

REGISTRO LOMBARDO MALATTIE RARE

**Presidio Ospedaliero Gaetano Pini
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	15

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

Ingegnoli Francesca francesca.ingegnoli@unimi.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 Centro Specialistico Ortopedico Traumatologico Gaetano Pini-CTO		
8. Presidio Ospedaliero Gaetano Pini 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
4. MALATTIE DEL METABOLISMO		
	RC0160	IPOFOSFATASIA
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)
	RC0290	SCHNITZLER SINDROME DI
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RD0030	PORPORA DI HENOC-SCHOENLEIN RICORRENTE
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA
	RM0040	FASCITE EOSINOFILE
	RM0050	FASCITE DIFFUSA
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0100	MELOREOSTOSI
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILE IDIOPATICA
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
	RM0121	SINDROME SAPHO
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
Totale Codici Esenzione Attribuiti: 28		

8. Presidio Ospedaliero Gaetano Pini di Milano		
Per i seguenti codici la Struttura è abilitata al rilascio tramite applicativo RMRARE di: - Scheda per la stesura del Progetto Riabilitativo Individuale		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
Totale Codici Esenzione Attribuiti: 1		



In data 1 marzo 2017 hanno ufficialmente avviato le loro attività le prime 24 Reti di Riferimento Europee (European Reference Networks - ERNs), che hanno coinvolto complessivamente oltre 300 Centri in 25 Paesi dell'Unione Europea. Il 26 novembre 2021 il Board degli Stati Membri ha approvato un ampliamento delle ERNs con la selezione di un ulteriore gruppo di Centri partecipanti.

Una selezione dei Centri di riferimento, effettuata in risposta alla call europea, partecipa alle ERNs. Nell'ambito della Rete nazionale malattie rare, questi Centri assumono la dizione di Centri di eccellenza per le malattie seguite dalla rispettiva Rete europea.

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

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

4. ATTIVITÀ DI CENSIMENTO SVOLTA DAL CENTRO DI RIFERIMENTO

Schede di diagnosi inserite nel
Registro Lombardo Malattie Rare

842

<i>di cui</i>	annullate ⁽¹⁾	0
	modificate ⁽²⁾	0
	non convalidate ⁽³⁾	209
	validate ⁽⁴⁾	633

(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*

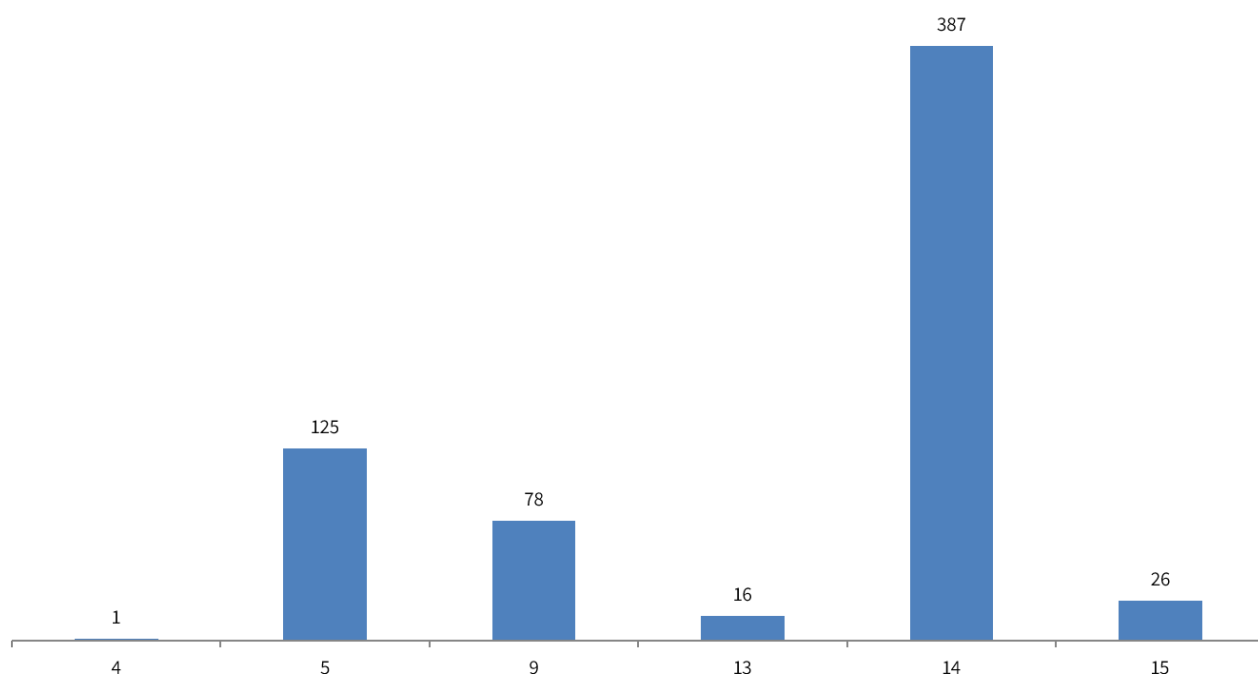
5. SPECIALISTI DEL CENTRO DI RIFERIMENTO CHE HANNO UTILIZZATO

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.

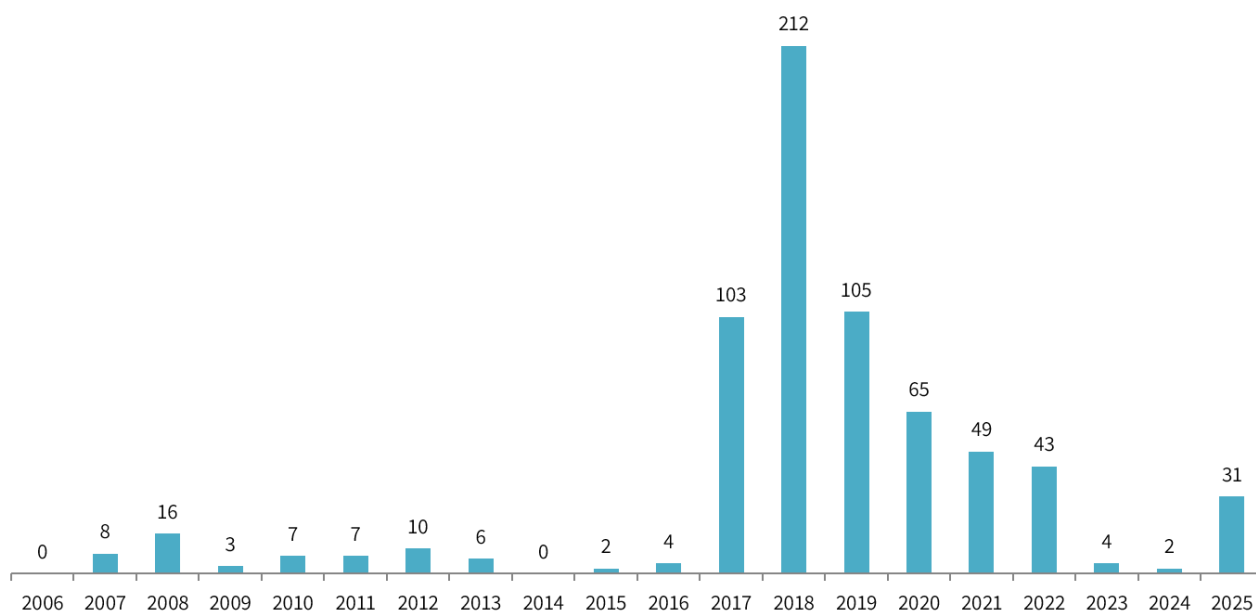
Cognome e Nome	Anno ultimo accesso RMR	Schede Inserite e Validate (N° totale)	Schede Inserite e Validate nel 2025	PT (PT attivi)	PRI (PRI attivi)
Crotti Chiara	2025	11	11	6 (6)	-
De Lucia Orazio	2020	7	-	9 (-)	-
Del Papa Nicoletta	2025	223	6	288 (7)	-
Favalli Ennio Giulio	2018	3	-	3 (-)	-
Gattinara Maurizio Virgilio Severino Cesare	2022	69	-	84 (-)	-
Gerosa Maria	2025	118	13	135 (9)	-
Ingegnoli Francesca Anna	2025	131	1	161 (-)	-
Marchesoni Antonio	2018	1	-	1 (-)	-
Murgo Antonella	2022	33	-	46 (-)	-
Sinigaglia Luigi	2018	1	-	1 (-)	-
Varenna Massimo	2020	19	-	19 (-)	-
Zeni Silvana	2013	16	-	12 (-)	-
Zucchi Francesca	2022	1	-	2 (-)	-
Totale		633	31	767 (22)	-

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	DEVIATION 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
	RC0160	Ippofosfatasi (ORPHA436; Hypophosphatasia)	1	0	1	100	0	59	0	59	59	59	59	0	59	59	59	59	0	59	59	59
	RC0210	Behçet malattia di (ORPHA117; Behçet disease)	17	7	10	100	0	32	13	32	6	59	35	14	33	7	59	39	14	45	12	59
	RC0220	Sindrome da anticorpi antifosfolipidi (forma primitiva) (ORPHA80; Antiphospholipid syndrome)	79	14	65	97	8	35	11	34	16	72	38	12	36	18	78	45	11	42	27	81
	RC0241	Febbre mediterranea familiare (ORPHA342; Familial Mediterranean fever)	6	4	2	100	17	7	5	5	2	15	10	6	11	3	17	14	7	13	5	24
	RC0243	Sindrome TRAPS (ORPHA32960; Tumor necrosis factor receptor 1 associated periodic syndrome)	3	0	3	100	0	15	20	2	0	43	43	12	46	27	55	47	11	46	34	61
	RC0290	Schnitzler sindrome di (ORPHA37748; Schnitzler syndrome)	3	1	2	100	0	61	6	64	53	66	65	3	64	63	69	66	3	64	64	71
	RCG161	Artrite idiopatica giovanile a esordio sistemico (ORPHA85414; Systemic-onset juvenile idiopathic arthritis)	4	3	1	100	50	7	4	7	3	13	9	6	7	3	17	28	8	28	19	36
	RCG161	Malattia di Still a esordio nell'adulto (ORPHA829; Adult-onset Still disease)	11	6	5	100	18	39	11	40	22	56	44	13	41	22	70	47	14	45	22	79
	RCG161	Malattia IgG4-correlata (ORPHA284264; IgG4-related disease)	1	0	1	100	0	53	0	53	53	53	54	0	54	54	54	58	0	58	58	58
	RCG161	Osteomielite multifocale ricorrente cronica (ORPHA324964; Chronic nonbacterial osteomyelitis/Chronic recurrent multifocal osteomyelitis)	15	4	11	93	27	14	8	11	6	41	15	8	13	8	42	18	10	16	9	55
	RCG161	Sindrome da febbre periodica associata a NLRP12 (ORPHA247868; NLRP12-associated hereditary periodic fever syndrome)	3	0	3	100	0	14	11	8	4	29	19	11	12	10	35	19	11	12	11	35
	RG0010	Endocardite reumatica	15	12	3	100	0	11	11	8	2	50	12	11	9	4	50	18	13	14	6	50
	RG0020	Poliangiite microscopica (ORPHA727; Microscopic polyangiitis)	9	3	6	89	0	51	15	50	28	74	52	15	50	28	74	57	13	57	28	75
	RG0030	Poliarterite nodosa (ORPHA767; Polyarteritis nodosa)	3	2	1	100	33	52	8	52	42	61	56	10	62	42	63	58	7	62	49	64
	RG0080	Arterite a cellule giganti (ORPHA397; Giant cell arteritis)	34	5	29	97	9	66	9	67	43	83	67	9	68	44	85	67	9	68	44	85

8. (2/2)

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
	RL0080	Sclerosi cutanea diffusa ad alta gravità clinica (ORPHA220393; Diffuse cutaneous systemic sclerosis)	16	5	11	100	31	15	17	10	0	61	17	16	11	2	61	21	19	13	4	63
	RM0010	Dermatomiosite (ORPHA221; Dermatomyositis)	13	4	9	100	23	33	19	32	4	70	33	19	32	4	71	38	16	37	17	71
	RM0020	Polimiosite (ORPHA732; Polymyositis)	9	3	6	78	11	51	24	61	4	84	51	24	61	4	85	59	17	61	26	86
	RM0021	Sindrome da anticorpi antisintetasi (ORPHA81; Antisynthetase syndrome)	12	2	10	83	8	52	12	52	35	69	53	12	52	35	69	54	12	53	37	70
	RM0030	Connettivite mista (ORPHA809; Mixed connective tissue disease)	26	3	23	96	15	37	11	36	12	59	39	11	40	12	60	43	13	43	12	67
	RM0040	Fascite eosinofila (ORPHA3165; Eosinophilic fasciitis)	2	0	2	100	0	49	8	49	41	56	49	8	49	41	56	59	12	59	47	70
	RM0050	Fascite diffusa	2	2	0	50	0	44	5	44	39	48	44	5	44	39	48	44	4	44	40	48
	RM0060	Policondrite ricorrente (ORPHA728; Relapsing polychondritis)	4	0	4	75	0	47	4	47	43	51	48	3	49	44	52	51	4	50	48	57
	RM0100	Meloreostosi (ORPHA2485; Melorheostosis)	1	1	0	100	0	0	0	0	0	0	22	0	22	22	22	24	0	24	24	24
	RM0110	Miosite a corpi inclusi (ORPHA611; Inclusion body myositis)	1	1	0	100	0	63	0	63	63	63	72	0	72	72	72	76	0	76	76	76
	RM0120	Sclerosi sistemica progressiva (ORPHA90291; Systemic sclerosis)	312	38	274	97	20	46	14	46	6	84	49	14	49	7	84	55	15	56	11	84
	RM0121	Sindrome SAPHO (ORPHA793; SAPHO syndrome)	5	1	4	80	20	34	8	31	26	48	36	8	38	26	49	38	9	39	27	53
	RNG050	Condrodistrofia congenita non tipizzata	1	0	1	100	0	0	0	0	0	0	29	0	29	29	29	29	0	29	29	29
	RNG060	Displasia fibrosa (ORPHA249; Fibrous dysplasia of bone)	5	3	2	80	0	27	24	21	0	64	39	20	46	11	64	46	19	46	15	72
	RNG060	Osteogenesi imperfetta (ORPHA666; Osteogenesis imperfecta)	20	9	11	80	15	9	12	5	0	48	32	15	30	6	67	40	15	41	17	68
	Totale Schede di Diagnosi		633																			

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 Valutate	Schede Inserite e Valutate nel 2025	PT Inseriti e Validati	PT Attivi (*)	PRI Inseriti e Validati	PRI Attivi (*)
RC0160	Ipofosfatasia (ORPHA436; Hypophosphatasia)	1	1	1	1	-	-
RC0210	Behçet malattia di (ORPHA117; Behçet disease)	17	1	24	1	-	-
RC0220	Sindrome da anticorpi antifosfolipidi (forma primitiva) (ORPHA80; Antiphospholipid syndrome)	79	5	89	5	-	-
RC0241	Febbre mediterranea familiare (ORPHA342; Familial Mediterranean fever)	6	-	6	-	-	-
RC0243	Sindrome TRAPS (ORPHA32960; Tumor necrosis factor receptor 1 associated periodic syndrome)	3	-	3	-	-	-
RC0290	Schnitzler sindrome di (ORPHA37748; Schnitzler syndrome)	3	1	4	1	-	-
RCG161	Sindromi autoinfiammatorie ereditarie/familiari	34	1	38	1	-	-
RD0030	Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente (ORPHA761; Immunoglobulin A vasculitis)	-	-	-	-	-	-
RG0010	Endocardite reumatica	15	-	23	-	-	-
RG0020	Poliangioite microscopica (ORPHA727; Microscopic polyangiitis)	9	1	17	-	-	-
RG0030	Poliarterite nodosa (ORPHA767; Polyarteritis nodosa)	3	-	3	-	-	-
RG0080	Arterite a cellule giganti (ORPHA397; Giant cell arteritis)	34	2	38	2	-	-
RL0080	Sclerosi cutanea diffusa ad alta gravità clinica (ORPHA220393; Diffuse cutaneous systemic sclerosis)	16	-	18	-	-	-
RL0090	Pioderma gangrenoso cronico (ORPHA48104; Pyoderma gangrenosum)	-	-	-	-	-	-
RM0010	Dermatomiosite (ORPHA221; Dermatomyositis)	13	-	16	-	-	-
RM0020	Polimiosite (ORPHA732; Polymyositis)	9	4	8	2	-	-
RM0021	Sindrome da anticorpi antisintetasi (ORPHA81; Antisynthetase syndrome)	12	3	10	2	-	-

Codice di Esenzione	Patologia	Schede Inserite e Valutate	Schede Inserite e Valutate nel 2025	PT Inseriti e Validati	PT Attivi (*)	PRI Inseriti e Validati	PRI Attivi (*)
RM0030	Connettivite mista (ORPHA809; Mixed connective tissue disease)	26	-	36	-	-	-
RM0040	Fascite eosinofila (ORPHA3165; Eosinophilic fasciitis)	2	1	2	1	-	-
RM0050	Fascite diffusa	2	-	1	-	-	-
RM0060	Policondrite ricorrente (ORPHA728; Relapsing polychondritis)	4	1	4	-	-	-
RM0100	Meloreostosi (ORPHA2485; Melorheostosis)	1	1	1	1	-	-
RM0110	Miosite a corpi inclusi (ORPHA611; Inclusion body myositis)	1	1	1	1	-	-
RM0111	Miosite eosinofila idiopatica (ORPHA247724; Idiopathic eosinophilic myositis)	-	-	-	-	-	-
RM0120	Sclerosi sistemica progressiva (ORPHA90291; Systemic sclerosis)	312	-	396	1	-	-
RM0121	Sindrome SAPHO (ORPHA793; SAPHO syndrome)	5	1	5	-	-	-
RNG050	Condrodistrofie congenite	1	-	1	-	-	-
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	25	7	22	3	-	-
Totale		633	31	767	22	-	-

* 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)	13	4
RC0220	Sindrome da anticorpi antifosfolipidi (forma primitiva) (ORPHA80; Antiphospholipid syndrome)	21	-
RC0241	Febbre mediterranea familiare (ORPHA342; Familial Mediterranean fever)	2	1
RC0290	Schnitzler sindrome di (ORPHA37748; Schnitzler syndrome)	1	1
RCG161	Sindromi autoinfiammatorie ereditarie/familiari	27	10
RD0030	Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente (ORPHA761; Immunoglobulin A vasculitis)	1	-
RG0010	Endocardite reumatica	1	-
RG0080	Arterite a cellule giganti (ORPHA397; Giant cell arteritis)	17	1
RM0010	Dermatomiosite (ORPHA221; Dermatomyositis)	10	4
RM0020	Polimiosite (ORPHA732; Polymyositis)	1	-
RM0021	Sindrome da anticorpi antisintetasi (ORPHA81; Antisynthetase syndrome)	1	1
RM0030	Connettivite mista (ORPHA809; Mixed connective tissue disease)	6	3
RM0040	Fascite eosinofila (ORPHA3165; Eosinophilic fasciitis)	1	-
RM0100	Meloreostosi (ORPHA2485; Melorheostosis)	1	-
RM0120	Sclerosi sistemica progressiva (ORPHA90291; Systemic sclerosis)	56	17
RM0121	Sindrome SAPHO (ORPHA793; SAPHO syndrome)	2	-
RNG050	Condrodistrofie congenite	27	9
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	3	1
Totale		191	52

Registro Lombardo Malattie Rare

Rapporto al 31 Dicembre 2025

Presidio Ospedaliero Gaetano Pini 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