

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**

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE		
	RA0030	LYME MALATTIA DI
2. TUMORI		
	RB0020	RETINOBLASTOMA
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSITICO EREDITARIO DEL COLON
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RC0280	REFETOFF SINDROME DI
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	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
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
Centro Spoke MEC	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	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

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

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RN1700	SJOGREN-LARSSON SINDROME DI
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI
	RN0110	ANIRIDIA
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI
	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**

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE		
	RA0030	LYME MALATTIA DI
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE		
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO
	RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
Centro Spoke MEC	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	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
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA
	RD0030	PORPORA DI HENoch-SCHOENLEIN RICORRENTE
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
	RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0050	FASCITE DIFFUSA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine		
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RF0400	PENDRED SINDROME DI
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	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)
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	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
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE		
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		
	RPO060	KERNITTERO

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 69

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RH0011	SARCOIDOSI
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
2. TUMORI		
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0150	NARCOLESSIA
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		
	RF0210	EALLES MALATTIA DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	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 HENOCHE-SCHOENLEIN RICORRENTE
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	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
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA
	RN0550	DARIER MALATTIA DI
	RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE
	RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RC0270	LOWE SINDROME DI
	RN1020	OPITZ SINDROME DI
	RN0940	SINDROME KABUKI
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
	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

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 20

ASST CTO e Pini
7. Presidio Ospedaliero CTO di Milano

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 5

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

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 28



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

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 2

ASST Ovest Milanese
10. Ospedale di Legnano

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

ASST Ovest Milanese
10. Ospedale di Legnano

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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**

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 16

12. Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori di Monza

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
2. TUMORI		
	RB0040	GARDNER SINDROME DI
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE		
	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
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	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
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	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

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

12. Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori di Monza

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		
	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

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 10

ASST Lecco
14. Ospedale di Lecco

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RH0011	SARCOIDOSI
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	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

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 11

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
2. TUMORI		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	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
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
	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
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	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)

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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)

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 92

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE		
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI
	RA0030	LYME MALATTIA DI
2. TUMORI		
	RB0010	WILMS TUMORE DI
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	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
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	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
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0061	DRAVET SINDROME DI

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

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

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

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

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 6

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE		
	RA0030	LYME MALATTIA DI
2. TUMORI		
	RB0010	WILMS TUMORE DI
	RB0020	RETINOBLASTOMA
	RB0030	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI
	RB0040	GARDNER SINDROME DI
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSITICO EREDITARIO DEL COLON
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RC0050	LEPRECAUNISMO
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	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
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
	RF0210	EALES MALATTIA DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA
	RF0270	COGAN SINDROME DI
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	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
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)
	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
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RN1020	OPITZ SINDROME DI
	RN1030	PALLISTER-HALL SINDROME DI
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
	RC0060	WERNER SINDROME DI
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		
	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

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 34

ASST Cremona
21. Ospedale di Cremona

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

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
	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

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 11

ASST Valle Olona
25. Ospedale di Saronno

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 4

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
2. TUMORI		
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE		
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		
	RF0110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 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

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 23

29. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
2. TUMORI		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	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
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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 MULTIFOCAL
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RN1610	POEMS SINDROME
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 122



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
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE		
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI
	RA0030	LYME MALATTIA DI
2. TUMORI		
	RB0040	GARDNER SINDROME DI
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RC0050	LEPRECAUNISMO
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	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
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	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
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	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 INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	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
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		
	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 ETERO Cromica DI FUCHS
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA
	RF0260	OGUCHI SINDROME DI
	RF0270	COGAN SINDROME DI
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
	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
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0050	FASCITE DIFFUSA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI
	RN1630	SINDROME ACROCALLOSA
	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE		
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI
2. TUMORI		
	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
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RC0050	LEPRECAUNISMO
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI
	RC0280	REFETOFF SINDROME DI
	RF0400	PENDRED SINDROME DI
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	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
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	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
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE (limitatamente a Difetti ereditari trombofilici)
	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
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	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 MULTIFOCAL
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RN1610	POEMS SINDROME
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE

32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano

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

32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	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 ReCONNET - 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
2. TUMORI		
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI
	RC0280	REFETOFF SINDROME DI
	RF0400	PENDRED SINDROME DI
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	RC0160	IPOFOSFATASIA
	RC0230	CALCINOSI TUMORALE
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0150	NARCOLESSIA
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		

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)

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

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
2. TUMORI		
	RB0040	GARDNER SINDROME DI
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSI EREDITARIO DEL COLON
3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
Centro Spoke MEC	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	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 MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RN1610	POEMS SINDROME
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	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
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	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
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE		
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI
2. TUMORI		
	RB0010	WILMS TUMORE DI
	RB0020	RETINOBLASTOMA
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
	RBG020	COMPLESSO CARNEY
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	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
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA

36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
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	
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RN1610	POEMS SINDROME
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		
	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
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	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
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		
	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
	RL0030	PEMFIGO
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA
	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO
	RN0550	DARIER MALATTIA DI
	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0050	FASCITE DIFFUSA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 159



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)

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
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
2. TUMORI		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	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
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RN1490	ISAACS SINDROME DI
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI
	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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		
	RF0220	BEHR SINDROME DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	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
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		
	RP0060	KERNITTERO

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 82



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)

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RN0710	MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	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
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 32

40. Centro Clinico NeMO - Fondazione Serena ONLUS di Milano

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

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 23



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

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 5

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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
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)

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 5

47. IRCCS Istituto Europeo di Oncologia di Milano

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
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



**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)

ASST Brianza
48. Ospedale di Vimercate (MB)

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
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

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
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)

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 5

ASST Valtellina e Alto Lario
51. Ospedale di Sondrio

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

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 6

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

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

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 1

ASST Brianza
57. Ospedale di Desio (MB)

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		
	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



**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

60. Humanitas San Pio X di Milano

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
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

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