ALLEGATO 1:	
RETE REGIONALE MALATTIE RARE	
ELENCO DELLE MALATTIE RARE/GRUPPI ATTRIBUITI A CIASCUN CENTRO DI RIFERIMENTO	

N.B.: il numero 28 e il numero 45 non sono attualmente attribuiti ad alcun Centro. Il

numero totale di Centri della Rete Regionale Malattie Rare è: 61.

	ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda 1. Ospedale Niguarda di Milano		
Categoria		1. Ospeddie Nigodiaa ai Milano	Nuova
diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Attribuzione
1. MALATTIE IN	IFETTIVE E F	PARASSITARIE	
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
2. TUMORI			
	RB0020	RETINOBLASTOMA	
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
3. MALATTIE D	ELLE GHIAI	NDOLE ENDOCRINE	
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
	RC0280	REFETOFF SINDROME DI	
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	500010		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO:	
	RCG070	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB;	
	1100070	IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA	
		FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	IMMUNITARIO	
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE D		E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
Centro Spoke MEC	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
,	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
		TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
		ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE	
	RD0070	TRANSITORIE)	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE D		NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		RETT SINDROME DI	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
		MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	0 100		

ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda 1. Ospedale Niguarda di Milano			
Categoria diagnostica	Codice		Nuova Attribuzione
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RF0310	CADASIL	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
8. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO	
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
	RF0201	COATS MALATTIA DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA	
	RF0270	COGAN SINDROME DI	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	CIRCOLATORIO	
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	
10. MALATTIE I	DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO	
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
11. MALATTIE I	DELL'APPA	RATO DIGERENTE	
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
12. MALATTIE I	DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO	
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	

		ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda 1. Ospedale Niguarda di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
13. MALATTIE [DELLA CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
	RN1700	SJOGREN-LARSSON SINDROME DI	
14. MALATTIE [DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
	RM0121	SINDROME SAPHO	
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
		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	
		ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG111	PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	
		ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE	
	RNG040		
	KINCOTO	ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
		SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E	
	RNG141	DEI GRANDI VASI (ESCLUSO: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE;	
	DVI0150	PERVIETA' DEL DOTTO DI BOTALLO)	
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	
	RN0320	GASTROSCHISI	
	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	
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
		SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21;	
	RNG080	SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL	
		DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	

ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda 1. Ospedale Niguarda di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
		SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	
	RNG090	GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME	
		CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
16. ALCUNE C	ONDIZION	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	129
	127



ERN EpiCARE - European Reference Network on epilepsies ERN EYE - European Reference Network on eye diseases

ASST Fatebenefratelli Sacco 2. Ospedale L. Sacco di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
1. MALATTIE IN	IFETTIVE E I	PARASSITARIE	
		LYME MALATTIA DI	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
		DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
5. MALATTIE D	EL SISTEM <i>A</i>	A IMMUNITARIO	
		ANGIOEDEMA EREDITARIO	
	RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	
		CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
	RC0243	SINDROME TRAPS	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
		SCHNITZLER SINDROME DI	
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
Centro Spoke MEC	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA	
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0310	CADASIL	Х
	DEO 410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME	
	RF0410	ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
8. MALATTIE DI	ELL'APPAR	ATO VISIVO	
	RF0201	COATS MALATTIA DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE	
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	
. MALATTIE D	EL SISTEM <i>A</i>	CIRCOLATORIO	
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	

ASST Fatebenefratelli Sacco 2. Ospedale L. Sacco di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIE	DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO	
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
12. MALATTIE	DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO	
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
		GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI	
	RJG020	MINIME)	
13. MALATTIE	DELLA CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
	RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI	
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	
14. MALATTIE	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0050	FASCITE DIFFUSA	
		POLICONDRITE RICORRENTE	
		MIOSITE A CORPI INCLUSI	
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
		SINDROME SAPHO	
15. MALFORM		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	,	NEUROACANTOCITOSI	
		AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
		MORNING GLORY ANOMALIA DI	
		VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	
		KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	
		PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	78

ASST Fatebenefratelli Sacco 3. Ospedale dei Bambini V. Buzzi di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
3. MALATTIE D	ELLE GHIAI	NDOLE ENDOCRINE	
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	X
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
		REFETOFF SINDROME DI	X
		PENDRED SINDROME DI	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	
		ADRENOLEUCODISTROFIA	
		ZELLWEGER SINDROME DI	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
		SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	Х
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	Λ.
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	X
		MUCOPOLISACCARIDOSI	X
		GANGLIOSIDOSI	
		RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E	
7 MALATTIED	EL SISTENA A	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
7.MALATTIL D		LEUCODISTROFIE	
		RETT SINDROME DI	
		EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
		DRAVET SINDROME DI	
		LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
		MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
		NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	
		ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
		LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
		WEST SINDROME DI	
		MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
		DISTROFIE MUSCOLARI	
9. MAI ATTIE D		\ CIRCOLATORIO	
THE B		LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	
10. MALATTIF I		RATO RESPIRATORIO	
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	Х
11. MALATTIF I		RATO DIGERENTE	
		ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
		GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	Х

		ASST Fatebenefratelli Sacco 3. Ospedale dei Bambini V. Buzzi di Milano	_
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	
14. MALATTIE [DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
		ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	
15. MALFORM		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		AGENESIA CEREBELLARE	
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	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	
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
	RN0260	FOCOMELIA	
	RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL	
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	
	RN0320	GASTROSCHISI	
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY	
	RN0322	ONFALOCELE	
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI	
	RN0210	ATRESIA BILIARE	
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
	RN1810	ESTROFIA VESCICALE	
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	Х
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME	
		CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1170	SINDROME PROTEUS	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	

ASST Fatebenefratelli Sacco 3. Ospedale dei Bambini V. Buzzi di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN0940	SINDROME KABUKI	X
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
16. ALCUNE C	ONDIZION	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	
	RP0060	KERNITTERO	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	82

		ASST Fatebenefratelli Sacco 4. Ospedale Fatebenefratelli e Oftalmico di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
5. MALATTIE D		A IMMUNITARIO	
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
		FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
		SINDROME TRAPS	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
7. MALATTIE D	1	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
		WEST SINDROME DI	
8. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO	
	RF0280	CHERATOCONO	
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	CIRCOLATORIO	
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	X
10. MALATTIE	DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO	'
	RH0011	SARCOIDOSI	
13. MALATTIE	DELLA CUI	TE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	
14. MALATTIE	DEL SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORM		ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		WALKER-WARBURG SINDROME DI	
		VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	
		SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG	
		BLUE RUBBER BLEB NEVUS	Х
		KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	X
		ALTRE SINDROMEMALEORMATIVE CONCENITE GRAVLED INVALIDANTI DEL	
	RNG142	VASI PERIFERICI	X
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	X
		PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	Α
		SINDROME DEL CRI DU CHAT	
		WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	1/11/07/00	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG100	RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	X
	RNG200	AMARTOMATOSI MÜLTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
		ANGELMAN SINDROME DI	
	RN0940	SINDROME KABUKI	

Totale Codici Esenzione Attribuiti

ASST Santi Paolo e Carlo 5. Ospedale S. Paolo di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
		LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
4 4441 47715 01		NEUROFIBROMATOSI	
4. MALATTIE DI	EL WEIABC	JLISMO	
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	
		ZELLWEGER SINDROME DI	
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	
	PC0140	IPOFOSFATASIA	
	RC0230	CALCINOSI TUMORALE	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN 1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
	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	
		DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI	
		MUCOLIPIDOSI	
		OLIGOSACCARIDOSI	
		GANGLIOSIDOSI	
		CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
		ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
		DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA	
	RCG101	COBALAMINA E DEL FOLATO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	

ASST Santi Paolo e Carlo 5. Ospedale S. Paolo di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	MMUNITARIO	
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
		CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
8. MALATTIE D			
		EALES MALATTIA DI	
		DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
		DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
9. MALATTIE D	1	A CIRCOLATORIO	
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		ENDOCARDITE REUMATICA	
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GOODPASTURE SINDROME DI	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
		BUDD-CHIARI SINDROME DI	
10 1441 47717		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTE L		RATO RESPIRATORIO	
		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	

ASST Santi Paolo e Carlo 5. Ospedale S. Paolo di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
g	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	702.01.10
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	
11. MALATTIE [RATO DIGERENTE	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
		COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
12. MALATTIE [DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI	
		MINIME)	
10 141 4771		ALPORT SINDROME DI	
13. MALATTE		E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
	RL0030 RL0040	PEMFIGO PEMFIGOIDE BOLLOSO	
		PEMFIGOIDE BOLLOSO PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
		IPOMELANOSI DI ITO	
		INCONTINENTIA PIGMENTI	
		ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	
		XERODERMA PIGMENTOSO	
		CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	
		DARIER MALATTIA DI	
		APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	
		SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	
14. MALATTIE [A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI	
		ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE	
	RNG040	OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI	
		ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
		ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
		SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO	
		ATRESIA BILIARE	
		MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	
	RNGU6U	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	DVICOOO	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21;	
	KNGUOU	SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL	
	RN0680	DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680) TURNER SINDROME DI	
	1/11/0000	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	
	BVICU0U	GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME	
	1/11/00/0	CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
		ROBINOW SINDROME DI	

ASST Santi Paolo e Carlo 5. Ospedale S. Paolo di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RC0270	LOWE SINDROME DI	
	RN1020	OPITZ SINDROME DI	
	RN0940	SINDROME KABUKI	
16. ALCUNE C	ONDIZION	MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	
	RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
	RP0060	KERNITTERO	
	RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	133
------------------------------------	-----



ERN CRANIO - European Reference Network on craniofacial anomalies and ENT disorders

ERN EpiCARE - European Reference Network on epilepsies

ERN EYE - European Reference Network on eye diseases

ERN RARE LIVER - European Reference Network on hepatological diseases

MetabERN - European Reference Network on hereditary metabolic disorders

		ASST Santi Paolo e Carlo	
		6. Ospedale S. Carlo Borromeo di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE D	EL METABO	OMZIJO	
		DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
5. MALATTIE D		A IMMUNITARIO	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIE I	DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
12. MALATTIE I	DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO	
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	D.10000	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI	
	RJG020	MINIME)	
14. MALATTIE	DEL SISTEM	NA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
Takala Cadii-i	Faam=!a	. A LL::L:L!	20
Totale Codici	csenzione	: Announ	20

	ASST Centro Specialistico Ortopedico Traumatologico Gaetano Pini-CTO 7. Presidio Ospedaliero CTO di Milano		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RF0370	FAHR MALATTIA DI	Х
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	

T	Totale Codici Esenzione Attribuiti		>	

		8. Presidio Ospedaliero Gaetano Pini di Milano	
Categoria diagnostica		Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE D			
		IPOFOSFATASIA	
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	AIMMUNITARIO	
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
		FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
		SINDROME TRAPS	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
		SCHNITZLER SINDROME DI	
. MALATTIE D		A CIRCOLATORIO	
		BEHCET MALATTIA DI	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
13. MALATTIE	DELLA CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
4. MALATTIE	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0050	FASCITE DIFFUSA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0100	MELOREOSTOSI	
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
	RM0121	SINDROME SAPHO	
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	28
------------------------------------	----



ERN ReCONNET - European Reference Network on connective tissue and musculoskeletal diseases

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO:	
	RCG070	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB;	
	RCG0/0	IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA	
		FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
12. MALATTIE [DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO	
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI	
	KJG020	MINIME)	
15. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	

		ASST Ovest Milanese	
		10. Ospedale di Legnano	
Categoria diagnostica		Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE D			
		MELAS SINDROME	
		MERRF SINDROME	
		KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
		AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE D		AIMMUNITARIO	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
		SCHNITZLER SINDROME DI	
6. MALATTIE D	EL SANGUI	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari	
		trombofilici) PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
7 MALATTIED	EL SISTENA A	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
7.MALATTIL D		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
		SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
		LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0310	CADASIL	
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
		NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
		LEWIS SUMNER SINDROME DI	
		POEMS SINDROME	
		DISTONIE PRIMARIE	
		DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
		SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
		EATON-LAMBERT SINDROME DI	X
9 MALATTIF D		CIRCOLATORIO	
7.747 (E) (THE B		CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		BEHCET MALATTIA DI	
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
10. MALATTIF I		RATO RESPIRATORIO	
		SARCOIDOSI	
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
11. MALATTIF I		RATO DIGERENTE	
		ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
12. MALATTIF I		RATO GENITO-URINARIO	
		FIBROSI RETROPERITONEALE	
		GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI	
	RJG020	MINIME)	
13. MALATTIF I	DELLA CLIT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
		SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
14. MAI ATTIF I		A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
(= (111=1			

	ASST Ovest Milanese			
	10. Ospedale di Legnano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione	
	RM0010	DERMATOMIOSITE		
	RM0020	POLIMIOSITE		
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI		
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA		
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA		
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		
15. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA		

46

	ASST Ovest Milanese 11. Ospedale di Magenta		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
1. MALATTIE IN	FETTIVE E F	PARASSITARIE	
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	MMUNITARIO	
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
	RC0243	SINDROME TRAPS	
. MALATTIE D	EL SISTEMA	CIRCOLATORIO	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
14. MALATTIE	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	X
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
5. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	•		<u>, </u>
otale Codici	Esenzione	Attribuiti	18

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
3. MALATTIE D	ELLE GHIAI	NDOLE ENDOCRINE	
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
		KALLMANN SINDROME DI	
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
		IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
		SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO:	
	DCC070	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB;	
	RCG070	IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA	
		FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI	
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	Х
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
		DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	
	RCG074	(ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI	
	RCG076	ACIDI TRICARBOSSILICI DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE	
	RCG077	OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
		PEARSON SINDROME DI	X
	RF0010	ALPERS MALATTIA DI	X
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	

		12. Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori di Monza	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
-	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	
		MUCOLIPIDOSI	
		OLIGOSACCARIDOSI	
		GANGLIOSIDOSI	
		CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
		ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
		FARBER MALATTIA DI	Х
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E	
	RCG095	COFATTORI NON PROTEICI (ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E - RFG040)	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA	
	RC0130	ATRANSFERRINEMIA CONGENITA	
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	
	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO	
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE D		AIMMUNITARIO	
		ISTIOCITOSI CRONICHE	
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	X
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	1
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO	
		DEIDROGENASI)	
		SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	
		NEUTROPENIA CICLICA	
		MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE D		NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		LEUCODISTROFIE	
		EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
<u>g</u>	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	74111130210110
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0310	CADASIL	
	DE0.410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME	
	RF0410	ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO	
	RF0201	COATS MALATTIA DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE	
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	
. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
0. MALATTIE I	DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO	
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	
1. MALATTIE I	DELL'APPA	RATO DIGERENTE	
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
2. MALATTIE I	DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO	
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	DICCCC	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI	
	RJG020	MINIME)	

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN1360	ALPORT SINDROME DI	
3. MALATTIE I	DELLA CUI	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
	RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA	
	RN1500	KID SINDROME	
	RN0500	CUTIS LAXA	
		HAY-WELLS SINDROME DI	
4. MALATTIE I		A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
		DERMATOMIOSITE	
		POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
		CONNETTIVITE MISTA	
		FASCITE EOSINOFILA	
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
. MALFORM		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
		JOUBERT SINDROME DI	
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O	
		SINDROMICA	
		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	
		ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
		AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
		PETERS ANOMALIA DI	
		ANIRIDIA	
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
		VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	
	RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI	
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
		PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	
		SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	
		ANTLEY-BIXLER SINDROME DI	
		BALLER-GEROLD SINDROME DI	
		CARPENTER SINDROME DI	
		PFEIFFER SINDROME DI	
		SUMMIT SINDROME DI	
	RN0400 RN1000	JACKSON-WEISS SINDROME DI NAGER SINDROME DI	

	12. Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori di Monza		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
		ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE	
	RNG040		
		ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
		ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
		SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG	
		SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE	
		FOCOMELIA DEFORMATIAL DI SPRENICEI	
		DEFORMITA' DI SPRENGEL	
		CAMPTODATTILIA FAMILIARE	
		POLAND SINDROME DI	
		SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
	RN1060	ROBERTS SINDROME DI	
	RN0480	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
		SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE	
	RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI	
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
		ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	
		IVEMARK SINDROME DI	
		KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
		KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	
	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	
	RN0980	MECKEL SINDROME DI	
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O	
		DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
		DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	
		ACRODISOSTOSI	
		CONDRODISTROFIE CONGENITE	
		OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
		MAFFUCCI SINDROME DI	
		DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
		DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI	
	KINU41U	JARCHO-LEVIN SINDROME DI	
	DVICOOO	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21;	
	KNG080	SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL	
	DNIOZOO	DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	DNICOOO	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	
	KNGUYU	GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME	
	DNIIFOO	CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
		PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
		SINDROME DEL CRI DU CHAT	
		WILLIAMS SINDROME DI	
		WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO	
		CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
<u></u>	RN1320	MARFAN SINDROME DI	7
	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	
		DUBOWITZ SINDROME DI	
		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	
		SOTOS SINDROME DI	
		WEAVER SINDROME DI	
	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN1170	SINDROME PROTEUS	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN1780	CHAR SINDROME DI	
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	
	RN0401	COHEN SINDROME DI	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
		COSTELLO SINDROME DI	
		NOONAN SINDROME DI	
		SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	
		LEOPARD SINDROME	
	RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	
	RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	
	RN1021	SINDROME FG	
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI	
		FRYNS SINDROME DI	
		HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI	
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI	
	RN0970	MARSHALL SINDROME DI	
	RN1030	PALLISTER-HALL SINDROME DI	
		PALLISTER-W SINDROME DI	
		PARRY-ROMBERG SINDROME DI	
		PRADER-WILLI SINDROME DI	
		RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	
	RN1140 RN1770	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
	RN0940	SINDROME KABUKI	
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	
	RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA	
	RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
	RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	
	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG	
	RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI	
16. ALCUNE C	ONDIZION	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	

267



ERN CRANIO - European Reference Network on craniofacial anomalies and ENT disorders ERN EuroBloodNet - European Reference Network on haematological diseases ERN RARE LIVER - European Reference Network on hepatological diseases MetabERN - European Reference Network on hereditary metabolic disorders ERN PaedCan - European Reference Network on paediatric cancer (haemato-oncology)

		ASST Rhodense			
	13. Ospedale di Garbagnate Milanese				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione		
7. MALATTIE DI	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA			
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA			
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	CIRCOLATORIO			
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE			
10. MALATTIE D	DELL'APPAI	RATO RESPIRATORIO			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA			
	RH0011	SARCOIDOSI			
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE			
Totale Codici	Esenzione	Attribuiti	6		

		ASST Lecco	
		14. Ospedale di Lecco	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
3. MALATTIE D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
4. MALATTIE D	EL METABO	OLISMO	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	AIMMUNITARIO	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE D	el Sangu	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG010	DEIDROGENASI	
		SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
		SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
10. MALATTIE [RATO RESPIRATORIO	
		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
		SARCOIDOSI	
11. MALATTIE [RATO DIGERENTE	
		GASTROENTERITE EOSINOFILA	
		COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
12. MALATTIE [DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
		ALPORT SINDROME DI	
14. MALATTIE [A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORM		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
	RNG264	GENITO-URINARIO	
		CONDRODISTROFIE CONGENITE	
		OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
		MARFAN SINDROME DI	
	RN0820		
	RN1280	WINCHESTER SINDROME DI	

Totale Codici Esenzione Attribuiti

		ASST Lecco			
	15. Ospedale di Merate				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione		
3. MALATTIE D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE			
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA			
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	CIRCOLATORIO			
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA			
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA			
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE			
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE			
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI			
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI			
14. MALATTIE	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE			
	RM0020	POLIMIOSITE			
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA			
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA			
	•				
Totale Codici	Esenzione	Attribuiti	11		

ASST Lariana 16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione	
2. TUMORI				
		NEUROFIBROMATOSI		
3. MALATTIE D		NDOLE ENDOCRINE		
		KALLMANN SINDROME DI		
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI		
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE		
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA		
4. MALATTIE D				
4. MALATTIL D		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI		
5 MALATTIED		A IMMUNITARIO		
J. MALATTIL D		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE		
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	X	
		FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	X	
		SINDROME TRAPS	X	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	X	
6. MAI ATTIF D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
		SINDROME EMOLITICO UREMICA		
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE		
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA		
7. MALATTIE D		NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
		RETT SINDROME DI		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA		
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA		
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI		
	RF0140	WEST SINDROME DI		
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE		
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	X	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	CIRCOLATORIO		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA		
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA		
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA		
		POLIARTERITE NODOSA		
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE		
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE		
10. MALATTIÈ [1	RATO RESPIRATORIO		
		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA		
		SARCOIDOSI		
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE		
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA		
12. MALATTIE I		RATO GENITO-URINARIO		
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE		
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)		
	RN1360	ALPORT SINDROME DI		
13. MALATTIE I	1	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
		PEMFIGO		
		PEMFIGOIDE BOLLOSO		
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE		

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	Х
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	Х
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
	RN0500	CUTIS LAXA	Х
	RN0550	DARIER MALATTIA DI	
	RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI	Х
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	
4. MALATTIE I	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
5. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	DNICOLL	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG011	PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	
		ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE	
	RNG040	OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI	
		ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
		SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG121	ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
	RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG	
	RN0430	POLAND SINDROME DI	
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
		ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG131	ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
		CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	11110000	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21;	
	RNG080	SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL	
	KITOOOO	DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	11110000	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	
	RNG090	GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME	
	KINOO70	CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
		WILLIAMS SINDROME DI	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	KINIOOU		
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	X
	RN0790		
	RN1080	AARSKOG SINDROME DI	
	NAULNIN	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI	
	DVICOOC	CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	
	RN1120 RN1550	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI MARSHALL-SMITH SINDROME DI	

	ASST Lariana 16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)		
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE		
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI		
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI		
	RN1780	CHAR SINDROME DI		
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI		
	RN0401	COHEN SINDROME DI		
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI		
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI		
	RN1010	NOONAN SINDROME DI		
	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA		
	RN1021	SINDROME FG		
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI		
	RC0270	LOWE SINDROME DI		
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI		
	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI		
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI		
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER		
	RN0450	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE		
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE		
	RN0940	SINDROME KABUKI		
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE		
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI		
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA		
	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG		
16. ALCUNE C	ONDIZION	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE		

104

Totale Codici Esenzione Attribuiti

\sim	4
- ≺	. 1

1. MALATTIE INFET		Malattia/Gruppo	Nuova
R/	TTIVE E P		Attribuzione
		ARASSITARIE	
2. TUMORI	A0020	WHIPPLE MALATTIA DI	
			_
		WILMS TUMORE DI	
		SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	X
		NEUROFIBROMATOSI	
3. MALATTIE DELLI	E GHIAN	NDOLE ENDOCRINE	,
		KALLMANN SINDROME DI	
RC	CG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
RC	CG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
RO	C0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
RC	CG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	X
4. MALATTIE DEL N	METABO	DLISMO	_
RC	CG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
RC	CG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
RC	(((() / ())	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA	
		FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
RC	CG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	
RC	CG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
RC	CG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
RC	CG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
RC	CG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
RC	CG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
RO	C0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
RC	CG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
		WILSON MALATTIA DI	
		AMILOIDOSI SISTEMICHE	
		CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	
5. MALATTIE DEL S			
		CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
		ISTIOCITOSI CRONICHE	Х
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
		E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	<u> </u>
		ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO	
RE	1)(=()1()	DEIDROGENASI)	
RI		SINDROME EMOLITICO UREMICA	
		EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
Centro		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
RE	DG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
RE	DG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
RE	DG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
RE	DG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	D0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
RI	D0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	

ASST Papa Giovanni XXIII 17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione	
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE		
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA		
7. MALATTIE DI		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0061	DRAVET SINDROME DI		
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	V	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	X	
	RF0100 RF0110	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA SCLEROSI LATERALE PRIMARIA		
	RF0110	LENNOX GASTAUT SINDROME DI		
	RF0140	WEST SINDROME DI		
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	X	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	X	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE		
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI		
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	X	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	^	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA		
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI		
8. MALATTIE DI	ELL'APPAR			
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE		
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	X	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	X	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	X	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA		
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI		
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA		
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA		
		POLIARTERITE NODOSA		
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE		
		GOODPASTURE SINDROME DI		
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI		
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE		
		TAKAYASU MALATTIA DI		
		BUDD-CHIARI SINDROME DI PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE		
10 1441 47715		RATO RESPIRATORIO		
TO, MALATTIC L		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA		
		SARCOIDOSI		
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE		
11. MAI ATTIF F		RATO DIGERENTE		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI		
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA		
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE		
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE		
	RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI		
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI		
12. MALATTIE	DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO		
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE		
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)		

Categoria diagnostica Codi	e Malattia/Gruppo	Nuova
		Attribuzione
RN13	0 ALPORT SINDROME DI	
13. MALATTIE DELLA	UTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
RL00	0 PEMFIGO	
RL00-	0 PEMFIGOIDE BOLLOSO	
RL00	0 PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
RL00	O SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
RN05	O CUTIS LAXA	X
14. MALATTIE DEL SIST	EMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
RMOC	0 DERMATOMIOSITE	
RMOC	POLIMIOSITE	
RMOC	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
RMOC	ONNETTIVITE MISTA	
RMOC	FASCITE EOSINOFILA	
RM00	O POLICONDRITE RICORRENTE	
RM01	20 SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORMAZIONI	CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	1
RN00	0 ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
RNG1	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (ESCLUSO: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETA' DEL DOTTO DI BOTALLO)	
RNG1	ATTPE SINDPOMEMALEORMATIVE CONGENITE GRAVEED INVALIDANTEDEL	Х
RN03		
	2 ONFALOCELE	
RNG1	ATTRE MALEORMATIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE	
RN01	0 MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	0 HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	O ATRESIA BILIARE	
	O CAROLI MALATTIA DI	
	0 MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	
RNG2	DIFFITI CONGENITI DEL TURO DIGERENTE AGENESIA ATRESE FISTOLE E	
RN01	O ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
RN01	O ATRESIA DEL DIGIUNO	
RN01	O ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
RNG2	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	
RN02	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
RNG2	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO: RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	
RJ00		
	10 PSEUDOERMAFRODITISMI	
RN02		
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	Х
RNGC	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	X
RN12	0 WILLIAMS SINDROME DI	Х

ASST Papa Giovanni XXIII 17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	Х	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	X	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	X	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	Х	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	Х	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	Х	
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI		
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	Х	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA		
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI		
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER		
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	Х	
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI	X	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	X	
	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	X	
		LEOPARD SINDROME	X	
	RC0270	LOWE SINDROME DI		
		RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	X	
		CHARGE ASSOCIAZIONE	X	
		SINDROME KABUKI	X	
16. ALCUNE C		II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA		

Totale Codici Esenzione Attribuiti	140
------------------------------------	-----



Il Centro partecipa come HCP (Health Care Provider) alle seguenti Reti di riferimento europee (European Reference Networks - ERNs) per le malattie rare:

ERKNet - European Reference Network on Kidney Diseases

ERNICA - European Reference Network on inherited and congenital anomalies

ERN EuroBloodNet - European Reference Network on haematological diseases

ERN eUROGEN - European Reference Network on urogenital diseases and conditions

ERN RARE LIVER - European Reference Network on hepatological diseases

ERN TRANSPLANT-CHILD - European Reference Network on transplantation in children

	ASST Bergamo Ovest				
Categoria	18. Ospedale di Treviglio Categoria				
diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Attribuzione		
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	AMMUNITARIO			
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI			
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE			
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE			
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI			
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE,			
	KFU183	GRAVI ED INVALIDANTI)			
14. MALATTIE	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA			

ASST degli Spedali Civili di Brescia 19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
1. MALATTIE IN	FETTIVE E F	PARASSITARIE	
	RA0030	LYME MALATTIA DI	
2. TUMORI			
	RB0010	WILMS TUMORE DI	
	RB0020	RETINOBLASTOMA	
	RB0030	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI	
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
		COMPLESSO CARNEY	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
3. MALATTIE DE		NDOLE ENDOCRINE	
		DEFICIENZA DI ACTH	
		KALLMANN SINDROME DI	
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	
		IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
		SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
		LEPRECAUNISMO	
		SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE DI	EL METABO	DLISMO	1
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA	
	DN11000	FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
		SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI	
		ADRENOLEUCODISTROFIA	
		ZELLWEGER SINDROME DI	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	

	ASST degli Spedali Civili di Brescia 19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione		
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER			
		ALPERS MALATTIA DI			
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI			
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE			
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA			
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE			
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI			
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI			
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI			
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI			
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE			
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO			
		DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO			
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME			
		WILSON MALATTIA DI			
		AMILOIDOSI SISTEMICHE			
5 MALATTIED		A IMMUNITARIO			
J. MALATTIL D		CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA			
		ISTIOCITOSI CRONICHE			
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE			
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI			
		FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE			
		SINDROME TRAPS			
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)			
		SCHNITZLER SINDROME DI			
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI			
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)			
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA			
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA			
Centro	DD COOO	DIFFTH FDFDITA DI DELLA COA CHILA ZIONE			
Spoke MEC	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE			
-	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE			
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE			
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE			
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE			
		MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA			
		CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI			
		ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE			
	RD0070	TRANSITORIE)			
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI			
		NEUTROPENIE CONGENITE			
		NEUTROPENIA CICLICA			
		MASTOCITOSI SISTEMICA			
7 MALATTIED		NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
7. MALATHE D					
		LEUCODISTROFIE DETT SINDROME DI			
		RETT SINDROME DI			
		ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA			
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA			
	RF0061	DRAVET SINDROME DI			

	ASST degli Spedali Civili di Brescia 19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini			
Categoria diagnostica	Codice		Nuova Attribuzione	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON		
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI		
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA		
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO		
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA		
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA		
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI		
	RF0140	WEST SINDROME DI		
	RF0150	NARCOLESSIA		
	RF0310	CADASIL		
	RF0370	FAHR MALATTIA DI		
	5-5/10	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME		
	RF0410	ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)		
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE		
		PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA		
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE		
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE		
		LEWIS SUMNER SINDROME DI		
		POEMS SINDROME		
		MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE		
		DISTROFIE MUSCOLARI		
		DISTROFIE MIOTONICHE		
		PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE		
	RFG160	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA		
		GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE,		
	RF0183	GRAVI ED INVALIDANTI)		
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI		
		EATON-LAMBERT SINDROME DI		
8. MALATTIE DI				
		VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE		
		EALES MALATTIA DI		
		DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE		
		DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE		
		IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS		
		ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE		
		EMERALOPIA CONGENITA		
		COGAN SINDROME DI		
		DEGENERAZIONI DELLA CORNEA		
		DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA		
		CHERATOCONO		
9. MALATTIF D		\ CIRCOLATORIO		
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA		
		BEHCET MALATTIA DI		
		ENDOCARDITE REUMATICA		
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA		
		POLIARTERITE NODOSA		
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE		
		GOODPASTURE SINDROME DI		
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI		

	ASST degli Spedali Civili di Brescia 19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione		
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE			
		TAKAYASU MALATTIA DI			
		TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA			
		BUDD-CHIARI SINDROME DI			
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE			
_		LINFEDEMI PRIMARI CRONICI			
10. MALATTIE [RATO RESPIRATORIO			
		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA			
		SARCOIDOSI			
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE			
		DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)			
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI			
11. MALATTIE [RATO DIGERENTE			
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI			
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE			
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA			
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE			
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE			
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA			
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI			
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE			
12. MALATTIE [DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO			
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE			
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE			
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE			
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI			
	KJG020	MINIME)			
	RN1360	ALPORT SINDROME DI			
13. MALATTIE I	DELLA CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
	RL0030	PEMFIGO			
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO			
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE			
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS			
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA			
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO			
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA			
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI			
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA			
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO			
		INCONTINENTIA PIGMENTI			
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)			
		IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA			
	RN0500	CUTIS LAXA			
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO			
	RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA			
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA			
	RN0550	DARIER MALATTIA DI			
	RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA			
		ERITROCHERATODERMIA VARIABILE			
		SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO			
	RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO			

ASST degli Spedali Civili di Brescia 19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
14. MALATTIE [A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
		DERMATOMIOSITE	
		POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
		CONNETTIVITE MISTA	
		FASCITE EOSINOFILA	
		FASCITE DIFFUSA	
		POLICONDRITE RICORRENTE	
		MIOSITE A CORPI INCLUSI	
		MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
	RM0121	SINDROME SAPHO	
5. MALFORM		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
		MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
		AGENESIA CEREBELLARE	
		JOUBERT SINDROME DI	
		LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O	
		SINDROMICA	
	RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI	
		ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI	
	RN0110	ANIRIDIA	
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	
	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	
		DISPLASIA SETTO-OTTICA	
	RN1460	FRASER SINDROME DI	
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	KINGTTI	PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	
	RN0800	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI	
		ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE	
	RNG040	OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI	
		ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	KINGTZT	ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
		SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
		FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	
	RN0320	GASTROSCHISI	1
	RN0320	SINDROME PRUNE BELLY	1
	RN0322	ONFALOCELE	
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	

ASST degli Spedali Civili di Brescia 19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI	
	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	
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
		DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O	
	RNG262	DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	
	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI	
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
		ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON	
	RNG263		
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
		OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL	
	D) 10 (00	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	
	DN11 F00	CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
		PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI SINDROME DEL CRI DU CHAT	
		WAGR SINDROME DI	
		WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
		SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO	
		CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	
		MARFAN SINDROME DI	
		EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
		RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
		SOTOS SINDROME DI ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RNG100	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	

	ASST degli Spedali Civili di Brescia 19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione	
_	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		
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI		
	RN0401	COHEN SINDROME DI		
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI		
	RN1010	NOONAN SINDROME DI		
	RN1530	LEOPARD SINDROME		
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI		
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI		
	RN1020	OPITZ SINDROME DI		
	RN1030	PALLISTER-HALL SINDROME DI		
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI		
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI		
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE		
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI		
	RC0060	WERNER SINDROME DI		
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA		
16. ALCUNE C	ONDIZION	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	·	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE		
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA		
	KFUU/U	FIDROSI EFATICA CONGENITA		

Totale Codici Esenzione Attribuiti	282
------------------------------------	-----



ERKNet - European Reference Network on Kidney Diseases

ERN EURACAN - European Reference Network on adult cancers (solid tumors)

ERN EuroBloodNet - European Reference Network on haematological diseases

ERN RARE LIVER - European Reference Network on hepatological diseases

ERN LUNG - European Reference Network on respiratory diseases

ERN EURO-NMD - European Reference Network on neuromuscular diseases

ERN ReCONNET - European Reference Network on connective tissue and musculoskeletal diseases

ERN RITA - European Reference Network on immunodeficiency, autoinflammatory and autoimmune

ERN Skin - European Reference Network on skin disorders

Cada a air		20. Ospedale di Mantova	None
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
		POLIPOSI FAMILIARE	
		CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
. MALATTIE DI		NDOLE ENDOCRINE	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
. MALATTIE D			
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
. MALATTIE D		AIMMUNITARIO	
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO	
	KDG010	DEIDROGENASI)	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
. MALATTIE D	EL SISTEM <i>A</i>	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
		NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
		LEWIS SUMNER SINDROME DI	
		SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
MAI ATTIF D		A CIRCOLATORIO	
. , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	X
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
O MALATTIE [RATO RESPIRATORIO	
0.747 (E) (THE E		SARCOIDOSI	
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
2 MALATTIE F		RATO GENITO-URINARIO	
2, 1V1/\L/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		CISTITE INTERSTIZIALE	
Λ ΛΛΔΙ ΔΤΤΙΕ Γ		IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
7. MALATTIC L		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
5 MALEODAA		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
J. MALFORM			
		TURNER SINDROME DI	
	MC \UVI 7	SCLEROSI TUBEROSA	

Totale Codici Esenzione Attribuiti

		ASST Cremona 21. Ospedale di Cremona	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
3. MALATTIE DI	ELLE GHIAI	NDOLE ENDOCRINE	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	X
6. MALATTIE DI	ELSANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
Centro Spoke MEC	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
7. MALATTIE DI	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
9. MALATTIE DI	EL SISTEMA	CIRCOLATORIO	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
10. MALATTIE D		RATO RESPIRATORIO	
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	X
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
15. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	

1	O
4	\sim

23

Totale Codici Esenzione Attribuiti

		ASST Crema	
		22. Ospedale di Crema	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
10. MALATTIE	DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
15. MALFORM	MAZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	15



VASCERN - European Reference Network on multisystemic vascular diseases

		ASST Valle Olona 23. Ospedale di Gallarate	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	Х
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
13. MALATTIE I	DELLA CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
	RN0550	DARIER MALATTIA DI	
	ı	,	1
Totale Codici	Esenzione	Attribuiti	12

		ASST Valle Olona 24. Ospedale di Busto Arsizio	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	AIMMUNITARIO	
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	X
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	DD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE	
	RD0070	TRANSITORIE)	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	CIRCOLATORIO	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
10. MALATTIE [DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO: RENE POLICISTICO	V
	RNG261	AUTOSOMICO DOMINANTE)	X
	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO	X
	RC0270	LOWE SINDROME DI	X
		·	
Totale Codici	Esenzione	Attribuiti	15

		ASST Valle Olona			
	25. Ospedale di Saronno				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione		
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON			
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	CIRCOLATORIO			
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA			
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI			
14. MALATTIE	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA			
		,	1		
Totale Codici	Esenzione	Attribuiti	4		

Categoria diagnostica 2. TUMORI R80050 POLIPOSI FAMILIARE R8G021 CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON R80071 MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO 3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI 4. MALATTIE DEL METABOLISMO RCG030 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI X RCG130 AMILOIDOSI SISTEMICHE 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RCG131 SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI 6. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RCG131 SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI 6. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RDG020 DIFETTI ERDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG050 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0070 ANENIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) RD0081 MASTOCITOSI ISISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0081 AIROFIA MULTISISTEMICA RF0100 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0101 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0101 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0101 CADASIL RF0110 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFICALE RF0111 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFICALE RF0112 MOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0113 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFICALE RF0116 MOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0117 MOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0118 SULVIS SUNMERS SINDROME DI RF0118 SULVIS SUNMERS SINDROME DI RF0118 SULVIS SUNMERS SINDROME DI CADASIL RF0119 MOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0118 SULVIS LEWIS SUNMERS SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RB0050 POLIPOSI FAMILIARE RB6021 CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON RB0071 MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO 3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE RCG010 PERALDOSTERONISMI PRIMITIVI 4. MALATTIE DEL METABOLISMO RCG040 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI X RCG130 AMILOIDOSI SISTEMICHE 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RCG161 SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI 6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RD0020 EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) RD0031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0050 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0070 RASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0070 RASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0100 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0101 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0101 CADASIL RF0110 CADASIL RF0110 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFIOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RBG021 CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON RB0071 MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO 3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI 4. MALATTIE DEL METABOLISMO RCG040 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI X RCG130 AMILOIDOSI SISTEMICHE 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RCG161 SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI 6. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RD020 EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) RD031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD035 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD036 AMASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0100 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE GRAVE EREDITARIE CALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CRONICA INFIAMMATORIA ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CRONICA INFIAMMATORIA ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CRONICA INFIAMMATORIA ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
RB0071 MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO 3. MALATTIE DELLE GHIANDOCIE ENDOCRINE RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI 4. MALATTIE DEL METABOLISMO RCG040 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI X RCG130 AMILOIDOSI SISTEMICHE 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RCG161 SINDROMI AUTOINFIANMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI 6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RD0020 EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0070 ISNDROMI MIELODISPLASTICHE RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0010 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0131 NEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RF0318 GUILLAIN-BARRE SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI 4. MALATTIE DEL METABOLISMO RCG040 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI X RCG130 AMILOIDOSI SISTEMICHE 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RCG131 SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI 6. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO PRO020 EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) rDG31 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG030 SINDROMI MELODISPLASTICHE RD0070 ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 CADASIL RF0130 CADASIL RF0110 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0181 NEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) PAMALATIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RCG010 IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI 4. MALATTIE DEL METABOLISMO RCG040 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI X RCG130 AMILOIDOSI SISTEMICHE 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RCG161 SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI 6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RD0020 EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0050 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0070 TRANSITORIE SISTEMICA RD0081 ANSTOCITOSI ISSTEMICA RD0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0100 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 CADASIL RF0180 RF0180 RF0180 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE GRAVI ED INVALIDANTI) P. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO PARALES INDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE GRAVI ED INVALIDANTI) P. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO P. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLAT
4. MALATTIE DEL METABOLISMO RCG040 RCG040 RCG030 AMILOIDOSI SISTEMICHE 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RCG161 RD0020 RD0031 RD0030 RD0031 RD003
RCG040 RCG130 RCG130 AMILOIDOSI SISTEMICHE 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RCG161 RD0020 RD020 RD020 RD020 RD031 RD0031 RD0
RCG130 AMILOIDOSI SISTEMICHE 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RCG161 SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI 6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RD0020 EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) RDG31 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0030 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0070 ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RF0330 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RCG130 AMILOIDOSI SISTEMICHE 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RCG161 SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI 6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RD0020 EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) RDG31 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0030 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0070 ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RF0330 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RCG161 SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI 6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RD0020 EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0050 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0070 ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERFERICO RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RF06070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RCG161 SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI 6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RD0020 EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0050 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0070 ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0130 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RF070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RD0020 EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG050 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0070 ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0010 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0110 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RF0310 RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0020 EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA RD0020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) RD0031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RD0050 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0070 RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RF0070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RDG020 DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici) RDG031 RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG050 SINDROMI MIELODISPLASTICHE ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) RD0081 RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RDG02U trombofilici) RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG050 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0070 ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RDG031 PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE RDG050 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0070 ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RDG050 SINDROMI MIELODISPLASTICHE RD0070 ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0070 ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0081 MASTOCITOSI SISTEMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RF0081 ATROFIA MULTISISTEMICA RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RF0130 LENNOX GASTAUT SINDROME DI RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RF0310 CADASIL RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RF0180 POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RF0181 NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RFG070 MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RF0183 GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA
RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI
RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI
RGG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120 IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
RH0011 SARCOIDOSI
RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RJ0010 DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO
RJG010 TUBULOPATIE PRIMITIVE
GLOMERI IL OPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERI IL OPATIA A LESIONI
RJG020 MINIME)
RN1360 ALPORT SINDROME DI
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0030 PEMFIGO X

		ASST Sette Laghi 26. Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi di Varese	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	X
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	X
14. MALATTIE I	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	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	47



ERN EuroBloodNet - European Reference Network on haematological diseases

ASST Sette Laghi				
		27. Ospedale F. Del Ponte di Varese		
Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova	
diagnostica			Attribuzione	
2. TUMORI	DD C010	NICH IDOCIDDO A 4 A TOCI		
2 4441 47715		NEUROFIBROMATOSI NDOLE ENDOCRINE		
3. MALATTIE D				
		KALLMANN SINDROME DI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE		
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA		
4 4441 47715 15				
4. MALATTIE D				
		IPERINSULINISMI CONGENITI		
		LIPODISTROFIA TOTALE		
C A A A L A TTIE D		RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE		
5. MALATTIE D		A IMMUNITARIO		
		ISTIOCITOSI CRONICHE		
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE		
/		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI		
6. MALATTE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)		
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE		
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE		
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA		
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	CIRCOLATORIO		
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA		
15. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RN0320	GASTROSCHISI		
	RN0322	ONFALOCELE		
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA		
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI		
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E		
	RN0160	DUPLICAZIONI ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA		
		ATRESIA DEL DIGIUNO		
		ATRESIA O STENOSI DUODENALE		
		TURNER SINDROME DI		
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI		

Totale Codici Esenzione Attribuiti

	29. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano					
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione			
2. TUMORI						
	RB0010	WILMS TUMORE DI				
	RB0020	RETINOBLASTOMA				
	RB0030	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI				
	RB0040	GARDNER SINDROME DI				
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE				
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI				
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON				
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO				
3. MALATTIE DI	ELLE GHIAI	NDOLE ENDOCRINE				
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE				
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	MMUNITARIO				
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE				

Totale Codici Esenzione Attribuiti	10



ERN EURACAN - European Reference Network on adult cancers (solid tumors)
ERN GENTURIS - European Reference Network on genetic tumor risk syndromes
ERN PaedCan - European Reference Network on paediatric cancer (haemato-oncology)

Categoria diagnostica	Codice	30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta di Milano Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			Allibozione
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	Х
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	
		MALATTIE PEROSSISOMIALI	
		ADRENOLEUCODISTROFIA	
		ZELLWEGER SINDROME DI	
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN 1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
		MELAS SINDROME	
		MERRF SINDROME	
		ATROFIA OTTICA DI LEBER	
		PEARSON SINDROME DI	
		ALPERS MALATTIA DI	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
		LEIGH MALATTIA DI	
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
		DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
		MUCOLIPIDOSI	
		OLIGOSACCARIDOSI	
		GANGLIOSIDOSI	
		CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
		ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
		WILSON MALATIA DI	
		DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	
C AAAI ATTIC C		AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTE D	1	IMMUNITARIO	
7		ISTIOCITOSI CRONICHE	
/.MALATHED		NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO LEUCODISTROFIE	

Categoria	Cadiaa	30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta di Milano	Nuova
diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Attribuzione
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RF0070 RF0080	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	
		COREA DI HUNTINGTON	
		MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
		ISAACS SINDROME DI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RF0310	CADASIL SAME SAME SAME SAME SAME SAME SAME SAME	
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	
	RF0370	FAHR MALATTIA DI	
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
	RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RN1610	POEMS SINDROME	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	DE0100	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE,	
	RF0183	GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
4. MALATTIE I	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	
5. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	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	
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	
	RN1230	SUMMIT SINDROME DI	
	RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI	
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	
	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	
		WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
		SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI	
		DUBOWITZ SINDROME DI	
		SECKEL SINDROME DI	
		SOTOS SINDROME DI	
	RN0490	WEAVER SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
		AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN0840	BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN SINDROME DI	
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	
		COFFIN-SIRIS SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN1640	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
	RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI	
	RN1290	WOLFRAM SINDROME DI	

		30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta di Milano				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione			
16. ALCUNE C	6. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE					
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE				

Totale Codici Esenzione Attribuiti	123



ERN CRANIO - European Reference Network on craniofacial anomalies and ENT disorders

ERN EpiCARE - European Reference Network on epilepsies

ERN EURACAN - European Reference Network on adult cancers (solid tumors)

ERN GENTURIS - European Reference Network on genetic tumor risk syndromes

ERN ITHACA - European Reference Network on congenital malformations and rare intellectual

ERN EURO-NMD - European Reference Network on neuromuscular diseases

ERN PaedCan - European Reference Network on paediatric cancer (haemato-oncology)

ERN RND - European Reference Network on neurological diseases

VASCERN - European Reference Network on multisystemic vascular diseases

Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica 1. MALATTIE IN			Attribuzione
I. MALATIE IN		WHIPPLE MALATTIA DI	
		LYME MALATTIA DI	
2. TUMORI	KA0030	LIME MALATIIA DI	
2. 10/VIORI	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	
		NEUROFIBROMATOSI	
		COMPLESSO CARNEY	
		MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
3 MAI ATTIF DI		NDOLE ENDOCRINE	
0.740 (E) (THE DI		DEFICIENZA DI ACTH	
		KALLMANN SINDROME DI	
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
		DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	
		IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
		LEPRECAUNISMO	
		SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE DI			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E	
		IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO:	
	DCC070	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB;	
	RCG070	IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA	
		FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI	
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	
		MALATTIE PEROSSISOMIALI	
		ZELLWEGER SINDROME DI	
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	
	PCC110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
		IPOFOSFATASIA	
	KC0160	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	
	RCG074	(ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN 1760)	
	RCC075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	KCG0/3	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI	
	RCG076	ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	

	31.1	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	DCC070	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA	
	RCG078	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	
	RF0030	ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE LEIGH MALATTIA DI	
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
	RC:G080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
		MUCOPOLISACCARIDOSI	
		MUCOLIPIDOSI	
		OLIGOSACCARIDOSI	
		GANGLIOSIDOSI	
		ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
		DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA	
	RCG093	COBALAMINA E DEL FOLATO	
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI (ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E - RFG040)	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	
	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO	
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	
		AMILOIDOSI SISTEMICHE	
		CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	
5. MALATTIE D		AIMMUNITARIO	
		CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
		ISTIOCITOSI CRONICHE	
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
		FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
		SINDROME TRAPS	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
		SCHNITZLER SINDROME DI	
6. MALATTIE D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
		ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO	
	RDG010	DEIDROGENASI)	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
		EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
Centro			
Hub MEC	KDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	

Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica		PIASTRINOPATIE EREDITARIE	Attribuzione
	RDG030	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
		TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
		MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
		ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE	
	RD0070	TRANSITORIE)	
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	
		NEUTROPENIA CICLICA	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
MALATTIE D		NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	
		ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0370	FAHR MALATTIA DI	
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
		PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RFG160		
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
		EATON-LAMBERT SINDROME DI	
MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO	
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
	RF0201	COATS MALATTIA DI	
	RF0210	EALES MALATTIA DI	
	RF0220	BEHR SINDROME DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA	
	RF0260	OGUCHI SINDROME DI	
	RF0270	COGAN SINDROME DI	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA	
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE	

	31.	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	
9. MALATTIE D		A CIRCOLATORIO	
	RC0110		
		BEHCET MALATTIA DI	
		ENDOCARDITE REUMATICA	
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GOODPASTURE SINDROME DI	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
		BUDD-CHIARI SINDROME DI	
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIE	DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO	_
		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 RN0950	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950) KARTAGENER SINDROME DI	
11 ΜΔΙ ΔΤΤΙΕ Γ		RATO DIGERENTE	
TI. MALATIL L	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0010	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	
	RI0020	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0030	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
		COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
12 ΜΑΙ ΑΤΤΙΕ Γ		RATO GENITO-URINARIO	
12. MALATTIL L		FIBROSI RETROPERITONEALE	
		TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	KJGOIO	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI	
	RJG020	MINIME)	
	BVI137U	ALPORT SINDROME DI	
13 MAN ATTIE [E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
13. MALATTIE L		ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	
	RL0010	PEMFIGO	
	RL0030	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0030	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
	RL0080	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	
		IPOMELANOSI DI ITO	
	RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA	

	31. I	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
	RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA	
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	
	RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA	
	RN1500	KID SINDROME	
	RN0500	CUTIS LAXA	
	RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	
	RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	
		DARIER MALATTIA DI	
	RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	
		ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	
	RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	
		PACHIDERMOPERIOSTOSI	
		PSEUDOXANTOMA ELASTICO	
		APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	
		HAY-WELLS SINDROME DI	
		NEU-LAXOVA SINDROME DI	
		SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	
		SJOGREN-LARSSON SINDROME DI	
		TAY SINDROME DI	
I A MALATTIF I		A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
1 4. /VI/ (L/ (111L 1		DERMATOMIOSITE	
		POLIMIOSITE	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
		CONNETTIVITE MISTA	
		FASCITE EOSINOFILA	
		FASCITE DIFFUSA	
		POLICONDRITE RICORRENTE	
		ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	
		MIOSITE A CORPI INCLUSI	
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
		SINDROME SAPHO	
I S NANIE ODNA		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
13. MALI OKM		MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
		JOUBERT SINDROME DI	
		OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	KINUUOU		
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O	
	DN11240	SINDROMICA A A SE SA ATTU SINDROME DI	
		AASE-SMITH SINDROME DI	
		SINDROME ACROCALLOSA	
		WALKER-WARBURG SINDROME DI	
		ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
		AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
		PETERS ANOMALIA DI	
		ANIRIDIA	
		COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	
		COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
		MORNING GLORY ANOMALIA DI PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI	
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	KNGIII	PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	
		ANTLEY-BIXLER SINDROME DI	
		BALLER-GEROLD SINDROME DI	
		CARPENTER SINDROME DI	
		PFEIFFER SINDROME DI	
	RN1000	NAGER SINDROME DI	
		ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE	
	RNG040	OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI	
		ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
		ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	
		SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG	
	RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE	
		FOCOMELIA	
	RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL	
		CAMPTODATTILIA FAMILIARE	
		POLAND SINDROME DI	
		SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
	RN1060	ROBERTS SINDROME DI	
	RN0480	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA	
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
	RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI	
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
		ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	
		SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E	
	RNG141	DEI GRANDI VASI (ESCLUSO: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO	
		INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE;	
	DN 107.40	PERVIETA' DEL DOTTO DI BOTALLO)	
		IVEMARK SINDROME DI	
	RNISIU	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI	
	DNI0210	VASI PERIFERICI	
		KLIPPEL-FEIL SINDROME DI GASTROSCHISI	
	RN0320		
		SINDROME PRUNE BELLY ONFALOCELE	
	KINUJZZ		
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0200	ATRESIA BILIARE	
		DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E	
	RNG251	DUPLICAZIONI	
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
		ATRESIA DEL DIGIUNO	
	RN0170	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
diagnosiica	DNICOEO	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO	711111111111111111111111111111111111111
	RNG252	DIGERENTE	
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	
	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO: RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	
	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO	
		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		
	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI	
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	
	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	
	RN0280	ACRODISOSTOSI	
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	
		CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060 RN0960	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA MAFFUCCI SINDROME DI	
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
	RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI	
	RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
		SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME	
	DN11.500	CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
		PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
		SINDROME DEL CRI DU CHAT WILLIAMS SINDROME DI	
		WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
		SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
		MARFAN SINDROME DI	
		EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RN1220	STICKLER SINDROME DI	
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI	
		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	

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzion
	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	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
	RN1170	SINDROME PROTEUS	
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN1780	CHAR SINDROME DI	
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	
	RN0401	COHEN SINDROME DI	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	
	RN1530	LEOPARD SINDROME	
	RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	
	RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	
	RN1021	SINDROME FG	
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI	
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI	
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI	
	RN0970	MARSHALL SINDROME DI	
	RN1020	OPITZ SINDROME DI	
	RN1030	PALLISTER-HALL SINDROME DI	
	RN0420	PALLISTER-W SINDROME DI	
	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	
	RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	
		SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
	RN0940	SINDROME KABUKI	
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	
	RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA	
	RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	
		SINDROMI PROGEROIDI	
		COCKAYNE SINDROME DI	
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
		SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
		TOWNES-BROCKS SINDROME DI	
		SINDROMI DI WAARDENBURG	Х

31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE				
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA		
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO		
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE		
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA		

Totale Codici Esenzione Attribuiti	353



ERN BOND - European Reference Network on bone disorders

Endo-ERN - European Reference Network on endocrine conditions

ERKNet - European Reference Network on Kidney Diseases

ERNICA - European Reference Network on inherited and congenital anomalies

ERN EuroBloodNet - European Reference Network on haematological diseases

ERN eUROGEN - European Reference Network on urogenital diseases and conditions

ERN GENTURIS - European Reference Network on genetic tumor risk syndromes

ERN ITHACA - European Reference Network on congenital malformations and rare intellectual

ERN RARE LIVER - European Reference Network on hepatological diseases

ERN LUNG - European Reference Network on respiratory diseases

MetabERN - European Reference Network on hereditary metabolic disorders

ERN EURO-NMD - European Reference Network on neuromuscular diseases

ERN ReCONNET - European Reference Network on connective tissue and musculoskeletal diseases

ERN RITA - European Reference Network on immunodeficiency, autoinflammatory and autoimmune

ERN Skin - European Reference Network on skin disorders

32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
1. MALATTIE IN	IFETTIVE E F	PARASSITARIE	
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	
2. TUMORI			
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG020	COMPLESSO CARNEY	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
3. MALATTIE D	ELLE GHIAI	NDOLE ENDOCRINE	
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
	RC0050	LEPRECAUNISMO	
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI	
	RC0280	REFETOFF SINDROME DI	
	RF0400	PENDRED SINDROME DI	
		SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	
	RC0090	DERCUM MALATTIA DI	
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	
	RC0160	IPOFOSFATASIA	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
		MERRF SINDROME	
		ATROFIA OTTICA DI LEBER	
	RF0010	ALPERS MALATTIA DI	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
		DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA	
	RCG081	ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	

Carlo arcuitar	32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione	
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA		
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE		
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	Х	
		FARBER MALATTIA DI		
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D		
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE		
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO		
		AMILOIDOSI SISTEMICHE		
5. MALATTIE D		AIMMUNITARIO		
		ISTIOCITOSI CRONICHE		
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE		
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI		
		FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE		
		SINDROME TRAPS		
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) SCHNITZLER SINDROME DI		
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	DD C010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO		
	RDG010	DEIDROGENASI)		
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA		
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA		
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)		
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE		
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE		
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA		
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE		
	DDC051	TRANSITORIE) NEUTROPENIE CONGENITE		
		NEUTROPENIA CICLICA		
		MASTOCITOSI SISTEMICA		
7 MALATTIE D		NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
7.MALATTIL D		LEUCODISTROFIE		
		LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI		
		MALATTIE SPINOCEREBELLARI		
		ATROFIA MULTISISTEMICA		
		ATROFIE MUSCOLARI SPINALI		
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA		
		SCLEROSI LATERALE PRIMARIA		
		LENNOX GASTAUT SINDROME DI		
		WEST SINDROME DI		
		NARCOLESSIA		
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA		
		NEUROPATIE EREDITARIE		
		PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA		
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE		
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE		
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI		
	RN1610	POEMS SINDROME		
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE		

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
diagnostica	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	Allibuzione
		DISTROFIE MIOTONICHE	
		PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
		DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
B. MALATTIE DI			
S. MALATTE DI			
	RF0200 RF0201	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE COATS MALATTIA DI	X
	RF0201	BEHR SINDROME DI	^
		DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
		DISTROFIE EREDITARIE DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
	RF0260	OGUCHI SINDROME DI	
		COGAN SINDROME DI CONGIUNTIVITE LIGNEA	
)		COROIDITE SERPIGINOSA A CIRCOLATORIO	
MALATHED			
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		BEHCET MALATTIA DI POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GOODPASTURE SINDROME DI	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
		LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	
O		RATO RESPIRATORIO	
U. MALATTIL L		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
		SARCOIDOSI	
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
1		RATO DIGERENTE	
I.MALAIIIE L		ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
2 1111		RATO GENITO-URINARIO	
IZ, MALATIL L		FIBROSI RETROPERITONEALE	
		TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	KJGUIU		
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
13. MALATTIE [DELLA CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
-	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	

Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica			Attribuzione
	RM0010	DERMATOMIOSITE POLITA MOSITE	
		POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030		
		FASCITE EOSINOFILA	
		POLICONDRITE RICORRENTE	
		MIOSITE A CORPI INCLUSI	
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORM		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
		FRASER SINDROME DI	
	RN1390	CARPENTER SINDROME DI	
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O	
		DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
		PSEUDOERMAFRODITISMI	
	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI	
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
		ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON	
	RNG263	AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO	
		GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	
	RN0280	ACRODISOSTOSI	
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
		SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21;	
	RNG080	SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL	
		DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
		SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	
	RNG090	GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME	
		CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
		SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA	
	RNG092	STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI	
		RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
		SECKEL SINDROME DI	
	RN0730	SHORT SINDROME	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI	
	KINGUYS	CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	
	RN1370	ALSTROM SINDROME DI	
		AMARTOMATOSI MULTIPLE	
		SCLEROSI TUBEROSA	

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
	RN1290	WOLFRAM SINDROME DI	
16. ALCUNE C	ONDIZION	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	
	RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	

179



Endo-ERN - European Reference Network on endocrine conditions

ERN EURACAN - European Reference Network on adult cancers (solid tumors)

ERN EuroBloodNet - European Reference Network on haematological diseases

ERN EURO-NMD - European Reference Network on neuromuscular diseases

ERN ReCONNET - European Reference Network on connective tissue and musculoskeletal diseases

ERN RITA - European Reference Network on immunodeficiency, autoinflammatory and autoimmune

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
		COMPLESSO CARNEY	
3. MALATTIE D		NDOLE ENDOCRINE CONTRACTOR OF THE PROPERTY OF	
		DEFICIENZA DI ACTH	
		KALLMANN SINDROME DI	
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
		DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	
		IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
		SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
		KENNY-CAFFEY SINDROME DI	
		REFETOFF SINDROME DI	
	RF0400	PENDRED SINDROME DI	
		SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	X
	RC0160	IPOFOSFATASIA	
	RC0230	CALCINOSI TUMORALE	
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
. MALATTIE D	EL SISTEMA	A IMMUNITARIO	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
. MALATTIE D	EL SISTEMA	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
		GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE,	
	RF0183	GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
0 MALATTIF I		RATO RESPIRATORIO	
. U. 111/ \L/ \IIIL I			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	

33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
15. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI	
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RC0310	SOTOS SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	

55



Endo-ERN - European Reference Network on endocrine conditions
ERN EURACAN - European Reference Network on adult cancers (solid tumors)
ERN GUARD-HEART - European Reference Network on diseases of the heart
ERN EURO-NMD - European Reference Network on neuromuscular diseases

34. IRCCS Policlinico San Donato, San Donato Milanese (MI)				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO		
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI		
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	MMUNITARIO		
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO		
	RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE		
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE		
10. MALATTIE I	DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA		
14. MALATTIE	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		
15. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (ESCLUSO: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETA' DEL DOTTO DI BOTALLO)	Х	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE		
	RN1320	MARFAN SINDROME DI		
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI		

Totale Codici Esenzione Attribuiti	10



ERN GUARD-HEART - European Reference Network on diseases of the heart

Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica	Codice	Malaina, Croppo	Attribuzione
2. TUMORI	DD0040	CARRATER CIVIDROVE DI	
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	
		POLIPOSI FAMILIARE SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	
		CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
		MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
3 MAI ATTIF D		NDOLE ENDOCRINE	
0.7717 (E) (THE B		DEFICIENZA DI ACTH	Х
		KALLMANN SINDROME DI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	Х
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
	RC0280	REFETOFF SINDROME DI	Х
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
5. MALATTIE D		AIMMUNITARIO	
		ISTIOCITOSI CRONICHE	
	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
Centro Spoke MEC	RDG020		
		PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	
		NEUTROPENIE CONGENITE	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE D		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		COREA DI HUNTINGTON	
		ISAACS SINDROME DI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
		SCHILDER MALATTIA DI	
		EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	
	RF0360		
		FAHR MALATTIA DI	
		MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
		POEMS SINDROME	
		DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090		
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHÉ CONGENITE E DISIMMUNI	
8. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	

35. IRCCS Istituto Clinico Humanitas di Rozzano (MI)				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione	
	RF0280	CHERATOCONO		
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	CIRCOLATORIO		
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI		
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA		
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE		
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI		
10. MALATTIE	DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO		
	RH0011	SARCOIDOSI		
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE		
11. MALATTIE	DELL'APPA	RATO DIGERENTE		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI		
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA		
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE		
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE		
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI		
12. MALATTIE	DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE		
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)		
13. MALATTIE	DELLA CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
	RL0030	PEMFIGO		
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO		
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE		
	RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI		
14. MALATTIE	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0010	DERMATOMIOSITE		
	RM0020	POLIMIOSITE		
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI		
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA		
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI		

Totale Codici Esenzione Attribuiti	6	9	
------------------------------------	---	---	--



ERN EURACAN - European Reference Network on adult cancers (solid tumors) ERN EuroBloodNet - European Reference Network on haematological diseases ERN RND - European Reference Network on neurological diseases

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
1. MALATTIE IN	IFETTIVE E I	PARASSITARIE	
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	
2. TUMORI			
	RB0010	WILMS TUMORE DI	
	RB0020	RETINOBLASTOMA	
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG020	COMPLESSO CARNEY	
		MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
3. MALATTIE D		NDOLE ENDOCRINE CONTRACTOR OF THE PROPERTY OF	
		DEFICIENZA DI ACTH	
		KALLMANN SINDROME DI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RN1600	PEARSON SINDROME DI	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
		MUCOPOLISACCARIDOSI	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
		WILSON MALATTIA DI	
		AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE D		IMMUNITARIO	
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
		ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
	RC0243	SINDROME TRAPS	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
	PC0290	SCHNITZLER SINDROME DI	

Categoria	Codico	Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica	Coulce		Attribuzione
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO	
		DEIDROGENASI)	
		SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
Centro Spoke MEC		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
		PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
		PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
		TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
		SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	
		NEUTROPENIE CONGENITE	
-		NEUTROPENIA CICLICA	
		MASTOCITOSI SISTEMICA	
. MALATTIE D	,	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME	
		ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
		POEMS SINDROME	
		MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
. MALATTIE D			
		DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
		IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
		COGAN SINDROME DI	X
		DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
		DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
		COROIDITE MULTIFOCALE	
\		COROIDITE SERPIGINOSA	
. MALATTIE D		A CIRCOLATORIO	
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		BEHCET MALATTIA DI	
		ENDOCARDITE REUMATICA	
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	V
		POLIARTERITE NODOSA	X
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
		TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
∩		RATO RESPIRATORIO	
O. MALATTIC I	1	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
		SARCOIDOSI	
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
		EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	
	RH0020	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	

Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica	Codice	Malailla/ Groppo	Attribuzione
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	
1. MALATTIE I	DELL'APPA	RATO DIGERENTE	1
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	
2. MALATTIE I	DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO	
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	D ICOOO	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI	
	RJG020	MINIME)	
3. MALATTIE	DELLA CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	
		ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	
	RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	
	RN0550	DARIER MALATTIA DI	
	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	
4. MALATTIE	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
		CONNETTIVITE MISTA	
		FASCITE EOSINOFILA	
		FASCITE DIFFUSA	
		POLICONDRITE RICORRENTE	
		MIOSITE A CORPI INCLUSI	
		MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
		SINDROME SAPHO	
5. MALFORM		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
		MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	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	
	RN0110	ANIRIDIA	
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	

Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica		POLAND SINDROME DI	Attribuzione
	KINU43U	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E	
	RNG141	DEI GRANDI VASI (ESCLUSO: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETA' DEL DOTTO DI BOTALLO)	
	RN0320	GASTROSCHISI	
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI	
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
		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	
		SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
	RN1290	WOLFRAM SINDROME DI	

		36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
16. ALCUNE C	6. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	164



ERN EuroBloodNet - European Reference Network on haematological diseases
ERN GUARD-HEART - European Reference Network on diseases of the heart
ERN LUNG - European Reference Network on respiratory diseases
ERN PaedCan - European Reference Network on paediatric cancer (haemato-oncology)
ERN ReCONNET - European Reference Network on connective tissue and musculoskeletal diseases
ERN RITA - European Reference Network on immunodeficiency, autoinflammatory and autoimmune
VASCERN - European Reference Network on multisystemic vascular diseases

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
		NEUROFIBROMATOSI	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710		
		MERRF SINDROME	
		ATROFIA OTTICA DI LEBER	
		ALPERS MALATTIA DI	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
		DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA	
	RCG081	ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
		CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
		ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
	RC0150		
7. MALATTIE D		NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		LEUCODISTROFIE	
		RETT SINDROME DI	
		EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	
	RN1520		
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
		MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
		ISAACS SINDROME DI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
		SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	-	SCHILDER MALATTIA DI	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
		NARCOLESSIA	
	RF0310	CADASIL	
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	
		EMIPLEGIA ALTERNANTE	
		MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	
		PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
		NEUROPATIE EREDITARIE	
		PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
		LEWIS SUMNER SINDROME DI	

	38. IR	CCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
B. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO	
	RF0220	BEHR SINDROME DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
14. MALATTIE I	DEL SISTEM	NA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	X
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	
	RN1580	NORRIE MALATTIA DI	
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
	RN0430	POLAND SINDROME DI	
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	
	1110040	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21;	
	RNG080	SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	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		
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI	
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
	RN1210		Х

	38. IRC	CCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione		
16. ALCUNE C	6. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE				
	RP0060	KERNITTERO			

Totale Codici Esenzione Attribuiti	84



ERN EpiCARE - European Reference Network on epilepsies

Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova
diagnostica 4. MALATTIE D			Attribuzione
4. MIX (E) (THE D		DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	
	RCG074	(ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
		DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA	
	RCG078	ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
		MERRF SINDROME	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
		DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA	
	RCG081	ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
7. MALATTIE D		NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		LEUCODISTROFIE	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
		MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
		ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	
		NEUROPATIE EREDITARIE	
		MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
		DISTROFIE MIOTONICHE	
		DISTONIE PRIMARIE	
		DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
10 MANI ATTIE I		RATO RESPIRATORIO	
IU. MALATTIL I	JLLL ALL A		
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE	
1 E NANIEO DA	A ZIONII CO	CONGENITA	
15. MALFORM		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
	KINUUSU	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O	
		SINDROMICA	
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
		PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	V
	KNGU6U	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	Х
	D. 10000	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21;	
	RNG080	SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL	
		DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)	
	D) : 0 = = =	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	
	RNG090		
	D) c=-	CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON	
	RN1300	RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE) ANGELMAN SINDROME DI	

Totale Codici Esenzione Attribuiti

		40. Centro Clinico NeMO - Fondazione Serena ONLUS di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	Х
7. MALATTIE D	EL SISTEM <i>A</i>	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	

14



ERN EURO-NMD - European Reference Network on neuromuscular diseases

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





ERN LUNG - European Reference Network on respiratory diseases

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	

Totale Codici Esenzione Attribuiti

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
. MALATTIE DE	LLE GHIAI	NDOLE ENDOCRINE	<u> </u>
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
0. MALATTIE D	ELL'APPAI	RATO RESPIRATORIO	
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	Х
3. MALATTIE D	ELLA CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	Х
5. MALFORMA	AZIONI CC	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	<u>. </u>
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RF0310	CADASIL	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	

Totale Codici Esenzione Attribuiti

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

		47. IRCCS Istituto Europeo di Oncologia di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
2. TUMORI			
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
3. MALATTIE D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE	
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	DD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE	
	RD0070	TRANSITORIE)	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	7



ERN EURACAN - European Reference Network on adult cancers (solid tumors)

		ASST Brianza	
		48. Ospedale di Vimercate (MB)	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE D	EL METABO	OLISMO	
		AMILOIDOSI SISTEMICHE	X
6. MALATTIE D	el Sangu	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
7. MALATTIE D	EL SISTEM <i>A</i>	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
10. MALATTIE [DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
12. MALATTIE [DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO	
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
14. MALATTIE [DEL SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
Totale Codici	Esenzione	• Attribuiti	11

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	X
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
10. MALATTIE [DELL'APPAI	rato respiratorio	
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	

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

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

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

		ASST Lodi	
		53. Ospedale di Lodi	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	X
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	X
			1
Totale Codici	Esenzione	Attribuiti	4

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

55. Ospedale Valduce di Como			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
8. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO	
	RF0280	CHERATOCONO	
10. MALATTIE I	DELL'APPA	rato respiratorio	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	1	,	'
Totale Codici	Esenzione	Attribuiti	8

		ASST Bergamo Est	
		56. Ospedale Bolognini di Seriate (BG)	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
8. MALATTIE DI	ELL'APPAR.	ATO VISIVO	
	RF0280	CHERATOCONO	
11. MALATTIE	DELL'APPAI	RATO DIGERENTE	
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
Totale Codici	Esenzione	Attribuiti	2

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

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti	2

59. Istituti Clinici Scientifici Maugeri - IRCCS Pavia (Via Maugeri)				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione	
1. MALATTIE IN	IFETTIVE E F	PARASSITARIE		
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI		
3. MALATTIE D	ELLE GHIAI	NDOLE ENDOCRINE		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI		
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO		
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI		

Totale Codici Esenzione Attribuiti	4



ERN GUARD-HEART - European Reference Network on diseases of the heart

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti	4

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

62. Villa Santa Maria SCS Centro Multiservizi di Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza - Tavernerio (CO)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
7. MALATTIE DI	EL SISTEM <i>A</i>	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	

Totale Codici Esenzione Attribuiti	3

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	Nuova Attribuzione
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	Х
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	MMUNITARIO	
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	Х
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	Х
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	CIRCOLATORIO	·
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	Х
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	Х
14. MALATTIE	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	·
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	