

RETE REGIONALE MALATTIE RARE

ELENCO DELLE MALATTIE RARE/GRUPPI ATTRIBUITI A CIASCUN PRESIDIO (*Aggiornato alla DGR N. XII/725, Seduta del 24/07/2023*) E PARTECIPAZIONE COME HCP (Health Care Provider) ALLE RETI DI RIFERIMENTO EUROPEE (European Reference Networks – ERNs)

**N.B.:** il numero 28 e il numero 45 non sono attualmente attribuiti ad alcun Presidio. Il numero totale di Presidi della Rete Regionale Malattie Rare è: 60.

**ASST Grande Ospedale Metropolitano**

**1. Ospedale Niguarda di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>		
	RA0030	LYME MALATTIA DI
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0020	RETINOBLASTOMA
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSITICO EREDITARIO DEL COLON
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RC0280	REFETOFF SINDROME DI
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
Centro Spoke MEC	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI

**ASST Grande Ospedale Metropolitano**

**1. Ospedale Niguarda di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0150	NARCOLESSIA
	RF0310	CADASIL
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
	RF0201	COATS MALATTIA DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA
	RF0270	COGAN SINDROME DI
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		

**ASST Grande Ospedale Metropolitano**

**1. Ospedale Niguarda di Milano**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RN1700	SJOGREN-LARSSON SINDROME DI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI
	RN0110	ANIRIDIA
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI
	RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (ESCLUSO: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETA' DEL DOTTO DI BOTALLO)
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI
	RN0320	GASTROSCHISI
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI
	RN0210	ATRESIA BILIARE
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RN1320	MARFAN SINDROME DI
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER
	RN1010	NOONAN SINDROME DI
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 128**



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

ERN EpiCARE - European Reference Network on epilepsies

ERN EYE - European Reference Network on eye diseases

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>		
	RA0030	LYME MALATTIA DI
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO
	RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
Centro Spoke MEC	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0201	COATS MALATTIA DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE
	RF0230	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
	RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0050	FASCITE DIFFUSA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN1570	NEUROACANTOCITOSI
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI
	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1320	MARFAN SINDROME DI
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI
	RN1010	NOONAN SINDROME DI
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE

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

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 87**



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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine</b>		
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RF0400	PENDRED SINDROME DI
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI
	RFG030	GANGLIOSIDOSI
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI (ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E - RFG040)
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>		
	RN0260	FOCOMELIA
	RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI
	RN0320	GASTROSCHISI
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY
	RN0322	ONFALOCELE
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI
	RN0210	ATRESIA BILIARE
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE
	RN1810	ESTROFIA VESCICALE
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI
	RN1170	SINDROME PROTEUS
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI
	RN1010	NOONAN SINDROME DI
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0060	KERNITTERO

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 69**

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RH0011	SARCOIDOSI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI
	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI
	RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN0940	SINDROME KABUKI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 29**

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI
	RC0160	IPOFOSFATASIA
	RC0230	CALCINOSI TUMORALE
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI
	RCG090	MUCOLIPIDOSI
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI
	RFG030	GANGLIOSIDOSI
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0150	NARCOLESSIA
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0210	EALLES MALATTIA DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA
	RN0550	DARIER MALATTIA DI
	RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE
	RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI
	RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO
	RN0210	ATRESIA BILIARE
	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RN1070	ROBINOW SINDROME DI
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RC0270	LOWE SINDROME DI
	RN1020	OPITZ SINDROME DI
	RN0940	SINDROME KABUKI
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO
	RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE
	RP0060	KERNITTERO
	RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 133**



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

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

ERN EpiCARE - European Reference Network on epilepsies

ERN EYE - European Reference Network on eye diseases

ERN RARE LIVER - European Reference Network on hepatological diseases

MetabERN - European Reference Network on hereditary metabolic disorders

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 20**



**ASST CTO e Pini**  
**7. Presidio Ospedaliero CTO di Milano**

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

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 5**

**ASST CTO e Pini**  
**8. Presidio Ospedaliero Gaetano Pini di Milano**

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

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 28**



**European  
Reference  
Networks**

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

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

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 2**

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0310	CADASIL
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RN1610	POEMS SINDROME
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA

ASST Ovest Milanese  
10. Ospedale di Legnano

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 44**

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>		
	RA0030	LYME MALATTIA DI
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 16**

**12. Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori di Monza**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0040	GARDNER SINDROME DI
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI
	RCG090	MUCOLIPIDOSI
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI

## 12. Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori di Monza

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RFG030	GANGLIOSIDOSI
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI (ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E - RFG040)
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
	RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA
	RC0130	ATRAFERRINEMIA CONGENITA
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO
	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0310	CADASIL
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI



**12. Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori di Monza**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0201	COATS MALATTIA DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI
	RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA
	RN1500	KID SINDROME
	RN0500	CUTIS LAXA
	RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI

**12. Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori di Monza**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI
	RN1630	SINDROME ACROCALLOSA
	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI
	RN0110	ANIRIDIA
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO
	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI
	RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI
	RN0800	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI
	RN0810	BALLER-GEROLD SINDROME DI
	RN1390	CARPENTER SINDROME DI
	RN1040	PFEIFFER SINDROME DI
	RN1230	SUMMIT SINDROME DI
	RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI
	RN1000	NAGER SINDROME DI
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI
	RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG
	RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE
	RN0260	FOCOMELIA
	RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL
	RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE
	RN0430	POLAND SINDROME DI
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE
	RN1060	ROBERTS SINDROME DI
	RN0480	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI
	RN1110	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE

**12. Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori di Monza**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI
	RN0740	IVEMARK SINDROME DI
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI
	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO
	RN0980	MECKEL SINDROME DI
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE
	RN0280	ACRODISOSTOSI
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA
	RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI
	RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1320	MARFAN SINDROME DI
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI
	RN1220	STICKLER SINDROME DI
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI
	RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI
	RN1070	ROBINOW SINDROME DI
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI
	RN1100	SECKEL SINDROME DI
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCCESSIVO
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RN0490	WEAVER SINDROME DI
	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI

**12. Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori di Monza**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN1170	SINDROME PROTEUS
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI
	RN1780	CHAR SINDROME DI
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI
	RN0401	COHEN SINDROME DI
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI
	RN1010	NOONAN SINDROME DI
	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA
	RN1530	LEOPARD SINDROME
	RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI
	RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE
	RN1021	SINDROME FG
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI
	RN0900	FRYNS SINDROME DI
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI
	RN0970	MARSHALL SINDROME DI
	RN1030	PALLISTER-HALL SINDROME DI
	RN0420	PALLISTER-W SINDROME DI
	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI
	RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE
	RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE
	RN0940	SINDROME KABUKI
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE
	RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA
	RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI
	RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI
	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG
	RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 261**

## 12. Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori di Monza



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

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

ERN EuroBloodNet - European Reference Network on haematological diseases

ERN RARE LIVER - European Reference Network on hepatological diseases

MetabERN - European Reference Network on hereditary metabolic disorders

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

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA
	RG020	LINFEDIEMI PRIMARI CRONICI
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 10**

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RG0100	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RH0011	SARCOIDOSI
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
	RN1320	MARFAN SINDROME DI
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI
	RN1280	WINCHESTER SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 31**

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine</b>		
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 11**



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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RD0030	PORPORA DI HENOX-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI
	RN0550	DARIER MALATTIA DI
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI
	RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG
	RN0430	POLAND SINDROME DI
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI
	RN1780	CHAR SINDROME DI
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI
	RN0401	COHEN SINDROME DI
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI
	RN1010	NOONAN SINDROME DI
	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA
	RN1021	SINDROME FG
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI
	RC0270	LOWE SINDROME DI
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER
	RN0450	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE
	RN0940	SINDROME KABUKI
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA
	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 92**

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>		
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI
	RA0030	LYME MALATTIA DI
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0010	WILMS TUMORE DI
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
	RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
Centro Spoke MEC	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0061	DRAVET SINDROME DI

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
	RF0270	COGAN SINDROME DI
	RF0280	CHERATOCONO
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (ESCLUSO: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETA' DEL DOTTO DI BOTALLO)
	RN0320	GASTROSCHISI
	RN0322	ONFALOCELE
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI
	RN0210	ATRESIA BILIARE
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI
	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO: RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)
	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER
	RC0270	LOWE SINDROME DI
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 115**



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

ERKNet - European Reference Network on Kidney Diseases

ERNICA - European Reference Network on inherited and congenital anomalies

ERN EuroBloodNet - European Reference Network on haematological diseases

ERN eUROGEN - European Reference Network on urogenital diseases and conditions

ERN RARE LIVER - European Reference Network on hepatological diseases

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

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 6**



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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>		
	RA0030	LYME MALATTIA DI
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0010	WILMS TUMORE DI
	RB0020	RETINOBLASTOMA
	RB0030	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI
	RB0040	GARDNER SINDROME DI
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSITICO EREDITARIO DEL COLON
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RC0050	LEPRECAUNISMO
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RF0010	ALPERS MALATTIA DI
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
Centro Spoke MEC	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA
	RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0150	NARCOLESSIA
	RF0310	CADASIL
	RF0370	FAHR MALATTIA DI
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RN1610	POEMS SINDROME
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
	RF0210	EALES MALATTIA DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE
	RF0230	IRIDOCICLITE ETERO Cromica DI FUCHS
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA
	RF0270	COGAN SINDROME DI
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)
	RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA
	RN0500	CUTIS LAXA
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO
	RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA
	RN0550	DARIER MALATTIA DI
	RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA
	RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE
	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO
	RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0050	FASCITE DIFFUSA

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI
	RN0110	ANIRIDIA
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI
	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI
	RN1460	FRASER SINDROME DI
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI
	RN0320	GASTROSCHISI
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY
	RN0322	ONFALOCELE
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI
	RN0210	ATRESIA BILIARE
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI
	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT
	RN1730	WAGR SINDROME DI
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1320	MARFAN SINDROME DI
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI
	RN1170	SINDROME PROTEUS
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI
	RN0830	BLOOM SINDROME DI
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI
	RN1010	NOONAN SINDROME DI
	RN1530	LEOPARD SINDROME
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RN1020	OPITZ SINDROME DI
	RN1030	PALLISTER-HALL SINDROME DI
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
	RC0060	WERNER SINDROME DI
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 277**



**European  
Reference  
Networks**

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

ERKNet - European Reference Network on Kidney Diseases

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

ERN EuroBloodNet - European Reference Network on haematological diseases

ERN RARE LIVER - European Reference Network on hepatological diseases

ERN LUNG - European Reference Network on respiratory diseases

ERN EURO-NMD - European Reference Network on neuromuscular diseases

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

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

ERN Skin - European Reference Network on skin disorders

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine</b>		
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 34**



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

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

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 20**

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

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

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 14**



**European  
Reference  
Networks**

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

VASCERN - European Reference Network on multisystemic vascular diseases

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
	RN0550	DARIER MALATTIA DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 11**

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 11**

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 4**

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0100	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 34



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

ERN EuroBloodNet - European Reference Network on haematological diseases

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine</b>		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0320	GASTROSCHISI
	RN0322	ONFALOCELE
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO Digerente: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 23**



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

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

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 10**



**European  
Reference  
Networks**

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

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

ERN GENTURIS - European Reference Network on genetic tumor risk syndromes

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

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER
	RN1600	PEARSON SINDROME DI
	RF0010	ALPERS MALATTIA DI
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	RCG090	MUCOLIPIDOSI
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI
	RFG030	GANGLIOSIDOSI
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RN1490	ISAACS SINDROME DI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0150	NARCOLESSIA
	RF0310	CADASIL
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE
	RF0370	FAHR MALATTIA DI
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA
	RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RN1610	POEMS SINDROME
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN1570	NEUROACANTOCITOSI

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI
	RN1230	SUMMIT SINDROME DI
	RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI
	RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI
	RN1100	SECKEL SINDROME DI
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RN0490	WEAVER SINDROME DI
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN0840	BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN SINDROME DI
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI
	RN1010	NOONAN SINDROME DI
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI
	RN1640	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI
	RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI
	RN1290	WOLFRAM SINDROME DI
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 122**

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



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

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

ERN EpiCARE - European Reference Network on epilepsies

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

ERN GENTURIS - European Reference Network on genetic tumor risk syndromes

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

ERN EURO-NMD - European Reference Network on neuromuscular diseases

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

ERN RND - European Reference Network on neurological diseases

VASCERN - European Reference Network on multisystemic vascular diseases

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>		
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI
	RA0030	LYME MALATTIA DI
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0040	GARDNER SINDROME DI
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RC0050	LEPRECAUNISMO
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)
	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME
	RC0160	IPOFOSFATASIA
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI
	RCG090	MUCOLIPIDOSI
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI
	RFG030	GANGLIOSIDOSI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI (ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E - RFG040)
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO
	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
	RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
Centro Hub MEC	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0370	FAHR MALATTIA DI
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
	RF0201	COATS MALATTIA DI
	RF0210	EALLES MALATTIA DI
	RF0220	BEHR SINDROME DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE
	RF0230	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA
	RF0260	OGUCHI SINDROME DI
	RF0270	COGAN SINDROME DI
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI



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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
	RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI
	RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)
	RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA
	RN1500	KID SINDROME
	RN0500	CUTIS LAXA
	RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO
	RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA
	RN0550	DARIER MALATTIA DI

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA
	RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA
	RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE
	RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO
	RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE
	RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI
	RN1560	NEU-LAXOVA SINDROME DI
	RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO
	RN1700	SJOGREN-LARSSON SINDROME DI
	RN1710	TAY SINDROME DI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0050	FASCITE DIFFUSA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI
	RN1630	SINDROME ACROCALLOSA
	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI
	RN0110	ANIRIDIA
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI
	RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE
	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI
	RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI
	RN0800	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI
	RN0810	BALLER-GEROLD SINDROME DI
	RN1390	CARPENTER SINDROME DI
	RN1040	PFEIFFER SINDROME DI
	RN1000	NAGER SINDROME DI
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI
	RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG
	RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE
	RN0260	FOCOMELIA
	RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL
	RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE
	RN0430	POLAND SINDROME DI
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE
	RN1060	ROBERTS SINDROME DI
	RN0480	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA
	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI
	RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (ESCLUSO: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETA' DEL DOTTO DI BOTALLO)
	RN0740	IVEMARK SINDROME DI
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI
	RN0320	GASTROSCHISI
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY
	RN0322	ONFALOCELE
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI
	RN0210	ATRESIA BILIARE
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE
	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO: RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)
	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO
	RN0980	MECKEL SINDROME DI
	RN1810	ESTROFIA VESCICALE
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI
	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE
	RN0280	ACRODISOSTOSI
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA
	RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI
	RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RN1320	MARFAN SINDROME DI
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI
	RN1220	STICKLER SINDROME DI
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI
	RN1070	ROBINOW SINDROME DI
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI
	RN1100	SECKEL SINDROME DI
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RN0490	WEAVER SINDROME DI
	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI
	RN1170	SINDROME PROTEUS
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI
	RN1780	CHAR SINDROME DI

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI
	RN0401	COHEN SINDROME DI
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI
	RC0250	COSTELLO SINDROME DI
	RN1010	NOONAN SINDROME DI
	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA
	RN1530	LEOPARD SINDROME
	RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI
	RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE
	RN1021	SINDROME FG
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI
	RN0970	MARSHALL SINDROME DI
	RN1020	OPITZ SINDROME DI
	RN1030	PALLISTER-HALL SINDROME DI
	RN0420	PALLISTER-W SINDROME DI
	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI
	RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE
	RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE
	RN0940	SINDROME KABUKI
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE
	RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA
	RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI
	RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI
	RN1290	WOLFRAM SINDROME DI
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 352**



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

- ERN BOND - European Reference Network on bone disorders
- Endo-ERN - European Reference Network on endocrine conditions
- ERKNet - European Reference Network on Kidney Diseases
- ERNICA - European Reference Network on inherited and congenital anomalies
- ERN EuroBloodNet - European Reference Network on haematological diseases
- ERN eUROGEN - European Reference Network on urogenital diseases and conditions
- ERN GENTURIS - European Reference Network on genetic tumor risk syndromes
- ERN ITHACA - European Reference Network on congenital malformations and rare intellectual disability
- ERN RARE LIVER - European Reference Network on hepatological diseases
- ERN LUNG - European Reference Network on respiratory diseases
- MetabERN - European Reference Network on hereditary metabolic disorders
- ERN EURO-NMD - European Reference Network on neuromuscular diseases
- ERN ReCONNECT - European Reference Network on connective tissue and musculoskeletal diseases
- ERN RITA - European Reference Network on immunodeficiency, autoinflammatory and autoimmune diseases
- ERN Skin - European Reference Network on skin disorders

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>		
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0040	GARDNER SINDROME DI
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSITICO EREDITARIO DEL COLON
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RC0050	LEPRECAUNISMO
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI
	RC0280	REFETOFF SINDROME DI
	RF0400	PENDRED SINDROME DI
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE
	RC0090	DERCUM MALATTIA DI
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI
	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME
	RC0160	IPOFOSFATASIA
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER
	RF0010	ALPERS MALATTIA DI
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE

### 32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
	RC0100	FARBER MALATTIA DI
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0150	NARCOLESSIA
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RN1610	POEMS SINDROME
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE



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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
	RF0220	BEHR SINDROME DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE
	RF0260	OGUCHI SINDROME DI
	RF0270	COGAN SINDROME DI
	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
	RGG020	LINFEDIEMI PRIMARI CRONICI
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA
	RN1460	FRASER SINDROME DI
	RN1390	CARPENTER SINDROME DI
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI
	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
	RN0280	ACRODISOSTOSI
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1320	MARFAN SINDROME DI
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0790	AARSKOG SINDROME DI
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI
	RN1100	SECKEL SINDROME DI
	RN0730	SHORT SINDROME
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI
	RC0310	SOTOS SINDROME DI
	RN1370	ALSTROM SINDROME DI
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI
	RN1010	NOONAN SINDROME DI
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI

### 32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI
	RN1290	WOLFRAM SINDROME DI
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO
	RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 179**



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

Endo-ERN - European Reference Network on endocrine conditions

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

ERN EuroBloodNet - European Reference Network on haematological diseases

ERN EURO-NMD - European Reference Network on neuromuscular diseases

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

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

### 33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI
	RC0280	REFETOFF SINDROME DI
	RF0400	PENDRED SINDROME DI
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RC0160	IPOFOSFATASIA
	RC0230	CALCINOSI TUMORALE
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0150	NARCOLESSIA
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		

### 33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano

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

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 53**



European  
Reference  
Networks

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

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

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO
	RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1320	MARFAN SINDROME DI
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 10**



**European  
Reference  
Networks**

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

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

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0040	GARDNER SINDROME DI
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSI EREDITARIO DEL COLON
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine</b>		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
Centro Spoke MEC	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RN1490	ISAACS SINDROME DI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE
	RF0370	FAHR MALATTIA DI
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RN1610	POEMS SINDROME
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 61**



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

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



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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE</b>		
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI
<b>2. TUMORI</b>		
	RB0010	WILMS TUMORE DI
	RB0020	RETINOBLASTOMA
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
<b>3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE</b>		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)
	RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI
	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME
	RN1600	PEARSON SINDROME DI
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
Centro Spoke MEC	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RN1610	POEMS SINDROME
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RF0230	IRIDOCICLITE ETERO Cromica DI FUCHS
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI
<b>11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE</b>		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINO FILA
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
<b>13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO</b>		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO
	RN0550	DARIER MALATTIA DI
	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0050	FASCITE DIFFUSA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO
	RN0110	ANIRIDIA
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA
	RN0430	POLAND SINDROME DI
	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (ESCLUSO: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETA' DEL DOTTO DI BOTALLO)
	RN0320	GASTROSCHISI
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA

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

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

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 159**

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



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

ERN EuroBloodNet - European Reference Network on haematological diseases

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

ERN LUNG - European Reference Network on respiratory diseases

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

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

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

VASCERN - European Reference Network on multisystemic vascular diseases

37. Istituti Clinici Scientifici Maugeri - IRCCS Milano (Via Camaldoli)

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 4**

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
<b>2. TUMORI</b>		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER
	RF0010	ALPERS MALATTIA DI
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI
	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
	RC0150	WILSON MALATTIA DI
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RN1490	ISAACS SINDROME DI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0150	NARCOLESSIA
	RF0310	CADASIL
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0220	BEHR SINDROME DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI
	RN1580	NORRIE MALATTIA DI
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA
	RN0430	POLAND SINDROME DI
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI
<b>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</b>		
	RP0060	KERNITTERO

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 82**



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



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

ERN EpiCARE - European Reference Network on epilepsies

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 32**

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 13**



**European  
Reference  
Networks**

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

ERN EURO-NMD - European Reference Network on neuromuscular diseases

## 41. Ospedale San Giuseppe di Milano

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

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 23**



**European  
Reference  
Networks**

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

ERN LUNG - European Reference Network on respiratory diseases

42. Casa di Cura Igea - Dipartimento di Scienze Neuroriabilitative di Milano

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

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 7**

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE</b>		
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
<b>15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>		
	RN0680	TURNER SINDROME DI
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 5**

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

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

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 6**

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

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine</b>		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 5**



47. IRCCS Istituto Europeo di Oncologia di Milano

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
2. TUMORI		
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 6**



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

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

**ASST Brianza**  
**48. Ospedale di Vimercate (MB)**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 5**

49. IRCCS Centro Cardiologico Monzino di Milano

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 2**

**ASST Valtellina e Alto Lario**  
**50. Ospedale di Sondalo (SO)**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 5**

**ASST Valtellina e Alto Lario**  
**51. Ospedale di Sondrio**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
<b>5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO</b>		
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
<b>9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO</b>		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
<b>14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO</b>		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 10**

**ASST Mantova**  
**52. Ospedale di Bozzolo**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 1**

**ASST Lodi**  
**53. Ospedale di Lodi**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 2**

54. IRCCS INRCA - Istituto Nazionale di Riposo e Cura per Anziani di Casatenovo (LC)

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

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 2**



**55. Ospedale Valduce di Como**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>4. MALATTIE DEL METABOLISMO</b>		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
<b>6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI</b>		
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
<b>8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO</b>		
	RF0280	CHERATOCONO
<b>10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO</b>		
	RH0011	SARCOIDOSI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 6**

**ASST Bergamo Est**  
**56. Ospedale Bolognini di Seriate (BG)**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 1**

**ASST Brianza**  
**57. Ospedale di Desio (MB)**

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
<b>7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO</b>		
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
<b>12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO</b>		
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 6**

58. IRCCS S. Maria Nascente - Fondazione Don Gnocchi Onlus di Milano

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 2**

59. Istituti Clinici Scientifici Maugeri - IRCCS Pavia (Via Maugeri)

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE		
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 4**



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

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

60. Humanitas San Pio X di Milano

<b>Categoria diagnostica</b>	<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RN1050	AXENFELD-RIEGER SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 4**

**61. Centro Clinico NeMO - Fondazione Serena ONLUS di Brescia**

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

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 21**

62. Villa Santa Maria SCS - Tavernerio (CO)

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI

**Totale Codici Esenzione Attribuiti: 2**