



# Regione Lombardia

## LA GIUNTA

---

DELIBERAZIONE N° X / 6470

Seduta del 10/04/2017

---

Presidente **ROBERTO MARONI**

Assessori regionali FABRIZIO SALA *Vice Presidente*  
VALENTINA APREA  
VIVIANA BECCALOSSI  
SIMONA BORDONALI  
FRANCESCA BRIANZA  
CRISTINA CAPPELLINI  
LUCA DEL GOBBO

GIOVANNI FAVA  
GIULIO GALLERA  
MASSIMO GARAVAGLIA  
MAURO PAROLINI  
ANTONIO ROSSI  
ALESSANDRO SORTE  
CLAUDIA TERZI

Con l'assistenza del Segretario Fabrizio De Vecchi

Su proposta dell'Assessore Giulio Gallera

Oggetto

AGGIORNAMENTO DELLA RETE REGIONALE PER LE MALATTIE RARE

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

Il Dirigente Aldo Bellini

Il Direttore Generale Giovanni Daverio

L'atto si compone di 89 pagine

di cui 80 pagine di allegati

parte integrante



# Regione Lombardia

## LA GIUNTA

---

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

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

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

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

**RICHIAMATE** altresì le seguenti delibere che hanno adottato ulteriori criteri/indicatori per l'individuazione dei Presidi della Rete, oltre a quelli previsti dal citato D.M. 279/2001:

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

**RICHIAMATE** tutte le delibere di aggiornamento della rete regionale delle malattie rare ed, in particolare, la DGR n. 4832 del 22.02.2016 *“Aggiornamento della Rete regionale per le malattie rare”* che in particolare prevede che, per l'anno 2016:



# Regione Lombardia

## LA GIUNTA

---

- le candidature a nuovo Presidio o per nuove patologie (per i Presidi già della Rete) dovranno essere trasmesse dagli interessati, esclusivamente nel mese di Settembre (dal 1 al 30), utilizzando l'apposito modulo (allegato alla DGR 3994 del 4.8.2015 e scaricabile sul sito internet della D.G. Welfare e del Centro di coordinamento regionale per le malattie rare);
- eventuali revoche potranno essere comunicate in ogni momento;

**VALUTATE**, in collaborazione con il Centro di Ricerche Cliniche per le malattie rare Aldo e Cele Daccò dell'Istituto di Ricerche Farmacologiche "Mario Negri", con sede a Ranica (Bergamo), le candidature trasmesse dagli interessati nel mese di settembre 2016 e, nello specifico:

- le candidature a Presidio della rete regionale per le malattie rare presentate da:
  - Ospedale di Gardone Valtrompia;
  - Ospedale di Montichiari;
  - IRCCS Fondazione Salvatore Maugeri, Via S. Maugeri – Pavia;
  - IRCCS Fondazione Salvatore Maugeri, Via Camaldoli – Milano;
  - Fondazione Teresa Camplani - Casa di Cura Domus Salutis, Brescia;

per le patologie ivi specificate, acquisite agli atti della Direzione Generale Welfare;

- le candidature di aggiornamento delle patologie trattate, inoltrate dai seguenti Presidi già della Rete:
  - Ospedale S. Paolo di Milano;
  - Polo Ortotraumatologico e Reumatologico (ex G. Pini);
  - Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini;
  - Ospedale F. del Ponte di Varese;
  - Fondazione IRCCS Cà Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano;
  - IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano;
  - IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano - Ospedale San Luca;
  - IRCCS Istituto Clinico Humanitas di Rozzano;
  - Istituti Ospedalieri Bergamaschi - Policlinico San Marco di Zingonia (BG);



## Regione Lombardia

### LA GIUNTA

---

per le patologie ivi specificate, acquisite agli atti della Direzione Generale Welfare;

#### **CONSIDERATO** che:

- l'ASST Lariana - Presidio di San Fermo ha presentato fuori termine 15 candidature di aggiornamento delle patologie trattate, che risultano pertanto inammissibili;
- le candidature presentate fuori termine in occasione del precedente procedimento di aggiornamento della rete regionale delle malattie rare dall'ASL Vallecamonica (Ospedale di Vallecamonica) non possono essere valutate nel presente procedimento in considerazione delle modifiche apportate agli assetti dalla L.R. 23/2015;
- le candidature potranno essere ripresentate in occasione del prossimo aggiornamento della rete regionale delle malattie rare;

#### **VALUTATO**, a seguito dell'istruttoria effettuata:

- di non accogliere, in quanto non sussistono i criteri indicati dal D.M. 279/2001 (come esplicitati dalle delibere regionali innanzi citate), le candidature a Presidio della rete regionale per le malattie rare presentate da:
  - Ospedale di Gardone Valtrompia;
  - IRCCS Fondazione Salvatore Maugeri, Via S. Maugeri – Pavia;
  - Fondazione Teresa Camplani - Casa di Cura Domus Salutis, Brescia;
- di accogliere, in quanto sussistono i criteri indicati dal D.M. 279/2001 (come esplicitati dalle delibere regionali innanzi citate), le candidature a Presidio della rete regionale per le malattie rare presentate da:
  - Ospedale di Montichiari, limitatamente alle seguenti patologie: RC0020 - Kallmann sindrome di; RCG130 - Amiloidosi primarie e familiari; RN0250 - Rene con midollare a spugna; RN0690 - Klinefelter sindrome di; RN0750 - Sclerosi tuberosa; RN1360 - Alport sindrome di; RP0070 - Fibrosi Epatica Congenita;
  - IRCCS Fondazione Salvatore Maugeri, Via Camaldoli – Milano;
- di accogliere le candidature di aggiornamento per nuove patologie



# Regione Lombardia

## LA GIUNTA

---

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

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

**DATO ATTO** che il tabulato allegato alla citata DGR n. 4832 del 22.02.2016 contiene il seguente errore: le patologie Endocardite Reumatica (RG0010), Kawasaki sindrome di (RG0040) e Williams sindrome di (RN1270), attribuite nel tabulato all'ASST CTO e Pini, Polo Ortotraumatologico e Recupero Rieducazione Funzionale (ex CTO), devono intendersi attribuite dell'ASST Fatebenefratelli-Sacco, Ospedale V. Buzzi;

**VISTA** la L.R. n. 33/2009, come modificata dalla L.R. 23/2015, che disciplina in modo innovativo il Servizio Sociosanitario Lombardo (SSL) e prevede l'istituzione delle Agenzie di tutela della salute (ATS) e delle Aziende socio sanitarie territoriali (ASST);

**RITENUTO** conseguentemente di aggiornare la rete regionale per le malattie rare, anche alla luce della previsioni della L.R. 23/2015, secondo quanto riportato nell'Allegato 1, parte integrante del presente provvedimento, che rettifica, tra l'altro l'errore innanzi evidenziato;

**RITENUTO** inoltre che, per l'anno 2017:

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



# Regione Lombardia

## LA GIUNTA

---

dicembre 2017;

### **RICHIAMATE:**

- la già citata d.g.r. n. VII/7328 del 2001 ed in particolare il relativo allegato 1, nella parte in cui ha previsto l'istituzione di un "gruppo di coordinamento regionale", con funzioni di coordinamento operativo e di condivisione delle strategie comuni da mettere in atto nell'ambito delle malattie rare;
- le successive delibere di aggiornamento;
- il D.D.G. Sanità n. 4769 del 14/5/2007 con il quale è stato costituito il Gruppo di coordinamento regionale sulle malattie rare e i successivi decreti di rinnovo (in ultimo il D.D.G. Salute n. 11107 del 25.11.2014 che prevede la scadenza del Gruppo al 25.11.2015);

**RITENUTO** che le attività di coordinamento operativo e di condivisione delle strategie comuni in materia di malattie rare, precedentemente attribuite al "gruppo di coordinamento regionale", siano assicurate dai competenti uffici delle D.G. Welfare, per il tramite e con il supporto dei referenti individuati da ciascun Presidio della rete regionale delle malattie rare, da ciascuna ATS, dal Centro di coordinamento regionale per le malattie rare e dalla Federazione Italiana Malattie Rare (FIMR) – UNIAMO e Federazione Lombarda Malattie Rare (FLMR);

### **VISTI:**

- il Decreto Legislativo 29 aprile 1998, n. 124 *"Ridefinizione del sistema di partecipazione al costo delle prestazioni sanitarie e del regime delle esenzioni, a norma dell'art. 59, comma 50, della Legge 27 dicembre 1997, n. 449"*;
- il D.P.C.M. 29 novembre 2001 *"Definizione dei livelli essenziali di assistenza"*, che prevede un'assistenza specifica rivolta ai soggetti affetti da malattie rare;
- il DPCM 12.1.2017 *"Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502"* (pubblicato nella G.U. n. 65 del 18-3-2017 - Suppl. Ordinario n. 15);

**RITENUTO** di disporre la pubblicazione del presente atto sul B.U.R.L. e sul Portale di



# Regione Lombardia

## LA GIUNTA

---

Regione Lombardia ([www.regione.lombardia.it](http://www.regione.lombardia.it));

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

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

### **DELIBERA**

per le motivazioni espresse in premessa

1. di non accogliere, in quanto non sussistono i criteri indicati dal D.M. 279/2001 (come esplicitati da delibere regionali), le candidature a Presidio della rete regionale per le malattie rare presentate da:
  - Ospedale di Gardone Valtrompia;
  - IRCCS Fondazione Salvatore Maugeri, Via S. Maugeri – Pavia;
  - Fondazione Teresa Camplani - Casa di Cura Domus Salutis, Brescia;
2. di accogliere, in quanto sussistono i criteri indicati dal D.M. 279/2001 (come esplicitati da delibere regionali), le candidature a Presidio della rete regionale per le malattie rare presentate da:
  - Ospedale di Montichiari, limitatamente alle seguenti patologie: RC0020 - Kallmann sindrome di; RCG130 - Amiloidosi primarie e familiari; RN0250 - Rene con midollare a spugna; RN0690 - Klinefelter sindrome di; RN0750 - Sclerosi tuberosa; RN1360 - Alport sindrome di; RP0070 - Fibrosi Epatica Congenita;
  - IRCCS Fondazione Salvatore Maugeri, Via Camaldoli – Milano;
3. di accogliere le candidature di aggiornamento per nuove patologie inoltrate dai Presidi già della Rete, limitatamente a quelle indicate (per la parte di relativa pertinenza) nell'Allegato 1, parte integrante del presente atto, in quanto sussistono i criteri indicati dal D.M. 279/2001 (come esplicitati da delibere regionali);
4. di precisare che le candidature di aggiornamento per nuove patologie, inoltrate dai Presidi già della Rete, non riportate nell'Allegato 1 non sono



## Regione Lombardia

### LA GIUNTA

---

state accolte in quanto non sussistono i criteri indicati dal D.M. 279/2001 (come esplicitati da delibere regionali);

5. di aggiornare conseguentemente la rete regionale per le malattie rare, anche alla luce della previsioni della L.R. 23/2015, secondo quanto riportato nell'Allegato 1, parte integrante del presente provvedimento, rettificando, tra l'altro l'errore presente nella DGR n. 4832 del 22.02.2016, esplicitato in premessa;
6. di precisare che:
  - l'ASST Lariana - Presidio di San Fermo ha presentato fuori termine 15 candidature di aggiornamento delle patologie trattate, che risultano pertanto inammissibili;
  - le candidature presentate fuori termine in occasione del precedente procedimento di aggiornamento della rete regionale delle malattie rare dall'ASL Vallecamonica casebino (Ospedale di Vallecamonica) non possono essere valutate, in considerazione delle modifiche apportate agli assetti dalla L.R. 23/2015;
  - le candidature potranno essere ripresentate in occasione del prossimo aggiornamento della rete regionale delle malattie rare;
7. di stabilire inoltre che, per l'anno 2017:
  - le candidature a nuovo Presidio o per nuove patologie (per i Presidi già della Rete) dovranno essere trasmesse dagli interessati, esclusivamente nel mese di Settembre 2017 (dal 1 al 30), utilizzando l'apposito modulo (allegato alla DGR 3994 del 4.8.2015 e scaricabile sul Portale di Regione Lombardia - [www.regione.lombardia.it](http://www.regione.lombardia.it) - e dal sito internet del Centro di coordinamento regionale per le malattie rare);
  - eventuali revoche potranno essere comunicate in ogni momento;
  - l'aggiornamento della rete regionale delle malattie rare avverrà entro il 31 dicembre 2017;
8. di prevedere che le attività di coordinamento operativo e di condivisione delle strategie comuni in materia di malattie rare, precedentemente attribuite al "gruppo di coordinamento regionale", siano assicurate dai competenti uffici delle D.G. Welfare, per il tramite e con il supporto dei





# Regione Lombardia

## LA GIUNTA

---

referenti individuati da ciascun Presidio della rete regionale delle malattie rare, da ciascuna ATS, dal Centro di coordinamento regionale per le malattie rare e dalla Federazione Italiana Malattie Rare (FIMR) – UNIAMO e Federazione Lombarda Malattie Rare (FLMR);

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

IL SEGRETARIO  
FABRIZIO DE VECCHI

Atto firmato digitalmente ai sensi delle vigenti disposizioni di legge

Oggetto

ELENCO DELLE MALATTIE RARE/GRUPPI ATTRIBUITI AI PRESIDII DELLA RETE REGIONALE  
MALATTIE RARE

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia/Gruppo   | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|---|-----------------------|
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)  |        |   |                       |
|  | RB0010 | Wilms tumore di   |                       |
|  | RB0020 | Retinoblastoma  |                       |
|  | RB0050 | Poliposi familiare  |                       |
|  | RB0060 | Linfoangiomiomatosi   |                       |
|  | RBG010 | Neurofibromatosi  |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI |        |   |                       |
|  | RC0010 | Deficienza di Acth  |                       |
|  | RC0020 | Kallmann sindrome di  |                       |
|  | RCG010 | Iperaldosteronismi primitivi  |                       |
|  | RCG020 | Sindromi adrenogenitali congenite   |                       |
|  | RCG030 | Poliendocrinopatie autoimmuni   |                       |
|  | RC0040 | Pubertà precoce idiopatica  |                       |
|  | RCG040 | Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi   |                       |
|  | RCG070 | Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine eccetto: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III |                       |
|  | RCG080 | Disturbi da accumulo di lipidi  |                       |
|  | RC0110 | Crioglobulinemia mista  |                       |
|  | RCG100 | Alterazioni congenite del metabolismo del ferro   |                       |
|  | RC0150 | Wilson malattia di  |                       |
|  | RC0170 | Rachitismo ipofosfatemico vitamina d resistente   |                       |
|  | RCG130 | Amiloidosi primarie e familiari   |                       |
|  | RCG140 | Mucopolisaccaridosi   |                       |
|  | RC0200 | Carenza congenita di alfa 1 antitripsina  |                       |
|  | RCG150 | Istiocitosi croniche  |                       |
|  | RC0210 | Behçet malattia di  |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)                |        |   |                       |
|  | RDG010 | Anemie ereditarie   |                       |
|  | RD0010 | Sindrome emolitico uremica  |                       |
|  | RDG020 | Difetti ereditari della coagulazione  |                       |
|  | RD0030 | Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente   |                       |
|  | RDG030 | Piastrinopatie ereditarie   |                       |
|  | RDG040 | Trombocitopenie primarie ereditarie   |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)            |        |   |                       |
|  | RF0040 | Rett sindrome di  |                       |
|  | RFG040 | Malattie spinocerebellari   |                       |
|  | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica   |                       |
|  | RF0110 | Sclerosi laterale primaria  |                       |
|  | RF0130 | Lennox Gastaut sindrome di  |                       |
|  | RF0140 | West sindrome di  |                       |
|  | RF0150 | Narcolessia   |                       |
|  | RFG060 | Neuropatie ereditarie   |                       |
|  | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante  |                       |
|  | RFG100 | Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche  |                       |

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

| <b>Categoria diagnostica</b>  | <b>Codice</b> | <b>Malattia/Gruppo</b>                                    | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
|---|---------------|---|-------------------------------|
|   | RF0200        | Vitreoretinopatia essudativa familiare                    |                               |
|   | RFG110        | Distrofie retiniche ereditarie                            |                               |
|   | RF0250        | Emeralopia congenita                                      |                               |
|   | RF0270        | Cogan sindrome di   |                               |
|   | RFG140        | Distrofie ereditarie della cornea                         |                               |
|   | RF0280        | Cheratocono   |                               |
|   | RF0300        | Atrofia ottica di Leber                                   |                               |
| <b>7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)</b>                             |               |   |                               |
|   | RG0020        | Poliangioite microscopica                                 |                               |
|   | RG0040        | Kawasaki sindrome di                                      |                               |
|   | RG0050        | Churg-Strauss sindrome di                                 |                               |
|   | RG0060        | Goodpasture sindrome di                                   |                               |
|   | RG0070        | Granulomatosi di Wegener                                  |                               |
|   | RG0080        | Arterite a cellule giganti                                |                               |
|   | RGG010        | Microangiopatie trombotiche                               |                               |
|   | RG0110        | Budd-Chiari sindrome di                                   |                               |
| <b>9. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)</b>                              |               |   |                               |
|   | RI0010        | Acalasia  |                               |
|   | RI0040        | Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale                 |                               |
|   | RI0050        | Colangite primitiva sclerosante                           |                               |
|   | RI0080        | Linfangectasia intestinale                                |                               |
| <b>10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)</b>                       |               |   |                               |
|   | RJ0010        | Diabete insipido nefrogenico                              |                               |
|   | RJ0020        | Fibrosi retroperitoneale                                  |                               |
| <b>13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)</b> |               |   |                               |
|   | RM0010        | Dermatomiosite  |                               |
|   | RM0020        | Polimiosite   |                               |
|   | RM0030        | Connettivite mista  |                               |
|   | RMG010        | Connettiviti indifferenziate                              |                               |
| <b>14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)</b>                                      |               |   |                               |
|   | RN0010        | Arnold-Chiari sindrome di                                 |                               |
|   | RN0020        | Microcefalia  |                               |
|   | RN0040        | Joubert sindrome di                                       |                               |
|   | RN0090        | Axenfeld- Rieger anomalia di                              |                               |
|   | RN0100        | Peter anomalia di   |                               |
|   | RN0110        | Aniridia  |                               |
|   | RN0120        | Coloboma congenito del disco ottico                       |                               |
|   | RN0130        | Morning glory anomalia di                                 |                               |
|   | RN0140        | Persistenza della membrana pupillare                      |                               |
|   | RN0150        | Blue rubber bleb nevus                                    |                               |
|   | RN0160        | Atresia esofagea e/o fistola - tracheoesofagea            |                               |
|   | RN0170        | Atresia del digiuno                                       |                               |
|   | RN0180        | Atresia o stenosi duodenale                               |                               |
|   | RN0190        | Ano imperforato   |                               |
|   | RN0200        | Hirschsprung malattia di                                  |                               |
|   | RN0210        | Atresia biliare   |                               |
|   | RN0220        | Caroli malattia di  |                               |
|   | RN0250        | Rene con midollare a spugna                               |                               |
|   | RNG040        | Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia |                               |
|   | RN0320        | Gastroschisi  |                               |

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

| <b>Categoria diagnostica</b>   | <b>Codice</b> | <b>Malattia/Gruppo</b>                          | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
|--|---------------|---|-------------------------------|
|  | RN0670        | Cri Du Chat malattia del                        |                               |
|  | RN0680        | Turner sindrome di                              |                               |
|  | RN0690        | Klinefelter sindrome di                         |                               |
|  | RN0700        | Wolf-Hirschhorn sindrome di                     |                               |
|  | RNG080        | Sindromi da aneuploidia cromosomica             |                               |
|  | RNG090        | Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica |                               |
|  | RN0750        | Sclerosi tuberosa                               |                               |
|  | RN0770        | Sturge-Weber sindrome di                        |                               |
|  | RN0780        | Von Hippel-Lindau sindrome di                   |                               |
|  | RN0860        | De Morsier sindrome di                          |                               |
|  | RN0910        | Goldenhar sindrome di                           |                               |
|  | RN0950        | Kartagener sindrome di                          |                               |
|  | RN1010        | Noonan sindrome di                              |                               |
|  | RN1250        | Vacterl associazione                            |                               |
|  | RN1270        | Williams sindrome di                            |                               |
|  | RN1300        | Angelman sindrome di                            |                               |
|  | RN1310        | Prader-Willi sindrome di                        |                               |
|  | RN1320        | Marfan sindrome di                              |                               |
|  | RN1330        | Sindrome da X fragile                           |                               |
|  | RN1360        | Alport sindrome di                              |                               |
|  | RN1410        | Cornelia De Lange sindrome di                   |                               |
|  | RN1700        | Sjögren-Larsonn sindrome di                     |                               |
| <b>15. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779)</b> |               |   |                               |
|  | RP0070        | Fibrosi epatica congenita                       |                               |

**Totale Codici Esenzione Attribuiti**

**107**

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|---|-----------------------|
| 1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod. ICD9-CM da 001 a 139)                               |        |   |                       |
|  | RA0030 | Lyme malattia di  |                       |
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)  |        |   |                       |
|  | RBG010 | Neurofibromatosi  |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI |        |   |                       |
|  | RC0010 | Deficienza di Acth  |                       |
|  | RC0020 | Kallmann sindrome di                                      |                       |
|  | RCG020 | Sindromi adrenogenitali congenite                         |                       |
|  | RC0040 | Pubertà precoce idiopatica                                |                       |
|  | RCG040 | Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi |                       |
|  | RCG080 | Disturbi da accumulo di lipidi                            |                       |
|  | RC0110 | Crioglobulinemia mista                                    |                       |
|  | RCG100 | Alterazioni congenite del metabolismo del ferro           |                       |
|  | RC0150 | Wilson malattia di  |                       |
|  | RCG120 | Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine |                       |
|  | RCG130 | Amiloidosi primarie e familiari                           |                       |
|  | RC0190 | Angioedema ereditario                                     |                       |
|  | RCG160 | Immunodeficienze primarie                                 |                       |
|  | RC0210 | Behçet malattia di  |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)                |        |   |                       |
|  | RDG010 | Anemie ereditarie   |                       |
|  | RD0010 | Sindrome emolitico uremica                                |                       |
|  | RD0020 | Emoglobinuria parossistica notturna                       |                       |
|  | RDG020 | Difetti ereditari della coagulazione                      |                       |
|  | RD0030 | Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente                   |                       |
|  | RDG030 | Piastrinopatie ereditarie                                 |                       |
|  | RDG040 | Trombocitopenie primarie ereditarie                       |                       |
|  | RD0050 | Malattia granulomatosa cronica                            |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)            |        |   |                       |
|  | RFG010 | Leucodistrofie  |                       |
|  | RF0020 | Kearns-Sayre sindrome di                                  |                       |
|  | RF0050 | Atrofia dentato rubropallidolusiana                       |                       |
|  | RF0060 | Epilessia mioclonica progressiva                          |                       |
|  | RF0070 | Mioclono essenziale ereditario                            |                       |
|  | RF0080 | Corea di Huntington                                       |                       |
|  | RF0090 | Distonia di torsione idiopatica                           |                       |
|  | RFG040 | Malattie spinocerebellari                                 |                       |
|  | RFG050 | Atrofie muscolari spinali                                 |                       |
|  | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica                             |                       |
|  | RF0110 | Sclerosi laterale primaria                                |                       |
|  | RF0120 | Adrenoleucodistrofia                                      |                       |
|  | RF0150 | Narcolessia   |                       |
|  | RFG060 | Neuropatie ereditarie                                     |                       |
|  | RF0170 | Steele-Richardson-Olszewski sindrome di                   |                       |
|  | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante      |                       |
|  | RF0190 | Eaton-Lambert sindrome di                                 |                       |
|  | RFG070 | Miopatie congenite ereditarie                             |                       |
|  | RFG080 | Distrofie muscolari                                       |                       |
|  | RFG090 | Distrofie miotoniche                                      |                       |

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia                                       | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|--|-----------------------|
|  | RF0100 | Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche |                       |
|  | RF0210 | Eales malattia di                              |                       |
|  | RF0110 | Distrofie retiniche ereditarie                 |                       |
|  | RF0120 | Distrofie ereditarie della coroide             |                       |
|  | RF0230 | Ciclite eterocromica di Fuch                   |                       |
|  | RF0240 | Atrofia essenziale dell'iride                  |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)                             |        |  |                       |
|  | RG0010 | Endocardite reumatica                          |                       |
|  | RG0020 | Poliangiote microscopica                       |                       |
|  | RG0030 | Poliarterite nodosa                            |                       |
|  | RG0040 | Kawasaki sindrome di                           |                       |
|  | RG0050 | Churg-Strauss sindrome di                      |                       |
|  | RG0060 | Goodpasture sindrome di                        |                       |
|  | RG0070 | Granulomatosi di Wegener                       |                       |
|  | RG0080 | Arterite a cellule giganti                     |                       |
|  | RGG010 | Microangiopatie trombotiche                    |                       |
|  | RG0090 | Takayasu malattia di                           |                       |
|  | RG0100 | Teleangectasia emorragica ereditaria           |                       |
|  | RG0110 | Budd-Chiari sindrome di                        |                       |
| 9. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)                              |        |  |                       |
|  | RI0040 | Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale      |                       |
|  | RI0080 | Linfangectasia intestinale                     |                       |
| 10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)                       |        |  |                       |
|  | RJ0010 | Diabete insipido nefrogenico                   |                       |
|  | RJ0020 | Fibrosi retroperitoneale                       |                       |
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739) |        |  |                       |
|  | RM0010 | Dermatomiosite                                 |                       |
|  | RM0020 | Polimiosite                                    |                       |
|  | RM0030 | Connettivite mista                             |                       |
|  | RMG010 | Connettiviti indifferenziate                   |                       |
|  | RM0040 | Fascite eosinofila                             |                       |
|  | RM0050 | Fascite diffusa                                |                       |
|  | RM0060 | Policondrite                                   |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)                                      |        |  |                       |
|  | RN0010 | Arnold-Chiari sindrome di                      |                       |
|  | RN0090 | Axenfeld- Rieger anomalia di                   |                       |
|  | RN0120 | Coloboma congenito del disco ottico            |                       |
|  | RN0130 | Morning glory anomalia di                      |                       |
|  | RN0240 | Ermafroditismo vero                            |                       |
|  | RN0310 | Klippel-Feil sindrome di                       |                       |
|  | RNG060 | Osteodistrofie congenite                       |                       |
|  | RN0330 | Ehlers-Danlos sindrome di                      |                       |
|  | RN0500 | Cutis Laxa                                     |                       |
|  | RN0620 | Pachidermoperiostosi                           |                       |
|  | RN0680 | Turner sindrome di                             |                       |
|  | RN0690 | Klinefelter sindrome di                        |                       |
|  | RN0710 | Melas sindrome                                 |                       |
|  | RN0720 | Merrf sindrome                                 |                       |
|  | RN0750 | Sclerosi tuberosa                              |                       |
|  | RN0760 | Peutz-Jeghers sindrome di                      |                       |
|  | RN0770 | Sturge-Weber sindrome di                       |                       |

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

| <b>Categoria diagnostica</b> | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>                        | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
|------------------------------|---------------|--|-------------------------------|
|                              | RN0860        | De Morsier sindrome di                 |                               |
|                              | RN0880        | Eec sindrome                           |                               |
|                              | RN1010        | Noonan sindrome di                     |                               |
|                              | RN1080        | Russell-Silver sindrome di             |                               |
|                              | RN1310        | Prader-Willi sindrome di               |                               |
|                              | RN1320        | Marfan sindrome di                     |                               |
|                              | RN1330        | Sindrome da X fragile                  |                               |
|                              | RN1450        | Displasia spondiloepifisaria congenita |                               |
|                              | RN1510        | Klippel-Trenaunay sindrome di          |                               |
|                              | RN1570        | Neuroacantocitosi                      |                               |
|                              | RN1620        | Rubinstein-Taybi sindrome di           |                               |

|   |            |
|---|------------|
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b> | <b>101</b> |
|---|------------|



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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|---|-----------------------|
| 1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod. ICD9-CM da 001 a 139)   |        |   |                       |
|  | RA0030 | Lyme malattia di                                |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |   |                       |
|  | RC0010 | Deficienza di Acth                              |                       |
|  | RCG020 | Sindromi adrenogenitali congenite               |                       |
|  | RC0040 | Pubertà precoce idiopatica                      |                       |
|  | RC0170 | Rachitismo ipofosfatemico vitamina d resistente |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |   |                       |
|  | RD0030 | Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente         |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |   |                       |
|  | RF0030 | Leigh malattia di                               |                       |
|  | RFG050 | Atrofie muscolari spinali                       |                       |
|  | RFG070 | Miopatie congenite ereditarie                   |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)   |        |   |                       |
|  | RG0010 | Endocardite reumatica                           |                       |
|  | RG0040 | Kawasaki sindrome di                            |                       |
| 9. MALATTIE DELL'APPARATO Digerente (cod. ICD9-CM da 520 a 579)  |        |   |                       |
|  | RI0010 | Acalasia  |                       |
|  | RI0020 | Gastrite ipertrofica gigante                    |                       |
|  | RI0030 | Gastroenterite eosinofila                       |                       |
|  | RI0040 | Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale       |                       |
|  | RI0050 | Colangite primitiva sclerosante                 |                       |
|  | RI0070 | Malattia da inclusione dei microvilli           |                       |
|  | RI0080 | Linfangectasia intestinale                      |                       |
| 12. MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (Cod. ICD9-CM da 680 a 709)  |        |   |                       |
|  | RL0020 | Dermatite erpetiforme                           |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)  |        |   |                       |
|  | RN0150 | Blue rubber bleb nevus                          |                       |
|  | RN0160 | Atresia esofagea e/o fistola - tracheoesofagea  |                       |
|  | RN0170 | Atresia del digiuno                             |                       |
|  | RN0180 | Atresia o stenosi duodenale                     |                       |
|  | RN0190 | Ano imperforato                                 |                       |
|  | RN0200 | Hirschsprung malattia di                        |                       |
|  | RN0210 | Atresia biliare                                 |                       |
|  | RNG020 | Artrogriposi multiple congenite                 |                       |
|  | RN0260 | Focomelia                                       |                       |
|  | RN0270 | Deformità di Sprengel                           |                       |
|  | RN0300 | Sindrome da regressione caudale                 |                       |
|  | RN0320 | Gastroschisi                                    |                       |
|  | RN0540 | Cute marmorea teleangectasica congenita         |                       |
|  | RN0680 | Turner sindrome di                              |                       |
|  | RN0690 | Klinefelter sindrome di                         |                       |
|  | RN0770 | Sturge-Weber sindrome di                        |                       |
|  | RN0960 | Maffucci sindrome di                            |                       |
|  | RN1170 | Sindrome proteo                                 |                       |
|  | RN1270 | Williams sindrome di                            |                       |
|  | RN1510 | Klippel-Trenaunay sindrome di                   |                       |

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

| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia   | Nuova<br>Attribuzione |
|---|--------|------------|-----------------------|
| 15. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779) |        |            |                       |
|   | RP0060 | Kernittero |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>                                       |        |            | <b>40</b>             |

| <b>ASST Fatebenefratelli-Sacco</b>  |        |                                  |                       |
|---|--------|----------------------------------|-----------------------|
| <b>4. Ospedale Fatebenefratelli e Oftalmico di Milano</b>                           |        |                                  |                       |
| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia                         | Nuova<br>Attribuzione |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389) |        |                                  |                       |
|   | RF0040 | Rett sindrome di                 |                       |
|   | RF0060 | Epilessia mioclonica progressiva |                       |
|   | RF0130 | Lennox Gastaut sindrome di       |                       |
|   | RF0140 | West sindrome di                 |                       |
|   | RF0280 | Cheratocono                      |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)                    |        |                                  |                       |
|   | RG0050 | Churg-Strauss sindrome di        |                       |
|   | RG0070 | Granulomatosi di Wegener         |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)                             |        |                                  |                       |
|   | RN0050 | Lissencefalia                    |                       |
|   | RN0670 | Cri Du Chat malattia del         |                       |
|   | RN0700 | Wolf-Hirschhorn sindrome di      |                       |
|   | RN0750 | Sclerosi tuberosa                |                       |
|   | RN0940 | Kabuki sindrome della maschera   |                       |
|   | RN1300 | Angelman sindrome di             |                       |
|   | RN1480 | Ipomelanos di Ito                |                       |
|   | RN1590 | Pallister-Killian sindrome di    |                       |
|   | RN1740 | Walker-Warburg sindrome di       |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>   |        |                                  | <b>16</b>             |

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|---|-----------------------|
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)  |        |   |                       |
|  | RB0060 | Linfoangiomiomatosi   |                       |
|  | RBG010 | Neurofibromatosi  |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |   |                       |
|  | RCG040 | Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi   |                       |
|  | RCG050 | Disturbi del ciclo dell'urea  |                       |
|  | RCG060 | Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati escluso: Diabete mellito   |                       |
|  | RCG070 | Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine eccetto: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III |                       |
|  | RCG080 | Disturbi da accumulo di lipidi  |                       |
|  | RCG090 | Mucopolipidosi  |                       |
|  | RC0110 | Crioglobulinemia mista  |                       |
|  | RC0150 | Wilson malattia di  |                       |
|  | RC0160 | Ipopofatasia  |                       |
|  | RC0170 | Rachitismo ipofosfatemico vitamina d resistente   |                       |
|  | RCG140 | Mucopolisaccaridosi   |                       |
|  | RC0200 | Carenza congenita di alfa 1 antitripsina  |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |   |                       |
|  | RDG010 | Anemie ereditarie   |                       |
|  | RD0020 | Emoglobinuria parossistica notturna   |                       |
|  | RDG020 | Difetti ereditari della coagulazione  |                       |
|  | RD0030 | Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente   |                       |
|  | RDG030 | Piastrinopatie ereditarie   |                       |
|  | RDG040 | Trombocitopenie primarie ereditarie   |                       |
|  | RD0040 | Neutropenia ciclica   |                       |
|  | RD0060 | Chédiak-Higashi malattia di   |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |   |                       |
|  | RFG020 | Ceroido-lipofuscinosi   |                       |
|  | RFG030 | Gangliosidosi   |                       |
|  | RF0020 | Kearns-Sayre sindrome di  |                       |
|  | RF0040 | Rett sindrome di  |                       |
|  | RF0060 | Epilessia mioclonica progressiva  |                       |
|  | RF0080 | Corea di Huntington   |                       |
|  | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica   |                       |
|  | RF0110 | Sclerosi laterale primaria  |                       |
|  | RF0130 | Lennox Gastaut sindrome di  |                       |
|  | RF0140 | West sindrome di  |                       |
|  | RF0150 | Narcolessia   |                       |
|  | RFG060 | Neuropatie ereditarie   |                       |
|  | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante  |                       |
|  | RFG070 | Miopatie congenite ereditarie   |                       |

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|---|-----------------------|
|  | RF0210 | Eales malattia di   |                       |
|  | RFG110 | Distrofie retiniche ereditarie                            |                       |
|  | RF0230 | Ciclite eterocromica di Fuch                              |                       |
|  | RFG130 | Degenerazioni della cornea                                |                       |
|  | RFG140 | Distrofie ereditarie della cornea                         |                       |
|  | RF0280 | Cheratocono   |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)                             |        |   |                       |
|  | RG0010 | Endocardite reumatica                                     |                       |
|  | RG0020 | Poliangiote microscopica                                  |                       |
|  | RG0030 | Poliarterite nodosa                                       |                       |
|  | RG0040 | Kawasaki sindrome di                                      |                       |
|  | RG0050 | Churg-Strauss sindrome di                                 |                       |
|  | RG0060 | Goodpasture sindrome di                                   |                       |
|  | RG0080 | Arterite a cellule giganti                                |                       |
|  | RG0100 | Microangiopatie trombotiche                               |                       |
|  | RG0090 | Takayasu malattia di                                      |                       |
|  | RG0110 | Budd-Chiari sindrome di                                   |                       |
| 9. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)                              |        |   |                       |
|  | RI0050 | Colangite primitiva sclerosante                           |                       |
| 10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)                       |        |   |                       |
|  | RJ0010 | Diabete insipido nefrogenico                              |                       |
| 12. MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (Cod. ICD9-CM da 680 a 709)              |        |   |                       |
|  | RL0020 | Dermatite erpetiforme                                     |                       |
|  | RL0030 | Pemfigo   |                       |
|  | RL0040 | Pemfigoide bolloso  |                       |
|  | RL0050 | Pemfigoide benigno delle mucose                           |                       |
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739) |        |   |                       |
|  | RM0010 | Dermatomiosite  |                       |
|  | RM0020 | Polimiosite   |                       |
|  | RM0030 | Connettivite mista  |                       |
|  | RMG010 | Connettiviti indifferenziate                              |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)                                      |        |   |                       |
|  | RN0020 | Microcefalia  |                       |
|  | RN0030 | Agenesia cerebellare                                      |                       |
|  | RN0040 | Joubert sindrome di                                       |                       |
|  | RN0050 | Lissencefalia   |                       |
|  | RN0060 | Oloprosencefalia  |                       |
|  | RN0210 | Atresia biliare   |                       |
|  | RN0220 | Caroli malattia di  |                       |
|  | RN0230 | Malattia del fegato policistico                           |                       |
|  | RNG040 | Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia |                       |
|  | RNG060 | Osteodistrofie congenite                                  |                       |
|  | RNG070 | Ittiosi congenite   |                       |
|  | RN0510 | Incontinentia pigmenti                                    |                       |
|  | RN0520 | Xeroderma pigmentoso                                      |                       |
|  | RN0540 | Cute marmorea teleangectasica congenita                   |                       |
|  | RN0550 | Darier malattia di  |                       |
|  | RN0640 | Aplasia congenita della cute                              |                       |
|  | RN0670 | Cri Du Chat malattia del                                  |                       |

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

| <b>Categoria diagnostica</b>   | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>                                       | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
|--|---------------|---|-------------------------------|
|  | RN0680        | Turner sindrome di                                    |                               |
|  | RN0690        | Klinefelter sindrome di                               |                               |
|  | RN0700        | Wolf-Hirschhorn sindrome di                           |                               |
|  | RN0710        | Melas sindrome  |                               |
|  | RN0720        | Merrf sindrome  |                               |
|  | RNG080        | Sindromi da aneuploidia cromosomica                   |                               |
|  | RNG090        | Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica       |                               |
|  | RN0750        | Sclerosi tuberosa                                     |                               |
|  | RN0770        | Sturge-Weber sindrome di                              |                               |
|  | RN0920        | Hermansky-Pudlak sindrome di                          |                               |
|  | RN0940        | Kabuki sindrome della maschera                        |                               |
|  | RN0950        | Kartagener sindrome di                                |                               |
|  | RN1020        | Opitz sindrome di                                     |                               |
|  | RN1070        | Robinow sindrome di                                   |                               |
|  | RN1270        | Williams sindrome di                                  |                               |
|  | RN1300        | Angelman sindrome di                                  |                               |
|  | RN1330        | Sindrome da X fragile                                 |                               |
|  | RN1360        | Alport sindrome di                                    |                               |
|  | RNG100        | Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale |                               |
|  | RN1400        | Cockayne sindrome di                                  |                               |
|  | RN1410        | Cornelia De Lange sindrome di                         |                               |
|  | RN1480        | Ipomelanos di Ito                                     |                               |
|  | RN1620        | Rubinstein-Taybi sindrome di                          |                               |
|  | RN1650        | Sindrome del nevo displastico                         |                               |
|  | RN1660        | Sindrome del nevo epidermale                          |                               |
|  | RN1690        | Sindrome trombocitopenica con assenza di radio        |                               |
| <b>15. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779)</b> |               |   |                               |
|  | RP0010        | Embriofetopatia rubeolica                             |                               |
|  | RP0020        | Sindrome fetale da acido valproico                    |                               |
|  | RP0030        | Sindrome fetale da idantoina                          |                               |
|  | RP0040        | Sindrome alcolica fetale                              |                               |
|  | RP0060        | Kernittero  |                               |
| <b>16. SINTOMI, SEGNI E STATI MORBOSI MAL DEFINITI (cod. ICD9-CM da 780 a 799)</b>     |               |   |                               |
|  | RQ0010        | Gerstmann sindrome di                                 |                               |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>  |               |   | <b>111</b>                    |

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia                                | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|---|-----------------------|
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |   |                       |
|  | RCG080 | Disturbi da accumulo di lipidi          |                       |
|  | RC0110 | Crioglobulinemia mista                  |                       |
|  | RCG130 | Amiloidosi primarie e familiari         |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |   |                       |
|  | RD0010 | Sindrome emolitico uremica              |                       |
|  | RD0020 | Emoglobinuria parossistica notturna     |                       |
|  | RD0030 | Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente |                       |
|  | RD0040 | Neutropenia ciclica                     |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |   |                       |
|  | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica           |                       |
|  | RF0110 | Sclerosi laterale primaria              |                       |
|  | RF0130 | Lennox Gastaut sindrome di              |                       |
|  | RF0170 | Steele-Richardson-Olszewski sindrome di |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)   |        |   |                       |
|  | RG0020 | Poliangiite microscopica                |                       |
|  | RG0030 | Poliarterite nodosa                     |                       |
|  | RG0050 | Churg-Strauss sindrome di               |                       |
|  | RG0060 | Goodpasture sindrome di                 |                       |
|  | RG0070 | Granulomatosi di Wegener                |                       |
|  | RG0080 | Arterite a cellule giganti              |                       |
|  | RG0100 | Microangiopatie trombotiche             |                       |
|  | RG0090 | Takayasu malattia di                    |                       |
| 10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)   |        |   |                       |
|  | RJ0020 | Fibrosi retroperitoneale                |                       |
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)                               |        |   |                       |
|  | RM0020 | Polimiosite                             |                       |
|  | RMG010 | Connettiviti indifferenziate            |                       |
|  | RM0060 | Policondrite                            |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)  |        |   |                       |
|  | RN0770 | Sturge-Weber sindrome di                |                       |
|  | RN1360 | Alport sindrome di                      |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>  |        |   | <b>25</b>             |

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

| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia                                | Nuova<br>Attribuzione |
|---|--------|---|-----------------------|
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389) |        |   |                       |
|   | RF0080 | Corea di Huntington                     |                       |
|   | RF0090 | Distonia di torsione idiopatica         |                       |
|   | RFG040 | Malattie spinocerebellari               |                       |
|   | RF0170 | Steele-Richardson-Olszewski sindrome di |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)                             |        |   |                       |
|   | RNG050 | Condrodistrofie congenite               |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>   |        |   | <b>5</b>              |



**ASST CTO e Pini**  
**8. Polo Ortopediatologico e Reumatologico**  
**(ex G. Pini)**

| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia                     | Nuova<br>Attribuzione |
|---|--------|------------------------------|-----------------------|
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari<br>(cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |                              |                       |
|   | RC0160 | Ipofosfatasi                 | X                     |
|   | RC0210 | Behçet malattia di           |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)  |        |                              |                       |
|   | RG0010 | Endocardite reumatica        |                       |
|   | RG0020 | Poliangiite microscopica     |                       |
|   | RG0030 | Poliarterite nodosa          |                       |
|   | RG0080 | Arterite a cellule giganti   |                       |
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)                                  |        |                              |                       |
|   | RM0010 | Dermatomiosite               |                       |
|   | RM0020 | Polmiosite                   |                       |
|   | RM0030 | Connettivite mista           |                       |
|   | RMG010 | Connettiviti indifferenziate |                       |
|   | RM0040 | Fascite eosinofila           |                       |
|   | RM0050 | Fascite diffusa              |                       |
|   | RM0060 | Policondrite                 |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)   |        |                              |                       |
|   | RNG050 | Condrodistrofie congenite    |                       |
|   | RNG060 | Osteodistrofie congenite     | X                     |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>   |        |                              | <b>15</b>             |

| ASST Nord Milano   |        |                       |                       |
|--|--------|-----------------------|-----------------------|
| 9. Ospedale E. Bassini di Cinisello Balsamo                            |        |                       |                       |
| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia              | Nuova<br>Attribuzione |
| 10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629) |        |                       |                       |
|  | RJ0030 | Cistite interstiziale |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>                              |        |                       | <b>1</b>              |

| <b>ASST Ovest Milanese</b>   |        |  |                       |
|--|--------|--|-----------------------|
| <b>10. Ospedale di Legnano</b>   |        |  |                       |
| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia   | Nuova<br>Attribuzione |
| 1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod. ICD9-CM da 001 a 139)   |        |  |                       |
|  | RA0030 | Lyme malattia di                                     |                       |
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)  |        |  |                       |
|  | RB0050 | Poliposi familiare                                   |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |  |                       |
|  | RC0110 | Crioglobulinemia mista                               |                       |
|  | RCG100 | Alterazioni congenite del metabolismo del ferro      |                       |
|  | RCG130 | Amiloidosi primarie e familiari                      |                       |
|  | RC0190 | Angioedema ereditario                                |                       |
|  | RCG150 | Istiocitosi croniche                                 |                       |
|  | RC0210 | Behçet malattia di                                   |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |  |                       |
|  | RDG010 | Anemie ereditarie                                    |                       |
|  | RDG020 | Difetti ereditari della coagulazione                 |                       |
|  | RD0040 | Neutropenia ciclica                                  |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |  |                       |
|  | RF0020 | Kearns-Sayre sindrome di                             |                       |
|  | RF0090 | Distonia di torsione idiopatica                      |                       |
|  | RFG050 | Atrofie muscolari spinali                            |                       |
|  | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica                        |                       |
|  | RF0110 | Sclerosi laterale primaria                           |                       |
|  | RFG060 | Neuropatie ereditarie                                |                       |
|  | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante |                       |
|  | RFG080 | Distrofie muscolari                                  |                       |
|  | RFG090 | Distrofie miotoniche                                 |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)   |        |  |                       |
|  | RG0020 | Poliangiote microscopica                             |                       |
|  | RG0030 | Poliarterite nodosa                                  |                       |
|  | RG0050 | Churg-Strauss sindrome di                            |                       |
|  | RG0070 | Granulomatosi di Wegener                             |                       |
|  | RG0090 | Takayasu malattia di                                 |                       |
| 9. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)  |        |  |                       |
|  | RI0040 | Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale            |                       |
| 10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)   |        |  |                       |
|  | RJ0020 | Fibrosi retroperitoneale                             |                       |
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)                               |        |  |                       |
|  | RM0010 | Dermatomiosite                                       |                       |
|  | RM0020 | Polimiosite  |                       |
|  | RM0030 | Connettivite mista                                   |                       |
|  | RM0040 | Fascite eosinofila                                   |                       |
|  | RM0060 | Policondrite   |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)  |        |  |                       |
|  | RN0710 | Melas sindrome                                       |                       |
|  | RN0720 | Merrf sindrome                                       |                       |
|  | RN0750 | Sclerosi tuberosa                                    |                       |

ASST Ovest Milanese  
10. Ospedale di Legnano

Totale Codici Esenzione Attribuiti

35

| <b>ASST Ovest Milanese</b>   |        |  |                       |
|--|--------|--|-----------------------|
| <b>11. Ospedale di Magenta</b>   |        |  |                       |
| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia   | Nuova<br>Attribuzione |
| 1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod. ICD9-CM da 001 a 139)   |        |  |                       |
|  | RA0030 | Lyme malattia di                                     |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |  |                       |
|  | RC0110 | Crioglobulinemia mista                               |                       |
|  | RCG130 | Amiloidosi primarie e familiari                      |                       |
|  | RC0190 | Angioedema ereditario                                |                       |
|  | RC0210 | Behçet malattia di                                   |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |  |                       |
|  | RDG010 | Anemie ereditarie                                    |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |  |                       |
|  | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica                        |                       |
|  | RF0110 | Sclerosi laterale primaria                           |                       |
|  | RFG060 | Neuropatie ereditarie                                |                       |
|  | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante |                       |
|  | RFG080 | Distrofie muscolari                                  |                       |
|  | RFG090 | Distrofie miotoniche                                 |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)   |        |  |                       |
|  | RG0020 | Poliangiote microscopica                             |                       |
|  | RG0030 | Poliarterite nodosa                                  |                       |
|  | RG0050 | Churg-Strauss sindrome di                            |                       |
|  | RG0070 | Granulomatosi di Wegener                             |                       |
|  | RG0080 | Arterite a cellule giganti                           |                       |
|  | RG0090 | Takayasu malattia di                                 |                       |
| 10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)   |        |  |                       |
|  | RJ0020 | Fibrosi retroperitoneale                             |                       |
|  | RJ0030 | Cistite interstiziale                                |                       |
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)                               |        |  |                       |
|  | RM0010 | Dermatomiosite                                       |                       |
|  | RM0020 | Polmiosite   |                       |
|  | RMG010 | Connettiviti indifferenziate                         |                       |
|  | RM0040 | Fascite eosinofila                                   |                       |
|  | RM0060 | Policondrite   |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)  |        |  |                       |
|  | RNG060 | Osteodistrofie congenite                             |                       |
|  | RN0690 | Klinefelter sindrome di                              |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>  |        |  | <b>27</b>             |

| <b>ASST Monza</b>  |        |   |                       |
|--|--------|---|-----------------------|
| <b>12. Ospedale S. Gerardo di Monza</b>  |        |   |                       |
| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
| 1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod. ICD9-CM da 001 a 139)   |        |   |                       |
|  | RA0030 | Lyme malattia di  |                       |
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)  |        |   |                       |
|  | RB0040 | Gardner sindrome di   |                       |
|  | RB0050 | Poliposi familiare  |                       |
|  | RB0060 | Linfoangiomiomatosi   |                       |
|  | RBG010 | Neurofibromatosi  |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |   |                       |
|  | RC0020 | Kallmann sindrome di  |                       |
|  | RCG010 | Iperaldosteronismi primitivi  |                       |
|  | RCG030 | Poliendocrinopatie autoimmuni   |                       |
|  | RC0050 | Leprecaunismo   |                       |
|  | RC0070 | Deficienza congenita di zinco   |                       |
|  | RCG040 | Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi   |                       |
|  | RCG050 | Disturbi del ciclo dell'urea  |                       |
|  | RCG060 | Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati escluso: Diabete mellito   |                       |
|  | RCG070 | Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine eccetto: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III |                       |
|  | RC0080 | Lipodistrofia totale  |                       |
|  | RCG080 | Disturbi da accumulo di lipidi  |                       |
|  | RCG090 | Mucopolipidosi  |                       |
|  | RC0110 | Crioglobulinemia mista  |                       |
|  | RC0120 | Aceruloplasminemia congenita  |                       |
|  | RC0130 | Atransferrinemia congenita  |                       |
|  | RCG100 | Alterazioni congenite del metabolismo del ferro   |                       |
|  | RCG110 | Porfirie  |                       |
|  | RCG120 | Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine   |                       |
|  | RCG140 | Mucopolisaccaridosi   |                       |
|  | RCG150 | Istiocitosi croniche  |                       |
|  | RCG160 | Immunodeficienze primarie   |                       |
|  | RC0210 | Behçet malattia di  |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |   |                       |
|  | RDG010 | Anemie ereditarie   |                       |
|  | RD0010 | Sindrome emolitica uremica  |                       |
|  | RD0020 | Emoglobinuria parossistica notturna   |                       |
|  | RDG020 | Difetti ereditari della coagulazione  |                       |
|  | RD0030 | Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente   |                       |
|  | RDG030 | Piastrinopatie ereditarie   |                       |
|  | RDG040 | Trombocitopenie primarie ereditarie   |                       |
|  | RD0040 | Neutropenia ciclica   |                       |
|  | RD0060 | Chédiak-Higashi malattia di   |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |   |                       |
|  | RFG010 | Leucodistrofie  |                       |

| <b>ASST Monza</b>   |        |  |                       |
|---|--------|--|-----------------------|
| <b>12. Ospedale S. Gerardo di Monza</b>   |        |  |                       |
| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia   | Nuova<br>Attribuzione |
|   | RF020  | Ceroido-lipofuscinosi                                |                       |
|   | RF030  | Gangliosidosi  |                       |
|   | RF0020 | Kearns-Sayre sindrome di                             |                       |
|   | RF0030 | Leigh malattia di                                    |                       |
|   | RF0060 | Epilessia mioclonica progressiva                     |                       |
|   | RF0080 | Corea di Huntington                                  |                       |
|   | RF0050 | Atrofie muscolari spinali                            |                       |
|   | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica                        |                       |
|   | RF0110 | Sclerosi laterale primaria                           |                       |
|   | RF0120 | Adrenoleucodistrofia                                 |                       |
|   | RF0130 | Lennox Gastaut sindrome di                           |                       |
|   | RF0060 | Neuropatie ereditarie                                |                       |
|   | RF0170 | Steele-Richardson-Olszewski sindrome di              |                       |
|   | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante |                       |
|   | RF0190 | Eaton-Lambert sindrome di                            |                       |
|   | RF0070 | Miopatie congenite ereditarie                        |                       |
|   | RF0080 | Distrofie muscolari                                  |                       |
|   | RF0090 | Distrofie miotoniche                                 |                       |
|   | RF0110 | Distrofie retiniche ereditarie                       |                       |
|   | RF0120 | Distrofie ereditarie della coroide                   |                       |
|   | RF0230 | Ciclite eterocromica di Fuch                         |                       |
|   | RF0240 | Atrofia essenziale dell'iride                        |                       |
|   | RF0130 | Degenerazioni della cornea                           |                       |
|   | RF0140 | Distrofie ereditarie della cornea                    |                       |
|   | RF0280 | Cheratocono  |                       |
| <b>7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)</b>                             |        |  |                       |
|   | RG0010 | Endocardite reumatica                                |                       |
|   | RG0020 | Poliangiite microscopica                             |                       |
|   | RG0050 | Churg-Strauss sindrome di                            |                       |
|   | RG0070 | Granulomatosi di Wegener                             |                       |
|   | RG0080 | Arterite a cellule giganti                           |                       |
|   | RG0010 | Microangiopatie trombotiche                          |                       |
|   | RG0090 | Takayasu malattia di                                 |                       |
| <b>9. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)</b>                              |        |  |                       |
|   | RI0010 | Acalasia   |                       |
|   | RI0050 | Colangite primitiva sclerosante                      |                       |
| <b>10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)</b>                       |        |  |                       |
|   | RJ0020 | Fibrosi retroperitoneale                             |                       |
|   | RJ0030 | Cistite interstiziale                                |                       |
| <b>12. MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (Cod. ICD9-CM da 680 a 709)</b>              |        |  |                       |
|   | RL0020 | Dermatite erpetiforme                                |                       |
|   | RL0030 | Pemfigo  |                       |
|   | RL0040 | Pemfigoide bolloso                                   |                       |
|   | RL0050 | Pemfigoide benigno delle mucose                      |                       |
|   | RL0060 | Lichen sclerosus et atrophicus                       |                       |
| <b>13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)</b> |        |  |                       |
|   | RM0010 | Dermatomiosite                                       |                       |
|   | RM0020 | Polimiosite  |                       |
|   | RM0030 | Connettivite mista                                   |                       |

| <b>ASST Monza</b>  |        |   |                       |
|--|--------|---|-----------------------|
| <b>12. Ospedale S. Gerardo di Monza</b>                        |        |   |                       |
| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|  | RMG010 | Connettiviti indifferenziate                              |                       |
|  | RM0040 | Fascite eosinofila  |                       |
| <b>14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)</b> |        |   |                       |
|  | RN0010 | Arnold-Chiari sindrome di                                 |                       |
|  | RN0020 | Microcefalia  |                       |
|  | RN0040 | Joubert sindrome di                                       |                       |
|  | RN0050 | Lissencefalia   |                       |
|  | RN0060 | Oloprosencefalia  |                       |
|  | RN0080 | Disautonomia familiare                                    |                       |
|  | RN0090 | Axenfeld- Rieger anomalia di                              |                       |
|  | RN0100 | Peter anomalia di   |                       |
|  | RN0110 | Aniridia  |                       |
|  | RN0120 | Coloboma congenito del disco ottico                       |                       |
|  | RN0220 | Caroli malattia di  |                       |
|  | RN0230 | Malattia del fegato policistico                           |                       |
|  | RNG020 | Artrogriposi multiple congenite                           |                       |
|  | RN0260 | Focomelia   |                       |
|  | RN0270 | Deformità di Sprengel                                     |                       |
|  | RNG030 | Acrocefalosindattilia                                     |                       |
|  | RN0280 | Acrodisostosi   |                       |
|  | RN0290 | Camptodattilia familiare                                  |                       |
|  | RNG040 | Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia |                       |
|  | RN0310 | Klippel-Feil sindrome di                                  |                       |
|  | RNG050 | Condrodistrofie congenite                                 |                       |
|  | RNG060 | Osteodistrofie congenite                                  |                       |
|  | RN0330 | Ehlers-Danlos sindrome di                                 |                       |
|  | RN0340 | Adams-Oliver sindrome di                                  |                       |
|  | RN0350 | Coffin-Lowry sindrome di                                  |                       |
|  | RN0360 | Coffin-Siris sindrome di                                  |                       |
|  | RN0370 | Dyggve-Melchior-Clausen (DMC) sindrome di                 |                       |
|  | RN0390 | Greig sindrome di, cefalopolisindattilia                  |                       |
|  | RN0400 | Jackson-Weiss sindrome di                                 |                       |
|  | RN0410 | Jarcho-Levin sindrome di                                  |                       |
|  | RN0420 | Pallister-W sindrome di                                   |                       |
|  | RN0430 | Poland sindrome di  |                       |
|  | RN0470 | Sindrome oto-palato-digitale                              |                       |
|  | RN0480 | Sindrome trisma pseudocamptodattilia                      |                       |
|  | RN0490 | Weaver sindrome di  |                       |
|  | RN0500 | Cutis Laxa  |                       |
|  | RN0510 | Incontinentia pigmenti                                    |                       |
|  | RN0650 | Parry-Romberg sindrome di                                 |                       |
|  | RN0670 | Cri Du Chat malattia del                                  |                       |
|  | RN0680 | Turner sindrome di  |                       |
|  | RN0690 | Klinefelter sindrome di                                   |                       |
|  | RN0700 | Wolf-Hirschhorn sindrome di                               |                       |
|  | RN0710 | Melas sindrome  |                       |
|  | RN0720 | Merrf sindrome  |                       |
|  | RNG080 | Sindromi da aneuploidia cromosomica                       |                       |
|  | RNG090 | Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica           |                       |
|  | RN0740 | Ivemark sindrome di                                       |                       |



**ASST Monza**

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

| <b>Categoria diagnostica</b> | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>                       | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
|------------------------------|---------------|---------------------------------------|-------------------------------|
|                              | RN0750        | Sclerosi tuberosa                     |                               |
|                              | RN0770        | Sturge-Weber sindrome di              |                               |
|                              | RN0790        | Aarskog sindrome di                   |                               |
|                              | RN0800        | Antley-Bixler sindrome di             |                               |
|                              | RN0810        | Baller-Gerold sindrome di             |                               |
|                              | RN0820        | Beckwith-Wiedemann sindrome di        |                               |
|                              | RN0850        | Charge associazione                   |                               |
|                              | RN0870        | Dubowitz sindrome di                  |                               |
|                              | RN0880        | Eec sindrome                          |                               |
|                              | RN0890        | Freeman-Sheldon sindrome di           |                               |
|                              | RN0900        | Fryns sindrome di                     |                               |
|                              | RN0910        | Goldenhar sindrome di                 |                               |
|                              | RN0920        | Hermansky-Pudlak sindrome di          |                               |
|                              | RN0930        | Holt-Oram sindrome di                 |                               |
|                              | RN0940        | Kabuki sindrome della maschera        |                               |
|                              | RN0960        | Maffucci sindrome di                  |                               |
|                              | RN0970        | Marshall sindrome di                  |                               |
|                              | RN0980        | Meckel sindrome di                    |                               |
|                              | RN0990        | Moebius sindrome di                   |                               |
|                              | RN1000        | Nager sindrome di                     |                               |
|                              | RN1010        | Noonan sindrome di                    |                               |
|                              | RN1020        | Opitz sindrome di                     |                               |
|                              | RN1030        | Pallister- Hall sindrome di           |                               |
|                              | RN1040        | Pfeiffer sindrome di                  |                               |
|                              | RN1060        | Roberts sindrome di                   |                               |
|                              | RN1070        | Robinow sindrome di                   |                               |
|                              | RN1080        | Russell-Silver sindrome di            |                               |
|                              | RN1090        | Schinz-Giedion sindrome di            |                               |
|                              | RN1100        | Seckel sindrome di                    |                               |
|                              | RN1110        | Sequenza da ipocinesia fetale         |                               |
|                              | RN1120        | Simpson-Golabi-Behmel sindrome di     |                               |
|                              | RN1130        | Sindrome branchio-oculo-facciale      |                               |
|                              | RN1140        | Sindrome branchio-oto-renale          |                               |
|                              | RN1150        | Sindrome cardio-facio-cutanea         |                               |
|                              | RN1160        | Sindrome oculo-cerebro-cutanea        |                               |
|                              | RN1170        | Sindrome proteo                       |                               |
|                              | RN1180        | Sindrome trico-rino-falangea          |                               |
|                              | RN1190        | Sindrome unghia-rotula                |                               |
|                              | RN1200        | Smith-Lemli-Opitz, tipo 1 sindrome di |                               |
|                              | RN1210        | Smith-Magenis sindrome di             |                               |
|                              | RN1220        | Stickler sindrome di                  |                               |
|                              | RN1230        | Summit sindrome di                    |                               |
|                              | RN1240        | Townes-Brocks sindrome di             |                               |
|                              | RN1250        | Vacterl associazione                  |                               |
|                              | RN1260        | Wildervanck sindrome di               |                               |
|                              | RN1270        | Williams sindrome di                  |                               |
|                              | RN1300        | Angelman sindrome di                  |                               |
|                              | RN1310        | Prader-Willi sindrome di              |                               |
|                              | RN1320        | Marfan sindrome di                    |                               |
|                              | RN1330        | Sindrome da X fragile                 |                               |
|                              | RN1340        | Aase-Smith sindrome di                |                               |
|                              | RN1350        | Alagille sindrome di                  |                               |

| <b>ASST Monza</b>  |        |   |                       |
|--|--------|---|-----------------------|
| <b>12. Ospedale S. Gerardo di Monza</b>  |        |   |                       |
| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|  | RN1360 | Alport sindrome di                                    |                       |
|  | RNG100 | Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale |                       |
|  | RN1380 | Bardet-Biedl sindrome di                              |                       |
|  | RN1390 | Carpenter sindrome di                                 |                       |
|  | RN1400 | Cockayne sindrome di                                  |                       |
|  | RN1410 | Cornelia De Lange sindrome di                         |                       |
|  | RN1420 | De Sanctis Cacchione malattia di                      |                       |
|  | RN1440 | Displasia oculo-digito-dentale                        |                       |
|  | RN1450 | Displasia spondiloepifisaria congenita                |                       |
|  | RN1470 | Hay-Wells sindrome di                                 |                       |
|  | RN1480 | Ipomelanos di Ito                                     |                       |
|  | RN1500 | Kid sindrome  |                       |
|  | RN1510 | Klippel-Trenaunay sindrome di                         |                       |
|  | RN1530 | Leopard sindrome                                      |                       |
|  | RN1550 | Marshall-Smith sindrome di                            |                       |
|  | RN1590 | Pallister-Killian sindrome di                         |                       |
|  | RN1620 | Rubinstein-Taybi sindrome di                          |                       |
|  | RN1630 | Sindrome acrocallosa                                  |                       |
|  | RN1650 | Sindrome del nevo displastico                         |                       |
|  | RN1670 | Sindrome pterigio multiplo                            |                       |
|  | RN1680 | Sindrome trico-dento-ossea                            |                       |
|  | RN1740 | Walker-Warburg sindrome di                            |                       |
|  | RN1750 | Weill-Marchesani sindrome di                          |                       |
| <b>15. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779)</b> |        |   |                       |
|  | RP0010 | Embriofetopatia rubeolica                             |                       |
|  | RP0020 | Sindrome fetale da acido valproico                    |                       |
|  | RP0040 | Sindrome alcolica fetale                              |                       |
|  | RP0070 | Fibrosi epatica congenita                             |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>  |        |   | <b>209</b>            |

| <b>ASST Rhodense</b>   |        |                                      |                       |
|--|--------|--------------------------------------|-----------------------|
| <b>13. Ospedale di Garbagnate Milanese</b>                       |        |                                      |                       |
| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia                             | Nuova<br>Attribuzione |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459) |        |                                      |                       |
|  | RG0100 | Teleangectasia emorragica ereditaria |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)          |        |                                      |                       |
|  | RN0150 | Blue rubber bleb nevus               |                       |
|  | RN1310 | Prader-Willi sindrome di             |                       |
|  | RN1510 | Klippel-Trenaunay sindrome di        |                       |
|  | RN1650 | Sindrome del nevo displastico        |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>                        |        |                                      | <b>5</b>              |

| <b>ASST Lecco</b>  |        |   |                       |
|--|--------|---|-----------------------|
| <b>14. Ospedale di Lecco</b>   |        |   |                       |
| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)  |        |   |                       |
|  | RBG010 | Neurofibromatosi  |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |   |                       |
|  | RC0010 | Deficienza di Acth  |                       |
|  | RC0020 | Kallmann sindrome di  |                       |
|  | RCG020 | Sindromi adrenogenitali congenite   |                       |
|  | RC0030 | Reifenstein sindrome di   |                       |
|  | RCG030 | Poliendocrinopatie autoimmuni   |                       |
|  | RC0040 | Pubertà precoce idiopatica  |                       |
|  | RCG040 | Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi   |                       |
|  | RCG070 | Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine eccetto: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III |                       |
|  | RCG080 | Disturbi da accumulo di lipidi  |                       |
|  | RC0110 | Crioglobulinemia mista  |                       |
|  | RCG100 | Alterazioni congenite del metabolismo del ferro   |                       |
|  | RC0170 | Rachitismo ipofosfatemico vitamina d resistente   |                       |
|  | RCG130 | Amiloidosi primarie e familiari   |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |   |                       |
|  | RDG010 | Anemie ereditarie   |                       |
|  | RD0030 | Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente   |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |   |                       |
|  | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica   |                       |
|  | RF0110 | Sclerosi laterale primaria  |                       |
|  | RF0130 | Lennox Gastaut sindrome di  |                       |
|  | RF0140 | West sindrome di  |                       |
|  | RF0230 | Ciclite eterocromica di Fuch  |                       |
|  | RFG130 | Degenerazioni della cornea  |                       |
|  | RFG140 | Distrofie ereditarie della cornea   |                       |
|  | RF0280 | Cheratocono   |                       |
| 9. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)  |        |   |                       |
|  | RI0030 | Gastroenterite eosinofila   |                       |
|  | RI0050 | Colangite primitiva sclerosante   |                       |
| 10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)   |        |   |                       |
|  | RJ0010 | Diabete insipido nefrogenico  |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)  |        |   |                       |
|  | RN0010 | Arnold-Chiari sindrome di   |                       |
|  | RN0250 | Rene con midollare a spugna   |                       |
|  | RN0310 | Klippel-Feil sindrome di  |                       |
|  | RNG050 | Condrodistrofie congenite   |                       |

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

| Categoria diagnostica                     | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|---|--------|---|-----------------------|
|   | RNG060 | Osteodistrofie congenite                        |                       |
|   | RN0330 | Ehlers-Danlos sindrome di                       |                       |
|   | RN0680 | Turner sindrome di                              |                       |
|   | RN0690 | Klinefelter sindrome di                         |                       |
|   | RNG080 | Sindromi da aneuploidia cromosomica             |                       |
|   | RNG090 | Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica |                       |
|   | RN0750 | Sclerosi tuberosa                               |                       |
|   | RN0770 | Sturge-Weber sindrome di                        |                       |
|   | RN0820 | Beckwith-Wiedemann sindrome di                  |                       |
|   | RN0860 | De Morsier sindrome di                          |                       |
|   | RN0910 | Goldenhar sindrome di                           |                       |
|   | RN0960 | Maffucci sindrome di                            |                       |
|   | RN1010 | Noonan sindrome di                              |                       |
|   | RN1020 | Opitz sindrome di                               |                       |
|   | RN1080 | Russell-Silver sindrome di                      |                       |
|   | RN1270 | Williams sindrome di                            |                       |
|   | RN1280 | Winchester sindrome di                          |                       |
|   | RN1300 | Angelman sindrome di                            |                       |
|   | RN1320 | Marfan sindrome di                              |                       |
|   | RN1330 | Sindrome da X fragile                           |                       |
|   | RN1360 | Alport sindrome di                              |                       |
|   | RN1380 | Bardet-Biedl sindrome di                        |                       |
|   | RN1410 | Cornelia De Lange sindrome di                   |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b> |        |   | <b>54</b>             |

| <b>ASST Lecco</b>  |        |   |                       |
|--|--------|---|-----------------------|
| <b>15. Ospedale di Merate</b>  |        |   |                       |
| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |   |                       |
|  | RCG010 | Iperaldosteronismi primitivi  |                       |
|  | RCG070 | Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine eccetto: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III |                       |
|  | RC0170 | Rachitismo ipofosfatemico vitamina d resistente   |                       |
|  | RCG160 | Immunodeficienze primarie   |                       |
|  | RC0210 | Behçet malattia di  |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |   |                       |
|  | RD0030 | Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente   |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)   |        |   |                       |
|  | RG0020 | Poliangiite microscopica  |                       |
|  | RG0030 | Poliarterite nodosa   |                       |
|  | RG0050 | Churg-Strauss sindrome di   |                       |
|  | RG0070 | Granulomatosi di Wegener  |                       |
|  | RG0080 | Arterite a cellule giganti  |                       |
|  | RG0090 | Takayasu malattia di  |                       |
| 10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)   |        |   |                       |
|  | RJ0010 | Diabete insipido nefrogenico  |                       |
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)                               |        |   |                       |
|  | RM0010 | Dermatomiosite  |                       |
|  | RM0020 | Polimiosite   |                       |
|  | RM0030 | Connettivite mista  |                       |
|  | RMG010 | Connettiviti indifferenziate  |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)  |        |   |                       |
|  | RN0250 | Rene con midollare a spugna   |                       |
|  | RN1360 | Alport sindrome di  |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>  |        |   | <b>19</b>             |

**ASST Lariana**

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

| <b>Categoria diagnostica</b>  | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>                         | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
|---|---------------|---|-------------------------------|
| <b>2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)</b>  |               |   |                               |
|   | RBG010        | Neurofibromatosi                        |                               |
| <b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279)</b> |               |   |                               |
|   | RC0010        | Deficienza di Acth                      |                               |
|   | RC0020        | Kallmann sindrome di                    |                               |
|   | RCG010        | Iperaldosteronismi primitivi            |                               |
|   | RCG020        | Sindromi adrenogenitali congenite       |                               |
|   | RCG030        | Poliendocrinopatie autoimmuni           |                               |
|   | RC0040        | Pubertà precoce idiopatica              |                               |
|   | RC0110        | Crioglobulinemia mista                  |                               |
| <b>4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)</b>  |               |   |                               |
|   | RD0030        | Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente |                               |
| <b>6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)</b>  |               |   |                               |
|   | RF0100        | Sclerosi laterale amiotrofica           |                               |
|   | RF0110        | Sclerosi laterale primaria              |                               |
| <b>7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)</b>   |               |   |                               |
|   | RG0010        | Endocardite reumatica                   |                               |
|   | RG0020        | Poliangiite microscopica                |                               |
|   | RG0030        | Poliarterite nodosa                     |                               |
|   | RG0040        | Kawasaki sindrome di                    |                               |
|   | RG0070        | Granulomatosi di Wegener                |                               |
|   | RGG010        | Microangiopatie trombotiche             |                               |
| <b>10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)</b>   |               |   |                               |
|   | RJ0020        | Fibrosi retroperitoneale                |                               |
| <b>12. MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (Cod. ICD9-CM da 680 a 709)</b>  |               |   |                               |
|   | RL0020        | Dermatite erpetiforme                   |                               |
|   | RL0030        | Pemfigo                                 |                               |
|   | RL0040        | Pemfigoide bolloso                      |                               |
|   | RL0050        | Pemfigoide benigno delle mucose         |                               |
|   | RL0060        | Lichen sclerosus et atrophicus          |                               |
| <b>14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)</b>  |               |   |                               |
|   | RN0510        | Incontinentia pigmenti                  |                               |
|   | RN0550        | Darier malattia di                      |                               |
|   | RN0630        | Pseudoxantoma elastico                  |                               |
|   | RN0680        | Turner sindrome di                      |                               |
|   | RN0690        | Klinefelter sindrome di                 |                               |
|   | RN1360        | Alport sindrome di                      |                               |
|   | RN1480        | Ipomelanos di Ito                       |                               |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>   |               |   | <b>30</b>                     |

| ASST Papa Giovanni XXIII   |        |   |                       |
|--|--------|---|-----------------------|
| 17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo  |        |   |                       |
| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
| 1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod. ICD9-CM da 001 a 139)   |        |   |                       |
|  | RA0030 | Lyme malattia di  |                       |
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)  |        |   |                       |
|  | RB0010 | Wilms tumore di   |                       |
|  | RBG010 | Neurofibromatosi  |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |   |                       |
|  | RC0010 | Deficienza di Acth  |                       |
|  | RC0020 | Kallmann sindrome di  |                       |
|  | RCG010 | Iperaldosteronismi primitivi  |                       |
|  | RC0030 | Reifenstein sindrome di   |                       |
|  | RCG030 | Poliendocrinopatie autoimmuni   |                       |
|  | RCG040 | Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi   |                       |
|  | RCG060 | Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati escluso: Diabete mellito   |                       |
|  | RCG070 | Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine eccetto: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III |                       |
|  | RCG080 | Disturbi da accumulo di lipidi  |                       |
|  | RC0110 | Crioglobulinemia mista  |                       |
|  | RCG100 | Alterazioni congenite del metabolismo del ferro   |                       |
|  | RC0170 | Rachitismo ipofosfatemico vitamina d resistente   |                       |
|  | RCG110 | Porfirie  |                       |
|  | RCG120 | Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine   |                       |
|  | RCG130 | Amiloidosi primarie e familiari   |                       |
|  | RC0180 | Crigler-Najjar sindrome di  |                       |
|  | RC0210 | Behçet malattia di  |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |   |                       |
|  | RDG010 | Anemie ereditarie   |                       |
|  | RD0010 | Sindrome emolitico uremica  |                       |
|  | RD0020 | Emoglobinuria parossistica notturna   |                       |
|  | RDG020 | Difetti ereditari della coagulazione  |                       |
|  | RD0030 | Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente   |                       |
|  | RDG030 | Piastrinopatie ereditarie   |                       |
|  | RDG040 | Trombocitopenie primarie ereditarie   |                       |
|  | RD0040 | Neutropenia ciclica   |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |   |                       |
|  | RF0090 | Distonia di torsione idiopatica   |                       |
|  | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica   |                       |
|  | RF0110 | Sclerosi laterale primaria  |                       |
|  | RFG060 | Neuropatie ereditarie   |                       |
|  | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante  |                       |
|  | RFG080 | Distrofie muscolari   |                       |
|  | RFG090 | Distrofie miotoniche  |                       |



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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia                                       | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|--|-----------------------|
|  | RF0200 | Vitreoretinopatia essudativa familiare         |                       |
|  | RF0210 | Eales malattia di                              |                       |
|  | RF0270 | Cogan sindrome di                              |                       |
|  | RF0280 | Cheratocono                                    |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)                             |        |  |                       |
|  | RG0010 | Endocardite reumatica                          |                       |
|  | RG0020 | Poliangiite microscopica                       |                       |
|  | RG0030 | Poliarterite nodosa                            |                       |
|  | RG0050 | Churg-Strauss sindrome di                      |                       |
|  | RG0060 | Goodpasture sindrome di                        |                       |
|  | RG0070 | Granulomatosi di Wegener                       |                       |
|  | RG0080 | Arterite a cellule giganti                     |                       |
|  | RG0090 | Takayasu malattia di                           |                       |
|  | RG0110 | Budd-Chiari sindrome di                        |                       |
| 9. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)                              |        |  |                       |
|  | RI0040 | Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale      |                       |
|  | RI0050 | Colangite primitiva sclerosante                |                       |
|  | RI0070 | Malattia da inclusione dei microvilli          |                       |
| 10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)                       |        |  |                       |
|  | RJ0010 | Diabete insipido nefrogenico                   |                       |
|  | RJ0020 | Fibrosi retroperitoneale                       |                       |
| 12. MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (Cod. ICD9-CM da 680 a 709)              |        |  |                       |
|  | RL0020 | Dermatite erpetiforme                          |                       |
|  | RL0030 | Pemfigo  |                       |
|  | RL0040 | Pemfigoide bolloso                             |                       |
|  | RL0050 | Pemfigoide benigno delle mucose                |                       |
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739) |        |  |                       |
|  | RM0010 | Dermatomiosite                                 |                       |
|  | RM0020 | Polimiosite                                    |                       |
|  | RM0030 | Connettivite mista                             |                       |
|  | RM0040 | Fascite eosinofila                             |                       |
|  | RM0060 | Policodrite                                    |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)                                      |        |  |                       |
|  | RN0010 | Arnold-Chiari sindrome di                      |                       |
|  | RN0160 | Atresia esofagea e/o fistola - tracheoesofagea |                       |
|  | RN0170 | Atresia del digiuno                            |                       |
|  | RN0180 | Atresia o stenosi duodenale                    |                       |
|  | RN0190 | Ano imperforato                                |                       |
|  | RN0200 | Hirschsprung malattia di                       |                       |
|  | RN0210 | Atresia biliare                                |                       |
|  | RN0220 | Caroli malattia di                             |                       |
|  | RN0230 | Malattia del fegato policistico                |                       |
|  | RN0240 | Ermafroditismo vero                            |                       |
|  | RNG010 | Pseudoermafroditismi                           |                       |
|  | RN0250 | Rene con midollare a spugna                    |                       |
|  | RN0320 | Gastroschisi                                   |                       |
|  | RN0680 | Turner sindrome di                             |                       |
|  | RN0690 | Klinefelter sindrome di                        |                       |

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

| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia                      | Nuova<br>Attribuzione |
|---|--------|-------------------------------|-----------------------|
|   | RN0760 | Peutz-Jeghers sindrome di     |                       |
|   | RN0780 | Von Hippel-Lindau sindrome di |                       |
|   | RN0910 | Goldenhar sindrome di         |                       |
|   | RN1350 | Alagille sindrome di          |                       |
|   | RN1360 | Alport sindrome di            |                       |
|   | RN1510 | Klippel-Trenaunay sindrome di |                       |
|   | RN1650 | Sindrome del nevo displastico |                       |
| 15. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779) |        |                               |                       |
|   | RP0070 | Fibrosi epatica congenita     |                       |

|   |           |
|---|-----------|
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b> | <b>87</b> |
|---|-----------|

| <b>ASST Bergamo OVEST</b>   |               |  |                               |
|---|---------------|--|-------------------------------|
| <b>18. Ospedale di Treviso</b>  |               |  |                               |
| <b>Categoria diagnostica</b>  | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>                                      | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389) |               |  |                               |
|   | RF0180        | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante |                               |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>   |               |  | <b>1</b>                      |

**ASST Spedali Civili, Brescia**

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|---|-----------------------|
| 1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod. ICD9-CM da 001 a 139)   |        |   |                       |
|  | RA0030 | Lyme malattia di  |                       |
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)  |        |   |                       |
|  | RB0010 | Wilms tumore di   |                       |
|  | RB0020 | Retinoblastoma  |                       |
|  | RB0030 | Cronkhite-Canada malattia di  |                       |
|  | RB0040 | Gardner sindrome di   |                       |
|  | RB0050 | Poliposi familiare  |                       |
|  | RBG010 | Neurofibromatosi  |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |   |                       |
|  | RC0010 | Deficienza di Acth  |                       |
|  | RC0020 | Kallmann sindrome di  |                       |
|  | RCG010 | Iperaldosteronismi primitivi  |                       |
|  | RCG020 | Sindromi adrenogenitali congenite   |                       |
|  | RC0030 | Reifenstein sindrome di   |                       |
|  | RCG030 | Poliendocrinopatie autoimmuni   |                       |
|  | RC0040 | Pubertà precoce idiopatica  |                       |
|  | RC0050 | Leprecaunismo   |                       |
|  | RC0060 | Werner sindrome di  |                       |
|  | RC0070 | Deficienza congenita di zinco   |                       |
|  | RCG040 | Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi   |                       |
|  | RCG050 | Disturbi del ciclo dell'urea  |                       |
|  | RCG060 | Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati escluso: Diabete mellito   |                       |
|  | RCG070 | Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine eccetto: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III |                       |
|  | RCG080 | Disturbi da accumulo di lipidi  |                       |
|  | RC0110 | Crioglobulinemia mista  |                       |
|  | RCG100 | Alterazioni congenite del metabolismo del ferro   |                       |
|  | RC0150 | Wilson malattia di  |                       |
|  | RC0170 | Rachitismo ipofosfatemico vitamina d resistente   |                       |
|  | RCG110 | Porfirie  |                       |
|  | RCG120 | Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine   |                       |
|  | RCG130 | Amiloidosi primarie e familiari   |                       |
|  | RCG140 | Mucopolisaccaridosi   |                       |
|  | RC0200 | Carenza congenita di alfa 1 antitripsina  |                       |
|  | RCG150 | Istiocitosi croniche  |                       |
|  | RCG160 | Immunodeficienze primarie   |                       |
|  | RC0210 | Behçet malattia di  |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |   |                       |
|  | RDG010 | Anemie ereditarie   |                       |
|  | RD0010 | Sindrome emolitico uremica  |                       |
|  | RD0020 | Emoglobinuria parossistica notturna   |                       |

**ASST Spedali Civili, Brescia**

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

| <b>Categoria diagnostica</b>   | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>                                      | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
|--|---------------|--|-------------------------------|
|  | RDG020        | Difetti ereditari della coagulazione                 |                               |
|  | RD0030        | Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente              |                               |
|  | RDG030        | Piastrinopatie ereditarie                            |                               |
|  | RDG040        | Trombocitopenie primarie ereditarie                  |                               |
|  | RD0040        | Neutropenia ciclica                                  |                               |
|  | RD0050        | Malattia granulomatosa cronica                       |                               |
|  | RD0060        | Chédiak-Higashi malattia di                          |                               |
| <b>6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)</b> |               |  |                               |
|  | RFG010        | Leucodistrofie                                       |                               |
|  | RF0010        | Alpers malattia di                                   |                               |
|  | RF0020        | Kearns-Sayre sindrome di                             |                               |
|  | RF0040        | Rett sindrome di                                     |                               |
|  | RF0050        | Atrofia dentato rubropallidolusiana                  |                               |
|  | RF0060        | Epilessia mioclonica progressiva                     |                               |
|  | RF0080        | Corea di Huntington                                  |                               |
|  | RF0090        | Distonia di torsione idiopatica                      |                               |
|  | RFG040        | Malattie spinocerebellari                            |                               |
|  | RFG050        | Atrofie muscolari spinali                            |                               |
|  | RF0100        | Sclerosi laterale amiotrofica                        |                               |
|  | RF0110        | Sclerosi laterale primaria                           |                               |
|  | RF0120        | Adrenoleucodistrofia                                 |                               |
|  | RF0130        | Lennox Gastaut sindrome di                           |                               |
|  | RF0140        | West sindrome di                                     |                               |
|  | RF0150        | Narcolessia  | X                             |
|  | RFG060        | Neuropatie ereditarie                                |                               |
|  | RF0170        | Steele-Richardson-Olszewski sindrome di              |                               |
|  | RF0180        | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante |                               |
|  | RFG070        | Miopatie congenite ereditarie                        |                               |
|  | RFG080        | Distrofie muscolari                                  |                               |
|  | RFG090        | Distrofie miotoniche                                 |                               |
|  | RFG100        | Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche       |                               |
|  | RF0200        | Vitreoretinopatia essudativa familiare               |                               |
|  | RF0210        | Eales malattia di                                    |                               |
|  | RFG110        | Distrofie retiniche ereditarie                       |                               |
|  | RFG120        | Distrofie ereditarie della coroide                   |                               |
|  | RF0230        | Ciclite eterocromica di Fuch                         |                               |
|  | RF0240        | Atrofia essenziale dell'iride                        |                               |
|  | RF0250        | Emeralopia congenita                                 |                               |
|  | RF0270        | Cogan sindrome di                                    |                               |
|  | RFG130        | Degenerazioni della cornea                           |                               |
|  | RFG140        | Distrofie ereditarie della cornea                    |                               |
|  | RF0280        | Cheratocono  |                               |
| <b>7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)</b>                    |               |  |                               |
|  | RG0010        | Endocardite reumatica                                |                               |
|  | RG0020        | Poliangioite microscopica                            |                               |
|  | RG0030        | Poliarterite nodosa                                  |                               |
|  | RG0040        | Kawasaki sindrome di                                 |                               |
|  | RG0050        | Churg-Strauss sindrome di                            |                               |
|  | RG0060        | Goodpasture sindrome di                              |                               |
|  | RG0070        | Granulomatosi di Wegener                             |                               |

**ASST Spedali Civili, Brescia**

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

| <b>Categoria diagnostica</b>  | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>                                | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
|---|---------------|--|-------------------------------|
|   | RG0080        | Arterite a cellule giganti                     |                               |
|   | RG0100        | Microangiopatie trombotiche                    |                               |
|   | RG0090        | Takayasu malattia di                           |                               |
|   | RG0100        | Teleangectasia emorragica ereditaria           |                               |
|   | RG0110        | Budd-Chiari sindrome di                        |                               |
| <b>9. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)</b>                              |               |  |                               |
|   | RI0010        | Acalasia                                       |                               |
|   | RI0020        | Gastrite ipertrofica gigante                   |                               |
|   | RI0030        | Gastroenterite eosinofila                      |                               |
|   | RI0040        | Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale      |                               |
|   | RI0050        | Colangite primitiva sclerosante                |                               |
|   | RI0080        | Linfangectasia intestinale                     |                               |
| <b>10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)</b>                       |               |  |                               |
|   | RJ0010        | Diabete insipido nefrogenico                   |                               |
|   | RJ0020        | Fibrosi retroperitoneale                       |                               |
|   | RJ0030        | Cistite interstiziale                          |                               |
| <b>12. MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (Cod. ICD9-CM da 680 a 709)</b>              |               |  |                               |
|   | RL0020        | Dermatite erpetiforme                          |                               |
|   | RL0030        | Pemfigo  |                               |
|   | RL0040        | Pemfigoide bolloso                             |                               |
|   | RL0050        | Pemfigoide benigno delle mucose                |                               |
|   | RL0060        | Lichen sclerosus et atrophicus                 |                               |
| <b>13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)</b> |               |  |                               |
|   | RM0010        | Dermatomiosite                                 |                               |
|   | RM0020        | Polimiosite                                    |                               |
|   | RM0030        | Connettivite mista                             |                               |
|   | RM0010        | Connettiviti indifferenziate                   |                               |
|   | RM0050        | Fascite diffusa                                |                               |
|   | RM0060        | Policondrite                                   |                               |
| <b>14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)</b>                                      |               |  |                               |
|   | RN0010        | Arnold-Chiari sindrome di                      |                               |
|   | RN0020        | Microcefalia                                   |                               |
|   | RN0030        | Agnesia cerebellare                            |                               |
|   | RN0040        | Joubert sindrome di                            |                               |
|   | RN0050        | Lissencefalia                                  |                               |
|   | RN0060        | Oloprosencefalia                               |                               |
|   | RN0090        | Axenfeld- Rieger anomalia di                   |                               |
|   | RN0100        | Peter anomalia di                              |                               |
|   | RN0110        | Aniridia                                       |                               |
|   | RN0120        | Coloboma congenito del disco ottico            |                               |
|   | RN0130        | Morning glory anomalia di                      |                               |
|   | RN0160        | Atresia esofagea e/o fistola - tracheoesofagea |                               |
|   | RN0170        | Atresia del digiuno                            |                               |
|   | RN0180        | Atresia o stenosi duodenale                    |                               |
|   | RN0190        | Ano imperforato                                |                               |
|   | RN0200        | Hirschsprung malattia di                       |                               |
|   | RN0210        | Atresia biliare                                |                               |
|   | RN0220        | Caroli malattia di                             |                               |
|   | RN0240        | Ermafroditismo vero                            |                               |
|   | RNG010        | Pseudoermafroditismi                           |                               |

**ASST Spedali Civili, Brescia**

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

| <b>Categoria diagnostica</b> | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>   | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
|------------------------------|---------------|---|-------------------------------|
|                              | RN0250        | Rene con midollare a spugna                               |                               |
|                              | RNG020        | Artrogriposi multiple congenite                           |                               |
|                              | RNG040        | Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia |                               |
|                              | RN0300        | Sindrome da regressione caudale                           |                               |
|                              | RNG050        | Condrodistrofie congenite                                 |                               |
|                              | RNG060        | Osteodistrofie congenite                                  |                               |
|                              | RN0320        | Gastroschisi  |                               |
|                              | RN0330        | Ehlers-Danlos sindrome di                                 |                               |
|                              | RNG070        | Ittiosi congenite   |                               |
|                              | RN0500        | Cutis Laxa  |                               |
|                              | RN0510        | Incontinentia pigmenti                                    |                               |
|                              | RN0520        | Xeroderma pigmentoso                                      |                               |
|                              | RN0530        | Cheratosi follicolare acuminata                           |                               |
|                              | RN0540        | Cute marmorea teleangectasica congenita                   |                               |
|                              | RN0550        | Darier malattia di  |                               |
|                              | RN0560        | Discheratosi congenita                                    |                               |
|                              | RN0570        | Epidermolisi bollosa                                      |                               |
|                              | RN0590        | Eritrocheratodermia variabile                             |                               |
|                              | RN0600        | Ipercheratosi epidermolitica                              |                               |
|                              | RN0670        | Cri Du Chat malattia del                                  |                               |
|                              | RN0680        | Turner sindrome di  |                               |
|                              | RN0690        | Klinefelter sindrome di                                   |                               |
|                              | RN0710        | Melas sindrome  |                               |
|                              | RN0720        | Merrf sindrome  |                               |
|                              | RNG080        | Sindromi da aneuploidia cromosomica                       |                               |
|                              | RNG090        | Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica           |                               |
|                              | RN0750        | Sclerosi tuberosa   |                               |
|                              | RN0760        | Peutz-Jeghers sindrome di                                 |                               |
|                              | RN0770        | Sturge-Weber sindrome di                                  |                               |
|                              | RN0780        | Von Hippel-Lindau sindrome di                             |                               |
|                              | RN0820        | Beckwith-Wiedemann sindrome di                            |                               |
|                              | RN0830        | Bloom sindrome di   |                               |
|                              | RN0850        | Charge associazione                                       |                               |
|                              | RN0880        | Eec sindrome  |                               |
|                              | RN0890        | Freeman-Sheldon sindrome di                               |                               |
|                              | RN0910        | Goldenhar sindrome di                                     |                               |
|                              | RN0920        | Hermansky-Pudlak sindrome di                              |                               |
|                              | RN0930        | Holt-Oram sindrome di                                     |                               |
|                              | RN0940        | Kabuki sindrome della maschera                            |                               |
|                              | RN0950        | Kartagener sindrome di                                    |                               |
|                              | RN1010        | Noonan sindrome di  |                               |
|                              | RN1020        | Opitz sindrome di   |                               |
|                              | RN1080        | Russell-Silver sindrome di                                |                               |
|                              | RN1100        | Seckel sindrome di  |                               |
|                              | RN1170        | Sindrome proteo   |                               |
|                              | RN1180        | Sindrome trico-rino-falangea                              |                               |
|                              | RN1200        | Smith-Lemli-Opitz, tipo 1 sindrome di                     |                               |
|                              | RN1250        | Vacterl associazione                                      |                               |
|                              | RN1300        | Angelman sindrome di                                      |                               |

**ASST Spedali Civili, Brescia**

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

| <b>Categoria diagnostica</b>   | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>                                       | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
|--|---------------|---|-------------------------------|
|  | RN1310        | Prader-Willi sindrome di                              |                               |
|  | RN1320        | Marfan sindrome di                                    |                               |
|  | RN1330        | Sindrome da X fragile                                 |                               |
|  | RN1350        | Alagille sindrome di                                  |                               |
|  | RN1360        | Alport sindrome di                                    |                               |
|  | RNG100        | Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale |                               |
|  | RN1380        | Bardet-Biedl sindrome di                              |                               |
|  | RN1410        | Cornelia De Lange sindrome di                         |                               |
|  | RN1430        | Denys-Drash sindrome di                               |                               |
|  | RN1460        | Fraser sindrome di                                    |                               |
|  | RN1480        | Ipomelanos di Ito                                     |                               |
|  | RN1510        | Klippel-Trenaunay sindrome di                         |                               |
|  | RN1530        | Leopard sindrome                                      |                               |
|  | RN1550        | Marshall-Smith sindrome di                            |                               |
|  | RN1590        | Pallister-Killian sindrome di                         |                               |
|  | RN1610        | Poems sindrome  |                               |
|  | RN1620        | Rubinstein-Taybi sindrome di                          |                               |
|  | RN1650        | Sindrome del nevo displastico                         |                               |
|  | RN1660        | Sindrome del nevo epidermale                          |                               |
|  | RN1720        | Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di                      |                               |
|  | RN1730        | Wagr sindrome di                                      |                               |
|  | RN1760        | Zellweger sindrome di                                 |                               |
| <b>15. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779)</b> |               |   |                               |
|  | RP0010        | Embriofetopatia rubeolica                             |                               |
|  | RP0040        | Sindrome alcolica fetale                              |                               |
|  | RP0050        | Apnea infantile                                       |                               |
|  | RP0070        | Fibrosi epatica congenita                             |                               |
| <b>16. SINTOMI, SEGNI E STATI MORBOSI MAL DEFINITI (cod. ICD9-CM da 780 a 799)</b>     |               |   |                               |
|  | RQ0010        | Gerstmann sindrome di                                 |                               |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>  |               |   | <b>206</b>                    |



| <b>ASST Mantova</b>  |        |   |                       |
|--|--------|---|-----------------------|
| <b>20. Ospedale di Mantova</b>   |        |   |                       |
| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |   |                       |
|  | RCG060 | Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati escluso: Diabete mellito |                       |
|  | RCG100 | Alterazioni congenite del metabolismo del ferro                                   |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |   |                       |
|  | RDG010 | Anemie ereditarie   |                       |
|  | RDG020 | Difetti ereditari della coagulazione  |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |   |                       |
|  | RF0060 | Epilessia mioclonica progressiva  |                       |
|  | RF0070 | Mioclono essenziale ereditario  |                       |
|  | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica   |                       |
|  | RF0110 | Sclerosi laterale primaria  |                       |
|  | RF0130 | Lennox Gastaut sindrome di  |                       |
|  | RF0140 | West sindrome di  |                       |
|  | RFG060 | Neuropatie ereditarie   |                       |
|  | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante                              |                       |
|  | RFG080 | Distrofie muscolari   |                       |
|  | RFG090 | Distrofie miotoniche  |                       |
| 10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)   |        |   |                       |
|  | RJ0030 | Cistite interstiziale   |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)  |        |   |                       |
|  | RN0680 | Turner sindrome di  |                       |
|  | RN1520 | Landau-Kleffner sindrome di   |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>  |        |   | <b>17</b>             |

| <b>ASST Cremona</b>   |        |   |                       |
|---|--------|---|-----------------------|
| <b>21. Ospedale di Cremona</b>  |        |   |                       |
| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)   |        |   |                       |
|   | RBG010 | Neurofibromatosi                                |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)     |        |   |                       |
|   | RD0020 | Emoglobinuria parossistica notturna             |                       |
|   | RDG020 | Difetti ereditari della coagulazione            |                       |
|   | RDG030 | Piastrinopatie ereditarie                       |                       |
|   | RDG040 | Trombocitopenie primarie ereditarie             |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389) |        |   |                       |
|   | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica                   |                       |
|   | RF0110 | Sclerosi laterale primaria                      |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)                             |        |   |                       |
|   | RN0680 | Turner sindrome di                              |                       |
|   | RN0690 | Klinefelter sindrome di                         |                       |
|   | RN0700 | Wolf-Hirschhorn sindrome di                     |                       |
|   | RNG080 | Sindromi da aneuploidia cromosomica             |                       |
|   | RNG090 | Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica |                       |
|   | RN0750 | Sclerosi tuberosa                               |                       |
|   | RN1330 | Sindrome da X fragile                           |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>   |        |   | <b>14</b>             |

| <b>ASST Crema</b>  |               |                                      |                               |
|--|---------------|--------------------------------------|-------------------------------|
| <b>22. Ospedale di Crema</b>                                     |               |                                      |                               |
| <b>Categoria diagnostica</b>                                     | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>                      | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459) |               |                                      |                               |
|  | RG0100        | Teleangectasia emorragica ereditaria |                               |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)          |               |                                      |                               |
|  | RN0220        | Caroli malattia di                   |                               |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>                        |               |                                      | <b>2</b>                      |

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

| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia   | Nuova<br>Attribuzione |
|---|--------|--|-----------------------|
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389) |        |  |                       |
|   | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica                        |                       |
|   | RF0110 | Sclerosi laterale primaria                           |                       |
|   | RF0170 | Steele-Richardson-Olszewski sindrome di              |                       |
|   | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>   |        |  | <b>4</b>              |

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

| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia                    | Nuova<br>Attribuzione |
|---|--------|-----------------------------|-----------------------|
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289) |        |                             |                       |
|   | RDG010 | Anemie ereditarie           |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)                |        |                             |                       |
|   | RG0010 | Endocardite reumatica       |                       |
|   | RG0020 | Poliangioite microscopica   |                       |
|   | RG0050 | Churg-Strauss sindrome di   |                       |
|   | RG0070 | Granulomatosi di Wegener    |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)                         |        |                             |                       |
|   | RN0250 | Rene con midollare a spugna |                       |

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

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia                     | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|------------------------------|-----------------------|
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |                              |                       |
|  | RC0110 | Crioglobulinemia mista       |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |                              |                       |
|  | RD0040 | Neutropenia ciclica          |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)   |        |                              |                       |
|  | RG0080 | Arterite a cellule giganti   |                       |
| 10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)   |        |                              |                       |
|  | RJ0020 | Fibrosi retroperitoneale     |                       |
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)                               |        |                              |                       |
|  | RMG010 | Connettiviti indifferenziate |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>  |        |                              | <b>5</b>              |

| <b>ASST Sette Laghi</b>  |        |   |                       |
|--|--------|---|-----------------------|
| <b>26. Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi di Varese</b>   |        |   |                       |
| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |   |                       |
|  | RCG010 | Iperaldosteronismi primitivi  |                       |
|  | RCG070 | Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine eccetto: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III |                       |
|  | RC0170 | Rachitismo ipofosfatemico vitamina d resistente   |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |   |                       |
|  | RD0020 | Emoglobinuria parossistica notturna   |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |   |                       |
|  | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica   |                       |
|  | RF0110 | Sclerosi laterale primaria  |                       |
|  | RF0130 | Lennox Gastaut sindrome di  |                       |
|  | RF0140 | West sindrome di  |                       |
|  | RF0150 | Narcolessia   |                       |
|  | RFG060 | Neuropatie ereditarie   |                       |
|  | RF0170 | Steele-Richardson-Olszewski sindrome di   |                       |
|  | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante  |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)   |        |   |                       |
|  | RG0020 | Poliangiote microscopica  |                       |
|  | RG0060 | Goodpasture sindrome di   |                       |
| 10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)   |        |   |                       |
|  | RJ0010 | Diabete insipido nefrogenico  |                       |
|  | RJ0020 | Fibrosi retroperitoneale  |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)  |        |   |                       |
|  | RN0250 | Rene con midollare a spugna   |                       |
|  | RN0690 | Klinefelter sindrome di   |                       |
|  | RNG080 | Sindromi da aneuploidia cromosomica   |                       |
|  | RNG090 | Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica   |                       |
|  | RN1310 | Prader-Willi sindrome di  |                       |
|  | RN1360 | Alport sindrome di  |                       |
|  | RNG100 | Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale   |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>  |        |   | <b>23</b>             |

| <b>ASST Sette Laghi</b>  |        |                                     |                       |
|--|--------|-------------------------------------|-----------------------|
| <b>27. Ospedale F. Del Ponte di Varese</b>   |        |                                     |                       |
| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia                            | Nuova<br>Attribuzione |
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)  |        |                                     |                       |
|  | RBG010 | Neurofibromatosi                    |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |                                     |                       |
|  | RC0020 | Kallmann sindrome di                |                       |
|  | RCG020 | Sindromi adrenogenitali congenite   |                       |
|  | RC0040 | Pubertà precoce idiopatica          |                       |
|  | RCG160 | Immunodeficienze primarie           | X                     |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |                                     |                       |
|  | RDG030 | Piastrinopatie ereditarie           |                       |
|  | RDG040 | Trombocitopenie primarie ereditarie |                       |
|  | RD0040 | Neutropenia ciclica                 |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |                                     |                       |
|  | RF0130 | Lennox Gastaut sindrome di          |                       |
|  | RF0140 | West sindrome di                    |                       |
|  | RF0150 | Narcolessia                         |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)   |        |                                     |                       |
|  | RG0040 | Kawasaki sindrome di                |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)  |        |                                     |                       |
|  | RN0680 | Turner sindrome di                  |                       |
|  | RN0690 | Klinefelter sindrome di             |                       |
|  | RN1310 | Prader-Willi sindrome di            |                       |
|  | RN1380 | Bardet-Biedl sindrome di            |                       |
| 15. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779)  |        |                                     |                       |
|  | RP0050 | Apnea infantile                     |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>  |        |                                     | <b>17</b>             |



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

| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia             | Nuova<br>Attribuzione |
|---|--------|----------------------|-----------------------|
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289) |        |                      |                       |
|   | RDG010 | Anemie ereditarie    |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)                |        |                      |                       |
|   | RG0040 | Kawasaki sindrome di |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>                                       |        |                      | <b>2</b>              |

| <b>29. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano</b>   |               |                              |                               |
|---|---------------|------------------------------|-------------------------------|
| <b>Categoria diagnostica</b>  | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>              | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)   |               |                              |                               |
|   | RB0010        | Wilms tumore di              |                               |
|   | RB0020        | Retinoblastoma               |                               |
|   | RB0030        | Cronkhite-Canada malattia di |                               |
|   | RB0040        | Gardner sindrome di          |                               |
|   | RB0050        | Poliposi familiare           |                               |
|   | RB0060        | Linfoangiomiomatosi          |                               |
|   | RBG010        | Neurofibromatosi             |                               |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari<br>(cod. ICD9-CM da 240 a 279) |               |                              |                               |
|   | RCG150        | Istiocitosi croniche         |                               |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>   |               |                              | <b>8</b>                      |

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|---|-----------------------|
| 1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod. ICD9-CM da 001 a 139)   |        |   |                       |
|  | RA0030 | Lyme malattia di  |                       |
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)  |        |   |                       |
|  | RBG010 | Neurofibromatosi  |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |   |                       |
|  | RCG040 | Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi   |                       |
|  | RCG060 | Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati escluso: Diabete mellito   |                       |
|  | RCG070 | Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine eccetto: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III |                       |
|  | RCG080 | Disturbi da accumulo di lipidi  |                       |
|  | RCG090 | Mucopolipidosi  |                       |
|  | RC0150 | Wilson malattia di  |                       |
|  | RCG120 | Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine   |                       |
|  | RCG130 | Amiloidosi primarie e familiari   |                       |
|  | RCG140 | Mucopolisaccaridosi   |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |   |                       |
|  | RFG010 | Leucodistrofie  |                       |
|  | RFG020 | Ceroido-lipofuscinosi   |                       |
|  | RFG030 | Gangliosidosi   |                       |
|  | RF0020 | Kearns-Sayre sindrome di  |                       |
|  | RF0030 | Leigh malattia di   |                       |
|  | RF0040 | Rett sindrome di  |                       |
|  | RF0050 | Atrofia dentato rubropallidoluysiana  |                       |
|  | RF0060 | Epilessia mioclonica progressiva  |                       |
|  | RF0070 | Mioclono essenziale ereditario  |                       |
|  | RF0080 | Corea di Huntington   |                       |
|  | RF0090 | Distonia di torsione idiopatica   |                       |
|  | RFG040 | Malattie spinocerebellari   |                       |
|  | RFG050 | Atrofie muscolari spinali   |                       |
|  | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica   |                       |
|  | RF0110 | Sclerosi laterale primaria  |                       |
|  | RF0120 | Adrenoleucodistrofia  |                       |
|  | RF0130 | Lennox Gastaut sindrome di  |                       |
|  | RF0140 | West sindrome di  |                       |
|  | RF0150 | Narcolessia   |                       |
|  | RF0160 | Melkersson-Rosenthal sindrome di  |                       |
|  | RFG060 | Neuropatie ereditarie   |                       |
|  | RF0170 | Steele-Richardson-Olszewski sindrome di   |                       |
|  | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante  |                       |
|  | RF0190 | Eaton-Lambert sindrome di   |                       |
|  | RFG070 | Miopatie congenite ereditarie   |                       |

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|---|-----------------------|
|  | RFG080 | Distrofie muscolari                                       |                       |
|  | RFG090 | Distrofie miotoniche                                      |                       |
|  | RFG100 | Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche            |                       |
|  | RF0300 | Atrofia ottica di Leber                                   |                       |
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739) |        |   |                       |
|  | RM0010 | Dermatomiosite  |                       |
|  | RM0020 | Polimiosite   |                       |
|  | RM0040 | Fascite eosinofila  |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)                                      |        |   |                       |
|  | RN0010 | Arnold-Chiari sindrome di                                 |                       |
|  | RN0020 | Microcefalia  |                       |
|  | RN0030 | Agenesia cerebellare                                      |                       |
|  | RN0040 | Joubert sindrome di                                       |                       |
|  | RN0050 | Lissencefalia   |                       |
|  | RNG020 | Artrogriposi multiple congenite                           |                       |
|  | RNG040 | Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia |                       |
|  | RN0350 | Coffin-Lowry sindrome di                                  |                       |
|  | RN0360 | Coffin-Siris sindrome di                                  |                       |
|  | RN0400 | Jackson-Weiss sindrome di                                 |                       |
|  | RN0490 | Weaver sindrome di  |                       |
|  | RN0670 | Cri Du Chat malattia del                                  |                       |
|  | RN0700 | Wolf-Hirschhorn sindrome di                               |                       |
|  | RN0710 | Melas sindrome  |                       |
|  | RN0720 | Merrf sindrome  |                       |
|  | RNG080 | Sindromi da aneuploidia cromosomica                       |                       |
|  | RNG090 | Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica           |                       |
|  | RN0790 | Aarskog sindrome di                                       |                       |
|  | RN0820 | Beckwith-Wiedemann sindrome di                            |                       |
|  | RN0840 | Borjeson sindrome di                                      |                       |
|  | RN0850 | Charge associazione                                       |                       |
|  | RN0870 | Dubowitz sindrome di                                      |                       |
|  | RN0910 | Goldenhar sindrome di                                     |                       |
|  | RN0940 | Kabuki sindrome della maschera                            |                       |
|  | RN0990 | Moebius sindrome di                                       |                       |
|  | RN1010 | Noonan sindrome di  |                       |
|  | RN1100 | Seckel sindrome di  |                       |
|  | RN1200 | Smith-Lemli-Opitz, tipo 1 sindrome di                     |                       |
|  | RN1210 | Smith-Magenis sindrome di                                 |                       |
|  | RN1230 | Summit sindrome di  |                       |
|  | RN1260 | Wildervanck sindrome di                                   |                       |
|  | RN1270 | Williams sindrome di                                      |                       |
|  | RN1300 | Angelman sindrome di                                      |                       |
|  | RN1330 | Sindrome da X fragile                                     |                       |

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

| <b>Categoria diagnostica</b> | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>                                       | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
|------------------------------|---------------|---|-------------------------------|
|                              | RNG100        | Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale |                               |
|                              | RN1380        | Bardet-Biedl sindrome di                              |                               |
|                              | RN1400        | Cockayne sindrome di                                  |                               |
|                              | RN1410        | Cornelia De Lange sindrome di                         |                               |
|                              | RN1490        | Isaacs sindrome di                                    |                               |
|                              | RN1570        | Neuroacantocitosi                                     |                               |
|                              | RN1590        | Pallister-Killian sindrome di                         |                               |
|                              | RN1600        | Pearson sindrome di                                   |                               |
|                              | RN1610        | Poems sindrome  |                               |
|                              | RN1620        | Rubinstein-Taybi sindrome di                          |                               |
|                              | RN1640        | Sindrome cerebro-oculo-facio-scheletrica              |                               |
|                              | RN1760        | Zellweger sindrome di                                 |                               |

|   |           |
|---|-----------|
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b> | <b>89</b> |
|---|-----------|

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|---|-----------------------|
| 1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod. ICD9-CM da 001 a 139)   |        |   |                       |
|  | RA0020 | Whipple malattia di   |                       |
|  | RA0030 | Lyme malattia di  |                       |
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)  |        |   |                       |
|  | RB0040 | Gardner sindrome di   |                       |
|  | RB0050 | Poliposi familiare  |                       |
|  | RB0060 | Linfoangioleiomiomatosi   |                       |
|  | RBG010 | Neurofibromatosi  |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |   |                       |
|  | RC0010 | Deficienza di Acth  |                       |
|  | RC0020 | Kallmann sindrome di  |                       |
|  | RCG010 | Iperaldosteronismi primitivi  |                       |
|  | RCG020 | Sindromi adrenogenitali congenite   |                       |
|  | RCG030 | Poliendocrinopatie autoimmuni   |                       |
|  | RC0040 | Pubertà precoce idiopatica  |                       |
|  | RC0050 | Leprecaunismo   |                       |
|  | RC0070 | Deficienza congenita di zinco   |                       |
|  | RCG040 | Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi   |                       |
|  | RCG050 | Disturbi del ciclo dell'urea  |                       |
|  | RCG060 | Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati escluso: Diabete mellito   |                       |
|  | RCG070 | Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine eccetto: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III |                       |
|  | RC0080 | Lipodistrofia totale  |                       |
|  | RCG080 | Disturbi da accumulo di lipidi  |                       |
|  | RCG090 | Mucopolipidosi  |                       |
|  | RC0110 | Crioglobulinemia mista  |                       |
|  | RCG100 | Alterazioni congenite del metabolismo del ferro   |                       |
|  | RC0150 | Wilson malattia di  |                       |
|  | RC0160 | Ipofosfatasia   |                       |
|  | RC0170 | Rachitismo ipofosfatemico vitamina d resistente   |                       |
|  | RCG110 | Porfirie  |                       |
|  | RCG130 | Amiloidosi primarie e familiari   |                       |
|  | RC0180 | Crigler-Najjar sindrome di  |                       |
|  | RCG140 | Mucopolisaccaridosi   |                       |
|  | RC0200 | Carenza congenita di alfa 1 antitripsina  |                       |
|  | RCG150 | Istiocitosi croniche  |                       |
|  | RCG160 | Immunodeficienze primarie   |                       |
|  | RC0210 | Behçet malattia di  |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |   |                       |
|  | RDG010 | Anemie ereditarie   |                       |
|  | RD0010 | Sindrome emolitico uremica  |                       |
|  | RD0020 | Emoglobinuria parossistica notturna   |                       |
|  | RDG020 | Difetti ereditari della coagulazione  |                       |

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|---|-----------------------|
|  | RD0030 | Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente             |                       |
|  | RDG030 | Piastrinopatie ereditarie                           |                       |
|  | RDG040 | Trombocitopenie primarie ereditarie                 |                       |
|  | RD0040 | Neutropenia ciclica                                 |                       |
|  | RD0050 | Malattia granulomatosa cronica                      |                       |
| <b>6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)</b> |        |   |                       |
|  | RFG010 | Leucodistrofie                                      |                       |
|  | RFG030 | Gangliosidosi                                       |                       |
|  | RF0020 | Kearns-Sayre sindrome di                            |                       |
|  | RF0030 | Leigh malattia di                                   |                       |
|  | RF0060 | Epilessia mioclonica progressiva                    |                       |
|  | RF0090 | Distonia di torsione idiopatica                     |                       |
|  | RFG040 | Malattie spinocerebellari                           |                       |
|  | RFG050 | Atrofie muscolari spinali                           |                       |
|  | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica                       |                       |
|  | RF0110 | Sclerosi laterale primaria                          |                       |
|  | RF0120 | Adrenoleucodistrofia                                |                       |
|  | RF0130 | Lennox Gastaut sindrome di                          |                       |
|  | RF0140 | West sindrome di                                    | X                     |
|  | RFG060 | Neuropatie ereditarie                               |                       |
|  | RF0170 | Steele-Richardson-Olszewski sindrome di             |                       |
|  | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante |                       |
|  | RF0190 | Eaton-Lambert sindrome di                           |                       |
|  | RFG070 | Miopatie congenite ereditarie                       |                       |
|  | RFG080 | Distrofie muscolari                                 |                       |
|  | RFG090 | Distrofie miotoniche                                |                       |
|  | RFG100 | Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche      |                       |
|  | RF0200 | Vitreoretinopatia essudativa familiare              |                       |
|  | RF0210 | Eales malattia di                                   |                       |
|  | RF0220 | Behr sindrome di                                    |                       |
|  | RFG110 | Distrofie retiniche ereditarie                      |                       |
|  | RFG120 | Distrofie ereditarie della coroide                  |                       |
|  | RF0230 | Ciclite eterocromica di Fuch                        |                       |
|  | 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                                |                       |
|  | RF0300 | Atrofia ottica di Leber                             |                       |
| <b>7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)</b>                    |        |   |                       |
|  | RG0010 | Endocardite reumatica                               |                       |
|  | RG0030 | Poliarterite nodosa                                 |                       |
|  | RG0040 | Kawasaki sindrome di                                |                       |
|  | RG0050 | Churg-Strauss sindrome di                           |                       |
|  | RG0060 | Goodpasture sindrome di                             |                       |
|  | RG0070 | Granulomatosi di Wegener                            |                       |
|  | RG0080 | Arterite a cellule giganti                          |                       |
|  | RGG010 | Microangiopatie trombotiche                         |                       |

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia                                       | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|--|-----------------------|
|  | RG0090 | Takayasu malattia di                           |                       |
|  | RG0110 | Budd-Chiari sindrome di                        |                       |
| 9. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)                              |        |  |                       |
|  | RI0010 | Acalasia                                       |                       |
|  | RI0020 | Gastrite ipertrofica gigante                   |                       |
|  | RI0030 | Gastroenterite eosinofila                      |                       |
|  | RI0040 | Sindrome da pseudo-obstruzione intestinale     |                       |
|  | RI0050 | Colangite primitiva sclerosante                |                       |
|  | RI0080 | Linfangectasia intestinale                     |                       |
| 10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)                       |        |  |                       |
|  | RJ0010 | Diabete insipido nefrogenico                   |                       |
|  | RJ0020 | Fibrosi retroperitoneale                       |                       |
| 12. MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (Cod. ICD9-CM da 680 a 709)              |        |  |                       |
|  | RL0010 | Eritrocheratolisi hiemalis                     |                       |
|  | RL0020 | Dermatite erpetiforme                          |                       |
|  | RL0030 | Pemfigo  |                       |
|  | RL0040 | Pemfigoide bolloso                             |                       |
|  | RL0050 | Pemfigoide benigno delle mucose                |                       |
|  | RL0060 | Lichen sclerosus et atrophicus                 |                       |
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739) |        |  |                       |
|  | RM0010 | Dermatomiosite                                 |                       |
|  | RM0020 | Polmiosite                                     |                       |
|  | RM0030 | Connettivite mista                             |                       |
|  | RMG010 | Connettiviti indifferenziate                   |                       |
|  | RM0040 | Fascite eosinofila                             |                       |
|  | RM0050 | Fascite diffusa                                |                       |
|  | RM0060 | Policondrite                                   |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)                                      |        |  |                       |
|  | RN0040 | Joubert sindrome di                            |                       |
|  | RN0060 | Oloprosencefalia                               |                       |
|  | RN0080 | Disautonomia familiare                         |                       |
|  | RN0090 | Axenfeld- Rieger anomalia di                   |                       |
|  | RN0100 | Peter anomalia di                              |                       |
|  | RN0110 | Aniridia                                       |                       |
|  | RN0120 | Coloboma congenito del disco ottico            |                       |
|  | RN0130 | Morning glory anomalia di                      |                       |
|  | RN0140 | Persistenza della membrana pupillare           |                       |
|  | RN0160 | Atresia esofagea e/o fistola - tracheoesofagea |                       |
|  | RN0170 | Atresia del digiuno                            |                       |
|  | RN0180 | Atresia o stenosi duodenale                    |                       |
|  | RN0190 | Ano imperforato                                |                       |
|  | RN0200 | Hirschsprung malattia di                       |                       |
|  | RN0210 | Atresia biliare                                |                       |
|  | RN0220 | Caroli malattia di                             |                       |
|  | RN0240 | Ermafroditismo vero                            |                       |
|  | RNG010 | Pseudoermafroditismi                           |                       |
|  | RN0250 | Rene con midollare a spugna                    |                       |
|  | RNG020 | Artrogriposi multiple congenite                |                       |
|  | RN0260 | Focomelia                                      |                       |
|  | RN0270 | Deformità di Sprengel                          |                       |



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

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|-----------------------|--------|---|-----------------------|
|                       | RNG030 | Acrocefalosindattilia                                     |                       |
|                       | RN0280 | Acrodisostosi   |                       |
|                       | RN0290 | Camptodattilia familiare                                  |                       |
|                       | RNG040 | Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia |                       |
|                       | RN0300 | Sindrome da regressione caudale                           |                       |
|                       | RN0310 | Klippel-Feil sindrome di                                  |                       |
|                       | RNG050 | Condrodistrofie congenite                                 |                       |
|                       | RNG060 | Osteodistrofie congenite                                  |                       |
|                       | RN0320 | Gastroschisi  |                       |
|                       | RN0330 | Ehlers-Danlos sindrome di                                 |                       |
|                       | RN0340 | Adams-Oliver sindrome di                                  |                       |
|                       | RN0350 | Coffin-Lowry sindrome di                                  |                       |
|                       | RN0360 | Coffin-Siris sindrome di                                  |                       |
|                       | RN0370 | Dyggve-Melchior-Clausen (DMC) sindrome di                 |                       |
|                       | RN0390 | Greig sindrome di, cefalopolisindattilia                  |                       |
|                       | RN0410 | Jarcho-Levin sindrome di                                  |                       |
|                       | RN0420 | Pallister-W sindrome di                                   |                       |
|                       | RN0430 | Poland sindrome di  |                       |
|                       | RN0470 | Sindrome oto-palato-digitale                              |                       |
|                       | RN0480 | Sindrome trisma pseudocamptodattilia                      |                       |
|                       | RN0490 | Weaver sindrome di  |                       |
|                       | RNG070 | Ittiosi congenite   |                       |
|                       | RN0500 | Cutis Laxa  |                       |
|                       | RN0510 | Incontinentia pigmenti                                    |                       |
|                       | RN0520 | Xeroderma pigmentoso                                      |                       |
|                       | RN0530 | Cheratosi follicolare acuminata                           |                       |
|                       | RN0540 | Cute marmorea teleangectasica congenita                   |                       |
|                       | RN0550 | Darier malattia di  |                       |
|                       | RN0560 | Discheratosi congenita                                    |                       |
|                       | RN0570 | Epidermolisi bollosa                                      |                       |
|                       | RN0580 | Eritrocheratodermia simmetrica progressiva                |                       |
|                       | RN0590 | Eritrocheratodermia variabile                             |                       |
|                       | RN0600 | Ipercheratosi epidermolitica                              |                       |
|                       | RN0610 | Ipoplasia focale dermica                                  |                       |
|                       | RN0620 | Pachidermoperiostosi                                      |                       |
|                       | RN0630 | Pseudoxantoma elastico                                    |                       |
|                       | RN0640 | Aplasia congenita della cute                              |                       |
|                       | RN0670 | Cri Du Chat malattia del                                  |                       |
|                       | RN0680 | Turner sindrome di  |                       |
|                       | RN0690 | Klinefelter sindrome di                                   |                       |
|                       | RN0700 | Wolf-Hirschhorn sindrome di                               |                       |
|                       | RN0710 | Melas sindrome  |                       |
|                       | RN0720 | Merrf sindrome  |                       |
|                       | RNG080 | Sindromi da aneuploidia cromosomica                       |                       |
|                       | RNG090 | Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica           |                       |
|                       | RN0740 | Ivemark sindrome di                                       |                       |
|                       | RN0750 | Sclerosi tuberosa   |                       |
|                       | RN0760 | Peutz-Jeghers sindrome di                                 |                       |
|                       | RN0770 | Sturge-Weber sindrome di                                  |                       |
|                       | RN0780 | Von Hippel-Lindau sindrome di                             |                       |

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

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|-----------------------|--------|---|-----------------------|
|                       | RN0790 | Aarskog sindrome di                                   |                       |
|                       | RN0800 | Antley-Bixler sindrome di                             |                       |
|                       | RN0810 | Baller-Gerold sindrome di                             |                       |
|                       | RN0820 | Beckwith-Wiedemann sindrome di                        |                       |
|                       | RN0850 | Charge associazione                                   |                       |
|                       | RN0880 | Eec sindrome  |                       |
|                       | RN0890 | Freeman-Sheldon sindrome di                           |                       |
|                       | RN0910 | Goldenhar sindrome di                                 |                       |
|                       | RN0920 | Hermansky-Pudlak sindrome di                          |                       |
|                       | RN0930 | Holt-Oram sindrome di                                 |                       |
|                       | RN0940 | Kabuki sindrome della maschera                        |                       |
|                       | RN0950 | Kartagener sindrome di                                |                       |
|                       | RN0960 | Maffucci sindrome di                                  |                       |
|                       | RN0970 | Marshall sindrome di                                  |                       |
|                       | RN0980 | Meckel sindrome di                                    |                       |
|                       | RN0990 | Moebius sindrome di                                   |                       |
|                       | RN1000 | Nager sindrome di                                     |                       |
|                       | RN1010 | Noonan sindrome di                                    |                       |
|                       | RN1020 | Opitz sindrome di                                     |                       |
|                       | RN1030 | Pallister- Hall sindrome di                           |                       |
|                       | RN1040 | Pfeiffer sindrome di                                  |                       |
|                       | RN1060 | Roberts sindrome di                                   |                       |
|                       | RN1070 | Robinow sindrome di                                   |                       |
|                       | RN1080 | Russell-Silver sindrome di                            |                       |
|                       | RN1090 | Schinzel-Giedion sindrome di                          |                       |
|                       | RN1100 | Seckel sindrome di                                    |                       |
|                       | RN1120 | Simpson-Golabi-Behmel sindrome di                     |                       |
|                       | RN1130 | Sindrome branchio-oculo-facciale                      |                       |
|                       | RN1140 | Sindrome branchio-oto-renale                          |                       |
|                       | RN1150 | Sindrome cardio-facio-cutanea                         |                       |
|                       | RN1160 | Sindrome oculo-cerebro-cutanea                        |                       |
|                       | RN1170 | Sindrome proteo                                       |                       |
|                       | RN1180 | Sindrome trico-rino-falangea                          |                       |
|                       | RN1190 | Sindrome unghia-rotula                                |                       |
|                       | RN1200 | Smith-Lemli-Opitz, tipo 1 sindrome di                 |                       |
|                       | RN1210 | Smith-Magenis sindrome di                             |                       |
|                       | RN1220 | Stickler sindrome di                                  |                       |
|                       | RN1240 | Townes-Brocks sindrome di                             |                       |
|                       | RN1250 | Vacterl associazione                                  |                       |
|                       | RN1270 | Williams sindrome di                                  |                       |
|                       | RN1300 | Angelman sindrome di                                  |                       |
|                       | RN1310 | Prader-Willi sindrome di                              |                       |
|                       | RN1320 | Marfan sindrome di                                    |                       |
|                       | RN1330 | Sindrome da X fragile                                 |                       |
|                       | RN1340 | Aase-Smith sindrome di                                |                       |
|                       | RN1350 | Alagille sindrome di                                  |                       |
|                       | RN1360 | Alport sindrome di                                    |                       |
|                       | RNG100 | Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale |                       |
|                       | RN1380 | Bardet-Biedl sindrome di                              |                       |
|                       | RN1390 | Carpenter sindrome di                                 |                       |
|                       | RN1400 | Cockayne sindrome di                                  |                       |

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

| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia                               | Nuova<br>Attribuzione |
|---|--------|--|-----------------------|
|   | RN1410 | Cornelia De Lange sindrome di          |                       |
|   | RN1420 | De Sanctis Cacchione malattia di       |                       |
|   | RN1430 | Denys-Drash sindrome di                |                       |
|   | RN1440 | Displasia oculo-digito-dentale         |                       |
|   | RN1450 | Displasia spondiloepifisaria congenita |                       |
|   | RN1470 | Hay-Wells sindrome di                  |                       |
|   | RN1480 | Ipomelanos di Ito                      |                       |
|   | RN1500 | Kid sindrome                           |                       |
|   | RN1510 | Klippel-Trenaunay sindrome di          |                       |
|   | RN1530 | Leopard sindrome                       |                       |
|   | RN1550 | Marshall-Smith sindrome di             |                       |
|   | RN1560 | Neu-Laxova sindrome di                 |                       |
|   | RN1590 | Pallister-Killian sindrome di          |                       |
|   | RN1620 | Rubinstein-Taybi sindrome di           |                       |
|   | RN1630 | Sindrome acrocallosa                   |                       |
|   | RN1650 | Sindrome del nevo displastico          |                       |
|   | RN1660 | Sindrome del nevo epidermale           |                       |
|   | RN1670 | Sindrome pterigio multiplo             |                       |
|   | RN1680 | Sindrome trico-dento-ossea             |                       |
|   | RN1700 | Sjögren-Larsonn sindrome di            |                       |
|   | RN1710 | Tay sindrome di                        |                       |
|   | RN1740 | Walker-Warburg sindrome di             |                       |
|   | RN1750 | Weill-Marchesani sindrome di           |                       |
|   | RN1760 | Zellweger sindrome di                  |                       |
| 15. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779) |        |  |                       |
|   | RP0010 | Embriofetopatia rubeolica              |                       |
|   | RP0020 | Sindrome fetale da acido valproico     |                       |
|   | RP0040 | Sindrome alcolica fetale               |                       |
|   | RP0070 | Fibrosi epatica congenita              |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>                                       |        |  | <b>261</b>            |

### 32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|---|-----------------------|
| 1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod. ICD9-CM da 001 a 139)   |        |   |                       |
|  | RA0020 | Whipple malattia di   |                       |
|  | RA0030 | Lyme malattia di  |                       |
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)  |        |   |                       |
|  | RBG010 | Neurofibromatosi  |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |   |                       |
|  | RC0010 | Deficienza di Acth  |                       |
|  | RC0020 | Kallmann sindrome di  |                       |
|  | RCG010 | Iperaldosteronismi primitivi  | X                     |
|  | RCG020 | Sindromi adrenogenitali congenite   |                       |
|  | RC0030 | Reifenstein sindrome di   |                       |
|  | RCG030 | Poliendocrinopatie autoimmuni   |                       |
|  | RC0040 | Pubertà precoce idiopatica  |                       |
|  | RC0050 | Leprecaunismo   |                       |
|  | RCG060 | Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati escluso: Diabete mellito   |                       |
|  | RCG070 | Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine eccetto: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III |                       |
|  | RC0080 | Lipodistrofia totale  |                       |
|  | RCG080 | Disturbi da accumulo di lipidi  |                       |
|  | RCG090 | Mucopolipidosi  |                       |
|  | RC0090 | Dercum malattia di  |                       |
|  | RC0100 | Farber malattia di  |                       |
|  | RC0110 | Crioglobulinemia mista  |                       |
|  | RCG100 | Alterazioni congenite del metabolismo del ferro   |                       |
|  | RC0160 | Ipofosfatasia   |                       |
|  | RC0170 | Rachitismo ipofosfatemico vitamina d resistente   |                       |
|  | RCG110 | Porfirie  |                       |
|  | RCG130 | Amiloidosi primarie e familiari   |                       |
|  | RCG150 | Istiocitosi croniche  |                       |
|  | RCG160 | Immunodeficienze primarie   |                       |
|  | RC0210 | Behçet malattia di  |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |   |                       |
|  | RDG010 | Anemie ereditarie   |                       |
|  | RD0020 | Emoglobinuria parossistica notturna   |                       |
|  | RDG020 | Difetti ereditari della coagulazione  |                       |
|  | RD0030 | Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente   |                       |
|  | RD0040 | Neutropenia ciclica   |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |   |                       |
|  | RFG010 | Leucodistrofie  |                       |
|  | RFG020 | Ceroido-lipofuscinosi   |                       |
|  | RFG030 | Gangliosidosi   |                       |
|  | RF0010 | Alpers malattia di  |                       |
|  | RF0020 | Kearns-Sayre sindrome di  |                       |
|  | RF0030 | Leigh malattia di   |                       |

### 32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia   | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|--|-----------------------|
|  | RF0060 | Epilessia mioclonica progressiva                     |                       |
|  | RF0080 | Corea di Huntington                                  |                       |
|  | RF0090 | Distonia di torsione idiopatica                      |                       |
|  | RFG040 | Malattie spinocerebellari                            |                       |
|  | RFG050 | Atrofie muscolari spinali                            |                       |
|  | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica                        |                       |
|  | RF0110 | Sclerosi laterale primaria                           |                       |
|  | RF0120 | Adrenoleucodistrofia                                 |                       |
|  | RF0130 | Lennox Gastaut sindrome di                           |                       |
|  | RF0140 | West sindrome di                                     |                       |
|  | RF0150 | Narcolessia  |                       |
|  | RFG060 | Neuropatie ereditarie                                |                       |
|  | RF0170 | Steele-Richardson-Olszewski sindrome di              |                       |
|  | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante |                       |
|  | RF0190 | Eaton-Lambert sindrome di                            |                       |
|  | RFG070 | Miopatie congenite ereditarie                        |                       |
|  | RFG080 | Distrofie muscolari                                  |                       |
|  | RFG090 | Distrofie miotoniche                                 |                       |
|  | RFG100 | Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche       |                       |
|  | RF0200 | Vitreoretinopatia essudativa familiare               |                       |
|  | RF0210 | Eales malattia di                                    |                       |
|  | RF0220 | Behr sindrome di                                     |                       |
|  | RFG110 | Distrofie retiniche ereditarie                       |                       |
|  | RFG120 | Distrofie ereditarie della coroide                   |                       |
|  | RF0230 | Ciclite eterocromica di Fuch                         |                       |
|  | RF0240 | Atrofia essenziale dell'iride                        |                       |
|  | RF0250 | Emeralopia congenita                                 |                       |
|  | RF0260 | Oguchi sindrome di                                   |                       |
|  | RF0270 | Cogan sindrome di                                    |                       |
|  | RF0290 | Congiuntivite lignea                                 |                       |
|  | RF0300 | Atrofia ottica di Leber                              |                       |
| <b>7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)</b>                |        |  |                       |
|  | RG0010 | Endocardite reumatica                                |                       |
|  | RG0020 | Poliangiite microscopica                             |                       |
|  | RG0030 | Poliarterite nodosa                                  |                       |
|  | RG0050 | Churg-Strauss sindrome di                            |                       |
|  | RG0060 | Goodpasture sindrome di                              |                       |
|  | RG0070 | Granulomatosi di Wegener                             |                       |
|  | RG0080 | Arterite a cellule giganti                           |                       |
|  | RG0100 | Microangiopatie trombotiche                          |                       |
|  | RG0090 | Takayasu malattia di                                 |                       |
|  | RG0110 | Budd-Chiari sindrome di                              |                       |
| <b>9. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)</b>                 |        |  |                       |
|  | RI0010 | Acalasia   | X                     |
|  | RI0050 | Colangite primitiva sclerosante                      |                       |
| <b>10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)</b>          |        |  |                       |
|  | RJ0010 | Diabete insipido nefrogenico                         |                       |
|  | RJ0020 | Fibrosi retroperitoneale                             |                       |
| <b>12. MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (Cod. ICD9-CM da 680 a 709)</b> |        |  |                       |
|  | RL0050 | Pemfigoide benigno delle mucose                      |                       |

### 32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|---|-----------------------|
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739) |        |   |                       |
|  | RM0010 | Dermatomiosite  |                       |
|  | RM0020 | Polimiosite   |                       |
|  | RM0030 | Connettivite mista                                    |                       |
|  | RMG010 | Connettiviti indifferenziate                          |                       |
|  | RM0040 | Fascite eosinofila                                    |                       |
|  | RM0060 | Policondrite  |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)                                      |        |   |                       |
|  | RN0010 | Arnold-Chiari sindrome di                             |                       |
|  | RN0240 | Ermafroditismo vero                                   |                       |
|  | RNG010 | Pseudoermafroditismi                                  |                       |
|  | RNG020 | Artrogriposi multiple congenite                       |                       |
|  | RN0310 | Klippel-Feil sindrome di                              |                       |
|  | RNG050 | Condrodistrofie congenite                             |                       |
|  | RNG060 | Osteodistrofie congenite                              |                       |
|  | RN0330 | Ehlers-Danlos sindrome di                             |                       |
|  | RN0630 | Pseudoxantoma elastico                                |                       |
|  | RN0670 | Cri Du Chat malattia del                              |                       |
|  | RN0680 | Turner sindrome di                                    |                       |
|  | RN0690 | Klinefelter sindrome di                               |                       |
|  | RN0710 | Melas sindrome  |                       |
|  | RN0720 | Merrf sindrome  |                       |
|  | RN0730 | Short sindrome  |                       |
|  | RNG080 | Sindromi da aneuploidia cromosomica                   |                       |
|  | RNG090 | Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica       |                       |
|  | RN0750 | Sclerosi tuberosa                                     |                       |
|  | RN0770 | Sturge-Weber sindrome di                              |                       |
|  | RN0780 | Von Hippel-Lindau sindrome di                         |                       |
|  | RN0790 | Aarskog sindrome di                                   |                       |
|  | RN0820 | Beckwith-Wiedemann sindrome di                        |                       |
|  | RN0860 | De Morsier sindrome di                                |                       |
|  | RN1010 | Noonan sindrome di                                    |                       |
|  | RN1080 | Russell-Silver sindrome di                            |                       |
|  | RN1100 | Seckel sindrome di                                    |                       |
|  | RN1210 | Smith-Magenis sindrome di                             |                       |
|  | RN1290 | Wolfram sindrome di                                   |                       |
|  | RN1300 | Angelman sindrome di                                  |                       |
|  | RN1310 | Prader-Willi sindrome di                              |                       |
|  | RN1330 | Sindrome da X fragile                                 |                       |
|  | RN1370 | Alstrom sindrome di                                   |                       |
|  | RNG100 | Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale |                       |
|  | RN1380 | Bardet-Biedl sindrome di                              |                       |
|  | RN1390 | Carpenter sindrome di                                 |                       |
|  | RN1400 | Cockayne sindrome di                                  |                       |
|  | RN1410 | Cornelia De Lange sindrome di                         |                       |
|  | RN1430 | Denys-Drash sindrome di                               |                       |
|  | RN1450 | Displasia spondiloepifisaria congenita                |                       |
|  | RN1460 | Fraser sindrome di                                    |                       |

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

| <b>Categoria diagnostica</b>  | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>                    | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
|---|---------------|------------------------------------|-------------------------------|
|   | RN1610        | Poems sindrome                     |                               |
|   | RN1760        | Zellweger sindrome di              |                               |
| 15. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779) |               |                                    |                               |
|   | RP0010        | Embriofetopatia rubeolica          |                               |
|   | RP0020        | Sindrome fetale da acido valproico |                               |
|   | RP0030        | Sindrome fetale da idantoina       |                               |
|   | RP0040        | Sindrome alcolica fetale           |                               |
|   | RP0060        | Kernittero                         |                               |

|   |            |
|---|------------|
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b> | <b>137</b> |
|---|------------|

### 33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia   | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|--|-----------------------|
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |  |                       |
|  | RC0010 | Deficienza di Acth                                   |                       |
|  | RC0020 | Kallmann sindrome di                                 |                       |
|  | RCG010 | Iperaldosteronismi primitivi                         |                       |
|  | RCG020 | Sindromi adrenogenitali congenite                    |                       |
|  | RCG030 | Poliendocrinopatie autoimmuni                        |                       |
|  | RC0040 | Pubertà precoce idiopatica                           |                       |
|  | RC0110 | Crioglobulinemia mista                               |                       |
|  | RC0160 | Ipofosfatasia  |                       |
|  | RC0170 | Rachitismo ipofosfatemico vitamina d resistente      |                       |
|  | RCG160 | Immunodeficienze primarie                            |                       |
|  | RC0210 | Behçet malattia di                                   |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |  |                       |
|  | RD0030 | Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente              |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |  |                       |
|  | RF0040 | Rett sindrome di                                     |                       |
|  | RF0080 | Corea di Huntington                                  |                       |
|  | RFG050 | Atrofie muscolari spinali                            |                       |
|  | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica                        |                       |
|  | RF0110 | Sclerosi laterale primaria                           |                       |
|  | RF0150 | Narcolessia  | X                     |
|  | RF0170 | Steele-Richardson-Olszewski sindrome di              |                       |
|  | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante |                       |
|  | RFG070 | Miopatie congenite ereditarie                        |                       |
|  | RFG090 | Distrofie miotoniche                                 |                       |
|  | RF0270 | Cogan sindrome di                                    |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)   |        |  |                       |
|  | RG0020 | Poliangiote microscopica                             |                       |
|  | RG0030 | Poliarterite nodosa                                  |                       |
|  | RG0050 | Churg-Strauss sindrome di                            |                       |
|  | RG0070 | Granulomatosi di Wegener                             |                       |
|  | RG0080 | Arterite a cellule giganti                           |                       |
|  | RG0090 | Takayasu malattia di                                 |                       |
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)                               |        |  |                       |
|  | RM0010 | Dermatomiosite                                       |                       |
|  | RM0020 | Polimiosite  |                       |
|  | RM0030 | Connettivite mista                                   |                       |
|  | RMG010 | Connettiviti indifferenziate                         |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)  |        |  |                       |
|  | RNG060 | Osteodistrofie congenite                             |                       |
|  | RN0670 | Cri Du Chat malattia del                             |                       |



### 33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano

| Categoria diagnostica | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|-----------------------|--------|---|-----------------------|
|                       | RN0680 | Turner sindrome di                                    |                       |
|                       | RN0690 | Klinefelter sindrome di                               |                       |
|                       | RN0700 | Wolf-Hirschhorn sindrome di                           |                       |
|                       | RNG080 | Sindromi da aneuploidia cromosomica                   |                       |
|                       | RNG090 | Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica       |                       |
|                       | RN0820 | Beckwith-Wiedemann sindrome di                        |                       |
|                       | RN1080 | Russell-Silver sindrome di                            |                       |
|                       | RN1180 | Sindrome trico-rino-falangea                          |                       |
|                       | RN1210 | Smith-Magenis sindrome di                             |                       |
|                       | RN1270 | Williams sindrome di                                  |                       |
|                       | RN1300 | Angelman sindrome di                                  |                       |
|                       | RN1310 | Prader-Willi sindrome di                              |                       |
|                       | RN1330 | Sindrome da X fragile                                 |                       |
|                       | RNG100 | Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale |                       |
|                       | RN1590 | Pallister-Killian sindrome di                         |                       |

|   |           |
|---|-----------|
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b> | <b>50</b> |
|---|-----------|

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

| <b>Categoria diagnostica</b>  | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>                                | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
|---|---------------|--|-------------------------------|
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389) |               |  |                               |
|   | RFG090        | Distrofie miotoniche                           |                               |
|   | RFG100        | Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche |                               |

|   |          |
|---|----------|
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b> | <b>2</b> |
|---|----------|

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia   | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|--|-----------------------|
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)  |        |  |                       |
|  | RB0040 | Gardner sindrome di                                  |                       |
|  | RB0050 | Poliposi familiare                                   |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |  |                       |
|  | RC0020 | Kallmann sindrome di                                 |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |  |                       |
|  | RDG020 | Difetti ereditari della coagulazione                 | X                     |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |  |                       |
|  | RF0080 | Corea di Huntington                                  |                       |
|  | RF0090 | Distonia di torsione idiopatica                      |                       |
|  | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica                        |                       |
|  | RF0110 | Sclerosi laterale primaria                           |                       |
|  | RFG060 | Neuropatie ereditarie                                |                       |
|  | RF0170 | Steele-Richardson-Olszewski sindrome di              |                       |
|  | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante |                       |
|  | RF0280 | Cheratocono  |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)   |        |  |                       |
|  | RG0080 | Arterite a cellule giganti                           |                       |
| 9. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)  |        |  |                       |
|  | RI0010 | Acalasia   | X                     |
|  | RI0050 | Colangite primitiva sclerosante                      |                       |
| 12. MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (Cod. ICD9-CM da 680 a 709)  |        |  |                       |
|  | RL0030 | Pemfigo  | X                     |
|  | RL0040 | Pemfigoide bolloso                                   | X                     |
|  | RL0050 | Pemfigoide benigno delle mucose                      | X                     |
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)                               |        |  |                       |
|  | RM0010 | Dermatomiosite                                       |                       |
|  | RM0020 | Polimiosite  |                       |
|  | RM0030 | Connettivite mista                                   |                       |
|  | RMG010 | Connettiviti indifferenziate                         |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)  |        |  |                       |
|  | RN0690 | Klinefelter sindrome di                              |                       |
|  | RN0880 | Eec sindrome   | X                     |
|  | RN1470 | Hay-Wells sindrome di                                | X                     |
|  | RN1490 | Isaacs sindrome di                                   |                       |
|  | RN1610 | Poems sindrome                                       |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>  |        |  | <b>27</b>             |

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|---|-----------------------|
| 1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod. ICD9-CM da 001 a 139)   |        |   |                       |
|  | RA0020 | Whipple malattia di   |                       |
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)  |        |   |                       |
|  | RB0010 | Wilms tumore di   |                       |
|  | RB0020 | Retinoblastoma  |                       |
|  | RB0040 | Gardner sindrome di   |                       |
|  | RB0050 | Poliposi familiare  |                       |
|  | RB0060 | Linfoangiomiomatosi   |                       |
|  | RBG010 | Neurofibromatosi  |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |   |                       |
|  | RC0010 | Deficienza di Acth  |                       |
|  | RC0020 | Kallmann sindrome di  |                       |
|  | RCG010 | Iperaldosteronismi primitivi  |                       |
|  | RCG020 | Sindromi adrenogenitali congenite   |                       |
|  | RC0030 | Reifenstein sindrome di   |                       |
|  | RCG030 | Poliendocrinopatie autoimmuni   |                       |
|  | RC0040 | Pubertà precoce idiopatica  |                       |
|  | RCG040 | Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi   |                       |
|  | RCG070 | Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine eccetto: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III |                       |
|  | RCG080 | Disturbi da accumulo di lipidi  |                       |
|  | RC0110 | Crioglobulinemia mista  |                       |
|  | RCG100 | Alterazioni congenite del metabolismo del ferro   |                       |
|  | RC0150 | Wilson malattia di  |                       |
|  | RCG130 | Amiloidosi primarie e familiari   |                       |
|  | RCG140 | Mucopolisaccaridosi   |                       |
|  | RC0200 | Carenza congenita di alfa 1 antitripsina  |                       |
|  | RCG150 | Istiocitosi croniche  |                       |
|  | RCG160 | Immunodeficienze primarie   |                       |
|  | RC0210 | Behçet malattia di  |                       |
| 4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)  |        |   |                       |
|  | RDG010 | Anemie ereditarie   |                       |
|  | RD0020 | Emoglobinuria parossistica notturna   |                       |
|  | RDG020 | Difetti ereditari della coagulazione  |                       |
|  | RD0030 | Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente   |                       |
|  | RDG030 | Piastrinopatie ereditarie   |                       |
|  | RDG040 | Trombocitopenie primarie ereditarie   |                       |
|  | RD0040 | Neutropenia ciclica   |                       |
|  | RD0050 | Malattia granulomatosa cronica  |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |   |                       |
|  | RF0020 | Kearns-Sayre sindrome di  |                       |
|  | RF0120 | Adrenoleucodistrofia  |                       |
|  | RFG070 | Miopatie congenite ereditarie   |                       |
|  | RFG110 | Distrofie retiniche ereditarie  |                       |
|  | RF0280 | Cheratocono   |                       |

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia                                       | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|--|-----------------------|
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)                             |        |  |                       |
|  | RG0010 | Endocardite reumatica                          |                       |
|  | RG0020 | Poliangiote microscopica                       |                       |
|  | RG0040 | Kawasaki sindrome di                           |                       |
|  | RG0050 | Churg-Strauss sindrome di                      |                       |
|  | RG0070 | Granulomatosi di Wegener                       |                       |
|  | RG0080 | Arterite a cellule giganti                     |                       |
|  | RG0090 | Takayasu malattia di                           |                       |
|  | RG0100 | Teleangectasia emorragica ereditaria           |                       |
| 9. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE (cod. ICD9-CM da 520 a 579)                              |        |  |                       |
|  | RI0010 | Acalasia                                       |                       |
|  | RI0030 | Gastroenterite eosinofila                      |                       |
|  | RI0040 | Sindrome da pseudo-obstruzione intestinale     |                       |
|  | RI0080 | Linfangectasia intestinale                     |                       |
| 10. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (cod. ICD9-CM da 580 a 629)                       |        |  |                       |
|  | RJ0010 | Diabete insipido nefrogenico                   |                       |
|  | RJ0030 | Cistite interstiziale                          |                       |
| 12. MALATTIE DELLA PELLE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO (Cod. ICD9-CM da 680 a 709)              |        |  |                       |
|  | RL0020 | Dermatite erpetiforme                          |                       |
|  | RL0030 | Pemfigo  |                       |
|  | RL0040 | Pemfigoide bolloso                             |                       |
|  | RL0050 | Pemfigoide benigno delle mucose                |                       |
|  | RL0060 | Lichen sclerosus et atrophicus                 |                       |
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739) |        |  |                       |
|  | RM0010 | Dermatomiosite                                 |                       |
|  | RM0020 | Polmiosite                                     |                       |
|  | RM0030 | Connettivite mista                             |                       |
|  | RM0040 | Fascite eosinofila                             |                       |
|  | RM0050 | Fascite diffusa                                |                       |
|  | RM0060 | Policondrite                                   |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)                                      |        |  |                       |
|  | RN0060 | Oloprosencefalia                               |                       |
|  | RN0110 | Aniridia                                       |                       |
|  | RN0160 | Atresia esofagea e/o fistola - tracheoesofagea |                       |
|  | RN0170 | Atresia del digiuno                            |                       |
|  | RN0180 | Atresia o stenosi duodenale                    |                       |
|  | RN0190 | Ano imperforato                                |                       |
|  | RN0200 | Hirschsprung malattia di                       |                       |
|  | RN0240 | Ermafroditismo vero                            |                       |
|  | RNG010 | Pseudoermafroditismi                           |                       |
|  | RN0300 | Sindrome da regressione caudale                |                       |
|  | RNG050 | Condrodistrofie congenite                      |                       |
|  | RNG060 | Osteodistrofie congenite                       |                       |
|  | RN0320 | Gastroschisi                                   |                       |
|  | RN0330 | Ehlers-Danlos sindrome di                      |                       |
|  | RN0430 | Poland sindrome di                             |                       |
|  | RN0520 | Xeroderma pigmentoso                           |                       |
|  | RN0560 | Discheratosi congenita                         |                       |

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

| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|---|--------|---|-----------------------|
|   | RN0670 | Cri Du Chat malattia del                        |                       |
|   | RN0680 | Turner sindrome di                              |                       |
|   | RN0690 | Klinefelter sindrome di                         |                       |
|   | RN0700 | Wolf-Hirschhorn sindrome di                     |                       |
|   | RN0710 | Melas sindrome                                  |                       |
|   | RN0720 | Merrf sindrome                                  |                       |
|   | RNG080 | Sindromi da aneuploidia cromosomica             |                       |
|   | RNG090 | Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica |                       |
|   | RN0750 | Sclerosi tuberosa                               |                       |
|   | RN0820 | Beckwith-Wiedemann sindrome di                  |                       |
|   | RN0860 | De Morsier sindrome di                          |                       |
|   | RN0870 | Dubowitz sindrome di                            |                       |
|   | RN0880 | Eec sindrome                                    |                       |
|   | RN0940 | Kabuki sindrome della maschera                  |                       |
|   | RN0950 | Kartagener sindrome di                          |                       |
|   | RN1010 | Noonan sindrome di                              |                       |
|   | RN1030 | Pallister- Hall sindrome di                     |                       |
|   | RN1080 | Russell-Silver sindrome di                      |                       |
|   | RN1100 | Seckel sindrome di                              |                       |
|   | RN1180 | Sindrome trico-rino-falangea                    |                       |
|   | RN1220 | Stickler sindrome di                            |                       |
|   | RN1270 | Williams sindrome di                            |                       |
|   | RN1290 | Wolfram sindrome di                             |                       |
|   | RN1300 | Angelman sindrome di                            |                       |
|   | RN1310 | Prader-Willi sindrome di                        |                       |
|   | RN1320 | Marfan sindrome di                              |                       |
|   | RN1330 | Sindrome da X fragile                           |                       |
|   | RN1380 | Bardet-Biedl sindrome di                        |                       |
|   | RN1410 | Cornelia De Lange sindrome di                   |                       |
|   | RN1600 | Pearson sindrome di                             |                       |
|   | RN1610 | Poems sindrome                                  |                       |
|   | RN1620 | Rubinstein-Taybi sindrome di                    |                       |
|   | RN1650 | Sindrome del nevo displastico                   |                       |
| 15. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779) |        |   |                       |
|   | RP0010 | Embriofetopatia rubeolica                       |                       |
|   | RP0040 | Sindrome alcolica fetale                        |                       |

|   |            |
|---|------------|
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b> | <b>118</b> |
|---|------------|

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

| <b>Categoria diagnostica</b>  | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>               | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
|---|---------------|-------------------------------|-------------------------------|
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389) |               |                               |                               |
|   | RF0100        | Sclerosi laterale amiotrofica | X                             |
|   | RF0110        | Sclerosi laterale primaria    | X                             |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>   |               |                               | <b>2</b>                      |

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

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|---|-----------------------|
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)  |        |   |                       |
|  | RBG010 | Neurofibromatosi  |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |   |                       |
|  | RCG060 | Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati escluso: Diabete mellito |                       |
|  | RC0110 | Crioglobulinemia mista  |                       |
|  | RC0150 | Wilson malattia di  |                       |
|  | RCG130 | Amiloidosi primarie e familiari   |                       |
|  | RC0210 | Behçet malattia di  |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |   |                       |
|  | RFG010 | Leucodistrofie  |                       |
|  | RFG020 | Ceroido-lipofuscinosi   |                       |
|  | RF0010 | Alpers malattia di  |                       |
|  | RF0020 | Kearns-Sayre sindrome di  |                       |
|  | RF0030 | Leigh malattia di   |                       |
|  | RF0040 | Rett sindrome di  |                       |
|  | RF0060 | Epilessia mioclonica progressiva  |                       |
|  | RF0070 | Mioclono essenziale ereditario  |                       |
|  | RF0080 | Corea di Huntington   |                       |
|  | RF0090 | Distonia di torsione idiopatica   |                       |
|  | RFG040 | Malattie spinocerebellari   |                       |
|  | RFG050 | Atrofie muscolari spinali   |                       |
|  | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica   |                       |
|  | RF0110 | Sclerosi laterale primaria  |                       |
|  | RF0120 | Adrenoleucodistrofia  |                       |
|  | RF0130 | Lennox Gastaut sindrome di  |                       |
|  | RF0140 | West sindrome di  |                       |
|  | RF0150 | Narcolessia   |                       |
|  | RFG060 | Neuropatie ereditarie   |                       |
|  | RF0170 | Steele-Richardson-Olszewski sindrome di   |                       |
|  | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante                              |                       |
|  | RF0190 | Eaton-Lambert sindrome di   |                       |
|  | RFG070 | Miopatie congenite ereditarie   |                       |
|  | RFG080 | Distrofie muscolari   |                       |
|  | RFG090 | Distrofie miotoniche  |                       |
|  | RF0220 | Behr sindrome di  |                       |
|  | RFG110 | Distrofie retiniche ereditarie  |                       |
|  | RF0300 | Atrofia ottica di Leber   |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)   |        |   |                       |
|  | RG0080 | Arterite a cellule giganti  |                       |
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)                               |        |   |                       |
|  | RM0010 | Dermatomiosite  |                       |
|  | RM0020 | Polimiosite   |                       |



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

| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|---|--------|---|-----------------------|
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)                         |        |   |                       |
|   | RN0010 | Arnold-Chiari sindrome di                             |                       |
|   | RN0020 | Microcefalia  |                       |
|   | RN0030 | Agenesia cerebellare                                  |                       |
|   | RN0040 | Joubert sindrome di                                   |                       |
|   | RN0050 | Lissencefalia   |                       |
|   | RN0060 | Oloprosencefalia                                      |                       |
|   | RN0080 | Disautonomia familiare                                |                       |
|   | RN0120 | Coloboma congenito del disco ottico                   |                       |
|   | RN0130 | Morning glory anomalia di                             |                       |
|   | RNG020 | Artrogriposi multiple congenite                       |                       |
|   | RN0330 | Ehlers-Danlos sindrome di                             |                       |
|   | RN0340 | Adams-Oliver sindrome di                              |                       |
|   | RN0430 | Poland sindrome di                                    |                       |
|   | RN0510 | Incontinentia pigmenti                                |                       |
|   | RN0650 | Parry-Romberg sindrome di                             |                       |
|   | RN0670 | Cri Du Chat malattia del                              |                       |
|   | RN0690 | Klinefelter sindrome di                               |                       |
|   | RN0710 | Melas sindrome  |                       |
|   | RN0720 | Merrf sindrome  |                       |
|   | RNG080 | Sindromi da aneuploidia cromosomica                   |                       |
|   | RNG090 | Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica       |                       |
|   | RN0750 | Sclerosi tuberosa                                     |                       |
|   | RN0770 | Sturge-Weber sindrome di                              |                       |
|   | RN0820 | Beckwith-Wiedemann sindrome di                        |                       |
|   | RN0850 | Charge associazione                                   |                       |
|   | RN0860 | De Morsier sindrome di                                |                       |
|   | RN0910 | Goldenhar sindrome di                                 |                       |
|   | RN0990 | Moebius sindrome di                                   |                       |
|   | RN1270 | Williams sindrome di                                  |                       |
|   | RN1300 | Angelman sindrome di                                  |                       |
|   | RN1310 | Prader-Willi sindrome di                              |                       |
|   | RN1330 | Sindrome da X fragile                                 |                       |
|   | RNG100 | Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale |                       |
|   | RN1380 | Bardet-Biedl sindrome di                              |                       |
|   | RN1400 | Cockayne sindrome di                                  |                       |
|   | RN1480 | Ipomelanosi di Ito                                    |                       |
|   | RN1490 | Isaacs sindrome di                                    |                       |
|   | RN1520 | Landau-Kleffner sindrome di                           |                       |
|   | RN1580 | Norrie malattia di                                    |                       |
| 15. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779) |        |   |                       |
|   | RP0060 | Kernittero  |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>                                       |        |   | <b>77</b>             |

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

| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|---|--------|---|-----------------------|
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)   |        |   |                       |
|   | RBG010 | Neurofibromatosi                                      |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389) |        |   |                       |
|   | RF0020 | Kearns-Sayre sindrome di                              |                       |
|   | RF0030 | Leigh malattia di                                     |                       |
|   | RFG040 | Malattie spinocerebellari                             |                       |
|   | RFG050 | Atrofie muscolari spinali                             |                       |
|   | RF0110 | Sclerosi laterale primaria                            |                       |
|   | RF0130 | Lennox Gastaut sindrome di                            |                       |
|   | RF0140 | West sindrome di                                      |                       |
|   | RFG080 | Distrofie muscolari                                   |                       |
|   | RFG090 | Distrofie miotoniche                                  |                       |
|   | RFG110 | Distrofie retiniche ereditarie                        |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)                             |        |   |                       |
|   | RN0010 | Arnold-Chiari sindrome di                             |                       |
|   | RN0020 | Microcefalia  |                       |
|   | RN0030 | Agenesia cerebellare                                  |                       |
|   | RN0040 | Joubert sindrome di                                   |                       |
|   | RN0050 | Lissencefalia   |                       |
|   | RNG060 | Osteodistrofie congenite                              |                       |
|   | RN0710 | Melas sindrome  |                       |
|   | RN0720 | Merrf sindrome  |                       |
|   | RNG080 | Sindromi da aneuploidia cromosomica                   |                       |
|   | RNG090 | Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica       |                       |
|   | RN1270 | Williams sindrome di                                  |                       |
|   | RN1300 | Angelman sindrome di                                  |                       |
|   | RN1330 | Sindrome da X fragile                                 |                       |
|   | RNG100 | Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale |                       |
|   | RN1410 | Cornelia De Lange sindrome di                         |                       |
|   | RN1520 | Landau-Kleffner sindrome di                           |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>   |        |   | <b>27</b>             |

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

| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia   | Nuova<br>Attribuzione |
|---|--------|--|-----------------------|
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389) |        |  |                       |
|   | RFG050 | Atrofie muscolari spinali                            |                       |
|   | RF0100 | Sclerosi laterale amiotrofica                        |                       |
|   | RF0110 | Sclerosi laterale primaria                           |                       |
|   | RFG060 | Neuropatie ereditarie                                |                       |
|   | RF0180 | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante |                       |
|   | RFG070 | Miopatie congenite ereditarie                        |                       |
|   | RFG080 | Distrofie muscolari                                  |                       |
|   | RFG090 | Distrofie miotoniche                                 |                       |
|   | RFG100 | Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche       |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>   |        |  | <b>9</b>              |

### 41. Ospedale San Giuseppe di Milano

| Categoria diagnostica  | Codice | Malattia                             | Nuova<br>Attribuzione |
|--|--------|--------------------------------------|-----------------------|
| 2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)  |        |                                      |                       |
|  | RB0060 | Linfoangiomiomatosi                  |                       |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE, DELLA NUTRIZIONE, DEL METABOLISMO E DISTURBI IMMUNITARI (cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |                                      |                       |
|  | RC0010 | Deficienza di Acth                   |                       |
|  | RCG010 | Iperaldosteronismi primitivi         |                       |
|  | RCG150 | Istiocitosi croniche                 |                       |
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)  |        |                                      |                       |
|  | RFG130 | Degenerazioni della cornea           |                       |
|  | RFG140 | Distrofie ereditarie della cornea    |                       |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)   |        |                                      |                       |
|  | RG0050 | Churg-Strauss sindrome di            |                       |
|  | RG0060 | Goodpasture sindrome di              |                       |
|  | RG0070 | Granulomatosi di Wegener             |                       |
|  | RG0100 | Teleangectasia emorragica ereditaria |                       |
| 13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)                               |        |                                      |                       |
|  | RM0010 | Dermatomiosite                       |                       |
|  | RM0020 | Polimiosite                          |                       |
|  | RM0030 | Connettivite mista                   |                       |
|  | RMG010 | Connettiviti indifferenziate         |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)  |        |                                      |                       |
|  | RN0750 | Sclerosi tuberosa                    |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>  |        |                                      | <b>15</b>             |

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

| <b>Categoria diagnostica</b>  | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>                                     | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
|---|---------------|---|-------------------------------|
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389) |               |   |                               |
|   | RF0100        | Sclerosi laterale amiotrofica                       |                               |
|   | RF0110        | Sclerosi laterale primaria                          |                               |
|   | RF0180        | Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante |                               |

|   |          |
|---|----------|
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b> | <b>3</b> |
|---|----------|

| 43. I.O. Fondazione Poliambulanza di Brescia  |        |  |                       |
|---|--------|--|-----------------------|
| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia   | Nuova<br>Attribuzione |
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari<br>(cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |  |                       |
|   | RCG020 | Sindromi adrenogenitali congenite  |                       |
|   | RCG030 | Poliendocrinopatie autoimmuni  |                       |
|   | RC0040 | Pubertà precoce idiopatica   |                       |
|   | RCG060 | Disturbi del metabolismo e del trasporto dei<br>carboidrati escluso: Diabete mellito |                       |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)   |        |  |                       |
|   | RN0820 | Beckwith-Wiedemann sindrome di   |                       |
|   | RN1310 | Prader-Willi sindrome di   |                       |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>   |        |  | <b>6</b>              |

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

| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia  | Nuova<br>Attribuzione |
|---|--------|---|-----------------------|
| 6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. 1CD9-CM da 320 a 389) |        |   |                       |
|   | RF0180 | Poli neuropatia cronica infiammatoria demielinizzante |                       |

|   |          |
|---|----------|
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b> | <b>1</b> |
|---|----------|

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

| <b>Categoria diagnostica</b>                            | <b>Codice</b> | <b>Malattia</b>               | <b>Nuova<br/>Attribuzione</b> |
|---|---------------|-------------------------------|-------------------------------|
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759) |               |                               |                               |
|   | RN1510        | Klippel-Trenaunay sindrome di |                               |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>               |               |                               | <b>1</b>                      |



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

| Categoria diagnostica   | Codice | Malattia                        | Nuova<br>Attribuzione |
|---|--------|---------------------------------|-----------------------|
| 3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari<br>(cod. ICD9-CM da 240 a 279) |        |                                 |                       |
|   | RC0020 | Kallmann sindrome di            | X                     |
|   | RCG130 | Amiloidosi primarie e familiari | X                     |
| 14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)   |        |                                 |                       |
|   | RN0250 | Rene con midollare a spugna     | X                     |
|   | RN0690 | Klinefelter sindrome di         | X                     |
|   | RN0750 | Sclerosi tuberosa               | X                     |
|   | RN1360 | Alport sindrome di              | X                     |
| 15. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779)   |        |                                 |                       |
|   | RP0070 | Fibrosi epatica congenita       | X                     |
| <b>Totale Codici Esenzione Attribuiti</b>   |        |                                 | <b>7</b>              |