

ASST Grande Ospedale Metropolitano		
Categoria	Codice	1. Ospedale Niguarda di Milano Malattia (Cruppo
diagnostica		Malattia/Gruppo
1. MALATTIE IN	1	
	RA0030	LYME MALATTIA DI
2. TUMORI	BBBBBB	DETINION ACTOMA
		POLIPOSI FAMILIARE
		NEUROFIBROMATOSI
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON
3. MALATTIE	DC0010	DEFICIENZA DI ACTILI
		DEFICIENZA DI ACTH
		KALLMANN SINDROME DI
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
		IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
		REFETOFF SINDROME DI
4. MALATTIE D		SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
4. IVIALATTE D		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG040	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO:
	RCG070	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA
		PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA;
	DEGGGG	IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER
		DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
		RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
		WILSON MALATTIA DI
E NANI ATTIC D		AMILOIDOSI SISTEMICHE
5. IVIALATTE D		A IMMUNITARIO
		CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA ISTIOCITOSI CRONICHE
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
4 NALATTIC D		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
O. IVIALATTIE D		ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
		SINDROME EMOLITICO UREMICA
		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
		PIASTRINOPATIE EREDITARIE
		PIASTRINOPATIE EREDITARIE PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
		TROMBOCITOPENIE EREDITARIE
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	KDG020	JIIVUITOIVII IVIILLOUISELASTIOTIL
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
		RETT SINDROME DI
		DRAVET SINDROME DI
		MALATTIE SPINOCEREBELLARI
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA

ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0150	NARCOLESSIA
	RF0310	CADASIL
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
8. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
	RF0201	COATS MALATTIA DI
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA
	RF0270	COGAN SINDROME DI
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RF0280	CHERATOCONO
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A 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
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI
10. MALATTIE	DELL'APPA	rato respiratorio
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
		EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA
		PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
		DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI
11. MALATTIE	DELL'APPA	RATO DIGERENTE
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA
12. MALATTIE	1	RATO GENITO-URINARIO
	RJ0010	
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE

	ASST Grande Ospedale Metropolitano 1. Ospedale Niguarda di Milano		
Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	
diagnostica	RIG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
		ALPORT SINDROME DI	
13. MAI ATTIF		E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
		SJOGREN-LARSSON SINDROME DI	
14. MALATTIE		A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
		DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
	RM0121	SINDROME SAPHO	
15. MALFORM	IAZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
		ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
		AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
		PETERS ANOMALIA DI	
		ANIRIDIA	
		COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	
		COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
		MORNING GLORY ANOMALIA DI	
		PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	
	KIN0860	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	
		MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
		HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
		ATRESIA BILIARE	
		DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	
		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	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	

	ASST Grande Ospedale Metropolitano		
	1. Ospedale Niguarda di Milano		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)	
	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
16. ALCUNE C	ONDIZION	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	

ASST Fatebenefratelli-Sacco		
O a ta mania		2. Ospedale L. Sacco di Milano
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
1. MALATTIE IN		
0. 7111 40 01	RA0030	LYME MALATTIA DI
2. TUMORI	DD C 0 1 0	NEUDOEIDDOMATOCI
2 1441 47715 D		NEUROFIBROMATOSI
3. WALATTE D		NDOLE ENDOCRINE SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
		DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH
		IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
4. MALATTIE D		
1. IVI) (E) (THE B		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
		MELAS SINDROME
		MERRF SINDROME
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
		SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
		DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
		ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
		WILSON MALATTIA DI
5. MALATTE D		A IMMUNITARIO
		ANGIOEDEMA EREDITARIO
		ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
		FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
		SINDROME TRAPS
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
		SCHNITZLER SINDROME DI
6. MALATTIE D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
		SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
		TROMBOCITOPENIE EREDITARIE
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE
		MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA
7. MALATTIE D		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
		LEUCODISTROFIE
		ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA

	ASST Fatebenefratelli-Sacco 2. Ospedale L. Sacco di Milano		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
ulagriostica	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
		MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
		PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
		MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
		DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
8. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO	
	RF0201	COATS MALATTIA DI	
	RF0210	EALES MALATTIA DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE	
		COROIDITE SERPIGINOSA	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		BEHCET MALATTIA DI	
		ENDOCARDITE REUMATICA	
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GOODPASTURE SINDROME DI	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
		TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
40 8444 47715		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTE	1	RATO RESPIRATORIO	
		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
		SARCOIDOSI	
11 1111 111		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
T. WALATIE	1	RATO DIGERENTE	
10 1401 0 7715	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
12. IVIALATTE		RATO GENITO-URINARIO	
	RJ0020 RJG020	FIBROSI RETROPERITONEALE GLOMERULOPATIA PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
	KJG020	GLOIVIENULOFAIIL FRIIVIIIIVE (ESCLUSO). GLOIVIENULOFAIIA A LESIOINI IVIIINIIVIE)	

ASST Fatebenefratelli-Sacco			
	2. Ospedale L. Sacco di Milano		
Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	
diagnostica		· ·	
13. IVIALATTIE		E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	
		ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
		CUTIS LAXA	
		PACHIDERMOPERIOSTOSI	
		PSEUDOXANTOMA ELASTICO	
14 NANI ATTIE		IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
14. IVIALATTIL		DERMATOMIOSITE	
		POLIMIOSITE	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
		CONNETTIVITE MISTA	
		FASCITE EOSINOFILA	
		FASCITE DIFFUSA	
		POLICONDRITE RICORRENTE	
		MIOSITE A CORPI INCLUSI	
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
		SINDROME SAPHO	
15. MALFORM		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
		NEUROACANTOCITOSI	
		AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI	
	RN1720	Vogt-koyanagi-harada sindrome di	
	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	DNIC001	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RNG091	COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	

	ASST Fatebenefratelli-Sacco 3. Ospedale dei Bambini V. Buzzi di Milano		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
3. MALATTIE D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI (ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E - RFG040)	
7. MALATTIE D	EL SISTEM <i>A</i>	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		LEUCODISTROFIE	
		RETT SINDROME DI	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
10. MALATTIE	DELL'APPA	rato respiratorio	
	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	
11. MALATTIE	DELL'APPA	RATO 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	
13. MALATTIE	DELLA CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
	RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	
14. MALATTIE	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	
15. MALFORM	IAZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
		FOCOMELIA	
	RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL	
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	
	RN0320	GASTROSCHISI	
	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY	
	RN0322	ONFALOCELE	
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
		HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	

ASST Fatebenefratelli-Sacco			
	3. Ospedale dei Bambini V. Buzzi di Milano		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
	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	
	RN1810	ESTROFIA VESCICALE	
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	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)	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1170	SINDROME PROTEUS	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
16. ALCUNE C	ONDIZION	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	
	RP0060	KERNITTERO	

ASST Fatebenefratelli-Sacco 4. Ospedale Fatebenefratelli e Oftalmico di Milano		
Categoria		
diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
5. MALATTIE DE	L SISTEMA	A IMMUNITARIO
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
7. MALATTIE DE	L SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
		WEST SINDROME DI
8. MALATTIE DE		
		CHERATOCONO
		COROIDITE MULTIFOCALE
		A CIRCOLATORIO
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA
		BEHCET MALATTIA DI
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI
		TAKAYASU MALATTIA DI
10. MALATTIE D		rato respiratorio
		SARCOIDOSI
13. MALATTIE D		E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
		IPOMELANOSI DI ITO
		A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. MALFORMA		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
		LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
		WALKER-WARBURG SINDROME DI
		PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
		SINDROME DEL CRI DU CHAT
		WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI
		AMARTOMATOSI MULTIPLE
		SCLEROSI TUBEROSA
		ANGELMAN SINDROME DI
	RN0940	SINDROME KABUKI

	ASST SS. Paolo e Carlo 5. Ospedale S. Paolo di Milano		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
2. TUMORI			
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
	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	
		DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	
	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	
		MALATTIE PEROSSISOMIALI	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	
		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	
		MERRF SINDROME	
		KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RCG082		
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	
	RCG090	MUCOLIPIDOSI	
		OLIGOSACCARIDOSI	
		GANGLIOSIDOSI	
		CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
		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	
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI (ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E - RFG040)	
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	

	ASST SS. Paolo e Carlo 5. Ospedale S. Paolo di Milano		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
diagnostica	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	
		DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	
5. MALATTIE D		A IMMUNITARIO	
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0040	RETT SINDROME DI	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0150	NARCOLESSIA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
8. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO	
	RF0210	EALES MALATTIA DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
		DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
		CHERATOCONO	
9. MALATTIE D	T T T T T T T T T T T T T T T T T T T	CIRCOLATORIO	
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		ENDOCARDITE REUMATICA	
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GOODPASTURE SINDROME DI	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
		BUDD-CHIARI SINDROME DI	
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIE	DELL'APPA	rato respiratorio	

	ASST SS. Paolo e Carlo		
0-1	5. Ospedale S. Paolo di Milano		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
		SARCOIDOSI	
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
		DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	
44 141 1715		KARTAGENER SINDROME DI	
II. MALAIIIE		RATO DIGERENTE	
		COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
10 1401 0 111	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
12. WALATTE	1	RATO GENITO-URINARIO	
10 141 1715		ALPORT SINDROME DI	
13. WALATTE		E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
		PEMFIGO	
		PEMFIGOIDE BOLLOSO PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
		IPOMELANOSI DI ITO INCONTINENTIA PIGMENTI	
		ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	
		XERODERMA PIGMENTOSO	
		CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	
		DARIER MALATTIA DI	
		APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	
14 14 1 1 1 1 1		SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
14. WALATTE			
		DERMATOMIOSITE POLIMIOSITE	
		CONNETTIVITE MISTA	
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
1E NANIFODNA		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
13. WALFORW		MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
		AGENESIA CEREBELLARE	
		LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
		OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
		GERSTMANN SINDROME DI	
	KQ0010	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA	
	DNCO40	FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E	
	KNG040	LABIOSCHISI ISOLATA)	
		SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA	
	RNG121	FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	
	DNIO010		
		GOLDENHAR SINDROME DI SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO	
		ATRESIA BILIARE	
		MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	
		OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
	MNGUUU	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON	
	RNG080	CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME	
	MINGUOU	DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	INNUUOU	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	
	RNG090		
	11110070	(E3CL03O. SINDROINE DI DIGEORGE - ROG 100, SINDROINE CARDIOLACCIALE DI CATLER -	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
		ROBINOW SINDROME DI	
<u> </u>	11111070	NODITO IT OITDING IN EDI	

	ASST SS. Paolo e Carlo		
		5. Ospedale S. Paolo di Milano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	
	RC0270	LOWE SINDROME DI	
	RN1020	OPITZ SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN0940	SINDROME KABUKI	
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
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	

6. Ospedale S. Carlo Borromeo di Milano Categoria diagnostica 4. MALATTIE DEL METABOLISMO RCG080 DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI RCG130 AMILOIDOSI SISTEMICHE 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RC0220 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) 6. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RD0010 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) 6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0110 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC00110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA RC0010 CRIOGLOBULINEMIA MISTA RC0030 POLIARIERITE NODOSA RG0030 GRANULOMATOSI EDSINOFILICA CON POLIANGITE RG0000 GRANULOMATOSI EDSINOFILICA CON POLIANGITE RG0000 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE RG0010 RG0010 ARTERITE A CELLIULE GIGANTI RG0010 RG0010 ARTERITE A CELLIULE GIGANTI RG0010 RR0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0010 RISOSI REIROPERITONEALE RJ0020 FIBROSI REIROPERITONEALE RJ0020 FIBROSI REIROPERITONEALE RJ0020 FIBROSI REIROPERITONEALE RJ0020 GLOMERULOPATIE RIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RN0000 POLICONDRITE RICORRENTE		ASST SS. Paolo e Carlo		
Categoria diagnostica 4. MALATIIE DEL METABOLISMO RCG080 DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI RCG130 AMILOIDOSI SISTEMICHE 5. MALATIIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RC0220 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) 6. MALATIIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO R0010 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) 6. MALATIIE DEL SISTEMA NERVOSO CENIRALE E PERIFERICO RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 CRICOLATORIO RC0111 CRICOLATORIO RC0110 CRICOLATORIO RC0030 POLIARTERITE NODOSA RG0030 POLIARTERITE NODOSA RG0030 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0090 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0090 TAKAYASU MALATIIA DI RG0010 RC0011 SARCOLATORIO RG0010 RC0010 RR0010 RC0010 RC0				
AMALATIIE DEL METABOLISMO	Categoria	Codico	·	
RCG080 DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI RCG130 AMILOIDOSI SISTEMICHE 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RC0220 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) 6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENITRALE PERIFERICO RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA RF0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA RG0020 POLIANGIOTE MICROSCOPICA RR0030 POLIARIERITE NODOSA RG0030 POLIARIERITE NODOSA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RD0030 POPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0010 MALATTIE INTERSIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GESITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERTIONEALE RJ0020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI RN36020 POLIMINISTIC			• •	
RCG130 AMILOIDOSI SISTEMICHE 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RC0220 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) 6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOJETICI RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA 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 COSINOFILICA CON POLIANGITE RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RD0030 PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJ0020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RM1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DELL'STEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMOSITE	4. MALATTIE D			
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO RC0220 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) 6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA 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 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0030 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0050 GRANULOMATOSI 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 RH0011 SARCOIDOSI RH0010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJ0020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RR0020 POLIMIOSITE				
RC0220 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) 6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RD0010 SINDROME EMOLITICO UREMICA 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 RG0030 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RG0090 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RD0030 PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJ0020 GLOMERULOPATIE PRIMITIIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO				
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI RODO10 SINDROME EMOLITICO UREMICA 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA RG0020 POLIARTERITE NODOSA RG0030 POLIARTERITE NODOSA RG0030 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0070 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI 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 RJ0020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSSOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	5. MALATTIE D			
RD0010 SINDROME EMOLÍTICO UREMICA 7. MALATIIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERFERICO RF0100 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF01170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA 9. MALATIIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA RG0020 POLIANGIOTE 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. MALATIIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO RH0011 SARCOIDOSI RH0011 SARCOIDOSI RH0010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJ0020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI			, ,	
7. MALATIIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO RF0110 SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA RF0110 SCLEROSI LATERALE PRIMARIA RF0170 PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA 9. MALATIIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0030 POLIARIERITE NODOSA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI 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 RJ0020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE	6. MALATTIE D	EL SANGUI	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
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 RGG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE 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 RJ0020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
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 RGG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE 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 RJ0020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
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 RG0080 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE 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) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0030 POLIARTERITE NODOSA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0060 GOOPPASTURE SINDROME DI RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI 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 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
RC0110 CRIOGLOBULINEMIA MISTA RG0020 POLIANGIOITE MICROSCOPICA RG0030 POLIARTERITE NODOSA RG0050 GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE RG0060 GOODPASTURE SINDROME DI RG0070 GRANULOMATOSI CON POLIANGITE RG0080 ARTERITE A CELLULE GIGANTI RGG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE RG0090 TAKAYASU MALATTIA DI RD0030 PORPORA DI 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) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
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 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) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	9. MALATTIE D	EL SISTEMA	CIRCOLATORIO	
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 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) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
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 RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJG020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
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 RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJG020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
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 RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJG020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA 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 RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJG020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
RGG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE 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) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE		RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
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) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE		RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
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) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE		RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
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) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE		RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
RH0011 SARCOIDOSI RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJG020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE		RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
RHG010 MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJG020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE	10. MALATTIE [DELL'APPA	rato respiratorio	
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJG020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE		RH0011	SARCOIDOSI	
RJ0020 FIBROSI RETROPERITONEALE RJG020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE		RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
RJG020 GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME) RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE	12. MALATTIE I	DELL'APPA	rato genito-urinario	
RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE		RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
RN1360 ALPORT SINDROME DI 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO RM0020 POLIMIOSITE		RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
RM0020 POLIMIOSITE			,	
RM0020 POLIMIOSITE	14. MALATTIE I	DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
RM0060 POLICONDRITE RICORRENTE		RM0020	POLIMIOSITE	
		RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	

ASST CTO e Pini 7. Presidio Ospedaliero CTO di Milano			
Categoria diagnostica	Codice Majalija/Gruppo		
7. MALATTIE D	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	

ASST CTO e Pini 8. Presidio Ospedaliero Gaetano Pini di Milano		
Categoria		·
diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO
	RC0160	IPOFOSFATASIA
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	A 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 D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
13. MALATTIE I	DELLA CUT	TE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
		PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
14. MALATTIE I	DEL SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
		FASCITE DIFFUSA
		POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0100	MELOREOSTOSI
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
15. MALFORM	IAZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA

	ASST Nord Milano			
		9. Ospedale E. Bassini di Cinisello Balsamo		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo		
4. MALATTIE D	4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
		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		

	ASST Ovest Milanese		
Categoria	Codice	10. Ospedale di Legnano Malattia/Gruppo	
diagnostica 4. MALATTIE D	I IFI MFTAR(DUSMO	
4. WINCE CITIE D		MELAS SINDROME	
		MERRE SINDROME	
		KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
5. MAI ATTIF D		A IMMUNITARIO	
		ANGIOEDEMA EREDITARIO	
		ISTIOCITOSI CRONICHE	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
		SCHNITZLER SINDROME DI	
6. MAI ATTIF D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
		ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
		EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
		PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
7. MAI ATTIF D	iel sistem <i>e</i>	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0310	CADASIL	
		NEUROPATIE EREDITARIE	
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A 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'APPA	rato respiratorio	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
11. MALATTIE		rato digerente	
		ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
12. MALATTIE	DELL'APPA	rato genito-urinario	
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
		GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
13. MALATTIE		E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
	L	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
14. MALATTIE		A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0010	DERMATOMIOSITE	

ASST Ovest Milanese			
		10. Ospedale di Legnano	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	

ASST Ovest Milanese 11. Ospedale di Magenta			
Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	
diagnostica			
1. MALATTIE IN			
		LYME MALATTIA DI	
4. MALATTIE D			
E MAN ATTIE D		AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTE D		A IMMUNITARIO	
		ANGIOEDEMA EREDITARIO	
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
7. MALATTE D		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
		SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
		NEUROPATIE EREDITARIE	
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
		NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182 LEWIS SUMNER SINDROME DI		
9. MALATTIE D		A CIRCOLATORIO	
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		BEHCET MALATTIA DI	
RG0020		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
12. MALATTIE	12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	
		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	

Categoria diagnostica Codice RB0040 GARDNER SINDROME DI	
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	
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 (ESCLI	JSO:
RCG061 IPERINSULINISMI CONGENITI	
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO:	
IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMI	Д
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 PE	PTIDI
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 (ES	CLUSO:
RCG075 DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
RCG076 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
RCG077 RCG077 DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	Д
RCG078 DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTI	ERAZIONI
RF0020 KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
RCG081 DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DE NUCLEARE	L DNA
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	

	ASST Monza 12. Ospedale S. Gerardo di Monza		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
	RFG030	GANGLIOSIDOSI	
		CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
		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	ATRANSFERRINEMIA CONGENITA	
	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	
	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO	
	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI	
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	A IMMUNITARIO	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	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 D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RFG010	LEUCODISTROFIE	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
		PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
		DISTROFIE MUSCOLARI	
		DISTROFIE MIOTONICHE	
		SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
		EATON-LAMBERT SINDROME DI	
8. MALATTIE D			
12. 17.112	RF0201	COATS MALATTIA DI	

	ASST Monza 12. Ospedale S. Gerardo di Monza		
Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	
diagnostica	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	
		DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
		COROIDITE MULTIFOCALE	
		COROIDITE SERPIGINOSA	
9. MALATTIE D		A CIRCOLATORIO	
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10. MALATTIE	DELL'APPA	rato respiratorio	
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	
11. MALATTIE	DELL'APPA	RATO DIGERENTE	
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
12. MALATTIE	DELL'APPA	rato genito-urinario	
		FIBROSI RETROPERITONEALE	
		CISTITE INTERSTIZIALE	
		TUBULOPATIE PRIMITIVE	
		GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
		ALPORT SINDROME DI	
13. MALATTIE		E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
		PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
		LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
		SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	
		ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
		DISCHERATOSI CONGENITA	
		INCONTINENTIA PIGMENTI	
		SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA	
		KID SINDROME	
		CUTIS LAXA	
	1	HAY-WELLS SINDROME DI	
14. MALATTIE		A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
		DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	

ASST Monza 12. Ospedale S. Gerardo di Monza		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
diagnostica	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
		CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. MALFORM	IAZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
		AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	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
		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
		CAMPTODATTILIA FAMILIARE
		POLAND SINDROME DI
		SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE
		ROBERTS SINDROME DI
		SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA
		FREEMAN-SHELDON SINDROME DI
		SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE
	RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE

	ASST Monza		
Categoria		12. Ospedale S. Gerardo di Monza	
diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
		ADAMS-OLIVER SINDROME DI IVEMARK SINDROME DI	
		KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
		KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	
		CAROLI MALATTIA DI	
		MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	
		MECKEL SINDROME DI	
	1(1(0))00	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA	
	RNG262	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	
		MAFFUCCI SINDROME DI	
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
		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	
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI	
		SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	DN11000	COME SEGNO PRINCIPALE	
		MARFAN SINDROME DI	
		EHLERS-DANLOS SINDROME DI	
	RN 1220	STICKLER SINDROME DI	
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	
		DUBOWITZ SINDROME DI	
	RN1070	ROBINOW SINDROME DI	
		RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RN1100	SECKEL SINDROME DI	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
		SOTOS SINDROME DI	
		WEAVER SINDROME DI	
	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	

	ASST Monza		
		12. Ospedale S. Gerardo di Monza	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1350	,	
		AMARTOMATOSI MULTIPLE	
		SCLEROSI TUBEROSA	
		SINDROME PROTEUS	
		ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1250		
	RN1380		
	RN1780		
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	
	RN0360		
	RN0401		
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RC0250		
	RN1010		
	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	
		LEOPARD SINDROME	
		DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	
	RN1440		
	RN1021	SINDROME FG	
	RN1820	FINE-LUBINSKY SINDROME DI	
		FRYNS SINDROME DI	
	RN0920		
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI	
		LOWE SINDROME DI	
		MARSHALL SINDROME DI	
		OPITZ SINDROME DI	
		PALLISTER-HALL SINDROME DI	
		PALLISTER-W SINDROME DI	
		PARRY-ROMBERG SINDROME DI	
		PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN1620		
		SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	
	RN1140		
		SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	
	RN0850		
		SINDROME KABUKI	
		SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	
	RN1190		
	RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	
		SINDROMI PROGEROIDI	
	RN1400		
		SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
		SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
		TOWNES-BROCKS SINDROME DI	
		SINDROMI DI WAARDENBURG	
		WILDERVANCK SINDROME DI	
16. ALCUNE C		II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	
		EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	
	55.5		

ASST Monza			
	12. Ospedale S. Gerardo di Monza		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
	RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	

ASST Rhodense			
13. Ospedale di Garbagnate Milanese			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	
10. MALATTIE I	DELL'APPA	rato 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	

ASST Lecco			
14. Ospedale di Lecco			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
2. TUMORI			
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
3. MALATTIE D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE	
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	A IMMUNITARIO	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	
	RF0140	WEST SINDROME DI	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
8. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
10. MALATTIE		rato respiratorio	
		SARCOIDOSI	
11. MALATTIE	DELL'APPA	RATO DIGERENTE	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
12. MALATTIE		RATO GENITO-URINARIO	
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	

ASST Lecco		
Categoria		14. Ospedale di Lecco
diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
		ALPORT SINDROME DI
14. MALATTIE I		IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. MALFORM		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
		ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
		DISPLASIA SETTO-OTTICA
		KLIPPEL-FEIL SINDROME DI
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA
		CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI
		GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-
	DNICOEO	URINARIO CONCENITE
		CONDRODISTROFIE CONGENITE
		OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
	RINU960	MAFFUCCI SINDROME DI
	DNCOOO	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON
	RNG080	
	DNI0400	DI - RN0680)
	KINUOSU	TURNER SINDROME DI SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI
	RNG090	
	KINGU9U	RN1770)
	RN1270	· ·
	IXIVIZ/O	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO
	RNG091	COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1320	
		SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COMI
	RNG092	SEGNO PRINCIPALE
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI
		SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN
	RNG093	ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI
		SOTOS SINDROME DI
		AMARTOMATOSI MULTIPLE
		SCLEROSI TUBEROSA
		STURGE-WEBER SINDROME DI
		BARDET-BIEDL SINDROME DI
		OPITZ SINDROME DI
	RN1280	WINCHESTER SINDROME DI

ASST Lecco 15. Ospedale di Merate			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	A IMMUNITARIO	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	

ASST Lariana				
16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)				
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo		
2. TUMORI				
2. 101010101	RBG010	NEUROFIBROMATOSI		
3. MALATTIF DI		NDOLE ENDOCRINE		
0. 1417 (2) (1112 2)		KALLMANN SINDROME DI		
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI		
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE		
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI		
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA		
5. MALATTIE DI		AIMMUNITARIO		
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE		
6. MALATTIE DI		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
		SINDROME EMOLITICO UREMICA		
		MASTOCITOSI SISTEMICA		
7. MALATTIE DI		NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
		RETT SINDROME DI		
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA		
		SCLEROSI LATERALE PRIMARIA		
		LENNOX GASTAUT SINDROME DI		
		WEST SINDROME DI		
9. MALATTIE DI	EL SISTEMA	CIRCOLATORIO		
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA		
		ENDOCARDITE REUMATICA		
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA		
		POLIARTERITE NODOSA		
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE		
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE		
10. MALATTIE		rato 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'APPA	RATO GENITO-URINARIO		
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE		
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)		
		ALPORT SINDROME DI		
13. MALATTIE [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 SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		
15. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA		
	DNIC 011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE		
	RNG011	ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO		
	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE		
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO		

ASST Lariana 16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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
	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
		ANGELMAN SINDROME DI
		BARDET-BIEDL SINDROME DI
	RN0360	
		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

ASST Lariana 16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
	RC0270	LOWE SINDROME DI	
	RN1850	MAINZER-SALDINO SINDROME DI	
	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI	
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	
	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	
	RN0450	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	
	RN0940	SINDROME KABUKI	
	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI	
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG	
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE			
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	

ASST Papa Giovanni XXIII		
		17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
1. MALATTIE IN		
		WHIPPLE MALATTIA DI
	RA0030	LYME MALATTIA DI
2. TUMORI	T	
		WILMS TUMORE DI
		LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
		NEUROFIBROMATOSI
3. MALATTIE D	1	NDOLE ENDOCRINE
		KALLMANN SINDROME DI
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
4. MALATTIE D		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO:
		DIABETE MELLITO)
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO:
	RCG070	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA
		PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA;
		IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)
		DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE
		DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
		ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
		RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
		WILSON MALATTIA DI
		AMILOIDOSI SISTEMICHE
5 A 4 A 1 A TT15 D		CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI
5. MALATTE D	1	A IMMUNITARIO
/ NANLATTIE D		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
6. MALATTE D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
		ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
		SINDROME EMOLITICO UREMICA
		EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
		PIASTRINOPATIE EREDITARIE
		PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
		TROMBOCITOPENIE EREDITARIE
	KDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
		SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI
		NEUTROPENIE CONGENITE
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE

ASST Papa Giovanni XXIII 17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
diagnostica	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
		DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
8. MALATTIE D		ATO VISIVO
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
	RF0210	EALES MALATTIA DI
		COGAN SINDROME DI
	RF0280	CHERATOCONO
9. MALATTIE D		A CIRCOLATORIO CIRCOLATORIO
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA
		BEHCET MALATTIA DI
		ENDOCARDITE REUMATICA
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA
		POLIARTERITE NODOSA
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
		TAKAYASU MALATTIA DI
		BUDD-CHIARI SINDROME DI
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
10. MALATTIE		rato respiratorio
		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA
		PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
	L	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA
11. MALATTIE		RATO DIGERENTE
		SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
		COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
12. MALATTIE		RATO GENITO-URINARIO
		TUBULOPATIE PRIMITIVE
		GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
		ALPORT SINDROME DI
13. MALATTIE	1	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
		PEMFIGO
		PEMFIGOIDE BOLLOSO
		PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
		SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
14. MALATTIE		A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
		DERMATOMIOSITE
		POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI

		17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
		CONNETTIVITE MISTA
		FASCITE EOSINOFILA
		POLICONDRITE RICORRENTE
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. MALFORM		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0910	GOLDENHAR 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
		DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
		ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA
		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
		ERMAFRODITISMO VERO
		TURNER SINDROME DI
		ALAGILLE SINDROME DI
		AMARTOMATOSI MULTIPLE
		PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI
		VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI
		ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER
1/ 1/04/11/15		LOWE SINDROME DI
16. ALCUNE C		II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE FIBROSI EPATICA CONGENITA

ASST Bergamo OVEST 18. Ospedale di Treviglio			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
7. MALATTIE D	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 SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	

	ASST Spedali Civili, Brescia 19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini		
Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	
diagnostica			
1. MALATTIE IN			
2 TUMODI	RA0030	LYME MALATTIA DI	
2. TUMORI	DD0010	VAULANC TURAODE DI	
	RB0010 RB0020	WILMS TUMORE DI RETINOBLASTOMA	
	RB0020	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI	
	RB0030	GARDNER SINDROME DI	
		POLIPOSI FAMILIARE	
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	
		NEUROFIBROMATOSI	
		COMPLESSO CARNEY	
		CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
		MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
3 ΜΔΙ ΔΤΤΙΕ Γ		NDOLE ENDOCRINE	
J. WITCH THE D		DEFICIENZA DI ACTH	
		KALLMANN SINDROME DI	
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
		DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	
		IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
		SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
		LEPRECAUNISMO	
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO:	
		IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA	
	RCG070	PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA;	
		IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI	
		ADRENOLEUCODISTROFIA	
		ZELLWEGER SINDROME DI	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
		DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOGENI	
	RCG076	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
		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
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
	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 D	EL SISTEMA	A 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 D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
		ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
		SINDROME EMOLITICO UREMICA
		EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
		PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE
		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
		NEUTROPENIE CONGENITE
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA
		MASTOCITOSI SISTEMICA
7. MALATTIE D	EL 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
		DISTROFIE MIOTONICHE
		PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
		DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
8. MALATTIE D		
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
	RF0201	COATS MALATTIA DI
	RF0210	EALES MALATTIA DI
		DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
		DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS
		ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE
		EMERALOPIA CONGENITA
	RF0270	COGAN SINDROME DI
		DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
		DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
0 14 4 4 7715		CHERATOCONO
9. MALATTE D	1	A CIRCOLATORIO
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA
		BEHCET MALATTIA DI
		ENDOCARDITE REUMATICA POLIANGIOITE MICROSCOPICA
		POLIANGIOTE MICROSCOPICA POLIARTERITE NODOSA
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0050	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
		TAKAYASU MALATTIA DI
		TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA
		BUDD-CHIARI SINDROME DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
L	1	

	ASST Spedali Civili, Brescia 19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
diagnostica	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	
10. MALATTIE	DELL'APPA	rato 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'APPA	RATO DIGERENTE	
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
		SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
		LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
		COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	
		DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	
12. MALATTIE	1	RATO GENITO-URINARIO	
		FIBROSI RETROPERITONEALE	
		CISTITE INTERSTIZIALE	
		TUBULOPATIE PRIMITIVE	
		GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
		ALPORT SINDROME DI	
13. MALATTIE		E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
		PEMFIGO	
		PEMFIGOIDE BOLLOSO	
		PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
		LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
		SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
		PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
		SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	
		ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
		DISCHERATOSI CONGENITA	
		IPOMELANOSI DI ITO	
		INCONTINENTIA PIGMENTI	
		ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	
		IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA	
		CUTIS LAXA XERODERMA PIGMENTOSO	
		CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	
		CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA	
		DARIER MALATTIA DI	
		EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	
		ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	
		SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	
		SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	
14 NANI ATTIE		A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
14. WALATTIL	1	DERMATOMIOSITE	
		POLIMIOSITE	
		SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
		CONNETTIVITE MISTA	
		FASCITE EOSINOFILA	
		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. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	
		LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
		OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
		GERSTMANN SINDROME DI	
		ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	
		PETERS ANOMALIA DI	
		ANIRIDIA	
		COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	
		COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	
		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	
		ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA	
	RNG040	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	
		SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	
		FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	
		KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
		GASTROSCHISI	
		SINDROME PRUNE BELLY	
	RN0322	ONFALOCELE	
	RNG132		
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	
		HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI	
		ATRESIA BILIARE	
		DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	
		ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA - TRACHEOESOFAGEA	
		ATRESIA DEL DIGIUNO	
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	
	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	

	ASST Spedali Civili, Brescia 19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	
		DENYS-DRASH SINDROME DI	
		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	
		CONDRODISTROFIE CONGENITE	
		OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	
		MAFFUCCI SINDROME DI	
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER -	
	RN1590	RN1770) 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	
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
	RN1100	SECKEL SINDROME DI	
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
		SOTOS SINDROME DI	
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
		SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
		STURGE-WEBER SINDROME DI	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
		SINDROME PROTEUS	
		ANGELMAN SINDROME DI	
		ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	
		BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN0830	BLOOM SINDROME DI	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	KN1010	NOONAN SINDROME DI	

ASST Spedali Civili, Brescia 19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RN1530	LEOPARD SINDROME
	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI
	RN1020	OPITZ SINDROME DI
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE
	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
	RC0060	WERNER SINDROME DI
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE
	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA
	RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE
	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA

ASST Mantova		
20. Ospedale di Mantova		
Categoria		·
diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO:
		DIABETE MELLITO)
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
5. MALATTIE D		A IMMUNITARIO
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
		SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
6. MALATTIE D		e e degli organi ematopoietici
		ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
		PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE
		MASTOCITOSI SISTEMICA
7. MALATTIE D		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
		RETT SINDROME DI
		EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
		MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
		LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
		SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
		LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
		NEUROPATIE EREDITARIE
		POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
		DISTROFIE MUSCOLARI
		DISTROFIE MIOTONICHE
		SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
9. MALATTIE D		A CIRCOLATORIO
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
40 844 67715	L	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
10. MALATTE		RATO RESPIRATORIO
		SARCOIDOSI
10 1441 ATTIE		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
12. WALATTE		RATO GENITO-URINARIO
14 14 14 14 17		CISTITE INTERSTIZIALE
14. WALATTE		IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
1E NAMEODNA		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. WALFORM	T T T T T T T T T T T T T T T T T T T	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
		TURNER SINDROME DI
		SCLEROSI TUBEROSA
	KIN 1300	ANGELMAN SINDROME DI

ASST Cremona			
	21. Ospedale di Cremona		
Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	
diagnostica	- Oddicc	Walattia/ Crappo	
2. TUMORI			
		NEUROFIBROMATOSI	
		CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
3. MALATTIE D		NDOLE ENDOCRINE	
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
		SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
6. MALATTIE D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
		EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	CIRCOLATORIO	
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
10. MALATTIE [DELL'APPA	rato respiratorio	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
15. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON	
	RNG080	CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME	
		DI - RN0680)	
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
		SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	
	RNG090	(ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER -	
		RN1770)	
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	

	ASST Crema		
	22. Ospedale di Crema		
Categoria	Codice	Malattia/Gruppo	
diagnostica		11	
4. MALATTIE D			
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
10. MALATTIE	DELL'APPA	RATO RESPIRATORIO	
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	

	ASST Valle Olona 23. Ospedale di Gallarate		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A 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 [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	

ASST Valle Olona 24. Ospedale di Busto Arsizio		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
10. MALATTIE	DELL'APPA	rato respiratorio
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE

ASST Valle Olona 25. Ospedale di Saronno			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
9. MALATTIE D	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	

ASST Sette Laghi		
Categoria		26. Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi di Varese
diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
2. TUMORI		
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON
		MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
3. MALATTIE D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
4. MALATTIE D		
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
8. MALATTIE D		
		DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
9. MALATTIE D		A CIRCOLATORIO
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA
		GOODPASTURE SINDROME DI
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
10. MALATTIE I		rato respiratorio
		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
		SARCOIDOSI
10 1441 4 7715		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
12. MALATTE I		RATO GENITO-URINARIO
		DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO
		TUBULOPATIE PRIMITIVE
		GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
14 14 1 1 1 1 1 1		ALPORT SINDROME DI
14. WALATTE I		IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
15 141150014		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
13. WALFURIVI		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
	NINUZOU	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON
	DNICOOO	CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME
	NOUDVIN	DI - RN0680)
		SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI
	RNG090	(ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)

ASST Sette Laghi			
	26. Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi di Varese		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	

	ASST Sette Laghi		
		27. Ospedale F. Del Ponte di Varese	
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
2. TUMORI			
		NEUROFIBROMATOSI	
3. MALATTIE D		NDOLE ENDOCRINE	
		KALLMANN SINDROME DI	
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
4. MALATTIE D			
		LIPODISTROFIA TOTALE	
5. MALATTIE D		A IMMUNITARIO	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
6. MALATTIE D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
		ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
		PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
		TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
		NEUTROPENIA CICLICA	
9. MALATTIE D		A CIRCOLATORIO	
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	
15. MALFORM	AZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		GASTROSCHISI	
	RN0322		
	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	

	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	
	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
3. MALATTIE D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE	
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
5. MALATTIE D	5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	

	30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta di Milano		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
2. TUMORI			
		NEUROFIBROMATOSI	
4. MALATTIE D			
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO:	
	RCG070	ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIA e IIB; ipercolesterolemia	
	1100070	PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA;	
		IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	
		SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI	
		DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	
		MALATTIE PEROSSISOMIALI	
		ADRENOLEUCODISTROFIA	
		ZELLWEGER SINDROME DI	
	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	DCC077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA	
	RCG077	MITOCONDRIALE	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
	RN0720	MERRF SINDROME	
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	
	RN1600	PEARSON SINDROME DI	
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	
		SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
		DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
		MUCOLIPIDOSI	
	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI	
	RFG030	GANGLIOSIDOSI	
		CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	
	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	A IMMUNITARIO	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
7. MALATTIE D	EL 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
		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
	10410	CLINICAMENTE RILEVANTI)
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA
	RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI
		NEUROPATIE EREDITARIE
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
		POEMS SINDROME
		MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
		DISTROFIE MUSCOLARI
		DISTROFIE MIOTONICHE
		PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
		DISTONIE PRIMARIE
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
14. MALATTIE I	DEL SISTEM	NA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, 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
	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
		SCLEROSI TUBEROSA
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN0840	BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN SINDROME DI
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI
		COFFIN-SIRIS SINDROME DI
		NOONAN SINDROME DI
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI
	RN1640	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE
	RN0940	SINDROME KABUKI
		SINDROMI PROGEROIDI
		COCKAYNE SINDROME DI
		SMITH-MAGENIS SINDROME DI
-		WILDERVANCK SINDROME DI

	31. F	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
1. MALATTIE IN	IFETTIVE E I	PARASSITARIE
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI
	RA0030	LYME MALATTIA DI
2. TUMORI		
		GARDNER SINDROME DI
		SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE
		NEUROFIBROMATOSI
		COMPLESSO CARNEY
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
3. MALATTIE D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
		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 D	EL METABO	DLISMO
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI
	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
		DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI
	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE
		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
		MELAS SINDROME
	RN0720	MERRF SINDROME

	31. F	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
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
		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
		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
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO
		DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME
		WILSON MALATTIA DI
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI METALLI
		DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)
		AMILOIDOSI SISTEMICHE
		CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI
. MALATTIE D		A 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
. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
	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

	31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A 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	
		PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
		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 D	ELL'APPAR	PATO VISIVO	
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	
	RF0210	EALES MALATTIA DI	
		BEHR SINDROME DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	
	RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
	RF0240	Atrofia essenziale dell'iride	
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA	
	RF0260	OGUCHI SINDROME DI	
	RF0270	COGAN SINDROME DI	
		DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA	
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE	
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		BEHCET MALATTIA DI	
		ENDOCARDITE REUMATICA	
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	

	31. F	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
		TAKAYASU MALATTIA DI
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI
	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE
10. MALATTIE	DELL'APPA	rato respiratorio
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA
	RH0011	SARCOIDOSI
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA
	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA
	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI
11. MALATTIE	DELL'APPA	RATO DIGERENTE
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI
12. MALATTIE	DELL'APPA	RATO GENITO-URINARIO
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)
	RN1360	ALPORT SINDROME DI
13. MALATTIE	DELLA CUT	E 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
		SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA
		ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA
		IPOMELANOSI DI ITO
		IPOPLASIA FOCALE DERMICA
		INCONTINENTIA PIGMENTI
		SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA
		ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)
		IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA
		KID SINDROME
		CUTIS LAXA
		CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE
		XERODERMA PIGMENTOSO
		CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA
		CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA
		DARIER MALATTIA DI
		EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA
	RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA

	31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo		
	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 SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0010	DERMATOMIOSITE		
	RM0020	POLIMIOSITE		
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI		
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA		
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA		
		FASCITE DIFFUSA		
		POLICONDRITE RICORRENTE		
		ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA		
		MIOSITE A CORPI INCLUSI		
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		
		SINDROME SAPHO		
15 MALEORN		ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
13. IVII (EI OI(IV		MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA		
		JOUBERT SINDROME DI		
	RN0040			
		AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA		
		AASE-SMITH SINDROME DI		
		SINDROME ACROCALLOSA		
		WALKER-WARBURG SINDROME DI		
		ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE		
		AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI		
		PETERS ANOMALIA DI		
		ANIRIDIA		
		COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO		
	RN0120			
	RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI		
		PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE		
		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		
		NAGER SINDROME DI		
		ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA		
	RNG040	FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E		
		LABIOSCHISI ISOLATA)		
		SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA		
	RNG121	FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE		

	31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo		
	RN0910			
	RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG		
	RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE		
		FOCOMELIA		
		DEFORMITA' DI SPRENGEL		
		CAMPTODATTILIA FAMILIARE		
		POLAND SINDROME DI		
		SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE		
		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		
		ADAMS-OLIVER SINDROME DI		
		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		
		DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA		
	RNG262	CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO		
		PSEUDOERMAFRODITISMI PSENNO PRACHENIA POLICIA		
		DENYS-DRASH SINDROME DI		
	KN0240	ERMAFRODITISMO VERO		
	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO		
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO- URINARIO		
	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE		
		ACRODISOSTOSI		
	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE		

	31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo		
		CONDRODISTROFIE CONGENITE		
		OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA		
		MAFFUCCI SINDROME DI		
		DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA		
		DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI		
	RN0410			
	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		
		ROBINOW SINDROME DI		
		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)		
		ALAGILLE SINDROME DI		
		AMARTOMATOSI MULTIPLE		
		SCLEROSI TUBEROSA		
		PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI		
		STURGE-WEBER SINDROME DI		
		VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI		
		SINDROME PROTEUS		
		ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER		
		BARDET-BIEDL SINDROME DI		
		CHAR SINDROME DI		
		COFFIN-LOWRY SINDROME DI		
		COFFIN-SIRIS SINDROME DI		
	RN0401	COHEN SINDROME DI		
		CORNELIA DE LANGE SINDROME DI		
		COSTELLO SINDROME DI		
	RN1010	NOONAN SINDROME DI		

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

	32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo		
1. MALATTIE IN	IFETTIVE E I	PARASSITARIE		
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI		
2. TUMORI				
	RB0040	GARDNER SINDROME DI		
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI		
	RBG020	COMPLESSO CARNEY		
	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON		
3. MALATTIE D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE		
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI		
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI		
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE		
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH		
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO		
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI		
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA		
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA		
	RC0050	LEPRECAUNISMO		
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI		
	RC0280	REFETOFF SINDROME DI		
	RF0400	PENDRED SINDROME DI		
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE		
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI		
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO:		
	NCG000	DIABETE MELLITO)		
	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI		
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA		
	RCG070	PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA;		
	D.00000	IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)		
		LIPODISTROFIA TOTALE		
		DERCUM MALATTIA DI		
		MALATTIE PEROSSISOMIALI		
		ADRENOLEUCODISTROFIA		
		ZELLWEGER SINDROME DI		
		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		
		MERRE SINDROME		
		ATROFIA OTTICA DI LEBER		
		ALPERS MALATTIA DI		
	-			

32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
	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	
	RCG090	MUCOLIPIDOSI	
		GANGLIOSIDOSI	
		CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
		ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
		FARBER MALATTIA DI	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
		RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
E NANLATTIE D		AMILOIDOSI SISTEMICHE	
5. MALATTE D	1	A IMMUNITARIO	
		ISTIOCITOSI CRONICHE	
		IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
		SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
		FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE SINDROME TRAPS	
		SINDROME TRAPS SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
		SCHNITZLER SINDROME DI	
6 MALATTIE D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
O. WALATTIL D	1	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
		SINDROME EMOLITICO UREMICA	
		EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
		PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
		MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
		NEUTROPENIE CONGENITE	
		NEUTROPENIA CICLICA	
		MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE D	1	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		LEUCODISTROFIE	
		MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
		ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	
		SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110 RF0150	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA NARCOLESSIA	
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O	
	RF0411	CLINICAMENTE RILEVANTI) SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
		NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	1		

	32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo		
		POEMS SINDROME		
		MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE		
		DISTROFIE MUSCOLARI		
		DISTROFIE MIOTONICHE		
		PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE		
		DISTONIE PRIMARIE		
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA		
	RF0183	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)		
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI		
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI		
8. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO		
	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE		
	RF0210	EALES MALATTIA DI		
	RF0220	BEHR SINDROME DI		
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE		
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE		
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE		
	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA		
	RF0260	OGUCHI SINDROME DI		
	RF0270	COGAN SINDROME DI		
	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA		
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE		
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA		
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO CONTRACTORIO CON		
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA		
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI		
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA		
		POLIARTERITE NODOSA		
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE		
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI		
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI		
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE		
		TAKAYASU MALATTIA DI		
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE		
		LINFEDEMI PRIMARI CRONICI		
10. MALATTIE I	DELL'APPA	rato respiratorio		
		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA		
		SARCOIDOSI		
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE		
11. MALATTIE I		RATO DIGERENTE		
		ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI		
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA		
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE		
12. MALATTIE I		RATO GENITO-URINARIO		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE		
		TUBULOPATIE PRIMITIVE		
		GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)		
13. MALATTIE I		E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
		PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE		
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA		

32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	
14. MALATTIE	DEL SISTEM	IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
		FASCITE EOSINOFILA	
		POLICONDRITE RICORRENTE	
		MIOSITE A CORPI INCLUSI	
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORM		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
		DISPLASIA SETTO-OTTICA	
		FRASER SINDROME DI	
		CARPENTER SINDROME DI	
	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA	
		CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	
		PSEUDOERMAFRODITISMI	
		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	
	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	
		SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	
	RNG090	(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	
		RUSSELL-SILVER SINDROME DI	
		SECKEL SINDROME DI	
		SHORT SINDROME	
		SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN	
	RNG093	ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
		BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	
		SOTOS SINDROME DI	
		ALSTROM SINDROME DI	
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	

32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	
	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	
	RN1290	WOLFRAM SINDROME DI	
16. ALCUNE C	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	

	33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
2. TUMORI			
	RBG020	COMPLESSO CARNEY	
3. MALATTIE D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE	
	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI	
		REFETOFF SINDROME DI	
	RF0400	PENDRED SINDROME DI	
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RC0160	IPOFOSFATASIA	
	RC0230	CALCINOSI TUMORALE	
	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	
	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	A IMMUNITARIO	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
7. MALATTIE D	EL 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	
8. MALATTIE D			
J. IVI CE THE D		COGAN SINDROME DI	
9. MAI ATTIE D		A CIRCOLATORIO	
7. WIN EN WITE D		CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		BEHCET MALATTIA DI	
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		POLIARTERITE NODOSA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
10 ΜΑΙ ΔΤΤΙΕ		RATO RESPIRATORIO	
TO. IVIALATTIC		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	

		OO IDOOG Lilli ta Aarrala si'aa Hallana ali Adilana		
	33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo		
14. MALATTIE		IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
		DERMATOMIOSITE		
		POLIMIOSITE		
		CONNETTIVITE MISTA		
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		
15. MALFORM	IAZIONI CO	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO		
	RNG060			
		SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON		
	RNG080	·		
		DI - RN0680)		
	RN0680	TURNER SINDROME DI		
		SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI		
	RNG090	(ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER -		
		RN1770)		
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI		
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE		
	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN		
	KNG093	ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO		
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI		
	RC0310	SOTOS SINDROME DI		
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE		
	RINGTOO	(LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)		
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI		
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI		
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE		
	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA		
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI		

34. IRCCS Policlinico San Donato, San Donato Milanese (MI)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	
7. MALATTIE D	EL SISTEM <i>A</i>	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	
14. MALATTIE I	14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORM	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	KINGU9T	COME SEGNO PRINCIPALE	
	RN1320	MARFAN SINDROME DI	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	

	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 POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON		
3. MALATTIE D		NDOLE ENDOCRINE		
		KALLMANN SINDROME DI		
6. MALATTIE D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE		
		PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE		
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE		
		ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)		
	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI		
		NEUTROPENIE CONGENITE		
		MASTOCITOSI SISTEMICA		
7. MALATTIE D		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON		
		ISAACS SINDROME DI		
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA		
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA		
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA		
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI		
	RF0310	CADASIL		
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE		
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE		
	RF0370	FAHR MALATTIA DI		
	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI		
	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE		
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA		
		NEUROPATIE EREDITARIE		
		PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA		
	RF0180	POLINEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE		
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE		
	RF0182 RN1610	LEWIS SUMNER SINDROME DI POEMS SINDROME		
		DISTONIE PRIMARIE		
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA		
	111 00 70	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED		
	RF0183	INVALIDANTI)		
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI		
8. MALATTIE D				
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA		
		DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA		
		CHERATOCONO		
9. MALATTIE D		A CIRCOLATORIO		
		BEHCET MALATTIA DI		
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI		
11. MALATTIE I	1	RATO DIGERENTE		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI		
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA		
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE		

35. IRCCS Istituto Clinico Humanitas di Rozzano (MI)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
13. MALATTIE I	DELLA CUT	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
	RL0030	PEMFIGO	
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI	
	RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI	
14. MALATTIE I	14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
15. MALFORM	AZIONI CO	ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	

		36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
1. MALATTIE IN	IFETTIVE E F	PARASSITARIE
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI
2. TUMORI		
	RB0010	WILMS TUMORE DI
		RETINOBLASTOMA
	RB0040	GARDNER SINDROME DI
		LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE
		NEUROFIBROMATOSI
		COMPLESSO CARNEY
		MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO
3. MALATTIE D		NDOLE ENDOCRINE
		DEFICIENZA DI ACTH
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
		SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
		POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
		PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
4. MALATTIE D		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO:
	RCG070	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA
	NC CO70	PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA;
		IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)
		DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI
		MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA
	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
	1100011	MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI
		DEL DNA MITOCONDRIALE
		MELAS SINDROME
		MERRF SINDROME
		PEARSON SINDROME DI
	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA
		NUCLEARE
		SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
		DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
		MUCOPOLISACCARIDOSI
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
		WILSON MALATTIA DI
		AMILOIDOSI SISTEMICHE
5. MALATTIE D		A IMMUNITARIO
		CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE

	36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	
	RC0243	SINDROME TRAPS	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
		SCHNITZLER SINDROME DI	
6. MALATTIE D		E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
		ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	
		EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	
		DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
		PIASTRINOPATIE EREDITARIE	
		PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
		TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	
		SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
		SHWACHMAN-DIAMOND SINDROME DI	
		NEUTROPENIE CONGENITE	
		NEUTROPENIA CICLICA	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	
7. MALATTIE D		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
		POEMS SINDROME	
		MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
8. MALATTIE D			
		DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
		IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	
		DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
		DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
	RF0280	CHERATOCONO	
		COROIDITE MULTIFOCALE	
		COROIDITE SERPIGINOSA	
9. MALATTE D		A CIRCOLATORIO	
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
		BEHCET MALATTIA DI	
		ENDOCARDITE REUMATICA	
		POLIANGIOITE MICROSCOPICA	
		GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
		GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
		MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	
		TAKAYASU MALATTIA DI	
		TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
10 141 4 4 4 4		PORPORA DI HENOCH-SCHOENLEIN RICORRENTE	
TO. WALATTE		RATO RESPIRATORIO IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
		SARCOIDOSI	
		MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
		EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	
	RH0020	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	
		PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	
		DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	
	KINGTIU	DISCHNESIE CILIARI FRIIVIARIE (ESCEUSO, NARTAGENER SINDROIVIE DI - RINDYSU)	

	36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo		
		KARTAGENER SINDROME DI		
11. MALATTIE	DELL'APPA	RATO DIGERENTE		
	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI		
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA		
		SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE		
		LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA		
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI		
	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE		
12. MALATTIE		RATO GENITO-URINARIO		
		DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO		
		CISTITE INTERSTIZIALE		
		TUBULOPATIE PRIMITIVE		
		GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)		
13. MALATTIE	1	E E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
		PEMFIGO		
		PEMFIGOIDE BOLLOSO		
		PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE		
		LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS		
		SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA		
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO		
	RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI		
	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA		
		XERODERMA PIGMENTOSO		
		DARIER MALATTIA DI		
4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4		SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO		
14. MALATTE		IA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
		DERMATOMIOSITE		
		POLIMIOSITE		
		SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI		
	RM0030			
		FASCITE EOSINOFILA		
		FASCITE DIFFUSA		
		POLICONDRITE RICORRENTE		
		MIOSITE A CORPI INCLUSI		
		MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA		
		SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		
1E NANIFODN		SINDROME SAPHO		
15. WALFORW		DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
		OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA ANIRIDIA		
		DISPLASIA SETTO-OTTICA		
	RINU430	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)		
	DNIOSSO	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	RN0320	GASTROSCHISI		
		MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA		
		HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI		
	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINDROME DI		
		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	
		SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	
		WOLFRAM SINDROME DI	
16. ALCUNE C	ONDIZION	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	
	RP0010 RP0040	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA SINDROME ALCOLICA FETALE	

37. Istituti Clinici Scientifici Maugeri - IRCCS Milano (Via Camaldoli)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
5. MALATTIE D	5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO	
7. MALATTIE D	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	
10. MALATTIE			
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	

	38. IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
2. TUMORI			
		NEUROFIBROMATOSI	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)	
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)	
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	
	RN0710	MELAS SINDROME	
		MERRF SINDROME	
		ALPERS MALATTIA DI	
		KEARNS-SAYRE SINDROME DI	
		DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA	
	RCG081 RF0030	NUCLEARE LEIGH MALATTIA DI	
		SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
		CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	
		ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	
		WILSON MALATTIA DI	
		AMILOIDOSI SISTEMICHE	
7 MALATTIF D		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
7. WI (E) (THE B		LEUCODISTROFIE	
		RETT SINDROME DI	
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	
	RF0061	DRAVET SINDROME DI	
	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	
		LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	
	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	
		MALATTIE SPINOCEREBELLARI	
		ISAACS SINDROME DI	
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	
		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	

	38. IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
aiagiiosiioa	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	
	DE0.440	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O	
	RF0410	CLINICAMENTE RILEVANTI)	
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	
	RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI	
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	
	DE0100	GUILLAIN-BARRE' SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED	
	RF0183	INVALIDANTI)	
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	
8. MALATTIE D	ELL'APPAF	RATO VISIVO	
	RF0220	BEHR SINDROME DI	
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	1	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI	
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
13. MALATTIE	DELLA CUI	TE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	
14. MALATTIE	DEL SISTEM	1A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0010	DERMATOMIOSITE	
	RM0020	POLIMIOSITE	
15. MALFORM		ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
	1	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	
		MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	
	RN0040		
		LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
	RN0120		
		MORNING GLORY ANOMALIA DI	
		NORRIE MALATTIA DI	
		DISPLASIA SETTO-OTTICA	
		POLAND SINDROME DI	
		ADAMS-OLIVER SINDROME DI	
		SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON	
	RNG080		
		DI - RN0680)	
		SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	
	RNG090		
	0, 0	RN1770)	
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT	
	RN1270		
		SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	
L		1	

	38. IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo		
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI		
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)		
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE		
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA		
	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI		
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI		
	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI		
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI		
	RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE		
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI		
16. ALCUNE C	ONDIZION	II MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		
	RP0060	KERNITTERO		

	39. IRCCS	Eugenio Medea - Associazione La Nostra Famiglia - Polo di Bosisio Parini (LC)
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
2. TUMORI		
		NEUROFIBROMATOSI
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO
	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)
	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RN0710	MELAS SINDROME
		MERRF SINDROME
		KEARNS-SAYRE SINDROME DI
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI
		SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
		ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
7. MALATTIE D		A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE
	RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O
		CLINICAMENTE RILEVANTI)
		NEUROPATIE EREDITARIE
		MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
		DISTROFIE MUSCOLARI
		DISTROFIE MIOTONICHE
		DISTONIE PRIMARIE
0.11		DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
8. MALATTIE D		
10 1441 4 7715		DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
10. MALATTE I		RATO RESPIRATORIO
15 1445001		SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA
15. MALFORM		ONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
		ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
		AGENESIA CEREBELLARE
		JOUBERT SINDROME DI
		LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	NCI DVIX	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE
	RNG111	INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
	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)

39. IRCCS Eugenio Medea - Associazione La Nostra Famiglia - Polo di Bosisio Parini (LC)		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	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

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

	41. Ospedale San Giuseppe di Milano		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
2. TUMORI			
2. 10WOK	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	
3. MAI ATTIF D		NDOLE ENDOCRINE	
		DEFICIENZA DI ACTH	
		IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	A IMMUNITARIO	
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	
8. MALATTIE D	ELL'APPAR	ATO VISIVO	
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	
9. MALATTIE D	EL SISTEMA	A CIRCOLATORIO	
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	
	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	
		TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	
10. MALATTIE I		rato respiratorio	
		IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	
		SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
		EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	
		DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (ESCLUSO: KARTAGENER SINDROME DI - RN0950)	
14. MALATTIE I		A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
		DERMATOMIOSITE	
		POLIMIOSITE	
		CONNETTIVITE MISTA	
15. MALFORM	T T T T T T T T T T T T T T T T T T T	DNGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE	
		AMARTOMATOSI MULTIPLE	
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	

42. Casa di Cura del Policlinico di Milano			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
7. MALATTIE D	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	

43. I.O. Fondazione Poliambulanza di Brescia			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
3. MALATTIE D	ELLE GHIA	NDOLE ENDOCRINE	
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	
	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	
15. MALFORM	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RN0680	TURNER SINDROME DI	
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	

	44. Istituti Ospedalieri Bergamaschi - Policlinico San Marco di Zingonia (BG)		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
7. MALATTIE D	EL SISTEMA	A 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)	

ASST Spedali Civili, Brescia 46. Ospedale di Montichiari (BS)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
3. MALATTIE D	3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	
4. MALATTIE D	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	

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 D	EL SANGU	e e degli organi ematopoietici	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	

ASST Brianza 48. Ospedale di Vimercate (MB)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
7. MALATTIE D	EL SISTEM <i>A</i>	A NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO			
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	
10. MALATTIE [10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	
14. MALATTIE [DEL SISTEM	A OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	

49. IRCCS Centro Cardiologico Monzino di Milano				
Categoria diagnostica	Categoria diagnostica Codice Malattia/Gruppo			
4. MALATTIE DEL METABOLISMO				
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE		
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO				
	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA		

ASST Valtellina e Alto Lario 50. Ospedale di Sondalo (SO)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	A IMMUNITARIO	
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA 1 ANTITRIPSINA	
7. MALATTIE D	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	

ASST Valtellina e Alto Lario 51. Ospedale di Sondrio			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
4. MALATTIE D	EL METABO	DLISMO	
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	
5. MALATTIE D	EL SISTEMA	A IMMUNITARIO	
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
6. MALATTIE D	EL SANGU	E E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
9. MALATTIE D	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	

ASST Mantova 52. Ospedale di Bozzolo			
Categoria diagnostica	Categoria diagnostica Codice Malattia/Gruppo		
7. MALATTIE D	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	

	ASST Lodi 53. Ospedale di Lodi		
Cotomorio			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
6. MALATTIE D	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	

54. IRCCS INRCA - Istituto Nazionale di Riposo e Cura per Anziani di Casatenovo (LC)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
10. MALATTIE I	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RH0011	SARCOIDOSI	
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	

55. Ospedale Valduce di Como			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
4. MALATTIE D	4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
6. MALATTIE D	EL SANGU	e e degli organi ematopoietici	
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
	RH0011	SARCOIDOSI	

	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		

ASST Brianza 57. Ospedale di Desio (MB)			
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo	
7. MALATTIE D	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)	

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

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 D	3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	

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	

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
		DISTROFIE MUSCOLARI
		DISTROFIE MIOTONICHE
		PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI