

REGISTRO LOMBARDO MALATTIE RARE

**Ospedale Fatebenefratelli e
Oftalmico di Milano**

Rapporto al 31 dicembre 2025

A cura del

Centro di Coordinamento

ISTITUTO DI RICERCHE FARMACOLOGICHE MARIO NEGRI IRCCS

Centro di Ricerche Cliniche per le Malattie Rare Aldo e Cele Daccò

INDICE

1. INTRODUZIONE	2
2. REFERENTI DEL CENTRO DI RIFERIMENTO E RECAPITI DEL CENTRO DI COORDINAMENTO	4
3. ASSETTO DEL CENTRO DI RIFERIMENTO AGGIORNATO ALLA DGR XII/5056 DEL 29.09.2025.....	5
4. ATTIVITÀ DI CENSIMENTO SVOLTA DAL CENTRO DI RIFERIMENTO	7
5. SPECIALISTI DEL CENTRO DI RIFERIMENTO CHE HANNO UTILIZZATO L'APPLICATIVO RMRARE.....	8
6. SCHEDE DI DIAGNOSI INSERITE E VALIDATE, DISTINTE PER CATEGORIA DI APPARTENENZA DELLA MALATTIA RARA	9
7. ANDAMENTO STORICO DELLE SCHEDE DI DIAGNOSI INSERITE E VALIDATE, PER ANNO DI ANALISI	10
8. MALATTIE RARE CENSITE DAGLI SPECIALISTI DEL CENTRO DI RIFERIMENTO	11
9. ELENCO DELLE MALATTIE RARE PER CUI IL CENTRO È O È STATO DI RIFERIMENTO	13
10. ULTERIORI CERTIFICAZIONI AI FINI DELL'ESENZIONE RILASCIATE DAL CENTRO DI RIFERIMENTO	16

1. INTRODUZIONE

MALATTIE RARE SORVEGLIATE DALLA RETE E DAL REGISTRO LOMBARDO MALATTIE RARE

La Rete nazionale per le malattie rare attualmente sorveglia un gruppo di condizioni indicate nell'allegato 7 al DPCM del 12 gennaio 2017. Per ciascuna delle malattie o dei gruppi di malattie rare indicate nell'elenco è stato assegnato un codice di sei caratteri; le prime due posizioni del codice identificano la categoria di appartenenza; la terza posizione corrisponde alla cifra "0" in caso si tratti di una condizione specifica, oppure alla lettera "G" per i gruppi di malattie rare; infine, le ultime tre posizioni del codice identificano in modo univoco la malattia rara o il gruppo di malattie rare.

Poiché per i codici di gruppo l'allegato 7 al DPCM del 12 gennaio 2017 riporta solo alcuni esempi di malattie rare afferenti, lo specialista del Centro di riferimento per quel gruppo di malattie rare, ha la facoltà di attribuire il codice ad eventuali ulteriori condizioni a bassa prevalenza che rispondono ai criteri indicati nel decreto legislativo 124/1998 e che possono essere correttamente classificate come afferenti a quel gruppo.

Per evitare applicazioni non uniformi e arbitrarie da parte di singoli specialisti, il Centro di Coordinamento rivaluta le malattie che possono essere riconducibili ad un singolo codice di gruppo, proponendo periodici aggiornamenti sulla base dell'evoluzione delle conoscenze, di segnalazioni provenienti dagli specialisti dei Centri di riferimento e confrontandosi con i referenti del Tavolo Tecnico Interregionale malattie rare istituito dalla Commissione Salute. Ai fini dell'aggiornamento delle condizioni afferenti a codici di gruppo, lo strumento di riferimento quale principale sistema di classificazione e nomenclatura delle malattie rare è identificato nella banca dati ORPHANET (<https://www.orpha.net/it>). Con delibera regionale XI/160 del 29.05.2018 si è inoltre stabilito che il periodico aggiornamento delle malattie afferenti ai codici di gruppo, effettuato con il supporto del Centro di Coordinamento regionale, venga approvato con decreto del dirigente competente della DG Welfare. Successivamente all'approvazione, l'elenco aggiornato delle malattie rare verrà diffuso tra gli specialisti dei Centri di riferimento, reso attivo nell'applicativo RMRARE e pubblicato sul portale di Regione Lombardia (www.regione.lombardia.it) e sul sito web della Rete regionale (<https://malattierare.marionegri.it/>).

Attualmente, con 453 codici di esenzione, in Regione Lombardia sono riconosciute complessivamente 900 condizioni a bassa prevalenza esenti.

L'unica condizione che non è sorvegliata dal Registro Lombardo Malattie Rare è la *malattia di Hansen* (codice esenzione RA0010) in quanto una specifica normativa ha identificato i centri di riferimento nazionali, tra i quali non sono comprese strutture ospedaliere del territorio lombardo (Art. 4 del DPCM 31.05.2001).

CENSIMENTO DEI CASI DI MALATTIA RARA PER MEZZO DELL'APPLICATIVO RETE MALATTIE RARE

Da dicembre 2006 il Registro Lombardo Malattie Rare è compilato via web per mezzo di un applicativo informatico dedicato, denominato *Rete Malattie Rare* (RMRARE), che opera nell'ambito del sistema *Carta Regionale dei Servizi - Sistema Informativo Socio Sanitario* (CRS-SISS).

Il censimento dei casi di malattia rara viene svolto dagli specialisti dei Centri di riferimento della Rete accedendo all'applicativo RMRARE.

Il Registro Lombardo Malattie Rare raccoglie le informazioni in merito al programma terapeutico (Scheda per la Prescrizione dei Farmaci) e all'eventuale piano riabilitativo individuale (Scheda per la stesura del Progetto Riabilitativo Individuale).

GESTIONE DEI DATI DEL REGISTRO

La gestione dei dati del Registro Lombardo Malattie Rare è uno dei compiti del Centro di Coordinamento. Le schede di diagnosi, i piani terapeutici e i piani riabilitativi pubblicati dagli specialisti dei Centri di riferimento vengono innanzitutto *validati* dagli operatori del Centro di Coordinamento; i dati vengono quindi descritti in un *rapporto*, pubblicato sul sito web della Rete Regionale (<https://malattierare.marionegri.it/il-registro/rapporti/>) e diffuso a tutti i contatti della mailing-list; infine, per ciascun Centro di riferimento, viene prodotto un rapporto supplementare riguardo l'attività svolta per il Registro Lombardo Malattie Rare.

Un ulteriore compito svolto dai referenti di Aria S.p.A. consiste nell'invio del data-set condiviso (sottoinsieme di dati richiesti dal Registro Nazionale delle Malattie Rare) all'Istituto Superiore di Sanità.

I dati presentati in questo rapporto si riferiscono all'attività svolta dagli specialisti del Centro di riferimento al 31 dicembre 2025.

2. REFERENTI DEL CENTRO DI RIFERIMENTO E RECAPITI DEL CENTRO DI COORDINAMENTO

REFERENTI DEL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA RETE MALATTIE RARE DELLA LOMBARDIA

Parente Eliana eliana.parente@asst-fbf-sacco.it

RECAPITI DEL CENTRO DI COORDINAMENTO DELLA RETE MALATTIE RARE DELLA LOMBARDIA

via Giovan Battista Camozzi 3
24020 Ranica (Bergamo)
telefono 035 45 35 304
e-mail raredis@marionegri.it
pec: malattierare@pec.marionegri.it

orari:
dal lunedì al venerdì
dalle 9 alle 13 e dalle 14 alle 17



3. ASSETTO DEL CENTRO DI RIFERIMENTO AGGIORNATO ALLA

DGR XII/5056 DEL 29.09.2025

ASST Fatebenefratelli Sacco		
4. Ospedale Fatebenefratelli e Oftalmico di Milano		
Per i seguenti codici la Struttura è abilitata al rilascio tramite applicativo RMRARE di:		
- Certificazione di diagnosi di malattia rara ai fini del riconoscimento del diritto all'esenzione - Scheda per la Prescrizione dei Farmaci (Piano Terapeutico) - Scheda per la stesura del Progetto Riabilitativo Individuale		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		
	RF0040	RETT SINDROME DI
	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
	RF0061	DRAVET SINDROME DI
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
	RF0140	WEST SINDROME DI
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		
	RF0280	CHERATOCONO
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		
	RH0011	SARCOIDOSI
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI
	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI
	RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG
	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI
	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
	RN0670	SINDROME DEL CRI DU CHAT

4. Ospedale Fatebenefratelli e Oftalmico di Milano

Per i seguenti codici la Struttura è abilitata al rilascio tramite applicativo RMRARE di:

- Certificazione di diagnosi di malattia rara ai fini del riconoscimento del diritto all'esenzione
- Scheda per la Prescrizione dei Farmaci (Piano Terapeutico)
- Scheda per la stesura del Progetto Riabilitativo Individuale

Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
	RN0940	SINDROME KABUKI

Totale Codici Esenzione Attribuiti: 37

4. ATTIVITÀ DI CENSIMENTO SVOLTA DAL CENTRO DI RIFERIMENTO

Schede di diagnosi inserite nel
Registro Lombardo Malattie Rare

326

<i>di cui</i>	annullate ⁽¹⁾	0
	modificate ⁽²⁾	1
	non convalidate ⁽³⁾	12
	validate ⁽⁴⁾	313

(1) *schede di diagnosi inserite e successivamente annullate dallo specialista del Centro di riferimento*

(2) *schede di diagnosi inserite e successivamente modificate dallo specialista del Centro di riferimento*

(3) *schede di diagnosi inserite che NON sono state convalidate (sono comprese le schede di diagnosi con patologia non più censita dal DPCM del 12 gennaio 2017: Waldman malattia di, Glucosio 6-fosfato deidrogenasi deficit di, Kawasaki sindrome di, Sprue Celiaca, Dermatite erpetiforme, Connettiviti indifferenziate, Sindrome di Down, Sindrome di Klinefelter, Apnea infantile)*

(4) *schede di diagnosi INSERITE dagli specialisti del Centro di riferimento e VALIDATE dal Centro di Coordinamento*

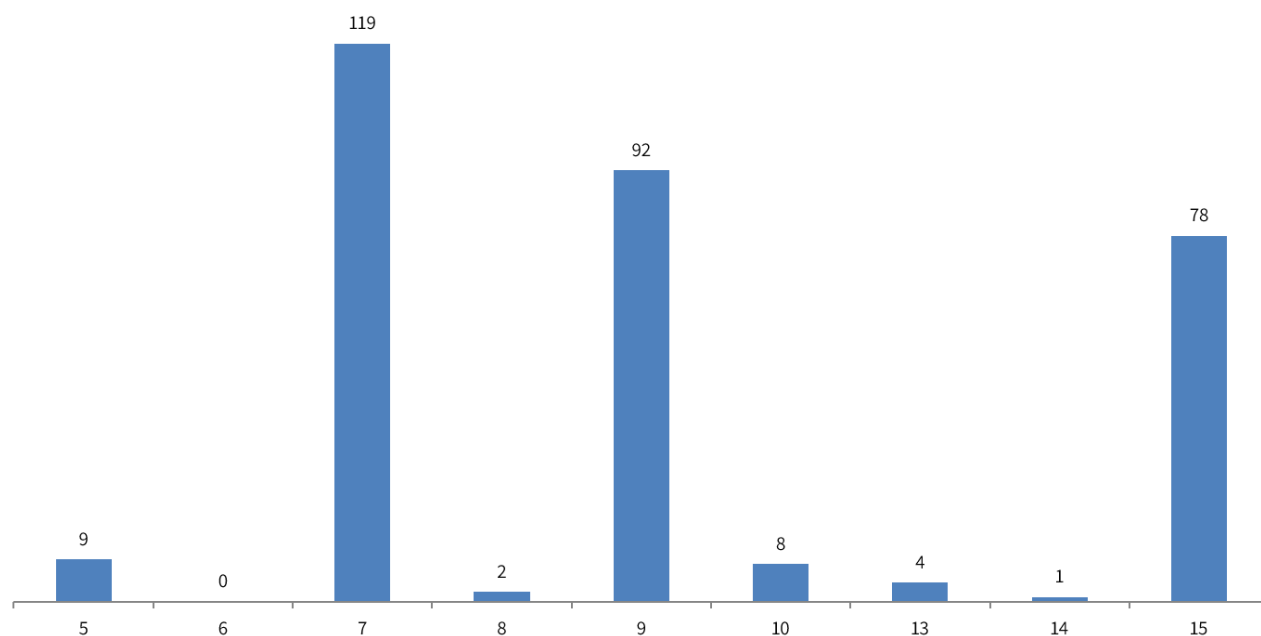
5. SPECIALISTI DEL CENTRO DI RIFERIMENTO CHE HANNO UTILIZZATO

L'APPLICATIVO RMRARE

Numero di schede di diagnosi, piani terapeutici (PT) e piani riabilitativi individuali (PRI), inseriti e validati, per ciascun operatore del Centro di riferimento. In parentesi, il numero di PT e il numero di PRI compilati dal 1° gennaio al 31 dicembre 2025.

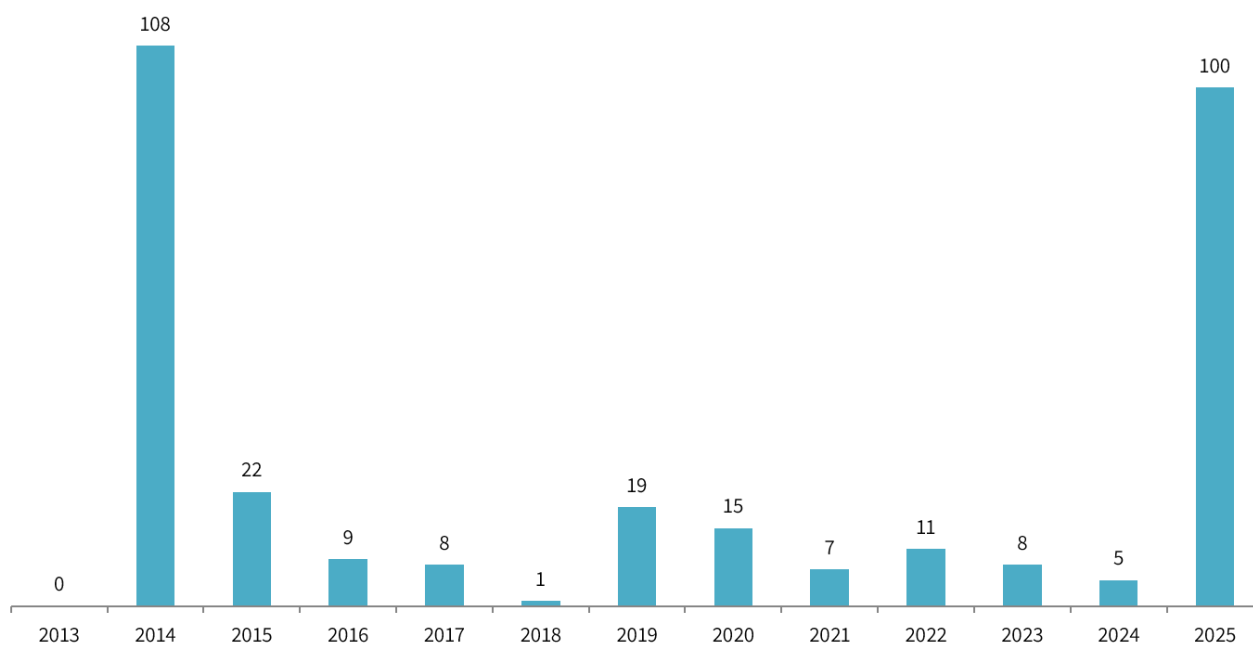
Cognome e Nome	Anno ultimo accesso RMR	Schede Inserite e Validate (N° totale)	Schede Inserite e Validate nel 2025	PT (PT attivi)	PRI (PRI attivi)
Brucato Antonio Luca Massimo Roberto	2025	13	4	12 (3)	-
De Gaetano Francesco	2019	1	-	-	-
Frisone Maria Flavia	2025	3	1	23 (8)	-
Lodi Monica Anna Maria	2021	13	-	37 (-)	-
Longo Lisa	2015	4	-	-	-
Mauro Angela	2025	4	3	4 (3)	-
Monaco Gaspare	2014	1	-	-	-
Parente Eliana	2025	19	3	63 (15)	-
Parisi Eleonora	2025	1	-	9 (3)	-
Rebessi Erika	2021	9	-	17 (-)	-
Romeo Antonino	2022	139	-	103 (-)	-
Tombetti Enrico	2025	89	89	83 (83)	-
Viri Maurizio	2014	17	-	4 (-)	-
Totale		313	100	355 (155)	-

6. SCHEDE DI DIAGNOSI INSERITE E VALIDATE, DISTINTE PER CATEGORIA DI APPARTENENZA DELLA MALATTIA RARA



- 1 *Malattie infettive e parassitarie*
- 2 *Tumori*
- 3 *Malattie delle ghiandole endocrine*
- 4 *Malattie del metabolismo*
- 5 *Malattie del sistema immunitario*
- 6 *Malattie del sangue e degli organi ematopoietici*
- 7 *Malattie del sistema nervoso centrale e periferico*
- 8 *Malattie dell'apparato visivo*
- 9 *Malattie del sistema circolatorio*
- 10 *Malattie dell'apparato respiratorio*
- 11 *Malattie dell'apparato digerente*
- 12 *Malattie dell'apparato genito-urinario*
- 13 *Malattie della cute e del tessuto sottocutaneo*
- 14 *Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo*
- 15 *Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche*
- 16 *Alcune condizioni morbose di origine perinatale*

7. ANDAMENTO STORICO DELLE SCHEDE DI DIAGNOSI INSERITE E VALIDATE, PER ANNO DI ANALISI



N.B. alcune schede di diagnosi possono non essere più attive/valide a seguito di cancellazioni/rettifiche.

8. MALATTIE RARE CENSITE DAGLI SPECIALISTI DEL CENTRO DI RIFERIMENTO: SINTESI DEI PRINCIPALI DATI RACCOLTI DAL REGISTRO LOMBARDO MALATTIE RARE (ORDINATI PER CODICE DI ESENZIONE) (1/2)

LEGENDA			
COD	CODICE ESENZIONE	NOTE (se applicabili):	
TOT	NUMERO DI CASI CENSITI DAL REGISTRO	NOTA 1A	LA CONDIZIONE È STATA CENSITA CON QUESTA DENOMINAZIONE FINO AL 05/05/2009
M/F	SESSO	NOTA 1B	LA CONDIZIONE È STATA CENSITA CON QUESTA DENOMINAZIONE FINO AL 30/06/2011
PT (%)	PERCENTUALE DEI CASI PER CUI È STATO REDATTO ALMENO UN PIANO TERAPEUTICO	NOTA 1C	LA CONDIZIONE È STATA CENSITA CON QUESTA DENOMINAZIONE FINO AL 03/03/2016
E.R. (%)	PERCENTUALE DEI CASI NON RESIDENTI IN LOMBARDIA	NOTA 1D	LA CONDIZIONE È STATA CENSITA CON QUESTA DENOMINAZIONE FINO AL 17/03/2016
DS	DEVIAZIONE STANDARD	NOTA 1E	LA CONDIZIONE È STATA CENSITA CON QUESTA DENOMINAZIONE FINO AL 20/07/2016
MIN/MAX	RANGE	NOTA 2	ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI
1 Orphanet. Search for a rare disease. Retrieved May 2026, from orpha.net			

NOTE	COD	PATOLOGIA (DETTAGLIO ALLA MALATTIA RARA AFFERENTE) (ORPHA NUMBER; DISEASE OR GROUP OF DISEASES) ¹	TOT	M	F	PT (%)	E.R. (%)	ETÀ ALL'ESORDIO (ANNI)					ETÀ ALLA DIAGNOSI (ANNI)					ETÀ AL CENSIMENTO (ANNI)				
								MEDIA	DS	MEDIANA	MIN	MAX	MEDIA	DS	MEDIANA	MIN	MAX	MEDIA	DS	MEDIANA	MIN	MAX
	RC0210	Behçet malattia di (ORPHA117; Behçet disease)	22	11	11	95	0	29	15	25	0	62	34	16	30	14	79	36	16	36	17	81
	RC0241	Febbre mediterranea familiare (ORPHA342; Familial Mediterranean fever)	3	0	3	100	0	10	2	11	7	12	26	10	23	15	39	33	13	39	15	45
	RCG161	Artrite idiopatica giovanile a esordio sistemico (ORPHA85414; Systemic-onset juvenile idiopathic arthritis)	2	2	0	100	0	15	1	15	14	16	15	1	15	14	16	15	1	15	14	16
	RCG161	Blau sindrome di (ORPHA90340; Blau syndrome)	1	0	1	100	0	0	0	0	0	0	36	0	36	36	36	44	0	44	44	44
	RCG161	Malattia di Still a esordio nell'adulto (ORPHA829; Adult-onset Still disease)	2	1	1	100	0	24	12	24	12	36	29	7	29	22	36	31	9	31	22	39
	RCG161	Sindrome da febbre periodica associata a NLRP12 (ORPHA247868; NLRP12-associated hereditary periodic fever syndrome)	1	0	1	100	0	32	0	32	32	32	44	0	44	44	44	45	0	45	45	45
	RF0040	Reff sindrome di (ORPHA778; Rett syndrome)	10	0	10	40	20	2	1	1	0	5	7	7	5	1	27	14	9	11	3	35
	RF0060	Epilessia mioclonica progressiva (ORPHA98261; Progressive myoclonic epilepsy)	2	1	1	100	0	13	1	13	12	14	14	0	14	14	14	21	7	21	14	27
	RF0061	Dravet sindrome di (ORPHA33069; Dravet syndrome)	16	9	7	100	13	0	0	0	0	0	6	8	2	0	24	16	9	17	1	26
	RF0130	Lennox Gastaut sindrome di (ORPHA2382; Lennox-Gastaut syndrome)	54	30	24	89	9	3	4	2	0	18	9	9	6	0	39	20	11	18	4	43
	RF0140	West sindrome di (ORPHA697160; Infantile epileptic spasms syndrome)	37	21	16	43	14	0	0	0	0	2	0	1	0	0	3	3	5	1	0	23
	RF0280	Cheratocono	2	2	0	0	0	30	8	30	22	38	30	8	30	22	38	30	8	30	22	38
	RG0050	Granulomatosi eosinofila con poliangite (ORPHA183; Eosinophilic granulomatosis with polyangiitis)	6	2	4	50	0	46	18	45	25	71	54	15	59	25	71	61	11	60	45	78
	RG0070	Granulomatosi con poliangite (ORPHA900; Granulomatosis with polyangiitis)	6	3	3	83	0	63	11	63	43	79	66	12	69	45	80	69	10	70	47	80
	RG0080	Arterite a cellule giganti (ORPHA397; Giant cell arteritis)	57	20	37	91	4	75	10	76	47	91	75	10	76	50	91	77	9	79	56	94

8. (2/2)

NOTE	COD	PATOLOGIA (DETTAGLIO ALLA MALATTIA RARA AFFERENTE)	TOT	M	F	PT (%)	E.R. (%)	ETÀ ALL'ESORDIO (ANNI)					ETÀ ALLA DIAGNOSI (ANNI)					ETÀ AL CENSIMENTO (ANNI)				
								MEDIA	DS	MEDIANA	MIN	MAX	MEDIA	DS	MEDIANA	MIN	MAX	MEDIA	DS	MEDIANA	MIN	MAX
	RG0090	Takayasu malattia di (ORPHA3287; Takayasu arteritis)	1	0	1	100	0	20	0	20	20	20	21	0	21	21	21	39	0	39	39	39
2	RH0011	Sarcoidosi* (ORPHA797; Sarcoidosis)	8	2	6	75	0	47	15	51	24	67	48	15	52	25	67	51	13	55	30	67
	RM0120	Sclerosi sistemica progressiva (ORPHA90291; Systemic sclerosis)	1	0	1	100	0	57	0	57	57	57	59	0	59	59	59	68	0	68	68	68
	RN0050	Lissencefalia isolata o sindromica (ORPHA48471; Lissencephaly)	2	1	1	100	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	8	5	8	3	12
	RN0670	Sindrome del Cri Du Chat (ORPHA281; Monosomy 5p syndrome)	2	2	0	100	50	0	0	0	0	0	8	8	8	0	16	31	6	31	25	37
	RN0700	Wolf-Hirschhorn sindrome di (ORPHA280; Wolf-Hirschhorn syndrome)	2	1	1	0	0	0	0	0	0	0	1	1	1	0	2	20	3	20	17	22
	RN0750	Sclerosi tuberosa (ORPHA805; Tuberous sclerosis complex)	22	9	13	45	9	3	5	1	0	15	4	5	2	0	15	16	8	16	2	34
	RN0940	Sindrome Kabuki (ORPHA2322; Kabuki syndrome)	4	4	0	50	25	1	1	1	0	3	8	6	8	0	17	23	4	21	19	29
	RN1300	Angelman sindrome di (ORPHA72; Angelman syndrome)	44	20	24	45	23	2	4	0	0	24	7	10	2	0	39	19	13	17	2	47
	RN1480	Ipomelanosi di Ito	4	3	1	0	0	4	3	4	0	7	5	3	5	2	9	12	5	13	5	18
	RN1590	Pallister-Killian sindrome di (ORPHA884; Pallister-Killian syndrome)	1	0	1	0	0	2	0	2	2	2	2	0	2	2	2	22	0	22	22	22
	RN1740	Walker-Warburg sindrome di (ORPHA899; Walker-Warburg syndrome)	1	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	21	0	21	21	21
	Totale Schede di Diagnosi		313																			

9. ELENCO DELLE MALATTIE RARE PER CUI IL CENTRO È O È STATO DI RIFERIMENTO

CORRISPONDENTI SCHEDE, PIANI TERAPEUTICI E PIANI RIABILITATIVI INDIVIDUALI

In colore grigio le condizioni non più attribuite al Centro di riferimento al 31.12.2025

Codice di Esenzione	Patologia	Schede Inserite e Validate	Schede Inserite e Validate nel 2025	PT Inseriti e Validati	PT Attivi (*)	PRI Inseriti e Validati	PRI Attivi (*)
RC0110	Crioglobulinemia mista (ORPHA91138; Cryoglobulinemic vasculitis)	-	-	-	-	-	-
RC0210	Behçet malattia di (ORPHA117; Behçet disease)	22	20	21	19	-	-
RC0220	Sindrome da anticorpi antifosfolipidi (forma primitiva) (ORPHA80; Antiphospholipid syndrome)	-	-	-	-	-	-
RC0241	Febbre mediterranea familiare (ORPHA342; Familial Mediterranean fever)	3	2	3	2	-	-
RC0243	Sindrome TRAPS (ORPHA32960; Tumor necrosis factor receptor 1 associated periodic syndrome)	-	-	-	-	-	-
RCG161	Sindromi autoinfiammatorie ereditarie/familiari	6	5	6	5	-	-
RDG050	Sindromi mielodisplastiche (ORPHA52688; Myelodysplastic syndrome)	-	-	-	-	-	-
RF0040	Rett sindrome di (ORPHA778; Rett syndrome)	10	-	9	-	-	-
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva (ORPHA98261; Progressive myoclonic epilepsy)	2	-	9	-	-	-
RF0061	Dravet sindrome di (ORPHA33069; Dravet syndrome)	16	-	33	6	-	-
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di (ORPHA2382; Lennox-Gastaut syndrome)	54	2	105	12	-	-
RF0140	West sindrome di (ORPHA697160; Infantile epileptic spasms syndrome)	37	-	27	1	-	-
RF0280	Cheratocono	2	-	-	-	-	-
RF0320	Coroidite multifocale (ORPHA714154; Idiopathic multifocal choroiditis)	-	-	-	-	-	-
RG0050	Granulomatosi eosinofila con poliangite (ORPHA183; Eosinophilic granulomatosis with polyangiitis)	6	3	3	3	-	-
RG0070	Granulomatosi con poliangite (ORPHA900; Granulomatosis with polyangiitis)	6	5	5	5	-	-
RG0080	Arterite a cellule giganti (ORPHA397; Giant cell arteritis)	57	53	52	48	-	-

Codice di Esenzione	Patologia	Schede Inserite e Validate	Schede Inserite e Validate nel 2025	PT Inseriti e Validati	PT Attivi (*)	PRI Inseriti e Validati	PRI Attivi (*)
RG0090	Takayasu malattia di (ORPHA3287; Takayasu arteritis)	1	1	1	1	-	-
RGG020	Linfedemi primari cronici	-	-	-	-	-	-
RH0011	Sarcoidosi (ORPHA797; Sarcoidosis)	8	6	7	5	-	-
RM0120	Sclerosi sistemica progressiva (ORPHA90291; Systemic sclerosis)	1	1	1	1	-	-
RN0050	Lissencefalia isolata o sindromica (ORPHA48471; Lissencephaly)	2	-	4	-	-	-
RN0150	Blue rubber bleb nevus (ORPHA1059; Blue rubber bleb nevus)	-	-	-	-	-	-
RN0390	Sindrome cefalopolisindattilia di Greig (ORPHA380; Greig cephalopolysyndactyly syndrome)	-	-	-	-	-	-
RN0670	Sindrome del Cri Du Chat (ORPHA281; Monosomy 5p syndrome)	2	-	2	-	-	-
RN0700	Wolf-Hirschhorn sindrome di (ORPHA280; Wolf-Hirschhorn syndrome)	2	-	-	-	-	-
RN0750	Sclerosi tuberosa (ORPHA805; Tuberous sclerosis complex)	22	-	23	1	-	-
RN0940	Sindrome Kabuki (ORPHA2322; Kabuki syndrome)	4	-	2	-	-	-
RN0960	Maffucci sindrome di (ORPHA163634; Maffucci syndrome)	-	-	-	-	-	-
RN1300	Angelman sindrome di (ORPHA72; Angelman syndrome)	44	2	42	6	-	-
RN1480	Ipomelanosi di Ito	4	-	-	-	-	-
RN1510	Klippel-Trenaunay sindrome di (ORPHA2346; Angioosteohypertrophic syndrome)	-	-	-	-	-	-
RN1590	Pallister-Killian sindrome di (ORPHA884; Pallister-Killian syndrome)	1	-	-	-	-	-
RN1720	Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di (ORPHA3437; Vogt-Koyanagi-Harada disease)	-	-	-	-	-	-
RN1740	Walker-Warburg sindrome di (ORPHA899; Walker-Warburg syndrome)	1	-	-	-	-	-
RNG100	Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	-	-	-	-	-	-
RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	-	-	-	-	-	-
RNG200	Amartomatosi multiple	-	-	-	-	-	-
Totale		313	100	355	115	-	-

** Nel caso di più PT e PRI attivi nel 2025 per lo stesso paziente, si considerano i documenti più recenti.*

10. ULTERIORI CERTIFICAZIONI AI FINI DELL'ESENZIONE RILASCIATE DAL CENTRO DI RIFERIMENTO

Di seguito si riporta il numero di certificati di esenzione per malattia rara al 31.12.2025, ordinati per codice di esenzione. Tali dati si riferiscono alle esenzioni rilasciate da ottobre 2022 e registrate nel database amministrativo regionale, ma non ancora inserite nel Registro Lombardo Malattie Rare.

Codice di Esenzione	Patologia	Esenzioni al 31.12.2025	Di cui attestate nel 2025
RC0210	Behçet malattia di (ORPHA117; Behçet disease)	6	1
RC0220	Sindrome da anticorpi antifosfolipidi (forma primitiva) (ORPHA80; Antiphospholipid syndrome)	2	1
RCG161	Sindromi autoinfiammatorie ereditarie/familiari	4	1
RF0130	Lennox Gastaut sindrome di (ORPHA2382; Lennox-Gastaut syndrome)	11	4
RF0140	West sindrome di (ORPHA697160; Infantile epileptic spasms syndrome)	3	1
RF0280	Cheratocono	40	20
RF0320	Coroidite multifocale (ORPHA714154; Idiopathic multifocal choroiditis)	15	7
RG0050	Granulomatosi eosinofila con poliangite (ORPHA183; Eosinophilic granulomatosis with polyangiitis)	6	2
RG0070	Granulomatosi con poliangite (ORPHA900; Granulomatosis with polyangiitis)	4	-
RG0080	Arterite a cellule giganti (ORPHA397; Giant cell arteritis)	19	5
RG0090	Takayasu malattia di (ORPHA3287; Takayasu arteritis)	2	2
RGG020	Linfedemi primari cronici	1	1
RH0011	Sarcoidosi (Esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti) (ORPHA797; Sarcoidosis)	13	2
RM0120	Sclerosi sistemica progressiva (ORPHA90291; Systemic sclerosis)	6	-
RN0750	Sclerosi tuberosa (ORPHA805; Tuberous sclerosis complex)	2	1
RN1300	Angelman sindrome di (ORPHA72; Angelman syndrome)	1	1
RN1720	Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di (ORPHA3437; Vogt-Koyanagi-Harada disease)	1	-
RNG200	Amartomatosi multiple	1	-
Totale		137	49

Registro Lombardo Malattie Rare

Rapporto al 31 Dicembre 2025

Ospedale Fatebenefratelli e Oftalmico di Milano

NOTE

I dati analizzati a cura del Centro di Coordinamento Regionale sono relativi all'accesso al Data Warehouse di Regione Lombardia effettuato il 18.05.2026.

Il Centro di Coordinamento non è responsabile di eventuali dati mancanti e/o incompleti.

STORIA DELLE REVISIONI

Prima redazione: Luglio 2026

Numero Revisione	Data revisione	Descrizione delle modifiche