



# Regione Lombardia

## LA GIUNTA

---

DELIBERAZIONE N° XI / 160

Seduta del 29/05/2018

---

Presidente

**ATTILIO FONTANA**

Assessori regionali

FABRIZIO SALA *Vice Presidente*  
STEFANO BOLOGNINI  
MARTINA CAMBIAGHI  
DAVIDE CARLO CAPARINI  
RAFFAELE CATTANEO  
RICCARDO DE CORATO  
MELANIA DE NICHILLO RIZZOLI  
PIETRO FORONI

GIULIO GALLERA  
STEFANO BRUNO GALLI  
LARA MAGONI  
ALESSANDRO MATTINZOLI  
SILVIA PIANI  
FABIO ROLFI  
MASSIMO SERTORI  
CLAUDIA MARIA TERZI

Con l'assistenza del Segretario Fabrizio De Vecchi

Su proposta dell'Assessore Giulio Gallera

Oggetto

DETERMINAZIONI RELATIVE ALL'AGGIORNAMENTO DELLA RETE REGIONALE PER LE MALATTIE RARE

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

Il Direttore Generale Giovanni Daverio

Il Dirigente Aldo Bellini

L'atto si compone di 133 pagine

di cui 124 pagine di allegati

parte integrante



# Regione Lombardia

## LA GIUNTA

---

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

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

### **RICHIAMATE:**

- la DGR n. VII/7328 del 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”;
- tutte le delibere di aggiornamento della rete regionale delle malattie rare ed, in particolare, la DGR n. 6470 del 10.04.2017 “Aggiornamento della Rete regionale per le malattie rare”;

**RICHIAMATE** in particolare, congiuntamente, le delibere n. 3350 e n. 3994 del 2015 e la DGR n. 4832 del 2016, dalle quali si evincono le seguenti previsioni, finalizzate a garantire che i Presidi già individuati quali centri di riferimento per le singole patologie rare siano effettivamente attivi nel follow up dei pazienti:

- si dovrà effettuare una verifica, in termini di casi inseriti nel Registro Regionale delle Malattie Rare per singola patologia, utilizzando i dati più recenti disponibili;
- tale verifica prenderà in considerazione anche le patologie con minore impatto in termini di casistica rispetto alla verifica già svolta con le delibere n. 3350 e n. 3994 del 2015;
- in esito a tale verifica si valuterà la permanenza o meno dei Presidi, per le singole patologie, nell'ambito della rete regionale delle malattie rare;
- detta verifica, verrà effettuata anche in un'ottica di razionalizzazione complessiva della Rete regionale delle malattie rare, a seguito delle innovazioni introdotte dalla citata L.R. 23/2015;



# Regione Lombardia

## LA GIUNTA

---

**RICHIAMATA** la nota regionale, prot. G1.2017.0014908 del 09/05/2017, trasmessa ai Presidi della Rete Regionale delle Malattie Rare, che, richiamando le suddette previsioni, precisa che *“la suddetta verifica, con le conseguenti statuizioni, verrà effettuata a breve, a seguito della costituzione del Nucleo di Valutazione previsto dalla DGR n. 4832 del 22.02.2016”*;

**RICHIAMATO** il D.D.G. Welfare n. 6457 del 31.05.2017 *“Costituzione del Nucleo di Valutazione previsto dalla d.g.r. n. 4832/2016”*;

**DATO ATTO** che il Nucleo di Valutazione si è riunito in data 12.6.2017 ed ha condiviso i criteri per la valutazione della permanenza dei presidi nella rete regionale per le malattie rare, riportati nell'Allegato 1, parte integrante del presente atto;

**PRESO ATTO** dei criteri per la valutazione della permanenza dei presidi nella rete regionale per le malattie rare, indicati nell'Allegato 1, parte integrante del presente atto, condivisi dal suddetto Nucleo di valutazione;

**DATO ATTO** che detti criteri sono stati comunicati, con lettera del Dirigente della competente U.O. della D.G. Welfare, ai Presidi a rischio revoca, specificando le rispettive patologie rare per le quali non risultavano casi inseriti nel Registro Lombardo Malattie Rare (ReLMaR) al 31.12.2016 (dati raccolti nell'ambito del sistema CRS-SISS) e precisando che:

- con riferimento a tali patologie sarebbe stata condotta un'ulteriore verifica dei casi inseriti nel Registro Lombardo Malattie Rare al 30.9.2017;
- in esito a tale verifica, con delibera di Giunta regionale sarebbe stata conseguentemente aggiornata la Rete regionale delle malattie rare: le Strutture che non avranno documentato la loro attività non saranno più considerate Presidi della Rete Malattie Rare per la specifica condizione;

**VISTI** i dati del Registro Lombardo Malattie Rare aggiornati al 30.9.2017;

**VERIFICATI**, in collaborazione con LISPA e con il Centro di Coordinamento regionale delle malattie rare, i casi inseriti nel Registro Lombardo Malattie Rare al 30.9.2017 da ciascun Presidio cui era stata indirizzata la suddetta lettera, per le rispettive patologie ivi indicate;

**IDENTIFICATI** i Presidi che non hanno inserito alcun caso nel Registro Lombardo



## Regione Lombardia

### LA GIUNTA

Malattie Rare al 30.9.2017;

**PRESO ATTO** che i seguenti Presidi, in data antecedente al 30.9.2017, hanno rappresentato alla D.G. Welfare difficoltà in relazione all'inserimento dei casi nel Registro Regionale delle Malattie Rare, per problemi tecnici di varia natura:

- Fondazione Poliambulanza di Brescia per le seguenti patologie a rischio revoca: Pubertà Precoce Ideopatica, Sindrome di Prader Willi;
- ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda per la patologia Trombocitopenia ereditaria;
- ASST Santi Paolo e Carlo – Presidio Ospedale S. Paolo - per la patologia Trombocitopenia ereditaria;

**RITENUTO** di non revocare detti Presidi per le patologie innanzi esposte, in quanto il mancato inserimento, nei termini, della casistica nel Registro Lombardo Malattie Rare è dipesa da criticità informatiche, previamente comunicate;

**RITENUTO**, a seguito dell'istruttoria effettuata, che, a decorrere dalla data di pubblicazione della presente delibera sul B.U.R.L., i Presidi indicati nell'Allegato 2, parte integrante del presente atto, non siano più Presidi della Rete regionale delle Malattie Rare per le specifiche condizioni ivi indicate, in quanto non hanno documentato attività clinica relativa alle patologie in questione;

**PRECISATO** che dette Strutture non potranno più rilasciare certificazioni relative alle patologie in questione, ai fini del riconoscimento del diritto all'esenzione, né redigere il relativo Piano terapeutico;

**PRESO ATTO** delle seguenti richieste di revoca, presentate spontaneamente al Centro di Coordinamento regionale delle malattie rare dalle seguenti Strutture per le seguenti patologie:

- Ospedale Niguarda di Milano

RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA
RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI
RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO



**Regione Lombardia**  
LA GIUNTA

	CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE

➤ Ospedale di Merate

RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHONLEIN RICORRENTE
RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO
RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
RN1360	ALPORT SINDROME DI

➤ Ospedale di Garbagnate

RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
--------	--------------------------

➤ IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano

RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
--------	-----------------------

**RITENUTO** conseguentemente di aggiornare la rete regionale per le malattie rare, secondo quanto riportato nel Tabulato Allegato 3, parte integrante del presente provvedimento;

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



## Regione Lombardia

### LA GIUNTA

---

- di effettuare un'ulteriore verifica, in termini di casi inseriti nel Registro Regionale delle Malattie Rare per singola patologia, alla data del 31.12.2018;
- in esito a tale verifica si valuterà la permanenza o meno dei Presidi, per le singole patologie, nell'ambito della rete regionale delle malattie rare;

**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”* ed, in particolare il relativo Allegato 7 che ha introdotto numerose nuove malattie rare esenti con decorrenza dal 15.9.2017;

**RICHIAMATA** la DGR n. 7063 del 11.9.2017 *“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”;*

**RICHIAMATO** il punto 7 del deliberato della DGR n. 6470 del 10.04.2017 ove si prevede che, per l'anno 2017:

- *“le candidature a nuovo Presidio o per nuove patologie (per i Presidi già della Rete) dovranno essere trasmesse dagli interessati, esclusivamente nel mese di Settembre 2017 (dal 1 al 30), utilizzando l'apposito modulo (allegato alla DGR 3994 del 4.8.2015 e scaricabile sul Portale di Regione Lombardia - [www.regione.lombardia.it](http://www.regione.lombardia.it) - e dal sito internet del Centro di coordinamento regionale per le malattie rare);*
- *eventuali revoche potranno essere comunicate in ogni momento;*
- *l'aggiornamento della rete regionale delle malattie rare avverrà entro il 31 dicembre 2017”;*

**RITENUTO**, in considerazione delle rilevanti innovazioni introdotte dall'allegato 7 del DPCM 12.1.2017, della relativa data di entrata in vigore, nonché della tempistica necessaria all'istruttoria dell'elevatissimo numero di candidature pervenute:

- di ritenere valide le candidature a nuovo Presidio o per nuove patologie (per i Presidi già della Rete) presentate entro il 15 novembre 2017, come da nota regionale prot. G1.2017.0031622 del 25/10/2017;
- di estendere il termine per l'aggiornamento della rete regionale delle malattie rare al 30 giugno 2018;



## Regione Lombardia

### LA GIUNTA

---

**PRESO ATTO** che l'allegato 7 al DPCM 12.1.2017, per i codici di gruppo di malattia rara, riporta solo alcuni esempi di malattie rare afferenti ai gruppi;

**DATO ATTO** che, per garantire l'applicazione uniforme dei codici di gruppo, il Centro di Coordinamento regionale delle malattie rare, in collaborazione con gli specialisti di riferimento attivi nei Presidi della Rete regionale:

- effettua un lavoro di puntualizzazione delle malattie rare afferenti ai codici di gruppo, ai sensi della DGR n. 6919 del 2017;
- mantiene costantemente aggiornata tale attività, tenendo conto dell'evoluzione delle conoscenze, della classificazione delle malattie rare, nonché delle indicazioni del livello nazionale volte a garantire l'applicazione uniforme della normativa;

**EVIDENZIATO** che:

- il periodico aggiornamento delle malattie afferenti ai codici di gruppo, effettuato con il supporto del Centro di Coordinamento regionale delle malattie rare, venga approvato con decreto del dirigente competente della DG Welfare;
- successivamente all'approvazione, l'elenco aggiornato delle malattie rare verrà diffuso tra gli specialisti dei Presidi, reso attivo nel software RMR e pubblicato sul Portale di Regione Lombardia ([www.regione.lombardia.it](http://www.regione.lombardia.it)) e sul sito [www.malattierare.marionegri.it](http://www.malattierare.marionegri.it), per garantirne un'applicazione uniforme;

**RITENUTO** di disporre la pubblicazione del presente atto sul B.U.R.L. e sul Portale di Regione Lombardia ([www.regione.lombardia.it](http://www.regione.lombardia.it));

**VAGLIATE** e fatte proprie le suddette motivazioni;

**All'unanimità** dei voti espressi ai sensi di legge;

### **DELIBERA**

1. di prendere atto dei criteri per la valutazione della permanenza dei presidi nella rete regionale per le malattie rare, riportati nell'Allegato 1, parte integrante del presente atto, condivisi dal Nucleo di valutazione costituito con D.D.G. Welfare n. 6457 del 31.05.2017;



## Regione Lombardia

### LA GIUNTA

---

2. di stabilire che, a decorrere dalla data di pubblicazione della presente delibera sul B.U.R.L., i Presidi indicati nell'Allegato 2, parte integrante del presente provvedimento, non siano più Presidi della Rete Malattie Rare per le specifiche condizioni ivi indicate, in quanto non hanno documentato attività clinica relativa alle patologie in questione;
3. di precisare che dette Strutture non potranno più rilasciare certificazioni relative alle patologie in questione, ai fini del riconoscimento del diritto all'esenzione, né redigere il relativo Piano terapeutico;
4. di aggiornare la rete regionale per le malattie rare, secondo quanto riportato nel Tabulato Allegato 3, parte integrante del presente provvedimento;
5. di prevedere, al fine di garantire che i Presidi già individuati quali centri di riferimento per le singole patologie rare siano effettivamente attivi nel follow up dei pazienti:
  - di effettuare un'ulteriore verifica, in termini di casi inseriti nel Registro Regionale delle Malattie Rare per singola patologia, alla data del 31.12.2018;
  - in esito a tale verifica si valuterà la permanenza o meno dei Presidi, per le singole patologie, nell'ambito della rete regionale delle malattie rare;
6. in considerazione delle rilevanti innovazioni introdotte dall'allegato 7 del DPCM 12.1.2017, della relativa data di entrata in vigore, nonché della tempistica necessaria all'istruttoria dell'elevatissimo numero di candidature pervenute:
  - di ritenere valide le candidature a nuovo Presidio o per nuove patologie (per i Presidi già della Rete) presentate sino al 15 novembre 2017, come da nota regionale prot. G1.2017.0031622 del 25.10.2017;
  - di estendere il termine per l'aggiornamento della rete regionale delle malattie rare al 30 giugno 2018;
7. in considerazione del fatto che l'allegato 7 al DPCM 12.1.2017, per i codici di gruppo di malattia rara, riporta solo alcuni esempi di malattie rare afferenti ai gruppi, si prevede che:
  - il periodico aggiornamento delle malattie afferenti ai codici di gruppo,





## Regione Lombardia

### LA GIUNTA

---

effettuato con il supporto del Centro di Coordinamento regionale delle malattie rare, venga approvato con decreto del dirigente competente della DG Welfare;

- successivamente all'approvazione, l'elenco aggiornato delle malattie rare verrà diffuso tra gli specialisti dei Presidi, reso attivo nel *software* RMR e pubblicato sul Portale di Regione Lombardia ([www.regione.lombardia.it](http://www.regione.lombardia.it)) e sul sito [www.malattierare.marionegri.it](http://www.malattierare.marionegri.it), per garantirne un'applicazione uniforme;
8. di disporre la pubblicazione del presente atto sul B.U.R.L. e sul Portale di Regione Lombardia ([www.regione.lombardia.it](http://www.regione.lombardia.it)).

IL SEGRETARIO  
FABRIZIO DE VECCHI

Atto firmato digitalmente ai sensi delle vigenti disposizioni di legge

ALLEGATO 2

**ASST Grande Ospedale Metropolitano****1. Ospedale Niguarda di Milano**

<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
RCG140	Mucopolisaccaridosi
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di
RF0140	West sindrome di
RN0020	Microcefalia
RN0040	Joubert sindrome di
RN0670	Cri Du Chat malattia del
RN0700	Wolf-Hirschhorn sindrome di
RN0910	Goldenhar sindrome di
RN1300	Angelman sindrome di
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di
<b>Totale Revoche: 10</b>	

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

Codice	Malattia/Gruppo
RC0010	Deficienza di Acth
RC0020	Kallmann sindrome di
RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna
RDG010	Anemie ereditarie
RDG020	Difetti ereditari della coagulazione
RDG030	Piastrinopatie ereditarie
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie
RF0120	Adrenoleucodistrofia
RF0150	Narcolessia
RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch
RFG050	Atrofie muscolari spinali
RFG110	Distrofie retiniche ereditarie
RG0110	Budd-Chiari sindrome di
RGG010	Microangiopatie trombotiche
RI0040	Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico
RN0750	Sclerosi tuberosa
RN1080	Russell-Silver sindrome di
RN1310	Prader-Willi sindrome di
RN1330	Sindrome da X fragile
RN1510	Klippel-Trenaunay sindrome di
RN1620	Rubinstein-Taybi sindrome di
<b>Totale Revoche: 25</b>	

**ASST Fatebenefratelli-Sacco**  
**3. Ospedale dei Bambini V. Buzzi di Milano**

Codice	Malattia/Gruppo
RA0030	Lyme malattia di
RC0010	Deficienza di Acth
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina d resistente
RD0030	Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente
RF0030	Leigh malattia di
RFG050	Atrofie muscolari spinali
RFG070	Miopatie congenite ereditarie
RG0010	Endocardite reumatica
RI0040	Sindrome da pseudo-obstruzione intestinale
RI0050	Colangite primitiva sclerosante
RN1270	Williams sindrome di
RNG020	Artrogriposi multiple congenite
<b>Totale Revoche: 12</b>	

**ASST SS. Paolo e Carlo**  
**5. Ospedale S. Paolo di Milano**

<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina d resistente
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna
RD0040	Neutropenia ciclica
RFG070	Miopatie congenite ereditarie
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico
RN0040	Joubert sindrome di
RN0220	Caroli malattia di
RN0670	Cri Du Chat malattia del
RN0700	Wolf-Hirschhorn sindrome di
RN1270	Williams sindrome di
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di
RN1650	Sindrome del nevo displastico
<b>Totale Revoche: 12</b>	

**ASST SS. Paolo e Carlo**  
**6. Ospedale S. Carlo Borromeo di Milano**

Codice	Malattia/Gruppo
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna
RD0040	Neutropenia ciclica
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di
RN0770	Sturge-Weber sindrome di
<b>Totale Revoche: 4</b>	

ASST CTO e Pini

7. Polo Ortopediatrico e Recupero Rieducazione Funzionale (ex CTO)

Codice	Malattia/Gruppo
RNG050	Condrodistrofie congenite
<b>Totale Revoche: 1</b>	



**ASST Ovest Milanese**  
**10. Ospedale di Legnano**

Codice	Malattia/Gruppo
RA0030	Lyme malattia di
RB0050	Poliposi familiare
RCG130	Amiloidosi primarie e familiari
RD0040	Neutropenia ciclica
RI0040	Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale
<b>Totale Revoche: 5</b>	

**ASST Ovest Milanese**  
**11. Ospedale di Magenta**

Codice	Malattia/Gruppo
RDG010	Anemie ereditarie
RFG080	Distrofie muscolari
RFG090	Distrofie miotoniche
<b>Totale Revoche: 3</b>	

**ASST Monza****12. Ospedale S. Gerardo di Monza**

<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
RA0030	Lyme malattia di
RB0050	Poliposi familiare
RDG030	Piastrinopatie ereditarie
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di
RFG070	Miopatie congenite ereditarie
RG0010	Endocardite reumatica
RN0020	Microcefalia
RN0050	Lissencefalia
RN0710	Melas sindrome
RN0720	Merrf sindrome
RN0770	Sturge-Weber sindrome di
RN1480	Ipomelanos di Ito
RN1650	Sindrome del nevo displastico
<b>Totale Revoche: 14</b>	

ASST Rhodense

13. Ospedale di Garbagnate Milanese

Codice	Malattia/Gruppo
RN1650	Sindrome del nevo displastico
<b>Totale Revoche: 1</b>	

**ASST Lecco**  
**14. Ospedale di Lecco**

Codice	Malattia/Gruppo
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina d resistente
RCG030	Poliendocrinopatie autoimmuni
RD0030	Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente
RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico
RN0330	Ehlers-Danlos sindrome di
RN0910	Goldenhar sindrome di
RN1010	Noonan sindrome di
RN1300	Angelman sindrome di
RN1330	Sindrome da X fragile
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di
<b>Totale Revoche: 11</b>	

**ASST Lecco**  
**15. Ospedale di Merate**

Codice	Malattia/Gruppo
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine
RN0250	Rene con midollare a spugna
<b>Totale Revoche: 2</b>	

ASST Lariana

16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)

Codice	Malattia/Gruppo
RC0010	Deficienza di Acth
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale
RN1480	Ipomelanososi di Ito
<b>Totale Revoche: 3</b>	

**ASST Papa Giovanni XXIII****17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo**

<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
RC0010	Deficienza di Acth
RD0040	Neutropenia ciclica
RF0090	Distonia di torsione idiopatica
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico
RN1510	Klippel-Trenaunay sindrome di
RN1650	Sindrome del nevo displastico
<b>Totale Revoche: 6</b>	



ASST Spedali Civili, Brescia

19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini

Codice	Malattia/Gruppo
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico
RN0220	Caroli malattia di
RN0940	Kabuki sindrome della maschera
<b>Totale Revoche: 3</b>	

**ASST Cremona**  
**21. Ospedale di Cremona**

Codice	Malattia/Gruppo
RDG030	Piastrinopatie ereditarie
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie
RN0700	Wolf-Hirschhorn sindrome di
<b>Totale Revoche: 3</b>	

**ASST Valle Olona**  
**24. Ospedale di Busto Arsizio**

Codice	Malattia/Gruppo
RDG010	Anemie ereditarie
RG0010	Endocardite reumatica
RN0250	Rene con midollare a spugna
<b>Totale Revoche: 3</b>	

**ASST Valle Olona**  
**25. Ospedale di Saronno**

Codice	Malattia/Gruppo
RD0040	Neutropenia ciclica
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale
<b>Totale Revoche: 2</b>	

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

Codice	Malattia/Gruppo
RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine
RF0150	Narcolessia
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale
RN1310	Prader-Willi sindrome di
RN1360	Alport sindrome di
<b>Totale Revoche: 5</b>	

**ASST Sette Laghi****27. Ospedale F. Del Ponte di Varese**

<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
RDG030	Piastrinopatie ereditarie
RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di
RF0140	West sindrome di
RF0150	Narcolessia
RN1380	Bardet-Biedl sindrome di
<b>Totale Revoche: 6</b>	

**ASST Sette Laghi**  
**28. Ospedale di Tradate**

Codice	Malattia/Gruppo
RDG010	Anemie ereditarie
<b>Totale Revoche: 1</b>	

### 30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta di Milano

Codice	Malattia/Gruppo
RA0030	Lyme malattia di
RCG140	Mucopolisaccaridosi
RN0670	Cri Du Chat malattia del
RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di
RN0910	Goldenhar sindrome di
RN1380	Bardet-Biedl sindrome di
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di
<b>Totale Revoche: 7</b>	



### 31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano

Codice	Malattia/Gruppo
RB0050	Poliposi familiare
RB0060	Linfoangioleiomiomatosi
RF0120	Adrenoleucodistrofia
RFG010	Leucodistrofie
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico
RN0220	Caroli malattia di
RN0250	Rene con midollare a spugna
RN1300	Angelman sindrome di
RN1650	Sindrome del nevo displastico
<b>Totale Revoche: 9</b>	

### 32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano

Codice	Malattia/Gruppo
RA0030	Lyme malattia di
RCG100	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro
RF0030	Leigh malattia di
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva
RF0080	Corea di Huntington
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di
RF0140	West sindrome di
RF0230	Ciclite eterocromica di Fuch
RG0010	Endocardite reumatica
RG0110	Budd-Chiari sindrome di
RJ0010	Diabete insipido nefrogenico
RN0670	Cri Du Chat malattia del
RN0770	Sturge-Weber sindrome di
RN1330	Sindrome da X fragile
RN1380	Bardet-Biedl sindrome di
RNG020	Artrogriposi multiple congenite
RNG100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale
<b>Totale Revoche: 17</b>	

### 33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano

Codice	Malattia/Gruppo
RFG050	Atrofie muscolari spinali
RFG070	Miopatie congenite ereditarie
RN0670	Cri Du Chat malattia del
RN0700	Wolf-Hirschhorn sindrome di
RN1080	Russell-Silver sindrome di
RN1270	Williams sindrome di
<b>Totale Revoche: 6</b>	

### 36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia

Codice	Malattia/Gruppo
RB0050	Poliposi familiare
RN0670	Cri Du Chat malattia del
RN0700	Wolf-Hirschhorn sindrome di
RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di
RN0940	Kabuki sindrome della maschera
RN1300	Angelman sindrome di
RN1330	Sindrome da X fragile
RN1380	Bardet-Biedl sindrome di
RN1620	Rubinstein-Taybi sindrome di
<b>Totale Revoche: 9</b>	

### 38. IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia

Codice	Malattia/Gruppo
RF0120	Adrenoleucodistrofia
RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di
RN0910	Goldenhar sindrome di
RN1380	Bardet-Biedl sindrome di
RN1480	Ipomelanosi di Ito
RNG020	Artrogriposi multiple congenite
<b>Totale Revoche: 6</b>	

**39. IRCCS Eugenio Medea - Associazione La Nostra Famiglia - Polo di Bosisio Parini (LC)**

Codice	Malattia/Gruppo
RF0110	Sclerosi laterale primaria
RN0020	Microcefalia
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di
<b>Totale Revoche: 3</b>	

### 43. I.O. Fondazione Poliambulanza di Brescia

Codice	Malattia/Gruppo
RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati
RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di
<b>Totale Revoche: 2</b>	

**ALLEGATO 3:**

RETE REGIONALE MALATTIE RARE

ELENCO DELLE MALATTIE RARE/GRUPPI ATTRIBUITI A CIASCUN PRESIDIO



**ASST Grande Ospedale Metropolitano  
1. Ospedale Niguarda di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0010	WILMS TUMORE DI
	RB0020	RETINOBLASTOMA
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSITICO EREDITARIO DEL COLON
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE		
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER
MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE		
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI		
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI		
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	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

**ASST Grande Ospedale Metropolitano  
1. Ospedale Niguarda di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
	RF0201	COATS MALATTIA DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA
	RF0270	COGAN SINDROME DI
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI
	RD0030	PORPORA DI HENOC-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RH0020	EMOSIDERSI POLMONARE IDIOPATICA
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RN1700	SJOGREN-LARSONN SINDROME DI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE

**ASST Grande Ospedale Metropolitano  
1. Ospedale Niguarda di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI
	RN0110	ANIRIDIA
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI
	RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
<b>ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	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)
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>		
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0320	GASTROSCHISI
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI
	RN0210	ATRESIA BILIARE
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	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
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RN1320	MARFAN SINDROME DI
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER
	RN1010	NOONAN SINDROME DI
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI

**ASST Grande Ospedale Metropolitano  
1. Ospedale Niguarda di Milano**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 119**

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>		
	RA0030	LYME MALATTIA DI
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	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
	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
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>		
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>		
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO
	RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0210	EALES MALATTIA DI
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	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
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA
	RD0030	PORPORA DI HENOCHE-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
	RN0500	CUTIS LAXA
	RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0050	FASCITE DIFFUSA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RN1570	NEUROACANTOCITOSI
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA
MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE		
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE		
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO
MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO		
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1320	MARFAN SINDROME DI
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI
	RN1010	NOONAN SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 91**

**ASST Fatebenefratelli-Sacco**  
**3. Ospedale dei Bambini V. Buzzi di Milano**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine</b>		
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO digerente</b>		
	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
<b>13. MALATTIE DELLA cute e del tessuto sottocutaneo</b>		
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0260	FOCOMELIA
	RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>		
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0320	GASTROSCHISI
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY
	RN0322	ONFALOCELE
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO digerente ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI
	RN0210	ATRESIA BILIARE
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO digerente: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO digerente
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>		
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI
	RN1170	SINDROME PROTEUS
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0060	KERNITTERO

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 32**



**ASST Fatebenefratelli-Sacco**  
**4. Ospedale Fatebenefratelli e Oftalmico di Milano**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0280	CHERATOCONO
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN0940	SINDROME KABUKI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 18**

**ASST SS. Paolo e Carlo**  
**5. Ospedale S. Paolo di Milano**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI
	RC0160	IPOFOSFATASIA
	RC0230	CALCINOSI TUMORALE
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	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
	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
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>		
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI
	RCG090	MUCOLIPIDOSI
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI
	RFG030	GANGLIOSIDOSI
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>		
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>		
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO

**ASST SS. Paolo e Carlo**  
**5. Ospedale S. Paolo di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>		
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE
	RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0150	NARCOLESSIA
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0210	EALLES MALATTIA DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCHE-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE

**ASST SS. Paolo e Carlo**  
**5. Ospedale S. Paolo di Milano**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA
	RN0550	DARIER MALATTIA DI
	RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE
	RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI
<b>ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	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)
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0210	ATRESIA BILIARE
	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>		
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RN1070	ROBINOW SINDROME DI
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA

**ASST SS. Paolo e Carlo**  
**5. Ospedale S. Paolo di Milano**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI
	RC0270	LOWE SINDROME DI
	RN1020	OPITZ SINDROME DI
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI
	RN0940	SINDROME KABUKI
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	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: 128**

**ASST SS. Paolo e Carlo**  
**6. Ospedale S. Carlo Borromeo di Milano**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE		
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCHE-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 20**

## ASST CTO e Pini

## 7. Polo Ortopneumatologico e Recupero Rieducazione Funzionale (ex CTO)

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA

<b>Totale Codici Esenzione Attribuiti: 6</b>
----------------------------------------------

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

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 26**



**ASST Nord Milano**  
**9. Ospedale E. Bassini di Cinisello Balsamo**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 1**

**ASST Ovest Milanese**  
**10. Ospedale di Legnano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE		
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI		
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	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
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RLO080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 36**

**ASST Ovest Milanese**  
**11. Ospedale di Magenta**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>		
	RA0030	LYME MALATTIA DI
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>		
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 24**

**ASST Monza**  
**12. Ospedale S. Gerardo di Monza**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0040	GARDNER SINDROME DI
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0050	LEPRECAUNISMO
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	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
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>		
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI
	RCG090	MUCOLIPIDOSI
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI
	RFG030	GANGLIOSIDOSI
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>		
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA

**ASST Monza**  
**12. Ospedale S. Gerardo di Monza**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>		
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
	RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA
	RC0130	ATRAFERRINEMIA CONGENITA
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO
	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>		
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	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
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		

**ASST Monza**  
**12. Ospedale S. Gerardo di Monza**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI
	RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA
	RN1500	KID SINDROME
	RN0500	CUTIS LAXA
	RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI
	RN1630	SINDROME ACROCALLOSA
	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>		

**ASST Monza**  
**12. Ospedale S. Gerardo di Monza**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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
	RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
<b>ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI
	RN0800	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI
	RN0810	BALLER-GEROLD SINDROME DI
	RN1390	CARPENTER SINDROME DI
	RN1040	PFEIFFER SINDROME DI
	RN1230	SUMMIT SINDROME DI
	RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI
	RN1000	NAGER SINDROME DI
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>		
	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
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	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
	RN1110	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE
	RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>		
	RN0740	IVEMARK SINDROME DI
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI
	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0980	MECKEL SINDROME DI
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>		

**ASST Monza**  
**12. Ospedale S. Gerardo di Monza**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE
	RN0280	ACRODISOSTOSI
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA
	RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI
	RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1320	MARFAN SINDROME DI
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI
	RN1220	STICKLER SINDROME DI
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI
	RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI
	RN1070	ROBINOW SINDROME DI
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI
	RN1100	SECKEL SINDROME DI
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RN0490	WEAVER SINDROME DI
	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN1170	SINDROME PROTEUS
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI
	RN1780	CHAR SINDROME DI
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI



**ASST Monza**  
**12. Ospedale S. Gerardo di Monza**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI
	RN0401	COHEN SINDROME DI
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI
	RN1010	NOONAN SINDROME DI
	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA
	RN1530	LEOPARD SINDROME
	RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI
	RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE
	RN1021	SINDROME FG
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI
	RN0900	FRYNS SINDROME DI
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI
	RC0270	LOWE SINDROME DI
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI
	RN0970	MARSHALL SINDROME DI
	RN1020	OPITZ SINDROME DI
	RN1030	PALLISTER- HALL SINDROME DI
	RN0420	PALLISTER-W SINDROME DI
	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI
	RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE
	RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE
	RN0940	SINDROME KABUKI
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE
	RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA
	RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI
	RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI
	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG
	RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 246**

**ASST Rhodense**  
**13. Ospedale di Garbagnate Milanese**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA
	RGG020	LINFEDIEMI PRIMARI CRONICI
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI		
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 4**

**ASST Lecco**  
**14. Ospedale di Lecco**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE		
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI		
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO		
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA
MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE		
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE		
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO E/O FENOTIPO
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO		

**ASST Lecco**  
**14. Ospedale di Lecco**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1320	MARFAN SINDROME DI
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI
	RN1020	OPITZ SINDROME DI
	RN1280	WINCHESTER SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 50**

**ASST Lecco**  
**15. Ospedale di Merate**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	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
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 11**

**ASST Lariana**  
**16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	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
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI
	RN0550	DARIER MALATTIA DI
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>		
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RN1780	CHAR SINDROME DI
	RN0401	COHEN SINDROME DI
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI
	RN1021	SINDROME FG

**ASST Lariana**  
**16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI
	RC0270	LOWE SINDROME DI
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 43**

**ASST Papa Giovanni XXIII**  
**17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>		
	RA0030	LYME MALATTIA DI
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0010	WILMS TUMORE DI
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>		
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>		
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>		
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
	RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE



**ASST Papa Giovanni XXIII**  
**17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RF0210	EALES MALATTIA DI
	RF0270	COGAN SINDROME DI
	RF0280	CHERATOCONO
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	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
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>		
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE

**ASST Papa Giovanni XXIII**  
**17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI
MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI		
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI
MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE		
	RN0320	GASTROSCHISI
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE		
	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
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE		
	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
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI
	RC0270	LOWE SINDROME DI
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 106**

**ASST Bergamo OVEST**  
**18. Ospedale di Treviglio**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 3**

**ASST Spedali Civili, Brescia**  
**19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>		
	RA0030	LYME MALATTIA DI
<b>2. TUMORI</b>		
	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
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine</b>		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RC0050	LEPRECAUNISMO
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	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
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME
	RF0010	ALPERS MALATTIA DI
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>		
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI

**ASST Spedali Civili, Brescia**  
**19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI		
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI		
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICOPRI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA
	RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0150	NARCOLESSIA
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE

**ASST Spedali Civili, Brescia**  
**19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RN1610	POEMS SINDROME
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
	RF0201	COATS MALATTIA DI
	RF0210	EALES MALATTIA DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE
	RF0230	IRIDOCICLITE ETROCROMICA 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
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	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

**ASST Spedali Civili, Brescia**  
**19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE
	RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA
	RN0500	CUTIS LAXA
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO
	RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA
	RN0550	DARIER MALATTIA DI
	RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA
	RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE
	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO
	RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0050	FASCITE DIFFUSA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI

**ASST Spedali Civili, Brescia**  
**19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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
ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE		
	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)
MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE		
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI
MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE		
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI
MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI		
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI
MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE		
	RN0320	GASTROSCHISI
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY
	RN0322	ONFALOCELE
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE		
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI
	RN0210	ATRESIA BILIARE
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE		
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI
	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO E/O FENOTIPO
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO		
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE



**ASST Spedali Civili, Brescia**  
**19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT
	RN1730	WAGR SINDROME DI
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1320	MARFAN SINDROME DI
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI
	RN1100	SECKEL SINDROME DI
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI
	RN1170	SINDROME PROTEUS
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI
	RN0830	BLOOM SINDROME DI
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI
	RN1010	NOONAN SINDROME DI
	RN1530	LEOPARD SINDROME
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI
	RN1020	OPITZ SINDROME DI
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
	RC0060	WERNER SINDROME DI
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA

**ASST Spedali Civili, Brescia**  
**19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 259**

**ASST Mantova**  
**20. Ospedale di Mantova**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI		
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RN0680	TURNER SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 20**

**ASST Cremona**  
**21. Ospedale di Cremona**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 11**

**ASST Crema**  
**22. Ospedale di Crema**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 2**

**ASST Valle Olona**  
**23. Ospedale di Gallarate**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	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

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 6**

**ASST Valle Olona  
24. Ospedale di Busto Arsizio**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 3**

ASST Valle Olona  
25. Ospedale di Saronno

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 2**



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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>		
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI		
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE		
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	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)

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 22**

**ASST Sette Laghi**  
**27. Ospedale F. Del Ponte di Varese**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 8**

ASST Sette Laghi  
28. Ospedale di Tradate

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
--------------------------	--------	-----------------

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 0

**29. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0010	WILMS TUMORE DI
	RB0020	RETINOBLASTOMA
	RB0030	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI
	RB0040	GARDNER SINDROME DI
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>		
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 11**

**30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	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
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER
	RN1600	PEARSON SINDROME DI
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>		
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	RCG090	MUCOLIPIDOSI
	RFG030	GANGLIOSIDOSI
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>		
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>		
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RN1490	ISAACS SINDROME DI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA

**30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0150	NARCOLESSIA
	RF0310	CADASIL
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE
	RF0370	FAHR MALATTIA DI
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA
	RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RN1610	POEMS SINDROME
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	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
<b>ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN1230	SUMMIT SINDROME DI
	RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI

**30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	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)
MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE		
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI
	RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI
	RN1100	SECKEL SINDROME DI
	RN0490	WEAVER SINDROME DI
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN0840	BORJESON SINDROME DI
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI
	RN1010	NOONAN SINDROME DI
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI
	RN1640	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE
	RN0940	SINDROME KABUKI
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI
	RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 112**

**31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>		
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI
	RA0030	LYME MALATTIA DI
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0040	GARDNER SINDROME DI
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RC0050	LEPRECAUNISMO
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME
	RC0160	IPOFOSFATASIA
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	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
	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
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>		



**31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI
	RCG090	MUCOLIPIDOSI
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI
	RFG030	GANGLIOSIDOSI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI		
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI		
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO
	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE		
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
	RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICOPRI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA

**31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
	RF0210	EALES MALATTIA DI
	RF0220	BEHR SINDROME DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE
	RF0230	IRIDOCICLITE ETERO Cromica DI FUCHS
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA
	RF0260	OGUCHI SINDROME DI
	RF0270	COGAN SINDROME DI
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	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
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	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

**31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	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
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RN0880	ECTRODATILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
	RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI
	RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE
	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-LARSONN SINDROME DI
	RN1710	TAY SINDROME DI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0050	FASCITE DIFFUSA

**31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	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
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI
	RN0110	ANIRIDIA
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI
	RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE
	RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
<b>ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	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)
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>		
	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
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	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

**31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>		
	RN0740	IVEMARK SINDROME DI
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI
	RN0320	GASTROSCHISI
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY
	RN0322	ONFALOCELE
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI
	RN0210	ATRESIA BILIARE
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	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 E/O FENOTIPO
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>		
	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
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		

**31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RN1320	MARFAN SINDROME DI
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI
	RN1220	STICKLER SINDROME DI
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI
	RN1070	ROBINOW SINDROME DI
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI
	RN1100	SECKEL SINDROME DI
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RN0490	WEAVER SINDROME DI
	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI
	RN1170	SINDROME PROTEUS
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI
	RN1780	CHAR SINDROME DI
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI
	RN0401	COHEN SINDROME DI
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI
	RN1010	NOONAN SINDROME DI
	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA
	RN1530	LEOPARD SINDROME
	RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI
	RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE
	RN1021	SINDROME FG
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI

**31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	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
	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
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI
	RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 327**

### 32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>		
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RC0050	LEPRECAUNISMO
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI
	RC0280	REFETTOFF SINDROME DI
	RF0400	PENDRED SINDROME DI
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE
	RC0090	DERCUM MALATTIA DI
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME
	RC0160	IPOFOSFATASIA
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	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
	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
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>		
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI



### 32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RCG090	MUCOLIPIDOSI
	RFG030	GANGLIOSIDOSI
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
	RC0100	FARBER MALATTIA DI
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI		
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICOPRI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0150	NARCOLESSIA
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	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
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
	RF0210	EALES MALATTIA DI
	RF0220	BEHR SINDROME DI

**32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA
	RF0260	OGUCHI SINDROME DI
	RF0270	COGAN SINDROME DI
	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	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	LINFEDIEMI PRIMARI CRONICI
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA
	RN1460	FRASER SINDROME DI
<b>ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN1390	CARPENTER SINDROME DI
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI

**32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	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 E/O FENOTIPO
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>		
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	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
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI
	RN1010	NOONAN SINDROME DI
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI
	RN1290	WOLFRAM SINDROME DI
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO
	RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE

32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RP0060	KERNITTERO

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 164**

### 33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI
	RC0280	REFETOFF SINDROME DI
	RF0400	PENDRED SINDROME DI
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RC0160	IPOFOSFATASIA
	RC0230	CALCINOSI TUMORALE
<b>DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI</b>		
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0150	NARCOLESSIA
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0270	COGAN SINDROME DI
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE

**33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>		
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 58**

34. IRCCS Policlinico San Donato, San Donato Milanese (MI)

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 2**

**35. IRCCS Istituto Clinico Humanitas di Rozzano (MI)**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0040	GARDNER SINDROME DI
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine</b>		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RN1490	ISAACS SINDROME DI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI
	RF0310	CADASIL
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE
	RF0370	FAHR MALATTIA DI
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RN1610	POEMS SINDROME
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0280	CHERATOCONO
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
<b>13. MALATTIE DELLA cute e del tessuto sottocutaneo</b>		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA



**35. IRCCS Istituto Clinico Humanitas di Rozzano (MI)**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
	RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 48**

**36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>		
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0010	WILMS TUMORE DI
	RB0020	RETINOBLASTOMA
	RB0040	GARDNER SINDROME DI
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	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
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME
	RN1600	PEARSON SINDROME DI
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>		
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>		
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE

**36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICOPRI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE 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
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RN1610	POEMS SINDROME
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RF0280	CHERATOCONO
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	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
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE

**36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE
	RJG010	TUBOLOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO
	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0050	FASCITE DIFFUSA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RN0110	ANIRIDIA
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0430	POLAND SINDROME DI
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>		
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0320	GASTROSCHISI
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	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
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>		

**36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	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 E/O FENOTIPO
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>		
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	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
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 152**

**37. IRCCS Fondazione S. Maugeri di Milano - Via Camaldoli**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 2**

**38. IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	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
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER
	RF0010	ALPERS MALATTIA DI
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>		
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>		
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RN1490	ISAACS SINDROME DI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0150	NARCOLESSIA
	RF0310	CADASIL
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE

**38. IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	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
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0220	BEHR SINDROME DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI
	RN1580	NORRIE MALATTIA DI
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0430	POLAND SINDROME DI
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	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)



**38. IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	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
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0060	KERNITTERO

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 95**

**39. IRCCS Eugenio Medea - Associazione La Nostra Famiglia - Polo di Bosisio Parini (LC)**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE</b>		
	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
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
<b>MALFORMAZIONI GENETICHE DELLO SCHELETRO</b>		
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	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

**39. IRCCS Eugenio Medea - Associazione La Nostra Famiglia - Polo di Bosisio Parini (LC)**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 34**

**40. Centro Clinico Nemo - Fondazione Serena ONLUS di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	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: 13**

**41. Ospedale San Giuseppe di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine</b>		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	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)
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 22**

**42. Casa di Cura del Policlinico di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 5**

**43. I.O. Fondazione Poliambulanza di Brescia**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine</b>		
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</b>		
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 4**

44. Istituti Ospedalieri Bergamaschi - Policlinico San Marco di Zingonia (BG)

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 3**



**45. I.C. Humanitas Mater Domini di Castellanza (VA)**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI		
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 1**

**ASST Spedali Civili, Brescia**  
**46. Ospedale di Montichiari (BS)**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine</b>		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE		
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 6**

**RETE REGIONALE PER LE MALATTIE RARE**  
**CRITERIO PER LA VALUTAZIONE DEI PRESIDII**

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

Si considerano in particolare schede di diagnosi e piani terapeutici inseriti dall'attivazione del Registro informatico sino al download più recente (31/12/2016).

La valutazione viene condotta in questa fase solo per le malattie rare/gruppi per le quali sono attualmente presenti più di 6 Presidi regionali.

Le condizioni da revocare ad ogni singolo Presidio vengono individuate sulla base dei seguenti criteri:

- Malattie rare e/o gruppi per i quali NON sono presenti almeno 1 scheda di diagnosi o almeno 1 piano terapeutico al 31/12/2016
- Il Presidio sia stato identificato come riferimento per la malattia rara/gruppo prima della DGR n. X/3350 del 01/04/2015

La revoca NON viene attuata (blocco revoca) nel caso in cui la condizione da revocare rientri in diagnosi differenziale e/o abbia un PDTA in comune con altre malattie rare/gruppi attribuiti al Presidio per i quali sono stati inseriti almeno 1 scheda di diagnosi o almeno 1 piano terapeutico.

In particolare, vengono salvaguardati i seguenti raggruppamenti:

**RB0040** Gardner malattia di

**RB0050** Poliposi familiare

**RCG160** Immunodeficienze primarie

**RD0040** Neutropenia ciclica

**RD0050** Malattia granulomatosa cronica

**RD0060** Chédiak-Higashi malattia di

**RDG030** Piastrinopatie ereditarie

**RDG040** Trombocitopenie primarie ereditarie

**RF0020** Kearns-Sayre sindrome di

**RN0710** MELAS sindrome

**RN0720** MERRF sindrome

**RF0060** Epilessia mioclonica progressiva

**RF0130** Lennox-Gastaut sindrome di

**RF0140** West sindrome di

**RF0100** Sclerosi Laterale Amiotrofica

**RF0110** Sclerosi Laterale Primaria

**RF0280** Cheratocono

**RFG130** Degenerazioni della cornea

**RFG140** Distrofie ereditarie della cornea

**RD0030** Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente

**RG0020** Poliangoite microscopica

**RG0030** Poliarterite nodosa

**RG0040** Kawasaki sindrome di

**RG0050** Churg-Strauss sindrome di

**RG0060** Goodpasture sindrome di

**RG0070** Granulomatosi di Wegener

**RG0080** Arterite a cellule giganti

**RG0090** Takayasu malattia di

**RL0030** Pemfigo

**RL0040** Pemfigoide bolloso

**RL0050** Pemfigoide benigno delle mucose

**RM0010** Dermatomiosite

**RM0020** Polimiosite

**RM0030** Connettivite mista

**RM0040** Fascite eosinofila

**RM0050** Fascite diffusa

**RM0060** Policondrite

**RMG010** Connettiviti indifferenziate

**RNG050** Condrodistrofie congenite

**RNG060** Osteodistrofie congenite

**RNG080** Sindromi da aneuploidia cromosomica

**RNG090** Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica