | |
| | RNG111 | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO | |
| | RNG030 | SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI | |
| | RN1230 | SUMMIT SINDROME DI | |
| | | 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 | |
| | 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 | |
| | | AARSKOG SINDROME DI | |
| | | DUBOWITZ SINDROME DI | |
| | | SECKEL SINDROME DI | |
| | | SOTOS SINDROME DI | |
| | | WEAVER SINDROME DI | |
| | RNG100 | ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE) | |
| | RNG200 | AMARTOMATOSI MULTIPLE | |
| | | SCLEROSI TUBEROSA | |
| | | VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI | |
| | | ANGELMAN SINDROME DI | |
| | | BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN SINDROME DI | |
| | | COFFIN-LOWRY SINDROME DI | |
| | | COFFIN-SIRIS SINDROME DI | |
| | | NOONAN SINDROME DI | |
| | | RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI | |
| | | SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA | |
| | | SMITH-MAGENIS SINDROME DI | |
| | | WILDERVANCK SINDROME DI | |
| | | WOLFRAM SINDROME DI | |
| 14 ALCUNEC | | II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE | |
| IU. ALCUNE C | | ALMORDOSE DI ORIGINE I ERINATALE | |

| .58 | |
|---------|--|
| \circ | |

| | 31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano | | | | |
|--------------------------|---|--|-----------------------|--|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | | |
| 1. MALATTIE IN | IFETTIVE E | PARASSITARIE | | | |
| | RA0020 | WHIPPLE MALATTIA DI | | | |
| | RA0030 | LYME MALATTIA DI | | | |
| 2. TUMORI | | | | | |
| | RB0040 | GARDNER SINDROME DI | | | |
| | RB0070 | SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE | | | |
| | | NEUROFIBROMATOSI | | | |
| | | COMPLESSO CARNEY | | | |
| | | MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO | | | |
| 3. MALATTIE D | | NDOLE ENDOCRINE | | | |
| | | DEFICIENZA DI ACTH | | | |
| | | KALLMANN SINDROME DI | | | |
| | | IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI | | | |
| | | SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE | | | |
| | | DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH | | | |
| | | IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO | | | |
| | | POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI | | | |
| | | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | | | |
| | | LEPRECAUNISMO | | | |
| 4 4441 47715 5 | | SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE | | | |
| 4. MALATTIE D | EL WEIAR | JLISMO | | | |
| | 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 | | | |
| | | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: | | | |
| | RCG070 | IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; | | | |
| | RCG070 | IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III) | | | |
| | RCG071 | DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO | | | |
| | 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 | | | |
| | | MALATTIE PEROSSISOMIALI | | | |
| | | ZELLWEGER SINDROME DI | | | |
| | RCG085 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI | | | |
| | RCG110 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME | | | |
| | RC0160 | IPOFOSFATASIA | | | |
| | RCG074 | DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN 1760) | | | |
| | RCG075 | DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI | | | |
| | RCG076 | DIFETTI CONGENITI 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 | | |
| | | OLIGOSACCARIDOSI | | |
| | | GANGLIOSIDOSI | | |
| | | ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE | | |
| | | 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 | | |
| | RC:0170 | RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE | | |
| | | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI (ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E - RFG040) | | |
| | | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO | | |
| | | DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO | | |
| | | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME | | |
| | | WILSON MALATTIA DI | | |
| | | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI | | |
| | | DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS) | | |
| | | AMILOIDOSI SISTEMICHE | | |
| | | CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI | | |
| 5. MALATTIE D | | A IMMUNITARIO | ı | |
| | | CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA | | |
| | | ISTIOCITOSI CRONICHE | | |
| | | IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE | | |
| | | SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI | | |
| | RC0241 | FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE | | |
| | RC0243 | SINDROME TRAPS | | |
| | RC0220 | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | | |
| | RC0290 | SCHNITZLER SINDROME DI | | |
| 6. MALATTIE D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | | |
| | RDG010 | ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) | | |
| | RD0010 | SINDROME EMOLITICO UREMICA | | |
| | | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA | | |
| Centro | | | | |
| Hub MEC | KDG020 | DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE | | |

| 31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano | | | | |
|---|------------|--|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| | RDG030 | PIASTRINOPATIE EREDITARIE | | |
| | RDG031 | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | | |
| | RDG040 | TROMBOCITOPENIE EREDITARIE | | |
| | RDG050 | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | | |
| | RD0050 | MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA | | |
| | DD 0070 | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE | | |
| | RD0070 | TRANSITORIE) | | |
| | RD0080 | SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI | | |
| | RDG051 | NEUTROPENIE CONGENITE | | |
| | RD0040 | NEUTROPENIA CICLICA | | |
| | RD0081 | MASTOCITOSI SISTEMICA | | |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | | |
| | RF0060 | EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA | | |
| | RFG040 | MALATTIE SPINOCEREBELLARI | | |
| | RF0081 | ATROFIA MULTISISTEMICA | | |
| | RFG041 | | | |
| | RFG050 | | | |
| | | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | | |
| | | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | | |
| | | LENNOX GASTAUT SINDROME DI | | |
| | RF0140 | WEST SINDROME DI | | |
| | | FAHR MALATTIA DI | | |
| | RF0411 | SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA | | |
| | | NEUROPATIE EREDITARIE | | |
| | | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | | |
| | RF0180 | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | | |
| | RF0181 | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | | |
| | | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | | |
| | | DISTROFIE MUSCOLARI | | |
| | | DISTROFIE MIOTONICHE | | |
| | | | | |
| | | PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE | | |
| | | DISTONIE PRIMARIE | | |
| | | DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA | | |
| | | SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | | |
| | | EATON-LAMBERT SINDROME DI | | |
| 8. MALATTIE D | | | | |
| | | VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE | | |
| | | COATS MALATTIA DI | X | |
| | | EALES MALATTIA DI | | |
| | | BEHR SINDROME DI | | |
| | | DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE | | |
| | | DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE | | |
| | | IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS | | |
| | | ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE | | |
| | RF0250 | | | |
| | | OGUCHI SINDROME DI | | |
| | RF0270 | COGAN SINDROME DI | | |
| | RFG130 | DEGENERAZIONI DELLA CORNEA | | |
| | RFG140 | DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA | | |
| | RF0280 | CHERATOCONO | | |
| | RF0290 | CONGIUNTIVITE LIGNEA | | |
| | RF0320 | COROIDITE MULTIFOCALE | | |

| 31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano | | | | | |
|---|-----------|--|-----------------------|--|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | | |
| | RF0330 | COROIDITE SERPIGINOSA | | | |
| P. MALATTIE D | | A 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 HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE | | | |
| 10. MALATTIE I | DELL'APPA | RATO RESPIRATORIO | | | |
| | RG0120 | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | | | |
| | RH0011 | SARCOIDOSI | | | |
| | RHG010 | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | | | |
| | RH0020 | EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA | | | |
| | RH0021 | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA | | | |
| | RH0022 | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA | | | |
| | RNG110 | DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950) | | | |
| | RN0950 | KARTAGENER SINDROME DI | | | |
| 11. MALATTIE I | DELL'APPA | RATO 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 | | | |
| | | LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA | | | |
| | RIG010 | COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI | | | |
| 12. MALATTIE I | | RATO GENITO-URINARIO | | | |
| | | FIBROSI RETROPERITONEALE | | | |
| | | TUBULOPATIE PRIMITIVE | | | |
| | RJG020 | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) | | | |
| | RN1340 | ALPORT SINDROME DI | | | |
| 13. MAI ATTIF | | E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO | | | |
| . J. IIII CERTIFIC | | ERITROCHERATOLISI HIEMALIS | | | |
| | | PEMFIGO | | | |
| | | PEMFIGOIDE BOLLOSO | | | |
| | | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE | | | |
| | | LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS | | | |
| | | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA | | | |
| | | PIODERMA GANGRENOSO CRONICO | | | |
| | | | | | |
| | | SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA | | | |
| | | ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI | | | |
| | | DISCHERATOSI CONGENITA IPOMELANOSI DI ITO | | | |
| | | | | | |

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzion |
|--------------------------|------------|---|----------------------|
| | RN0510 | INCONTINENTIA PIGMENTI | |
| | RN1680 | SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA | |
| | 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 | |
| 4. MALATTIE | DEL SISTEM | na 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 | |
| 5. MALFORM | AZIONI CO | ONGENITE, 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 | Х |
| | RN0090 | AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI | |
| | RN0100 | PETERS ANOMALIA DI | Х |
| | RN0110 | ANIRIDIA | |
| | RNG101 | COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO | |
| | RN0120 | COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO | |
| | | | |
| | RN0130 | MORNING GLORY ANOMALIA DI | |

| 31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano | | | | | |
|---|--------|--|-----------------------|--|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | | |
| | RN1750 | WEILL-MARCHESANI SINDROME DI | | | |
| | RNG111 | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO | Х | | |
| | 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 | | | |
| | RNG141 | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (ESCLUSO: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETA' DEL DOTTO DI BOTALLO) | | | |
| | 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 | | | |

| | 31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano | | | | |
|--------------------------|---|--|-----------------------|--|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | | |
| | 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 | | | |
| | 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 | | | |

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|--------|---|-----------------------|
| | 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 | |
| | | PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI | |
| | | STURGE-WEBER SINDROME DI | |
| | | VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI | |
| | | SINDROME PROTEUS | |
| | | ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER | |
| | | BARDET-BIEDL SINDROME DI | |
| | | CHAR SINDROME DI | |
| | RN0350 | | |
| | | COFFIN-SIRIS SINDROME DI | |
| | RN0360 | COHEN SINDROME DI | |
| | | | |
| | | CORNELIA DE LANGE SINDROME DI | |
| | | COSTELLO SINDROME DI | |
| | | NOONAN SINDROME DI | |
| | | SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA | |
| | | LEOPARD SINDROME | |
| | | DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI | |
| | | DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE | |
| | 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 | |
| | | RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI | |
| | RN1130 | SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE | |
| | | SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE | |
| | | SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER | |
| | | CHARGE ASSOCIAZIONE | |
| | | SINDROME KABUKI | |
| | | SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE | |
| | | SINDROME NAIL-PATELLA | |
| | | SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA | |
| | | SINDROMI PROGEROIDI | |
| | | COCKAYNE SINDROME DI | |
| | | | |
| | | SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA | |
| | | SMITH-MAGENIS SINDROME DI | |
| | | TOWNES-BROCKS SINDROME DI | V |
| | | WOLFRAM SINDROME DI II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE | X |

| | 31. | Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Mil | ano |
|--------------------------|--------|--|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| | RP0010 | EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA | |
| | RP0020 | SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO | |
| | RP0040 | SINDROME ALCOLICA FETALE | |
| | RP0070 | FIBROSI EPATICA CONGENITA | |

| Totale Codici Esenzione Attribuiti | 352 |
|------------------------------------|-----|

| | | 32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano | |
|--------------------------|--------------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| 1. MALATTIE IN | IFETTIVE E I | Parassitarie | 7 |
| | | WHIPPLE MALATTIA DI | |
| 2. TUMORI | | | |
| | RB0040 | GARDNER SINDROME DI | |
| | RB0050 | POLIPOSI FAMILIARE | |
| | RBG010 | NEUROFIBROMATOSI | |
| | RBG020 | COMPLESSO CARNEY | |
| | RBG021 | CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON | |
| | RB0071 | MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO | Х |
| 3. MALATTIE D | | NDOLE ENDOCRINE | |
| | | DEFICIENZA DI ACTH | |
| | | KALLMANN SINDROME DI | |
| | | IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI | |
| | | SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE | |
| | RC0021 | DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH | |
| | | IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO | |
| | | POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI | |
| | | SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA | |
| | | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | |
| | | LEPRECAUNISMO | |
| | | KENNY-CAFFEY SINDROME DI | |
| | | | |
| | | REFETOFF SINDROME DI | |
| | | PENDRED SINDROME DI | |
| 4 4441 47715 5 | | SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE | |
| 4. MALATTIE D | EL METABO | JLISMO | |
| | RCG040 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI | |
| | RCG060 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO) | |
| | RCG061 | IPERINSULINISMI CONGENITI | |
| | RC0080 | LIPODISTROFIA TOTALE | |
| | RC0090 | DERCUM MALATTIA DI | |
| | RCG084 | MALATTIE PEROSSISOMIALI | |
| | | ADRENOLEUCODISTROFIA | |
| | | ZELLWEGER SINDROME DI | |
| | | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME | |
| | | IPOFOSFATASIA | |
| | RCG074 | DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760) | |
| | PCC075 | DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI | |
| | RCG076 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI | |
| | RCG077 | ACIDI TRICARBOSSILICI DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE | |
| | RCG078 | DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE | |
| | RN0710 | | |
| | | MERRF SINDROME | |
| | RF0300 | ATROFIA OTTICA DI LEBER | |
| | RF0010 | ALPERS MALATTIA DI | |
| | | KEARNS-SAYRE SINDROME DI | |

| | 32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano | | | | |
|--------------------------|---|---|-----------------------|--|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | | |
| | 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 | | | |
| | RC0100 | FARBER MALATTIA DI | | | |
| | RCG094 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D | | | |
| | | RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE | | | |
| | | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO | | | |
| | | AMILOIDOSI SISTEMICHE | | | |
| 5. MALATTE D | | A IMMUNITARIO | 1 | | |
| | | ISTIOCITOSI CRONICHE | | | |
| | | IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE | | | |
| | | SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI | | | |
| | | FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE | | | |
| | RC0243 | SINDROME TRAPS | | | |
| | RC0220 | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | | | |
| | RC0290 | SCHNITZLER SINDROME DI | | | |
| 6. MALATTIE D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | <u>'</u> | | |
| | RDG010 | ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) | | | |
| | RD0010 | SINDROME EMOLITICO UREMICA | | | |
| | | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA | | | |
| | RDG020 | DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) | | | |
| | RDG031 | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | | | |
| | | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | | | |
| | | | | | |
| | KD0030 | MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA | | | |
| | RD0070 | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) | | | |
| | | NEUTROPENIE CONGENITE | | | |
| | | NEUTROPENIA CICLICA | | | |
| | RD0081 | MASTOCITOSI SISTEMICA | | | |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | | | |
| | RFG010 | LEUCODISTROFIE | | | |
| | RN1520 | LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI | X | | |
| | RFG040 | MALATTIE SPINOCEREBELLARI | | | |
| | RF0081 | ATROFIA MULTISISTEMICA | | | |
| | RFG050 | ATROFIE MUSCOLARI SPINALI | | | |
| | RF0100 | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | | | |
| | RF0110 | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | | | |
| | RF0130 | LENNOX GASTAUT SINDROME DI | Х | | |
| | | WEST SINDROME DI | Х | | |
| | | NARCOLESSIA | 1, | | |
| | RF0411 | SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA | | | |
| | | NEUROPATIE EREDITARIE | | | |
| | | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | | | |
| | | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | | | |
| | | | | | |
| | | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | | | |
| | | LEWIS SUMNER SINDROME DI | | | |
| | RN1610 | POEMS SINDROME | | | |

| 32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano | | | | |
|---|------------|---|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| | RFG070 | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | | |
| | RFG080 | DISTROFIE MUSCOLARI | | |
| | RFG090 | DISTROFIE MIOTONICHE | | |
| | RFG100 | PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE | | |
| | RFG160 | DISTONIE PRIMARIE | | |
| | RF0090 | DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA | | |
| | RF0183 | GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) | | |
| | RFG101 | SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | | |
| | RF0190 | EATON-LAMBERT SINDROME DI | | |
| 8. MALATTIE D | ELL'APPAR | RATO VISIVO | | |
| | RF0200 | VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE | | |
| | RF0220 | BEHR SINDROME DI | | |
| | RFG110 | DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE | | |
| | RFG120 | DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE | | |
| | RF0260 | OGUCHI SINDROME DI | | |
| | RF0270 | COGAN SINDROME DI | | |
| | RF0290 | CONGIUNTIVITE LIGNEA | | |
| | RF0320 | COROIDITE MULTIFOCALE | | |
| | RF0330 | COROIDITE SERPIGINOSA | | |
| 9. MALATTIE D | EL SISTEMA | A CIRCOLATORIO | | |
| | RC0110 | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | | |
| | RC0210 | BEHCET MALATTIA DI | | |
| | RG0020 | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | | |
| | RG0030 | POLIARTERITE NODOSA | | |
| | RG0050 | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | | |
| | RG0060 | GOODPASTURE SINDROME DI | | |
| | RG0070 | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | |
| | RG0080 | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | | |
| | RGG010 | MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE | | |
| | RG0090 | TAKAYASU MALATTIA DI | | |
| | RD0030 | PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE | | |
| | RGG020 | LINFEDEMI PRIMARI CRONICI | | |
| 10. MALATTIE I | | RATO RESPIRATORIO | | |
| | RG0120 | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | | |
| | RH0011 | SARCOIDOSI | | |
| | RHG010 | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | | |
| 11. MALATTIE I | | RATO DIGERENTE | | |
| | RI0010 | ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI | | |
| | RI0030 | GASTROENTERITE EOSINOFILA | | |
| | RI0050 | COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE | | |
| 12. MALATTIE I | DELL'APPA | RATO GENITO-URINARIO | | |
| | RJ0020 | FIBROSI RETROPERITONEALE | | |
| | | TUBULOPATIE PRIMITIVE | | |
| | RJG020 | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) | | |
| 13. MALATTIE I | DELLA CUT | TE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO | | |
| | | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE | | |
| | | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA | | |
| | | PIODERMA GANGRENOSO CRONICO | | |
| | | PSEUDOXANTOMA ELASTICO | | |
| 14 MALATTIE I | | NA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | | |

| 32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano | | | | |
|---|---------|--|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| | RM0010 | DERMATOMIOSITE | | |
| | RM0020 | POLIMIOSITE | | |
| | RM0021 | SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI | | |
| | RM0030 | CONNETTIVITE MISTA | | |
| | RM0040 | FASCITE EOSINOFILA | | |
| | | POLICONDRITE RICORRENTE | | |
| | | MIOSITE A CORPI INCLUSI | | |
| | | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | | |
| 5. MALFORM | | ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | T | |
| | | ARNOLD-CHIARI SINDROME DI | | |
| | | DISPLASIA SETTO-OTTICA | | |
| | | FRASER SINDROME DI | | |
| | | 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 | | |
| | | PSEUDOERMAFRODITISMI | | |
| | | DENYS-DRASH SINDROME DI | | |
| | | ERMAFRODITISMO VERO | | |
| | KINUZ4U | ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON | | |
| | PNG263 | AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO | | |
| | RIVOZOO | GONADICO E/O FENOTIPO | | |
| | RNG264 | ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO | | |
| | DNIOOOO | ACRODISOSTOSI | X | |
| | | CONDRODISTROFIE CONGENITE | ^ | |
| | | OSTEODISTROFIE CONGENITE OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA | | |
| | RN1450 | DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA | | |
| | | 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 | | |
| | 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 | | |

| | 32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano | | | | | |
|--------------------------|---|------------------------------------|-----------------------|--|--|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | | | |
| | RN0760 | PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI | | | | |
| | RN0780 | von hippel-lindau Sindrome di | | | | |
| | RN1380 | BARDET-BIEDL SINDROME DI | | | | |
| | RN1010 | NOONAN SINDROME DI | | | | |
| | RN1310 | PRADER-WILLI SINDROME DI | | | | |
| | RN1400 | COCKAYNE SINDROME DI | | | | |
| | RN1210 | SMITH-MAGENIS SINDROME DI | | | | |
| | RN1290 | WOLFRAM SINDROME DI | | | | |
| 16. ALCUNE C | ONDIZION | II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE | | | | |
| | RP0010 | EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA | | | | |
| | RP0020 | SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO | | | | |
| | RP0030 | SINDROME FETALE DA IDANTOINA | | | | |
| | RP0040 | SINDROME ALCOLICA FETALE | | | | |

| i Esenzione Attribuiti 179 |
|----------------------------|
|----------------------------|

| 33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano | | | | |
|--|-----------|---|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| 2. TUMORI | | | <u> </u> | |
| | RBG020 | COMPLESSO CARNEY | | |
| 3. MALATTIE D | ELLE GHIA | NDOLE 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 | | |
| | | KENNY-CAFFEY SINDROME DI | | |
| | RC0280 | REFETOFF SINDROME DI | | |
| | | PENDRED SINDROME DI | | |
| | | SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE | | |
| 4. MALATTIE D | | | | |
| | | IPOFOSFATASIA | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D | | |
| | | RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE | | |
| 5. MALATTIE D | | A IMMUNITARIO | 1 | |
| | | IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE | | |
| | | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | | |
| MALATTE D | | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | | |
| | | RETT SINDROME DI | | |
| | | COREA DI HUNTINGTON | | |
| | | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | | |
| | | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | | |
| | | NARCOLESSIA | | |
| | | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | | |
| | | 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 | | |
| MALATTIE D | | A CIRCOLATORIO | | |
| THE D | | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | | |
| | | POLIARTERITE NODOSA | | |
| | | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | | |
| | | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | |
| | | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | | |
| | | TAKAYASU MALATTIA DI | | |
| | | PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE | | |
| 10 NANI ATTIC | | RATO RESPIRATORIO | | |
| IO. MALATTIE | | | | |
| 1 4 | | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | | |
| 14. MALATTE | | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | | |
| | | | | |

| | 33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano | | | | |
|--------------------------|--|--|-----------------------|--|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | | |
| | RNG262 | DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO | | | |
| | 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 | | | |
| | RN0820 | BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI | | | |
| | RC0310 | SOTOS SINDROME DI | | | |
| | RNG100 | ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE) | | | |
| | RN1310 | PRADER-WILLI SINDROME DI | | | |
| | RN0850 | CHARGE ASSOCIAZIONE | | | |
| | RN1210 | SMITH-MAGENIS SINDROME DI | | | |

| Totale Codici Esenzione Attribuiti | 53 |
|------------------------------------|----|
|------------------------------------|----|

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|------------|--|-----------------------|
| 4. MALATTIE D | EL METABO | OMZIJO | |
| | RCG080 | DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI | |
| 5. MALATTIE D | EL SISTEMA | A IMMUNITARIO | |
| | RC0190 | ANGIOEDEMA EREDITARIO | X |
| | RC0191 | ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE | X |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | |
| | RFG090 | DISTROFIE MIOTONICHE | |
| | RFG100 | PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE | |
| 10. MALATTIE | DELL'APPA | RATO RESPIRATORIO | · |
| | RG0120 | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | X |
| 14. MALATTIE | DEL SISTEM | IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| | RM0120 | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | |
| 15. MALFORM | NAZIONI CO | DNGENITE, 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 | |

| | | | 35. IRCCS Istituto Clinico Humanitas di Rozzano (MI) | |
|--|------------------|-----------------|---|-----------------------|
| R80040 GARDNER SINDROME DI R80030 POLIPOSI FAMILIARE R8G021 CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON 3. MALATIE DELLE CHIANDOLE ENDOCRINE RC0202 KALMANN SINDROME DI RC0202 PEGGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO RCG162 SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE 6. MALATIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIRCICI CENTO SPOKE MEC RD020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE RD0303 I PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0305 SINDROMI MELODISPLASTICHE RD0007 NEMME APLASTICHE ACQUISTIE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSTORIE) RD0018 INASTORIO CIONASSIEMICA 7. MALATIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RR0018 INASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RR0010 COREA DI HUNTINGTON RN1490 ISAACSI SINDROME DI RR0011 SICHEOPOEFICI REATORICO CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO RR0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RR011 SCLEROSI LATERALE PRIMA | | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| R80091 CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON 3. MALATITE DELLE CHIANDOLE ENDOCRINE RC0022 [INCONDINA SINDROME DI RC0022 [INCONDINA SINDROME DI RC0122 [SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE 6. MALATITE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOETICI Centro Spoke MEC RC0020 [IPCGONADISMO POGONADOTROPO CONGENITO RCG 142 [SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE 6. MALATITE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOETICI Centro Spoke MEC RC0020 [IPCST INCONDINA SINDROME MULTIPLE RD0031 [PASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0032 [INDROMI MIELODISPLASTICHE RD0035] INDROMI MIELODISPLASTICHE RD0036] SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0037 [INCURPOPENIE CONGENITE RD0038] MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATITE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERFERICO RF0038] COREA DI HUNTINGTON RN1490 [SAACS SINDROME D] RF0081 [ATROPIA MULTISISTEMICA RF0041] NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO RF0010 SCLEROSI LATERALE FAMOIPORICA RF0111 SCLEROSI LATERALE FAMOIPORICA RF0111 SCLEROSI LATERALE FAMOIPORICA RF0111 SCLEROSI LATERALE FAMOIPORICA RF0111 SCHILDER MALATITA DI RF0350 [EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0360] EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0360 [EMIPLEGIA ALTERNANIE RF0370] FAR MALATITA DI RF0380 [MALATITA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0390 PARALISI SUDRAPE PROGRESSIVA CON SORDITA NEUROSENSORIALE RF0111 SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA RF0102 [LEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0112 [SINDROME DI LATERALE PROGRESSIVA CON SORDITA NEUROSENSORIALE RF0181 [NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0192 [DISTONIA DI TORSIONE DI LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICCHE, GRANILE DILIVALIDADI DI SOLDRAPICE DI SINDROME DI RF0182 [LEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0193 [DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF0194 [DISTONIA DI TORSIONE DI DOPATICA RF0195 [DISTONIA DI TORSIONE DI DOPATICA RF0196 [DISTONIA DI TORSIONE DI DOPATICA RF0197 [DISTONIA DI TORSIONE DI DOPATICA RF0198 [DISTONIA DI TORSIONE DI DOPATICA RF0199 [DISTONIA DI TORSION | 2. TUMORI | | | |
| REGOZI CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON RC0020 (KALLMANN SINDROME DI RC0020 (KALLMANN SINDROME DI RC0022) [POGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO RCG162 (SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE 6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI Centro Spoke MEC. RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG030 SINDROMI MIELDOSPLASTICHE RD0300 SINDROMI MIELDOSPLASTICHE RD0301 MISTOROMI MIELDOSPLASTICHE RD0303 INDROMI MIELDOSPLASTICHE RD0303 SINDROMI MIELDOSPLASTICHE RD0303 INDROMI MIELDOSPLASTICHE RD0305 SINDROMI MIELDOSPLASTICHE RD0306 SINDROMI MIELDOSPLASTICHE RD0307 INDROMINI MIELDOSPLASTICHE RD0308 MISTORIE) RD0309 INDROMINI MIELDOSPLASTICHE RD0300 INDROMINI MIELDOSPLASTICHE RD0300 SCIENCOS LATERALE PERIFERICO RF0010 SCIERCOSI LATERALE AMOTROPICA RF0110 SCIERCOSI LATERALE AMOTROPICA RF0110 SCIERCOSI LATERALE AMOTROPICA RF0300 EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0300 EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0300 EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0300 FARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA NEUROSENSORIALE RF0300 MILATITA DI INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0300 PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA NEUROSENSORIALE RF0310 POLINEUROPATIA ACRONICA INFLAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0310 POLINEUROPATIA CRONICA INFLAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0310 POLINEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0310 DISTORIO POLINEURO DELLA CRONICA RF0310 DISTORIO POLINEURO DELLA CONNEA RF0310 DISTORIO POLINEURO DELLA CONNEA RF0310 DISTORIO DELLA CONNEA RF0310 DISTORIO DELLA CONNEA RF0310 DISTORIO POLINEURO DELLA CONNEA RF0310 DISTORIO POLINEURO DELLA CONNEA RF0310 DISTORIO POLINEURO DELLA CONNEA RF0320 DISTORIO DELLA CONNEA RF0320 DISTORIO POLINEURO DELLA CONNEA RF032 | | RB0040 | GARDNER SINDROME DI | |
| 3. MALATIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE RC0022 [INCONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO RCG122 SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE 6. MALATIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOETICI Centro Spoke MEC RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE RDG0301 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG0302 SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE RD03031 NEME APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) RD0803 SINURCOPHINE CONGENITE RD0803 SINURCOPHINE CONGENITE RD0803 INCROPENTE CONGENITE RD0804 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0080 (COREA DI HUNTINGTON RN1490 [ISAACS SINDROME DI RF0081 NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO RF0100 SCLEROSI LATERALE AMOTROPICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0111 SCHILDER MALATITA DI RF0305 INCROPIA MULTISISTEMICA RF0306 PIARI MALATITA DI RF0307 PARALISI BUILBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0308 PARALISI BUILBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0309 PARALISI BUILBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0300 MALATITA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0301 POPARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0101 POPARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0101 POPARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0101 POPARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0101 DI SINDROME DILLA PERSONA RIGIDA RF0102 POPARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0103 DEGLINE PROPARIE SINDROME DI RF0103 INDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI RF0104 DISTONIC PRIMARIE RF0105 SINDROME DI LILUMINATAMENIE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI RF0107 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0108 DISTONIC DI TORSIONE DIDOPATICA GRAVI ED INVALIDANTI RF0108 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF0109 DISTONIC DI TORSIONE DILLA CORNEA RF0109 DISTONIC DI TORSIONE DILLA CORNEA RF0109 DISTONIC PRIMARIE RF0101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI RF0101 GRAVILLIMINA PRESINDROME DI (LIMITATAMENIE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI DI RF0104 DISTONIC PROPARATIONI DELLA CORNEA RF0105 DIADORI DI RICCOSCOPICA RG0000 GRANULOMATOSI C | | RB0050 | POLIPOSI FAMILIARE | |
| RC0022 POGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENTO RC0162 SINDROM DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE 6. MALATIE DEL SANCU E DECU ORGANI EMATOPOIETICI CENTRO SPOKE MEC RD0020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE RD0030 SINDROMI MIEL DOISPILASTICHE RD0030 SINDROMI MIEL DOISPILASTICHE RD0031 RNSINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0031 RNSINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0031 ANEMIE APILASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE RD0031 NEUTROPENIE CONGENITE RD0031 NEUTROPENIE CONGENITE RD0031 NEUTROPENIE CONGENITE RD0032 SINDROME DI RD0033 NEUTROPENIE CONGENITE RD0034 ATROPIA MULTISSTEMICA RF0036 ATROPIA MULTISSTEMICA RF0031 NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO RF0030 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0111 SCHILDER MALATITA DI RF0350 EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0360 FARMALATITA DI RF0370 FARMALATITA DI RF0380 ALATITA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0390 FARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0310 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0310 RF0380 ALATITA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0390 FARALISI BURBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0310 RF0310 RF0310 RF0310 POLINEUROPATIA ACTIONA RIGIDA RF0311 RF0312 REMINISTROME DI RF0312 RF0313 RF0313 RF0313 RF0314 REMINISTROME DI RF0315 RF0316 DISTONILE PRIMARIE RF0316 DISTONILE PRIMARIE RF0317 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0318 RF0319 DISTONILE PRIMARIE RF0319 DISTONILE PRIMARIE RF0310 DISTONILE PRIMARIE RF0311 RF0312 RF0312 RF0313 RF0313 RF0313 RF0313 RF0313 RF0314 DISTONILE PRIMARIE RF0315 DISTONILE PRIMARIE RF0316 DISTONILE PRIMARIE RF0317 RF0310 RF0318 RF0319 RF0319 DISTONILE PRIMARIE RF0310 DISTONILE PRIMARIE RF0311 RF0312 RF0312 RF0313 RF0313 RF0313 RF0313 RF0313 RF0313 RF0313 RF0314 DISTONILE REDITARIE DELI CONEA RF0315 RF0315 RF | | RBG021 | CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON | |
| RC0022 POGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO RCG162 SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE 6. MALATITE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI Centro Spoke MEC RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0070 NEMICE PARTICIPE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE RD0070 RANSIORIE) RD0080 SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI RD0081 NEUTROPENIE CONGENITE RD0081 AIROFIA MULTINISTISMICA RF0081 AIROFIA MULTISSIEMICA RF0081 AIROFIA MULTISSIEMICA RF0081 NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO RF0081 AIROFIA MULTISSIEMICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTOFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTOFICA RF0111 SCHILDER MALATTIA DI RF0350 EMPLEGIA ALTERNANTE RF0350 EMPLEGIA ALTERNANTE RF0360 PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0380 PARALISI SULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0380 PARALISI SULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0381 NEUROPATIA MOTORIA MULTIPOCALE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIPOCALE RF0181 REUROPATIA MOTORIA MULTIPOCALE RF0181 REUROPATIA MOTORIA MULTIPOCALE RF0180 DISTONIE PRIMARIE RF0380 DISTONIE PRIMARIE RF0380 DISTONIE PRIMARIE RF0380 CHERATOCONO | 3. MALATTIE D | ELLE GHIA | NDOLE ENDOCRINE | · |
| RCG162 SINDROM DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE CONTRO SPOKE MEC CONTRO SPOKE MEC RDG030 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG0350 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0070 ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE RD0071 NEUTROPENIE CONGENITE RD0081 NEUTROPENIE CONGENITE RD0081 NEUTROPENIE CONGENITE RD0081 NASTOCITOSI SISTEMICA RD0081 NEUTROPENIE CONGENITE RD0081 NEUTROPENIE CONGENITALE PERIFERICO RD0081 NEUTROPENIE CONGENITALE NEUTROPENIE RD0081 NEUTROPENIE NEUTROPE | | RC0020 | KALLMANN SINDROME DI | |
| 6. MALATITE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI Centro Spoke MEC RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG050 RDG031 RDG050 RDG031 RDG050 R | | RC0022 | IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO | |
| Centro Spoke MEC RDG030 RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG050 RDG051 RDG070 RDG070 RDG070 RDG070 RDG060 RDG061 RDG060 RDG061 RDG0 | | RCG162 | SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE | |
| Spoke MEC RDG020 DIFFITI REDITARI DELLA COAGULAZIONE | 6. MALATTIE D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | |
| RDG050 RDG0MI MIELODISPLASTICHE ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TARASTICNIE) RD0080 RDG081 RDG081 RD0081 RD0081 RD0081 RD0081 RD0081 RD0081 RD0081 RD0081 RASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0080 RN1490 RD0081 RF0081 RF0100 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0110 RF0350 EMICRANIA EMPLEGICA FAMILIARE RF0350 EMICRANIA EMPLEGICA FAMILIARE RF0360 RF0370 FARR MALATTIA DI RF0380 MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0390 RF0390 RARALISI BUIBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0117 RF0181 RF0181 RF0181 RF0182 RF0183 RF0183 RF0183 RF0184 RF0185 RF0186 RF0186 RF0186 RF0187 RF0187 RFR0188 RF0188 RF0188 RF0188 RF0189 DISTONIA DI TORSIONE DI (ILMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) RF0188 RF0189 RF0180 RF0180 RF0180 RF0181 RF0181 RF0181 RF0181 RF0182 RF0183 RF0183 RF0183 RF0183 RF0184 RF0185 RF0186 RF0180 DISTONIA DI TORSIONE DI (ILMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) RF0183 RF0183 RF0183 RF0183 RF0183 RF0183 RF0184 RF0185 RF0185 RF0186 RF0186 RF0187 RF0187 RF0187 RF0188 RF | | RDG020 | DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE | |
| RD0070 ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) RD0080 SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI RD0051 NEUTROPENIE CONGENITE RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0080 COREA DI HUNTINGTON RN1490 ISAACS SINDROME DI RF0081 RF0081 NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO RF0010 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0111 SCHILDER MALATITA DI RF0350 EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0350 EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0360 EMIPLEGIA ALTERNANTE RF0380 MALATITA DI INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0380 PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0110 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0181 NEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMMER SINDROME DI RR1101 POEMS SINDROME RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI RF0184 GRAVI ED INVALIDANTI RF0185 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) RFG300 CHERATOONO RFG140 DISTONIE PRIMARIE RF0180 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATILE DELL'APPARATO VISIVO RFG140 DISTORIE PRIMARIE DELLA CORNEA RFG150 DISCORIE PREDITARIE DELLA CORNEA RFG160 DISCORIE PREDITARIE DELLA CORNEA RFG161 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATILE DELL'APPARATO VISIVO RFG160 SERNULCIMATOSI EDSINOFILICA CON POLIANGITE R RC0020 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X X | | RDG031 | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | |
| RD0080 SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI RD0081 NEUTROPENIE CONCENITE RD0081 NASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0080 COREA DI HUNTINGTON RN1490 ISAACS SINDROME DI RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0010 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0111 SCHILDER MALATITA DI RF0330 EMICRANIA EMPLEGICA FAMILIARE RF0340 EMIPLEGIA ALTERNANTE RF0350 EMICRANIA EMPLEGICA FAMILIARE RF0360 EMPLEGIA ALTERNANTE RF0370 FAHR MALATITA DI RF0380 MALATITA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0390 PARALISI BUIBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMINER SINDROME DI RF0183 GRAVI ED INTORIO DE IDIPATICA RF0183 GRAVI ED INTORIO DE IDIPATICA RF0184 RF0185 GRAVI ED INTORIO DE IDIPATICA RF0185 GRAVI ED INTORIO DE IDIPATICA RF0186 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA RF0187 RFG101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RF0200 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF0220 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RF02010 BEHCET MALATTIA DI RF02010 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X X | | RDG050 | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | |
| RD0080 SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI RD0051 NEUTROPENIE CONGENITE RD0081 NASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0080 COREA DI HUNTINGTON RN1490 ISAACS SINDROME DI RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0081 NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO RF0080 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0111 SCHILDER MALATTIA DI RF0350 EMIPLEGIA ALTERNANTE RF0350 EMIPLEGIA ALTERNANTE RF0370 FAHR MALATTIA DI RF0380 MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0390 PARALISI SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA RF0110 PARALISI SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA RF0110 POLINEURO PATIA CRONICA INFLAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0180 POLINEURO PATIA CRONICA INFLAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RR1010 POEMS SINDROME RF0183 GRAVI ED INVALIDANTI) RF0183 GRAVI ED INVALIDANTI) RF0184 GRAVI ED INVALIDANTI) RF0185 CRAVI ED INVALIDANTI) RFG180 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF0180 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF0200 CHERATOCONO RALATTIE DELL'APPARATO VISIVO RALATTIE DELL'APPARATO VISIVO RALATTIE DELL'APPARATO CORNOCA IN ALTORICA RF0200 DISTORIE REDITARIE DELLA CORNEA RF0200 CHERATOCONO RALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RC02010 BEHCET MALATTIA DI RC02010 GRANULUMATOSI CON POLIANGITE X | | RD0070 | · · | |
| RDG051 NEUTROPENIE CONGENITE RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATITE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0080 COREA DI HUNTINGTON RN1490 ISAACS SINDROME DI RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF6081 NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0111 SCHILDER MALATITA DI RF0350 EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0350 EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0360 EMIPLEGIA ALTERNANTE RF0370 FAHR MALATITA DI RF0380 MALATITA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0390 PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0110 SINDROME DELLA PERSONA RICIDA RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RR1610 POEMS SINDROME RFG160 DISTONIE PRIMARIE RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA RF0130 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) RFG110 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATITE DELL'APPRARTA O' VISIVO RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RFG140 DISTORIFIE EREDITARIE DELLA CORNEA RFG150 DESTONIA DI TORSIONE DI CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATITE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RFG200 RECOLATORIO RFG201 BEHCET MALATITA DI RG0020 POLINANGIOIE MICROSCOPICA RG0030 GRANULOMATOSI COSNOFILICA CON POLIANGITE X X RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X | | RD0080 | , | |
| RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL ISITEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0080 COREA DI HUNTINGTON RN1490 ISAACS SINDROME DI RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF6041 NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0111 SCHILDER MALATTIA DI RF0350 EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0350 EMIPLEGIA ALTERNANTE RF0370 FAHR MALATTIA DI RF0380 MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0390 PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0411 SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RN1610 POEMS SINDROME RFG160 DISTONIE PRIMARIE RF0183 GUILAIN-BARRE SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI EDI INVALIDANTI) RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CONNEA RF0180 DISTONIE PRIMARIE RF0181 GRAVI EDI INVALIDANTI) RFG110 DISTONIE PRIMARIE RF0182 CUILAIN-BARRE SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI EDI INVALIDANTI) RFG110 DISTONIE PRIMARIE RF0181 DELL'APPARATO VISIVO RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RFG140 DISTORIE PRIMARIE DELLA CORNEA RFG140 DISTORIE PRIMARIE DELLA CORNEA RFG140 DISTORIE PRIMARIE DELLA CORNEA RFG150 DISTORIE PRIMARIE DELLA CORNEA RFG150 DISTORIE PRIMARIE DELLA CORNEA RFG1010 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI RRG0105 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RFG140 DISTORIE PRIMARIE DELLA CORNEA RFG140 DISTORIE PRIMARIE DELLA CORNEA RFG150 DISTORIE PRIMARIE DELLA CORNEA RFG100 DISTORIO DI CONDENTA DI CONDENTA DI CONDENTA DI | | | | |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0080 COREA DI HUNTINGTON RN1490 ISAACS SINDROME DI RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0041 NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0111 SCHILDER MALATTIA DI RF0350 EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0350 EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0360 MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0390 PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF03170 PARALISI SULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF01170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RR1610 POEMS SINDROME RF6160 DISTONIA DI TORSIONE DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) RF6110 DISTONIA DI TORSIONE DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) RF6130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF6140 DISTORIA DI TORSIONE DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) RF6130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF6140 DISTORIA DI TORSIONE DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) RF6130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF6140 DISTORIA DI CRONICA CORNEA RF6140 DISTORIA EREDITARIE DELLA CORNEA RF6140 DISTORIA DI CRONICA CORNEA RF6150 DISTORIA DI CRONICA CORNEA RF6160 SISTORIA CIRCOLATORIO RCO210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOTE MICROSCOPICA RG0030 GRANULOMATOSI EOSSINOFILICA CON POLIANGITE X | | | | |
| RF0080 COREA DI HUNTINGTON RN1490 ISAACS SINDROME DI RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF6041 NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0111 SCHILDER MALATITA DI RF0350 EMICRANIA EMPLEGICA FAMILIARE RF0360 EMIPLEGIA ALTERNANTE RF0370 FAHR MALATITA DI RF0380 MALATITA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0390 PARALISI BUIBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0411 SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RN1610 POEMS SINDROME RFG160 DISTONIE PRIMARIE RF0183 GRAVI ED INVALIDANTI RF0184 GRAVI ED INVALIDANTI RFG101 SINDROMI DI TORSIONE IDIOPATICA RF0185 GRAVI ED INVALIDANTI RFG101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATITE DELL'APPARATO VISIVO RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF0180 CHERATOCONO 9. MALATITE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATITA DI RG0000 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X X RG0000 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X X | 7 MALATTIF D | | | |
| 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 RF0350 EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0360 EMIPLEGIA ALTERNANTE RF0370 FAHR MALATTIA DI RF0380 MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0390 PARALISI BUIBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0411 SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RN1610 DESTONIE PRIMARIE RF0180 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA RF0183 GUILLAIN-BARRE'S INDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)) RFG101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF0180 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOTE MICROSCOPICA RG0030 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X X | 7.140 (E) (THE B | | | |
| RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RFG041 NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF01101 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0111 SCHILDER MALATTIA DI RF0350 EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0360 EMIPLEGIA ALTERNANTE RF0360 PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0370 PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0370 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RR1610 POEMS SINDROME EI RF0180 DISTONIE PRIMARIE RF0990 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA RF0183 GRAVI EDI INVALIDANTI) RFG101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF0140 DISTORIE REDITARIE DELLA CORNEA RF0200 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLLANGIOTIE MICROSCOPICA X RG0030 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X | | | | |
| RFG041 NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF01111 SCHILDER MALATTIA DI RF0350 EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0360 EMIPLEGIA ALTERNANTE RF0370 FAHR MALATTIA DI RF0380 MALATTIA DI RF0380 MALATTIA DI RF0380 PARALISI BUIBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0411 SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RN1610 POEMS SINDROME DI RN1610 POEMS SINDROME DI RN1610 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 DISTORIE FERDITARIE DELLA CORNEA RF0280 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOTIE MICROSCOPICA X RG0030 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X X | | | | |
| RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0111 SCHILDER MALATIIA DI RF0350 EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE RF0360 EMIPLEGIA ALTERNANTE RF0370 FAHR MALATIIA DI RF0380 MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0390 PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0411 SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RR1610 POEMS SINDROME DI RR1610 DISTONIE PRIMARIE RF0900 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA GRAVI ED INVALIDANTI) RFG101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF0280 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOTE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X X | | | | |
| RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0111 SCHILDER MALATTIA DI RF0350 EMICRANIA EMPLEGICA 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 RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RN1610 POEMS SINDROME RF0160 DISTONIE PRIMARIE RF0990 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA RF0183 GRAVI ED INVALIDANTI) RFG101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO RFG140 DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA RF0280 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOTE MICROSCOPICA R G0050 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X X | | | | |
| RF0111 SCHILDER MALATTIA DI 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 RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RN1610 POEMS SINDROME RF0160 DISTONIE PRIMARIE RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA RF0183 GRAVI ED INVALIDANTI) RFG101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF0280 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X | | | | |
| 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 RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RN1610 POEMS SINDROME RF6160 DISTONIE PRIMARIE RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA GRAVI ED INVALIDANTI) RF61183 GRAVI ED INVALIDANTI) 8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF0280 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | | | |
| 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 RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RN1610 POEMS SINDROME RF0360 DISTONIE PRIMARIE RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA GRAVI ED INVALIDANTI) RFG113 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO RFG300 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF0280 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI R G0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X RG0050 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | | | |
| RF0370 FAHR MALATTIA DI RF0380 MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0390 PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0411 SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RN1610 POEMS SINDROME RFG160 DISTONIE PRIMARIE RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA RF0183 GRAVI ED INVALIDANTI) RFG101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF0300 CHERATOCONO P. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X X | | | | |
| RF0380 MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI RF0390 PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0411 SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RN1610 POEMS SINDROME RFG160 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 DISTORIE REDITARIE DELLA CORNEA RFG280 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X | | | | |
| RF0390 PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE RF0411 SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RN1610 POEMS SINDROME RFG160 DISTONIE PRIMARIE RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) RFG101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RFG140 DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA RF0280 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X KRO070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | | | |
| RF0111 SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RN1610 POEMS SINDROME RFG160 DISTONIE PRIMARIE RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA RF0183 GRAVI ED INVALIDANTI) RFG101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF0280 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X X | | | | |
| RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RN1610 POEMS SINDROME RFG160 DISTONIE PRIMARIE RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) RFG101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF0180 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X | | | | |
| RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RN1610 POEMS SINDROME RFG160 DISTONIE PRIMARIE RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) RFG101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RF0280 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X | | | | |
| RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RN1610 POEMS SINDROME RFG160 DISTONIE PRIMARIE RF0090 DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) RFG101 SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI 8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RFG140 DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA RF0280 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | | | |
| 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 RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | | | |
| 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 RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | | | |
| 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 RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | | | |
| 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 RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | | | |
| 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 RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X | | | | |
| 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 RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | | GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, | |
| 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 RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | | RF ○ 1∩1 | , | |
| RFG130 DEGENERAZIONI DELLA CORNEA RFG140 DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA RF0280 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | 8 MALATTIED | | | |
| RFG140 DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA RF0280 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | O. MALATTIL D | | | |
| RF0280 CHERATOCONO 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X | | | | |
| 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X | | | | |
| RC0210 BEHCET MALATTIA DI RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X | 9 MALATTIED | | | |
| RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA X RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X | 7. WINCHAITE D | | | |
| RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE X RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X | | | | Y |
| RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE X | | | | |
| | | | | |
| | | | | ^ |

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|------------|---|-----------------------|
| | DELL'APPA | rato respiratorio | Ambozione |
| | | SARCOIDOSI | X |
| | RHG010 | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | Х |
| 11. MALATTIE I | DELL'APPA | RATO DIGERENTE | |
| | RI0010 | ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI | |
| | RI0030 | GASTROENTERITE EOSINOFILA | |
| | RI0040 | SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE | |
| | RI0050 | COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE | |
| | RIG010 | COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI | X |
| 12. MALATTIE I | DELL'APPA | RATO GENITO-URINARIO | |
| | RJ0020 | FIBROSI RETROPERITONEALE | Х |
| | RJG020 | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) | Х |
| 13. MALATTIE I | DELLA CUT | E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO | |
| | RL0030 | PEMFIGO | |
| | RL0040 | PEMFIGOIDE BOLLOSO | |
| | RL0050 | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE | |
| | RN1470 | HAY-WELLS SINDROME DI | |
| 14. MALATTIE I | DEL SISTEM | IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| | RM0010 | DERMATOMIOSITE | |
| | RM0020 | POLIMIOSITE | |
| | | CONNETTIVITE MISTA | |
| | | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | |
| 15. MALFORM | | DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | |
| | RN0330 | EHLERS-DANLOS SINDROME DI | |

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|--------------|---|-----------------------|
| 1. MALATTIE IN | IFETTIVE E I | Parassitarie | Allibozione |
| | | WHIPPLE MALATTIA DI | |
| 2. TUMORI | | | |
| | RB0010 | WILMS TUMORE DI | |
| | RB0020 | RETINOBLASTOMA | |
| | RB0060 | LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI | |
| | | SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE | |
| | | NEUROFIBROMATOSI | |
| | | COMPLESSO CARNEY | |
| | | MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO | |
| 3. MAI ATTIF D | | NDOLE ENDOCRINE | |
| | | DEFICIENZA DI ACTH | |
| | | KALLMANN SINDROME DI | |
| | | SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE | |
| | | POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI | |
| | | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | |
| 4. MALATTIE D | | | |
| 1. WO LE TITLE D | | | |
| | 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 | |
| | | ADRENOLEUCODISTROFIA | |
| | 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 | |
| | 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 D | EL SISTEMA | A 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 | |
| | | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | |
| | | SCHNITZLER SINDROME DI | |

| | | 36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia | |
|--------------------------|------------|--|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| | RDG010 | ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI) | |
| | RD0020 | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA | |
| Centro Spoke MEC | 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 | |
| | | MASTOCITOSI SISTEMICA | |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | |
| | | WEST SINDROME DI | Х |
| | RF0410 | SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI) | |
| | RN1610 | POEMS SINDROME | |
| | | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | |
| 8. MALATTIE D | | | |
| | 1 | DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE | |
| | RF0230 | IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS | |
| | | DEGENERAZIONI DELLA CORNEA | |
| | | DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA | |
| | RF0280 | CHERATOCONO | |
| | | COROIDITE MULTIFOCALE | |
| | | COROIDITE SERPIGINOSA | |
| 9. MALATTIE D | | A CIRCOLATORIO | |
| | RC0110 | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | |
| | RC0210 | BEHCET MALATTIA DI | |
| | RG0010 | ENDOCARDITE REUMATICA | |
| | RG0020 | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | |
| | | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | |
| | | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | |
| | RG0080 | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | |
| | RGG010 | MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE | |
| | RG0090 | TAKAYASU MALATTIA DI | |
| | RG0100 | TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA | |
| | RD0030 | PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE | |
| 10. MALATTIE | DELL'APPA | RATO RESPIRATORIO | |
| | RG0120 | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | |
| | RH0011 | SARCOIDOSI | |
| | RHG010 | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | |
| | RH0020 | EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA | |
| | RH0021 | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA | |
| | RH0022 | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA | |
| | RNG110 | DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950) | |
| | RN0950 | KARTAGENER SINDROME DI | |

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|-----------|--|-----------------------|
| | DELL'APPA | RATO DIGERENTE | , ID 0210116 |
| | | ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI | |
| | RI0030 | GASTROENTERITE EOSINOFILA | |
| | RI0040 | SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE | |
| | RI0080 | LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA | |
| | RIG010 | COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI | |
| | | DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE | |
| 2. MALATTIE I | | RATO GENITO-URINARIO | |
| • | | DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO | |
| | | CISTITE INTERSTIZIALE | |
| | | TUBULOPATIE PRIMITIVE | |
| | | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI | |
| | RJG020 | MINIME) | |
| 3. MALATTIE I | DELLA CUT | E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO | |
| | | PEMFIGO | |
| | | PEMFIGOIDE BOLLOSO | |
| | | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE | |
| | | LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS | |
| | | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA | |
| | | PIODERMA GANGRENOSO CRONICO | |
| | | ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI | |
| | | DISCHERATOSI CONGENITA | |
| | | XERODERMA PIGMENTOSO | |
| | | DARIER MALATTIA DI | |
| | | SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO | |
| 4 MAI ATTIF I | | A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| | | DERMATOMIOSITE | |
| | | POLIMIOSITE | |
| | | SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI | |
| | | CONNETTIVITE MISTA | |
| | | FASCITE EOSINOFILA | |
| | | FASCITE DIFFUSA | |
| | | POLICONDRITE RICORRENTE | |
| | | MIOSITE A CORPI INCLUSI | |
| | | MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA | |
| | | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | |
| | | SINDROME SAPHO | |
| 5 MALEORM | | DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | |
| 0. 1417 (EI OKIVI | | ARNOLD-CHIARI SINDROME DI | |
| | | MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | X |
| | | OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | ^ |
| | KINOOOO | AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O | |
| | RNG150 | SINDROMICA | |
| | RNG011 | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO | X |
| | 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 BOTALLO) | |

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|----------|--|-----------------------|
| | RN0320 | GASTROSCHISI | |
| | 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 | |
| 6. ALCUNE C | ONDIZION | II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE | |

| Totale Codici Esenzione Attribuiti | | | | |
|------------------------------------|--|--|--|--|
| | | | | |

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

| | 38. IRC | CCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia | |
|--------------------------|------------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| 2. TUMORI | | | |
| | RBG010 | NEUROFIBROMATOSI | |
| 4. MALATTIE D | EL METABO | DLISMO | |
| | RCG040 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI | Х |
| | 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) | |
| | 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 | |
| | RFG020 | CEROIDO-LIPOFUSCINOSI | |
| | RCG180 | ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE | |
| | RC0150 | WILSON MALATTIA DI | |
| 7. MALATTIE D | EL 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 | |
| | RFG050 | ATROFIE MUSCOLARI SPINALI | |
| | RF0100 | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | |
| | RF0110 | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | |
| | RF0111 | SCHILDER MALATTIA DI | |
| | | LENNOX GASTAUT SINDROME DI | |
| | | WEST SINDROME DI | |
| | | NARCOLESSIA | |
| | | CADASIL | |
| | | EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE | |
| | | EMIPLEGIA ALTERNANTE | |
| | | MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI | |
| | | PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE | |
| | | SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA | |
| | | NEUROPATIE EREDITARIE | |
| | | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | |
| | | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | |
| | RF0181 | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | |
| | | LEWIS SUMNER SINDROME DI | |
| | RFG070 | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | |

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|-----------|---|-----------------------|
| | 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 D | ELL'APPAR | ATO VISIVO | |
| | RF0220 | BEHR SINDROME DI | |
| | RFG110 | DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE | |
| 15. MALFORM | AZIONI CO | DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | _ |
| | RN0010 | ARNOLD-CHIARI SINDROME DI | |
| | RN0020 | MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | |
| | | AGENESIA CEREBELLARE | |
| | | | |
| | | LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | |
| | RN0060 | OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | |
| | | ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE | Х |
| | RNG101 | COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO | X |
| | RN0120 | COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO | |
| | RN0130 | MORNING GLORY ANOMALIA DI | |
| | RN1580 | NORRIE MALATTIA DI | |
| | | DISPLASIA SETTO-OTTICA | |
| | | POLAND SINDROME DI | |
| | | ADAMS-OLIVER SINDROME DI | |
| | RNG080 | SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; | |
| | 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 | |
| | 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 | |
| | RN0850 | CHARGE ASSOCIAZIONE | |
| | | COCKAYNE SINDROME DI | |
| 16. ALCUNE C | | II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE | |
| | | KERNITTERO | |

| Totale Codici Esenzione Attribuiti | 82 |
|------------------------------------|----|
| | |

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|------------|--|-----------------------|
| 4. MALATTIE D | EL METABO | | |
| | RCG074 | DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760) | |
| | 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 | |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | |
| | RFG010 | LEUCODISTROFIE | Х |
| | RF0061 | DRAVET SINDROME DI | |
| | RFG040 | MALATTIE SPINOCEREBELLARI | |
| | RFG050 | ATROFIE MUSCOLARI SPINALI | |
| | RF0130 | LENNOX GASTAUT SINDROME DI | |
| | RF0140 | WEST SINDROME DI | |
| | RF0360 | EMIPLEGIA ALTERNANTE | |
| | RFG060 | NEUROPATIE EREDITARIE | |
| | RFG070 | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | |
| | RFG080 | DISTROFIE MUSCOLARI | |
| | RFG090 | DISTROFIE MIOTONICHE | |
| | RFG160 | DISTONIE PRIMARIE | |
| | RF0090 | DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA | |
| 10. MALATTIE | DELL'APPA | RATO RESPIRATORIO | |
| | RHG011 | SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA | |
| 15. MALFORM | AZIONI CO | ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | |
| | RN0010 | arnold-chiari Sindrome di | |
| | 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 | |
| | 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

| | 40. Centro Clinico NeMO - Fondazione Serena ONLUS di Milano | | | |
|--------------------------|---|---|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| 7. MALATTIE D | EL 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 MULTIFOCALE | | |
| | 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

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|--------------------|--|-----------------------|
| 2. TUMORI | | | |
| | RB0060 | LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI | |
| 3. MALATTIE D | ELLE GHIA | NDOLE ENDOCRINE | |
| | RC0010 | DEFICIENZA DI ACTH | |
| | | IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI | |
| 5. MALATTIE D | EL SISTEM <i>A</i> | AIMMUNITARIO | |
| | | Carenza Congenita di alfa 1 antitripsina | |
| | | ISTIOCITOSI CRONICHE | |
| B. MALATTIE D | | | |
| | | DEGENERAZIONI DELLA CORNEA | |
| | | DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA | |
| P. MALATTIE D | | CIRCOLATORIO | |
| | | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | |
| | | GOODPASTURE SINDROME DI | |
| | | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | |
| | | TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA | |
| 0. MALATTIE I | | RATO RESPIRATORIO | |
| | | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | |
| | | SARCOIDOSI | |
| | | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | |
| | | EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA | |
| | RH0021 | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA | |
| | RH0022 | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA | |
| | RNG110 | DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950) | |
| 14. MALATTIE I | DEL SISTEM | A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| | RM0010 | DERMATOMIOSITE | |
| | RM0020 | POLIMIOSITE | |
| | RM0030 | CONNETTIVITE MISTA | |
| 15. MALFORM | AZIONI CO | DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | |
| | RNG200 | AMARTOMATOSI MULTIPLE | |
| | RN0750 | SCLEROSI TUBEROSA | |
| | | | |

| 42. Casa di Cura Igea - Dipartimento di Scienze Neuroriabilitative di Milano | | | | |
|--|------------|--|-----------------------|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | | |
| | RF0100 | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | | |
| | RF0110 | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | | |
| | RF0180 | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | Х | |
| | RF0181 | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | Х | |
| | RF0182 | LEWIS SUMNER SINDROME DI | Х | |
| | RFG090 | DISTROFIE MIOTONICHE | | |
| | RFG100 | PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE | | |

Totale Codici Esenzione Attribuiti

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|-----------|---|-----------------------|
| 3. MALATTIE D | ELLE GHIA | NDOLE ENDOCRINE | |
| | RCG020 | SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE | |
| | RCG030 | POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI | |
| | RC0040 | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | |
| 15. MALFORM | AZIONI CO | ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | |
| | RN0680 | TURNER SINDROME DI | |
| | RN1310 | PRADER-WILLI SINDROME DI | |

| | 44. Istituti Ospedalieri Bergamaschi - Policlinico San Marco di Zingonia (BG) | | | | |
|--------------------------|---|---|-----------------------|--|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | | |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | | | |
| | RF0080 | COREA DI HUNTINGTON | | | |
| | 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) | | | |

| Totale Codici Esenzione Attribuiti | 6 |
|------------------------------------|---|

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

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti

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

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

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

| ASST Valtellina e Alto Lario 51. Ospedale di Sondrio | | | |
|---|------------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| 4. MALATTIE D | EL METABO | OLISMO | |
| | RCG100 | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO | |
| 5. MALATTIE D | EL SISTEMA | A IMMUNITARIO | |
| | RC0220 | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | |
| 6. MALATTIE D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | |
| | RDG031 | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | |
| | RDG050 | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | |
| 9. MALATTIE D | EL SISTEMA | A CIRCOLATORIO | |
| | RC0110 | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | |
| | RC0210 | BEHCET MALATTIA DI | |
| | RG0080 | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | |
| 14. MALATTIE | DEL SISTEM | IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| | RM0010 | DERMATOMIOSITE | |
| | RM0020 | POLIMIOSITE | |
| | RM0120 | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | |
| L | 1 | | 1 |
| Totale Codici | Esenzione | Attribuiti | 10 |

| | | ASST Mantova 52. Ospedale di Bozzolo | | | |
|--------------------------|---|---|-----------------------|--|--|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione | | |
| 7. MALATTIE D | 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | | | | |
| | RFG060 | NEUROPATIE EREDITARIE | | | |

| Totale Codici Esenzione Attribuiti | 1 |
|------------------------------------|---|

| | | ASST Lodi 53. Ospedale di Lodi | |
|--------------------------|----------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| S. MALATTIE D | EL SANGU | JE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | · |
| | RDG031 | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | |
| | RDG050 | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | Х |

| | 54. IRCC | S INRCA - Istituto Nazionale di Riposo e Cura per Anziani di Casatenovo (LC) | |
|--------------------------|-----------|--|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| 10. MALATTIE I | DELL'APPA | rato respiratorio | |
| | RH0011 | SARCOIDOSI | |
| | RHG010 | malattie interstiziali polmonari primitive | |

| Totale Codici Esenzione Attribuiti | 2 |
|------------------------------------|---|

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|-----------|---|-----------------------|
| 4. MALATTIE D | EL METABO | DLISMO | |
| | RCG130 | AMILOIDOSI SISTEMICHE | |
| 6. MALATTIE D | EL SANGU | E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI | |
| | RDG031 | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | |
| | RDG050 | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | |
| | RD0070 | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) | |
| 8. MALATTIE D | ELL'APPAR | ATO VISIVO | |
| | RF0280 | CHERATOCONO | |
| 10. MALATTIE I | DELL'APPA | RATO RESPIRATORIO | |
| | RH0011 | SARCOIDOSI | |

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

| Totale Codici Esenzione Attribuiti | 1 |
|------------------------------------|---|

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

| Totale Codici Esenzione Attribuiti | 6 |
|------------------------------------|---|
|------------------------------------|---|

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|------------|---------------------------------|-----------------------|
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | |
| | RFG160 | DISTONIE PRIMARIE | |
| | RF0090 | DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA | |

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|------------|---------------------------------------|-----------------------|
| 1. MALATTIE IN | VFETTIVE E | PARASSITARIE | |
| | RA0020 | WHIPPLE MALATTIA DI | |
| 3. MALATTIE D | ELLE GHIA | NDOLE ENDOCRINE | |
| | RC0020 | KALLMANN SINDROME DI | |
| | RC0022 | IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO | |
| | RCG030 | POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI | X |

| | | 60. Humanitas San Pio X di Milano | |
|--------------------------|-----------|---|-----------------------|
| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
| 8. MALATTIE D | ELL'APPAR | RATO VISIVO | |
| | RFG130 | DEGENERAZIONI DELLA CORNEA | |
| | RFG140 | DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA | |
| | RF0280 | CHERATOCONO | |
| 15. MALFORM | AZIONI CO | ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE | |
| | RN1050 | AXENFELD-RIEGER SINDROME DI | |
| | | , | 1 |
| Totale Codici | Esenzione | Attribuiti | 4 |

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|------------|---|-----------------------|
| 4. MALATTIE D | EL METABO | DLISMO | |
| | 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) | |
| | 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 | |
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | |
| | RFG040 | MALATTIE SPINOCEREBELLARI | |
| | RFG050 | ATROFIE MUSCOLARI SPINALI | |
| | RF0100 | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | |
| | RF0110 | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | |
| | RFG060 | NEUROPATIE EREDITARIE | |
| | RF0180 | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | |
| | RF0181 | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | |
| | RF0182 | LEWIS SUMNER SINDROME DI | |
| | RFG070 | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | |
| | RFG080 | DISTROFIE MUSCOLARI | |
| | RFG090 | DISTROFIE MIOTONICHE | |
| | RFG100 | PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE | |
| 14. MALATTIE | DEL SISTEM | A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO | |
| | PMO110 | MIOSITE A CORPI INCLUSI | |

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia/Gruppo | Nuova Attribuzione |
|--------------------------|------------|---------------------------------|-----------------------|
| 7. MALATTIE D | EL SISTEMA | A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO | |
| | RF0061 | DRAVET SINDROME DI | X |
| | RF0130 | LENNOX GASTAUT SINDROME DI | Х |