Regione Lazio

Decreti del Commissario ad Acta

Decreto del Commissario ad Acta 15 settembre 2017, n. U00413

Recepimento DPCM 12.1.2017: Allegato 7-Elenco malattie rare esentate dalla partecipazione al costo, Allegato 8bis-Elenco malattie e condizioni croniche invalidanti, Allegato10A-Prestazioni specialistiche per la tutela della maternita' responsabile, escluse dalla partecipazione al costo in funzione preconcezionale, Allegato10B-Prestazioni specialistiche per il controllo della gravidanza fisiologica, escluse dalla partecipazione al costo, Allegato10C- Condizioni di accesso alla diagnosi prenatale invasiva, in esclusione dalla quota di partecipazione al costo. Disposizioni transitorie.

Oggetto: Recepimento DPCM 12.1.2017:Allegato 7-Elenco malattie rare esentate dalla partecipazione al costo, Allegato 8bis-Elenco malattie e condizioni croniche invalidanti, Allegato10A-Prestazioni specialistiche per la tutela della maternità responsabile, escluse dalla partecipazione al costo in funzione preconcezionale, Allegato10B-Prestazioni specialistiche per il controllo della gravidanza fisiologica, escluse dalla partecipazione al costo, Allegato10C- Condizioni di accesso alla diagnosi prenatale invasiva, in esclusione dalla quota di partecipazione al costo. Disposizioni transitorie.

IL PRESIDENTE IN QUALITA' DI COMMISSARIO AD ACTA

VISTI per quanto riguarda i poteri:

- lo Statuto della Regione Lazio 11 novembre 2001, n. 1 "Nuovo Statuto della Regione Lazio" e successive modifiche e integrazioni;
- la Legge Regionale 18 febbraio 2002, n. 6 e successive modifiche e integrazioni;
- il Regolamento Regionale 6 settembre 2002, n. 1, concernente l'organizzazione degli uffici e dei servizi della Giunta Regionale e successive modifiche e integrazioni;
- la Deliberazione del Consiglio dei Ministri del 21 marzo 2013, con cui il Presidente della Regione Lazio Nicola Zingaretti è stato nominato Commissario ad Acta per la realizzazione degli obiettivi di risanamento finanziario previsti nel Piano di Rientro dai disavanzi regionali nel settore sanitario;
- la Delibera di Giunta regionale del 14.12.2015 n. 723 di conferimento incarico di Direttore della Direzione Regionale "Salute e Politiche sociali", al dr. Vincenzo Panella;

VISTO il D.P.C.M. 29.11.2001 recante "Definizione dei Livelli essenziali di assistenza";

VISTO il Decreto del Ministro della Sanità 18 maggio 2001, n. 279 recante "Regolamento di istituzione della rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie ai sensi dell'art. 5, comma 1, lettera b) del decreto legislativo 29.4.1998, n. 124";

VISTO il Sistema Informativo Malattie Rare Lazio (SIMaRaL) istituito nel 2008 come strumento di conoscenza epidemiologica per la programmazione e monitoraggio regionale della rete di assistenza alle malattie rare;

VISTO l'Accordo Stato/Regioni Rep. Atti n.140 del 16.10.2014 sul documento "Piano Nazionale per le malattie rare" che ha approvato il Piano Nazionale Malattie Rare 2013 – 2016;

VISTO il Decreto del Commissario ad Acta (DCA) n. U000313 del 4.7.2013 "Approvazione Nomenclatore Tariffario reginale per prestazioni di assistenza specialistica ambulatoriale. D.M. 18.10.2012;

VISTO il DCA n.U00387 del 06.8.2015 concernente: "Recepimento Accordo Stato/Regioni Rep. Atti n.140 del 16.10.2014 che ha approvato il Piano Nazionale Malattie Rare 2013 – 2016. Individuazione del Coordinamento Regionale delle Malattie Rare. Primo riassetto della rete assistenziale per le malattie rare. Disposizioni transitorie;

VISTO il DCA n. U00429 dell'11.9.2015 con il quale è stata rettificata la Tabella A dell'Allegato 3 del Decreto del Commissario ad Acta n.U00387 del 06.08.2015;

VISTA la Determinazione dirigenziale (DE) n. G10700 del 9.9.2015 con la quale è stato istituito il Centro di Coordinamento regionale delle Malattie Rare, ai sensi del Decreto del Commissario ad Acta n.U00387/2015;

VISTA la DE n.G14554 del 24.11.2015 con la quale è stato approvato l'elenco dei Centri malattie rare riconosciuti ai sensi dei DCA n.U00387/2015 e U00429/2015;

VISTO il Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 12.1.2017 "Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del Decreto legislativo 30.12.1992, n. 502", pubblicato nella G.U. n. 65 del 18.3.2017 ed entrato in vigore il 19.3.2017;

VISTO in particolare l'art. 13 del DPCM 12.1.2017 che prevede al comma 1 che per gli assistiti affetti dalle malattie rare di cui al relativo Allegato 3 sono garantite le prestazioni che comportano l'erogazione dei presidi indicati nel nomenclatore di cui al medesimo allegato. Al comma 2 è previsto che le Regioni e le Province Autonome disciplinano le modalità di accertamento del diritto alle prestazioni, le modalità di fornitura dei prodotti e i quantitativi massimi concedibili sulla base del fabbisogno determinato in funzione del livello di gravità della malattia;

VISTO l'art.52 del DPCM 12.1.2017 che prevede che le persone affette dalle malattie rare indicate nel relativo Allegato 7 abbiano diritto all'esenzione dalla partecipazione al costo delle correlate prestazioni di assistenza sanitaria;

VISTO in particolare l'Allegato 7 al DPCM 12.1.2017 "Elenco Malattie rare esentate dalla partecipazione al costo" che individua 16 Gruppi di Malattie rare, che si intende recepito con il presente provvedimento;

VISTI inoltre gli allegati 8 bis e 10A, 10B e 10C al DPCM 12.1.2017 che si intendono recepiti con il presente provvedimento;

CONSIDERATO che le Regioni devono adeguare la Rete regionale per le malattie rare con l'individuazione dei relativi Centri e l'aggiornamento del Registro regionale;

ATTESO che ai sensi del succitato DCA n. U00387/2015 i criteri di designazione e valutazione dei Centri di "expertise" della Rete Regionale Malattie Rare tengono in considerazione non solo la presenza all'interno degli Istituti dei requisiti indicati dal Comitato EUCERD, richiamati anche sul Piano Nazionale Malattie Rare 2013-2016, ma anche di numerosi elementi, quali:

- competenze specialistiche necessarie alla presa in carico del soggetto con una specifica malattia rara;
- figura di coordinamento per la presa in carico (case manager);
- Percorsi Diagnostici-Terapeutici-Assistenziali (PDTA);
- strutture e servizi complementari per l'attività di diagnosi e cura;
- sportello di accesso per il paziente, le famiglie e le associazioni collegato;
- referente di istituto con una funzione di coordinamento e monitoraggio dei singoli ambulatori;
- competenze nell'elaborare e collaborare con la Regione per la diffusione di raccomandazioni cliniche, in collaborazione con gli altri Istituti e con le Associazioni per le malattie rare;
- competenze in attività di formazione rivolta ai Medici di Medicina Generale, Pediatri di Libera Scelta e operatori delle strutture assistenziali del territorio; capacità di coordinare e promuovere la transizione assistenziale dall'età pediatrica all'età
- adulta:
- servizio di consulenza telefonica 24 ore su 24 per quelle malattie rare potenzialmente a rischio
- di grave instabilità clinica ed il cui trattamento in condizioni di emergenza richieda il supporto
- di professionisti con specifiche competenze sulla malattia;
- competenze di ricerca di base e clinica, soprattutto in progetti collaborativi nazionali ed internazionali;
- adesione al debito informativo del registro Malattie Rare Lazio;

- programmi di miglioramento della qualità dell'assistenza con adozione di sistemi di valutazione dei risultati anche attraverso audit clinici periodici;
- sito web istituzionale con spazio dedicato alle MR, trasparente, fruibile (procedure d'accesso facili e dettagliate), sempre aggiornato, collegato a quello regionale;
- programmi di valutazione della soddisfazione dell'utente e del miglioramento della qualità percepita;
- collaborazioni per l'attuazione di Audit Civico promosso dalle Associazioni di malati rari.

CONSIDERATO di approvare l'Allegato 1 "Malattie rare: Disposizioni transitorie e indicazioni operative Sistema Informativo (SIMaRaL)", parte integrante del presente provvedimento, nel quale sono contenuti:

- i nuovi codici dell'Allegato 7 del DPCM 12.1.2017 non già presenti nell'elenco del DM 279/2001;
- le malattie rare dell'elenco del DM 279/2001 che sono diventate croniche esenti;
- le malattie croniche e invalidanti esenti che sono diventate rare esenti;
- le malattie rare che hanno una validità dell'esenzione limitata nel tempo;
- le malattie rare dell'elenco del DM 270/2001 non più considerate esenti;

RITENUTO di approvare l'Allegato 2 "Aggiornamenti da Allegato 7 al DPCM 12.1.2017", parte integrante del presente provvedimento;

CONSIDERATO, inoltre, necessario identificare per ciascuno dei nuovi codici di malattia contenuti nell'Allegato 7 del DPCM 12.1.2017 non già presenti nell'elenco del DM 279/2001, almeno un Istituto di riferimento;

CONSIDERATO opportuno per l'identificazione degli Istituti che dovranno prendere in carico le persone con malattie rare associate ai nuovi codici dell'Allegato 7 del DPCM 12.1.2017, basarsi sui seguenti criteri:

- Istituto già riconosciuto ai sensi del DCA 387/2015 e s.m.i. per malattie rare affini;
- Istituto già riconosciuto nell'ambito della Rete Europea di riferimento- ERN per un gruppo di malattie in cui ricadono uno o più nuovi codici;
- Istituto che per la sua valenza monospecialistica è in grado di assicurare una adeguata presa in carico.

PRESO ATTO che nell'Allegato 7 del DPCM 12.1.2017 alcune nuove malattie rare sono integrazioni di Gruppi di patologie già presenti nel DM 279/2001 e nel DCA n.U00387/2015 e che, pertanto, sono stati riconosciuti gli Istituti già individuati dalla DE n.G14554 del 24.11.2015;

RITENUTO di approvare l'Allegato 3 "Elenco Istituti riconosciuti per le malattie rare esentate dalla partecipazione al costo", parte integrante del presente provvedimento, con il quale sono stati confermati i codici di malattia rara già presenti nel DM 279/2001 e gli Istituti e Centri identificati con il DCA 387/2015 e s.m.i. e con DE n. G14554/2015;

RITENUTO, inoltre, di aggiornare il SIMaRaL in attuazione dell'Allegato 7 al DPCM 12.1.2017, come riportato nell'Allegato 2, parte integrante del presente provvedimento;

RITENUTO altresì che l'Area Programmazione della Rete Ospedaliera e Risk Management della Direzione regionale Salute e Politiche Sociali trasmetta a tutti i Referenti di Istituto delle malattie rare un protocollo operativo di adeguamento dell'attività del SIMaRaL al nuovo assetto organizzativo;

RITENUTO che, entro 45 giorni dall'adozione del presente Decreto gli Istituti identificati per i nuovi codici di malattia rara, dovranno comunicare all'Area Programmazione della Rete Ospedaliera e Risk Management della Direzione regionale Salute e Politiche Sociali l'elenco dei Centri responsabili della presa in carico con relativo responsabile clinico, privilegiandone l'individuazione fra quelli già riconosciuti dalla DE n.G14554/2015;

ATTESO che i Centri suddetti saranno successivamente oggetto di verifica da parte della Regione in merito anche ai volumi di utenti in carico registrati nel SIMaRaL al 31.12.2017;

RITENUTO che, al fine di dare maggiore coerenza alla Rete dei Centri per le malattie rare con provvedimento successivo da emanare entro il 31.12.2017, saranno valutate ed eventualmente approvate le richieste di integrazione al DCA n.U00387/2015 pervenute dalle Direzioni Generali di alcuni Istituti. Saranno inoltre eliminati dalla Rete quei Centri identificati dalla DE n.G14554/2015 che al 30.06.2017 risultavano non avere utenti in carico nel SIMaRaL;

RITENUTO di dare mandato alle Aziende Sanitarie, in collaborazione con i Referenti delle malattie rare di Istituto e delle ASL, di attivare idonei strumenti di informazione nei confronti dei cittadini sul contenuto del presente provvedimento;

PRESO ATTO inoltre che in riferimento alle malattie croniche e invalidanti:

- l'art. 53 del DPCM 12.1.2017 prevede che le persone affette dalle malattie croniche e invalidanti individuate dal relativo allegato 8 abbiano diritto all'esenzione dalla partecipazione al costo delle prestazioni sanitarie indicate dal medesimo;
- l'art. 64, norme finali e transitorie, prevede che:
 - le disposizioni in materia di assistenza specialistica ambulatoriale (articoli 15 e 16 e relativi allegati 4, 4A, 4B, 4C, 4D) entreranno in vigore dalla data di pubblicazione di un successivo decreto del Ministro della Salute, di concerto con il MEF, per la definizione delle tariffe massime delle prestazioni previste dalle medesime disposizioni;
 - fino all'entrata in vigore delle suddette disposizioni, l'elenco delle malattie croniche ed invalidanti che danno diritto all'esenzione è contenuto nell'allegato 8-bis;

PRESO ATTO, altresì, che l'art. 59 al DPCM 12.1.2017 "Assistenza specialistica ambulatoriale per le donne in stato di gravidanza e a tutela della maternità" prevede che:

- sono escluse dalla partecipazione al costo le prestazioni specialistiche ambulatoriali per la tutela della maternità indicate dal medesimo articolo 59 e dagli allegati 10A, 10B fruite presso le strutture sanitarie pubbliche e private accreditate, ivi compresi i consultori familiari;
- nelle specifiche condizioni di rischio fetale indicate dall'allegato 10C, sono escluse dalla partecipazione al costo le prestazioni specialistiche ambulatoriali necessarie ed appropriate per la valutazione del rischio e la successiva diagnosi prenatale, prescritte dallo specialista;
- il D.M. Sanità del 10/9/1998 è abrogato;

TENUTO CONTO che la nuova disciplina prevista per la tutela della gravidanza e della maternità, risulta attualmente in parte non applicabile, in relazione a quanto previsto dal succitato art. 64;

RITENUTO pertanto, nelle more della piena vigenza del DPCM 12.1.2017, ai fini dell'applicabilità dei citati allegati 8bis e 10A, 10B, 10C, di considerare erogabili le prestazioni attualmente ricomprese nel Nomenclatore Tariffario Regionale di cui al DCA 313/2013;

RITENUTO, per quanto sopra detto, recepire gli allegati 8 bis e 10A, 10B, 10C al DPCM 12.1.2017 concernente "Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del D. L. 30.12.1992, n. 502";

RITENUTO inoltre di approvare:

- l'Allegato 4 "Elenco patologie croniche ed invalidanti di cui all'allegato 8bis al DPCM 12.1.2017 e relativa transcodifica per ricetta dematerializzata", parte integrante del presente provvedimento;
- l'Allegato 5 "Indicazioni operative per l'applicazione in via transitoria degli allegati 10A e 10B al DPCM 12.1.2017", parte integrante del presente provvedimento;

RITENUTO infine dare mandato all'Area Servizio informativo socio sanitario della Direzione regionale Salute e Politiche Sociali di adattare i sistemi informativi regionali a quanto previsto dagli Allegati 7, 8bis, 10A, 10B e 10C al DPCM 12.1.2017;

CONSIDERATO necessario, al fine della piena applicabilità del presente provvedimento, dare ampia diffusione al presente provvedimento con l'aggiornamento dei Portali web della Regione Lazio;

DECRETA

Per le motivazioni espresse in premessa che si intendono integralmente accolte e che formano parte sostanziale del presente provvedimento:

- di approvare l'Allegato 1 "Malattie rare: Disposizioni transitorie e indicazioni operative Sistema Informativo (SIMaRaL)", parte integrante del presente provvedimento;
- di approvare l'Allegato 2 "Aggiornamenti da Allegato 7 al DPCM 12.1.2017", parte integrante del presente provvedimento;
- di approvare l'Allegato 3 "Elenco Istituti riconosciuti per le malattie rare esentate dalla partecipazione al costo", parte integrante del presente provvedimento, con il quale sono stati confermati i codici di malattia rara già presenti nel DM 279/2001 e gli Istituti e Centri identificati con il DCA 387/2015 e s.m.i. e con DE n. G14554/2015;
- di aggiornare il SIMaRaL in attuazione dell'Allegato 7 al DPCM 12.1.2017, come riportato nell'Allegato 2, parte integrante del presente provvedimento;
- di disporre che l'Area Programmazione della Rete Ospedaliera e Risk Management della Direzione regionale Salute e Politiche Sociali trasmetta a tutti i Referenti di Istituto delle malattie rare un protocollo operativo di adeguamento dell'attività del SIMaRaL al nuovo assetto organizzativo;
- di disporre che, entro 45 giorni dall'adozione del presente Decreto, gli Istituti identificati per i nuovi codici di malattia rara dovranno comunicare all'Area Programmazione della Rete Ospedaliera e Risk Management della Direzione Salute e Politiche Sociali l'elenco dei Centri responsabili della presa in carico con relativo responsabile clinico, privilegiandone l'individuazione fra quelli già riconosciuti dalla DE n.G14554/2015;
- di stabilire che i Centri saranno successivamente oggetto di verifica da parte della Regione in merito anche ai volumi di utenti in carico registrati nel SIMaRaL al 31.12.2017;
- di stabilire che al fine di dare maggiore coerenza alla Rete dei Centri per le malattie rare con provvedimento successivo da emanare entro il 31.12.2017 saranno valutate ed eventualmente approvate le richieste di integrazione al DCA n.U00387/2015 pervenute dalle Direzioni Generali di alcuni Istituti. Saranno inoltre eliminati dalla Rete quei Centri identificati dalla DE n.G14554/2015 che al 30.06.2017 risultavano non avere utenti in carico nel SIMaRaL;
- di recepire gli allegati 7, 8 bis e 10A, 10B, 10C al DPCM 12.1.2017 concernente "Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del D. L. 30.12.1992, n. 502";

- di approvare: l'Allegato 4 "Elenco patologie croniche ed invalidanti di cui all'allegato 8bis DPCM 12/01/2017 e relativa transcodifica per ricetta dematerializzata", parte integrante del presente provvedimento;
- di approvare l'Allegato 5 "Indicazioni operative per l'applicazione in via transitoria degli allegati 10A e 10B al DPCM 12.1.2017, parte integrante del presente provvedimento;
- di considerare erogabili, nelle more della piena vigenza del DPCM 12.1.2017, ai fini dell'applicabilità dei sopracitati allegati le prestazioni attualmente ricomprese nel Nomenclatore Tariffario Regionale di cui al DCA 313/2013;
- di dare mandato all'Area Servizio informativo socio sanitario della Direzione regionale Salute e Politiche Sociali di adattare i sistemi informativi regionali a quanto previsto dagli Allegati 7, 8bis, 10A, 10B e 10C al DPCM 12.1.2017 e degli Allegati 1, 2, 3, 4 e 5, parte integrante del presente provvedimento;
- di dare mandato alle Aziende Sanitarie Locali, in collaborazione con i Referenti territoriali delle malattie rare, di attivare idonei strumenti di informazione nei confronti dei cittadini sul contenuto del presente provvedimento;
- di dare massima diffusione al presente provvedimento con l'aggiornamento dei Portali web della Regione Lazio delle malattie rare per il cittadino e per gli operatori della rete;
- di dare mandato all'Area Programmazione della Rete Ospedaliera e Risk Management e all'Area Cure Primarie della Direzione regionale Salute e Politiche Sociali di effettuare una verifica dell'attuazione di quanto contenuto nel presente provvedimento;
- di stabilire che il Decreto è efficace dalla data di adozione del presente provvedimento.

Avverso il presente provvedimento è ammesso ricorso giurisdizionale dinanzi al Tribunale Amministrativo Regionale del Lazio entro 60 giorni dalla sua pubblicazione, ovvero ricorso straordinario al Presidente della repubblica entro 120 giorni dalla sua pubblicazione.

Il presente provvedimento sarà pubblicato sul Bollettino Ufficiale della Regione Lazio.

Nicola Zingaretti

MALATTIE RARE: DISPOSIZIONI TRANSITORIE E INDICAZIONI OPERATIVE SISTEMA INFORMATIVO (SIMaRaL)

- Per le malattie rare del DM 279/2001 che hanno cambiato codice e/o denominazione contenute nell'Allegato 2 del presente Decreto (campi "PRECEDENTE CODICE" e "PRECEDENTE DENOMINAZIONE" compilati), si dispone quanto segue.
 - Tutte le diagnosi emesse con data successiva alla pubblicazione del presente Decreto dovranno essere certificate dai Centri con i nuovi codici e/o denominazioni.
 Contestualmente, l'Area Programmazione della Rete Ospedaliera e Risk Management della Direzione Salute e Politiche Sociali provvederà ad aggiornare il SIMaRaL.
 - Al fine di garantire tutte le prestazioni necessarie, le certificazioni di diagnosi emesse con il precedente codice e/o denominazione, con data anteriore all'entrata in vigore del presente Decreto, manterranno la loro efficacia fino alla modifica da parte del Centro del codice e/o denominazione da effettuarsi nel corso della prima visita di follow-up. Con la nuova certificazione l'assistito potrà rivolgersi alla ASL di residenza per la modifica del codice di esenzione.
- Per le malattie rare associate ai nuovi codici non già presenti nel DM 279/2001, la certificazione della diagnosi e del Piano Assistenziale Individuale (PAI) dovrà essere redatta su modulo cartaceo nelle more dell'aggiornamento del SIMaRaL. L'aggiornamento del SIMaRaL sarà operativo successivamente alla individuazione dei Centri da parte degli Istituti (vedi Allegato 3).
- Per le due malattie rare presenti nell'Allegato 7 DPCM 12.1.2017 (Miastenia Gravis-RFG101 e Sclerosi Sistemica Progressiva RM0120) già riconosciute come croniche con codice 034 e 047, si dispone quanto segue.
 - Gli assistiti potranno recarsi presso gli Istituti di riferimento riconosciuti (vedi Allegato 3) e avviare il percorso per la certificazione di malattia rara e la presa in carico. Entro 45 giorni dalla pubblicazione del presente Decreto l'Istituto dovrà comunicare all'Area Programmazione della Rete Ospedaliera e Risk Management della Direzione Salute e Politiche Sociali, il Centro di riferimento con relativo responsabile clinico.
 - Al fine di garantire tutte le prestazioni necessarie, il vecchio codice di esenzione per malattia cronica resterà attivo fino al momento della presa in carico dell'assistito da parte del Centro di riferimento per malattia rara.

- Per le malattie croniche del DPCM 12.1.2017, già presenti nell'elenco delle malattie rare del DM 279/2001 riportate in tabella, si dispone quanto segue.
 - Gli assistiti potranno recarsi alla ASL di residenza per ottenere il certificato di esenzione per malattia cronica. Al fine di garantire tutte le prestazioni necessarie, i vecchi codici di esenzione per malattia rara resteranno in ogni caso attivi fino al 31.12.2017. I Centri, salvo nuovo provvedimento regionale, sono quelli identificati con la DE n. G14554/2015.

VECCHIO CODICE DI ESENZIONE PER MALATTIA RARA	NUOVO CODICE DI ESENZIONE PER MALATTIA CRONICA E INVALIDANTE
RI0060 SPRUE CELIACA	059 MALATTIA CELIACA
RL0020 DERMATITE ERPETIFORME	059 MALATTIA CELIACA
RMG010 CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE	067 CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE
RN0660 SINDROME DI DOWN	065 SINDROME DI DOWN
RN0690 SINDROME DI KLINEFELTER	066 SINDROME DI KLINEFELTER

- Per le malattie rare con definito periodo di validità del codice di esenzione riportate in tabella, si dispone quanto segue.
 - Per gli assistiti con data di diagnosi anteriore all'entrata in vigore del presente
 Decreto la durata di 5 anni decorrerà dal 15.9.2017, scadenza 15.9.2022; la durata di 12 mesi decorrerà dal 15.9.2017, scadenza al 15.9.2018.

MALATTIA RARA	VALIDITÀ ATTESTATO DI ESENZIONE
RB0010 WILMS, TUMORE DI	5 ANNI (RINNOVABILE)
RB0020 RETINOBLASTOMA	5 ANNI (RINNOVABILE)
RC0040 PUBERTÀ PRECOCE IDIOPATICA	5 ANNI (RINNOVABILE)
RH0011 SARCOIDOSI	DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI

- Per le malattie non presenti nel DPCM 12.1.2017, già presenti nell'elenco del DM 279/2001 riportate in tabella, si dispone quanto segue.
 - Non saranno più considerate esenti dalla data di pubblicazione del presente Decreto. I PAI prescritti dal Centro di riferimento con data di diagnosi anteriore all'entrata in vigore del presente provvedimento, manterranno la loro efficacia fino al 31.12.2017.

CODICE DM 279/2001	DENOMINAZIONE MR
RDG010	FAVISMO
RG0040	KAWASAKI SINDROME DI
RGG010	COMPLESSO PORPORA TROMBOTICA
RP0050	APNEA INFANTILE

ALLEGATO 2

AGGIORNAMENTO ELENCO MALATTIE RARE ESENTATE DALLA PARTECIPAZIONE AL COSTO ELABORAZIONE DELL'ALLEGATO 7 DPCM 12.1.2017 (NON SONO INCLUSI I SINONIMI)

	1. MALATTIE	1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE		
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RA0010	HANSEN MALATTIA DI			
RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI			
RA0030	RA0030 LYME MALATTIA DI			
		2. TUMORI		
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RB0010	RB0010 WILMS TUMORE DI	ATTESTATO DI ESENZIONE VALIDO PER 5 ANNI, RINNOVABILE.		
RB0020	RETINOBLASTOMA	ATTESTATO DI ESENZIONE VALIDO PER 5 ANNI, RINNOVABILE.		
RB0030	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI			
RB0040	GARDNER SINDROME DI	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		GARDNER MALATTIA DI
RB0050	POLIPOSI FAMILIARE			
RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI			
RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	NUOVO CODICE		
RBG010	RBG010 NEUROFIBROMATOSI			
RBG020	COMPLESSO CARNEY	NUOVO CODICE		
RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	NUOVO CODICE		
	LYNCH SINDROME	NUOVO CODICE		
RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	NUOVO CODICE		

(1
0
$\mathbf{\tilde{\vdash}}$
◀
5
Ξ

	3. MALATTIE D	3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RC0010	DEFICIENZA DI ACTH			
RC0020	KALLMANN SINDROME DI			
RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI			
	CONN SINDROME DI			
	IPERALDOSTERONISMO PRIMITIVO DA IPERPLASIA SURRENALENUOVO CODICE			
		MODIFICA DENOMINAZIONE GRIPPO IPERPI ASIA		ADRENOGENITALI
RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	(ADRENALICA CONGENITA DIVENTA SINONIMO IN ALLEGATO		CONGENITE SINDROMI;
		7		
RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	NUOVO CODICE		
RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	NUOVO CODICE		
RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI			
	SCHMIT SINDROME DI	NON PIÙ PRESENTE IL SINONIMO POLIENDOCRINOPATIA AUTOIMMUNE DI TIPO II		POLIENDOCRINOPAT IA AUTOIMMUNE DI TIPO II
RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	NUOVO CODICE		
	LARON SINDROME DI			
RC0040	PUBERTÀ PRECOCE IDIOPATICA	ATTESTATO DI ESENZIONE VALIDO PER 5 ANNI,		
		RINNOVABILE.		
RC0050	LEPRECAUNISMO			
RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RC0280	REFETOFF SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RF0400	PENDRED SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	NUOVO CODICE		
	SINDROME MEN TIPO 1	NUOVO CODICE		
	SINDROME MEN TIPO 2A	NUOVO CODICE		
	SINDROME MEN TIPO 2B	NUOVO CODICE		

	1 MAI	A MAI ATTIE DEI METABOLISMO		
	TATAT	THE DEE METABOLISMO		
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	MODIFICA DENOMINAZIONE DEL GRUPPO.		DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	FENILCHETONURIA/IPERFENILALANINEMIA	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	TIROSINEMIA	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	ISTIDINEMIA ALCAPTONURIA			IPERISTIDINEMIA
				MALATTIE DELLE URINE A SCIROPPO
	LEUCINOSI	MODIFICA NOME MALATTIA		(DIVENTA SINONIMO IN ALLEGATO 7)
	IPERVALINEMIA			
	METILMALONICO ACIDURIA	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	GLUTARICO ACIDURIA	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	ALTRE ACIDEMIE/ACIDURIE ORGANICHE PRIMITIVE DA DIFETTO DEL METABOLISMO DECITAMINOACIDIA CATEMA PAMIETCATA	MODIFICA NOME MALATTIA		ACIDEMIE ORGANICHE E
	OMOCISTINURIA	MODIFICA NOME MALATTIA		OMOCISTINURIA
	SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA			
	IPERORNITINEMIA	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	IPERORNITINEMIA-IPERAMMONIEMIA- OMOCITRULLINURIA	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	IPERPROLINEMIA	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	ALBINISMO			
	HARTNUP MALATTIA DI			
	CISTINURIA	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	INTOLLERANZA ALLE PROTEINE CON LISINURIA	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	CISTINOSI			
	IMINOACIDEMIA			
	ALANINEMIA			

7
0
4
Ç
Ħ
Į

RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	MODIFICA DENOMINAZIONE GRUPPO	DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA	EL TUREA
	CITRULLINEMIA			
	DEFICIT DI ORNITINA CARBAMOILTRANSFERASI (OCT)	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	ARGININSUCCINICO ACIDURIA	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	DEFICIT DI N-ACETILGLUTAMMATO SINTETASI (NAGS)	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	DEFICIT DI CARBAMMIL-FOSFATO SINTETASI	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	ARGININEMIA	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO			
	GLICOGENOSI			
	GALATTOSEMIA			
	INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA	FRUTTOSEMIA (ASSIMILABILE ALLA NUOVA	IA ILE A
	DEFICIT DI FRUTTOSIO-1,6-DIFOSFATASI	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	DEFICIT CONGENITO DI LATTASI	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	DIFETTI DEL TRASPORTO DEL GLUCOSIO	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	DIFETTO CONGENITO DI SACCARASI-	MODIFICA DENOMINAZIONE	MALASSORBIMENT O CONGENITO DI	SIMENT TO DI
	ISOMALTASI	MALATTIA	SACCAROSIO ED ISOMALTOSIO	O ED 10
	MALATTIA DA CORPI DI POLIGLUCOSANO	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	NUOVO CODICE		
	IPERINSULINISMO CONGENITO DA DEFICIT DI GLUCOCHINASI	NUOVO CODICE		

4
0
\triangleleft
Ç
Ħ
Į
\vdash

	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO		INOIS A CITE I A	HOLE
	DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO:		ALIERAZIONI CONCENITE DEI	ITTE DEI
	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE		CONGENITE DE	NIE DEL
	ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB;	MODIFICA DENOMINAZIONE	METABOL	OLISIMO
KCG0/0	IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA	MALATTIA	DELLE I IDODDOTEINE	
	POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA			ELFOFNOI EINE
	FAMILIARE COMBINATA;		ECCELIO M PM 236	0.C0INDIZIO
	IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)		INI DIM 2/9/01	/9/01
	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE	Oddiao iv anoizvaoatni		
	TIPO IIA	IN LEGINAZIONE AL GROFFO		
	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE			
	TIPOIIB			
	DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA			
	IPOBETALIPOPROTEINEMIA			
	ABETALIPOPROTEINEMIA			
	TANGIER MALATTIA DI			
	DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLO			
	ACILTRANSFERASI			
	IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL			
	COLESTEROLO (LE PATOLOGIE			
RCG071	SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO,	NUOVO CODICE		
	SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA			
	PARENTESI)			
	SMITH-LEMLI-OPITZ, SINDROME DI (CODICE	GRUPPO RCG071 CODICE ESENZIONE	SMITH-LEML	EMLI-
	RN1200)	COME IL PRECEDENTE: RN1200	OPITZ, TIPO I SINDROME DI	IPO I ME DI
	CONRADI-HÜNERMANN-HAPPLE, SINDROME DI	GRUPPO RCG071 CODICE ESENZIONE		
	(CODICE RNG060)	COME IL PRECEDENTE: RG060		
RCG072	DIFETTI CONGENITI DEGLI ACIDI BILIARI	NUOVO CODICE		
	XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA	MODIFICA CODICE MALATTIA	RCG070	
	DEFICIT DI COA LIGASI DEGLI ACIDI BILIARI	NUOVO CODICE		
RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	NUOVO CODICE		
	SINDROME PHARC	NUOVO CODICE		

4	
0	
4	
Q	
H	
7	

RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE		
RC0090	DERCUM MALATTIA DI		
RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE	
	ADRENOLEUCODISTROFIA (RF0120)	GRUPPO RCG084 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RF0120	
	ZELLWEGER SINDROME DI (RN1760)	GRUPPO RCG084 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RN1760	
	REFSUM MALATTIA DI (RFG060)	GRUPPO RCG084 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RFG060	
	ADRENOLEUCODISTROFIA NEONATALE	INTEGRATA AL CODICE RF0120	
	ADRENOLEUCODISTROFIA X LINKED	INTEGRATA A RF0120	
	CONDRODISPLASIA PUNCTATA RIZOMELICA	NUOVO CODICE	
	ACIDEMIA PIPECOLICA	NUOVO CODICE	
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI		
RCG085	NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	NUOVO CODICE	
	DEFICIT DI DOPAMINA BETA-IDROSSILASI	NUOVO CODICE	
RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	MODIFICA DENOMINAZIONE GRUPPO	PORFIRIE
	PORFIRIE		
RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE		
	LESCH-NYHAN MALATTIA DI		
	XANTINURIA		
RC0160	IPOFOSFATASIA		
RC0230	CALCINOSI TUMORALE	NUOVO CODICE	

4
4
S
H
\triangleleft

	4.1 DIFETTI CONGENITI DEL	DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	TOCONDRIALE	
CODICE		AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLEWEGER CON CODICE RN1760)	NUOVO CODICE (MODIFICA CODICE E DENOMINAZIONE MALATTIA CHE DIVENTA NOME DEL GRUPPO)	RCG070	DISTURBI DEL METABOLISMO INTERMEDIO DEGLI ACIDI GRASSI E DEI MITOCONDRI
	DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA CORTA (SCAD)	NUOVO CODICE		
	DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA MEDIA (MCAD)	NUOVO CODICE		
	DEFICIT DI 3-IDROSSIACIL-COA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA LUNGA	NUOVO CODICE		
	DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA MOLTO LUNGA (VLCAD)	NUOVO CODICE		
	DEFICIT DI CARNITINA-PALMITOIL TRANSFERASI	NUOVO CODICE		
RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	NUOVO CODICE		
	DEFICIT DI ALFA METIL ACETOACETIL-COA TIOLASI	NUOVO CODICE		
RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	NUOVO CODICE		
	DEFICIT CONGENITO DI PIRUVATO DEIDROGENASI FOSFATASI	NUOVO CODICE		
RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	NUOVO CODICE		
	DEFICIT DI CITOCROMO C OSSIDASI	NUOVO CODICE		
RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		

7
0
\triangleleft
Ç
Ħ
Į

		GRUPPO RCG078 CODICE	
		ESENZIONE COME IL	
RCG078	RCG078 SINDROME MELAS (RN0710)	PRECEDENTE: RN0710;	MELAS SINDROME
		MODIFICA DENOMINAZIONE	
		MALATTIA	
		GRUPPO RCG078 CODICE	
		ESENZIONE COME IL	
	SINDROME MERRF (RN0720)	PRECEDENTE: RN0720;	MERRF SINDROME
		MODIFICA DENOMINAZIONE	
		MALATTIA	
		GRUPPO RCG078 CODICE	
	ATROFIA OTTICA DI LEBER (RF0300)	ESENZIONE COME IL	
		PRECEDENTE: RF0300	
		GRUPPO RCG078 CODICE	
	PEARSON SINDROME DI (RN1600)	ESENZIONE COME IL	
		PRECEDENTE: RN1600	
		GRUPPO RCG078 CODICE	
	ALPERS MALATTIA DI (RF0010)	ESENZIONE COME IL	
		PRECEDENTE: RF0010	
		GRUPPO RCG078 CODICE	
	KEARNS-SAYRE SINDROME DI (RF0020)	ESENZIONE COME IL	
		PRECEDENTE: RF0200	
	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA		
RCC081	ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE (LE	NI IOVO CODICE	
	PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE		
	NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)		
	LEIGH MALATTIA DI (RF0030)		
RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI	NUOVO CODICE	
	DEFICIT DI GUANIDINOACETATO-		
	METILTRANSFERASI (GAMT)	NOOVO CODICE	

RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	NUOVO CODICE		
	DEFICIT CONGENITO DEL TRASPORTATORE MITOCONDRIALE DI ASPARTATO -GLUTAMMATO TIPO I	NUOVO CODICE		
	4.2 MALATTI	4.2 MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE		
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RCG080	RCG080 DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	MODIFICA DENOMINAZIONE DEL GRUPPO.		DISTURBI DI ACCUMOLO DEI LIPIDI
	FABRY MALATTIA DI			
	GAUCHER MALATTIA DI			
	NIEMANN-PICK TIPO A, B, MALATTIA DI			
	NIEMANN-PICK TIPO C, MALATTIA DI	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
RCG140	RCG140 MUCOPOLISACCARIDOSI			
	HURLER SINDROME DI			
	SCHEIE SINDROME DI			
	HUNTER SINDROME DI			
	SANFILIPPO SINDROME DI			
	MORQUIO MALATTIA DI			
	MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI			
	SLY, SINDROME DI	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
RCG090	MUCOLIPIDOSI			
	MUCOLIPIDOSI TIPO II	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	MUCOLIPIDOSI TIPO III	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	MUCOLIPIDOSI TIPO IV	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		

RCG091	OLIGOSACCARIDOSI	NUOVO CODICE	
	ALFA-MANNOSIDOSI	NUOVO CODICE	
	BETA-MANNOSIDOSI	NUOVO CODICE	
	FUCOSIDOSI	NUOVO CODICE	
	MALATTIA DA ACCUMULO DI ACIDO SIALICO	NUOVO CODICE	
	SIALIDOSI	NUOVO CODICE	
	SCHINDLER, MALATTIA DI	NUOVO CODICE	
	GALATTOSIALIDOSI	NUOVO CODICE	
RFG030	GANGLIOSIDOSI		
RFG020	CEROIDOLIPOFUSCINOSI		
	BATTEN MALATTIA DI		
	KUFS MALATTIA DI		
	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO		
	LISOSOMIALE (LE PATOLOGIE		
RCG180	SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL	NUOVO CODICE	
	GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)		
	`	GRUPPO RCG180 CODICE	
	KRABBE MALATTIA DI (RFG010)	ESENZIONE COME IL	
		PRECEDENTE:RFG010	
		GRUPPO RCG180 CODICE	
	LEUCODISTROFIA METACROMATICA (RFG010)	ESENZIONE COME IL	
		PRECEDENTE:RFG010	
		GRUPPO RCG180 CODICE	
	FARBER MALATTIA DI (RC0100)	ESENZIONE COME IL	
	ATISHIN SINIDBOME DI	PRECEDENTE: RC0100	
	WOINAN MAI ATTIA DI	NEOWO CODICE	
	4.3 DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTOE DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	OE DEL TRASPORTO DI VITAMIN	WE E COFATTORI NON PROTEICI
	Contractor City talking a second		PRECEDENTE PRECEDENTE
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	DI
RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	NUOVO CODICE	
	DEFICIT CONGENITO DI BIOTINIDASI	NUOVO CODICE	
RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL EOI ATO	NUOVO CODICE	
	FULATU		

RCG093	RCG093 DEFICIT CONGENITO DI COBALAMINA C	NUOVO CODICE		
RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D (LE PATOLOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME TRA DA BABENTEST.	NUOVO CODICE		
	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE (CODICE RC0170) RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I	GRUPPO RCG094 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RC0170 NUOVO CODICE		
RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILARE DI VITAMINA E (CODICE RFG040)	NUOVO CODICE		
	DEFICIT DI 5'-PIRIDOSSAMINA FOSFATO OSSIDASI 4.4 DIFETTI CONGENITI DEL	NUOVO CODICE BEL METABOLISMO E DEL TRASPOSRTO DI METALLI	RTO DI METALI	Γ
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	MODIFICA DENOMINAZIONE DEL GRUPPO		ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO
	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA (RC0120) ATRANSFERRINEMIA CONGENITA (RC0130) EMOCROMATOSI EREDITARIA			
	SINDROME DI PERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA			

RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO (CODICE RC0070)	GRUPPO RCG101 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RC0070		
RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	WILSON MALATTIA DI (RC0150)	GRUPPO RCG101 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RC0150		
	MENKES, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	NUOVO CODICE		
	IPOMAGNESEMIA PRIMITIVA AUTOSOMICA DOMINANTE CON IPOCALCIURIA	NUOVO CODICE		
	IPERMANGANESEMIA ISOLATA AUTOSOMICO RECESSIVA	NUOVO CODICE		
	4.5 DIFETTI CONGENITI DEL ME	4.5 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPOSRTO DELLE PROTEINE	DELLE PROTE	INE
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	NUOVO CODICE		
RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE			AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI
RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI			

	S. MALATT	5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMINITARIO		
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO			
RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	NUOVO CODICE		
RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA - 1 - ANTITRIPSINA			
RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE			
	ISTIOCITOSI A CELLULE DI LANGERHANS			
RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE			
	AGAMMAGLOBULINEMIA			
	DIGEORGE, SINDROME DI (ESCLUSI TUTTI GLI			
	ALTRI SOGGETTI CON FENOTIPI DA DELEZIONE			
	22Q11.2, DA CERTIFICARE CON CODICE RNG090)			
	NIJMEGEN, SINDROME DI	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	NEZELOF SINDROME DI			
	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE			
RCG161	EREDITARIE/FAMILIARI (PUR INCLUSE NEL	NUOVO CODICE		
	GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)			
	FEBBBE MEDITEBBANEA EAMIIABE (CODICE	NUOVO CODICE (GRUPPO		
	RC0241)	RCG101 CODICE ESENZIONE RC0241)		
		NUOVO CODICE (GRUPPO		
	SINDROME TRAPS (CODICE RC0243)	RCG101 CODICE ESENZIONE		
		RC0243)		
	FEBBRE PERIODICA EREDITARIA	NUOVO CODICE		
	SINDROME CINCA	NUOVO CODICE		
	SINDROME DA IPER IGD	NUOVO CODICE		
RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	NUOVO CODICE		
RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI	NUOVO CODICE		

	6. MALATTIE DEL SA	6 MALATTIE DEL SANGIE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	OIETICI	
			PRECEDENTE	PRECEDENTE
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	CODICE	DENOMINAZIONE
RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	MODIFICA DENOMINAZIONE DEL GRUPPO		ANEMIE EREDITARIE
	SFEROCITOSI EREDITARIA			
	TALASSEMIE (ESCLUSO TALASSEMIE MINORI)	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		TALASSEMIE
	ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI			
	BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI			
	FANCONI ANEMIA DI			
	ANEMIE SIDEROBLASTICHE			
	METAEMOGLOBINEMIA DA DEFICIT DI	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	METAEMOGLOBINAREDUTTASI			
RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA			
RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA			
RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE			
	EMOFILIA A			
	EMOFILIA B			
	VON WILLEBRAND MALATTIA DI			
	DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI			
	DELLA COAGULAZIONE			
	DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI (ESCLUSO:			
	SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA			
	FATTORE V LEIDEN; SOGGETTI ASINTOMATICI	MODIFICA DENOMINAZIONE		DISORDINI EREDITARI
	EIEKUZIGUII FEK LA SULA MUIAZIUNE GZUZIUA MALAIIIA	MALATIIA		I KOMBOFILICI
	DEL GENE DELLA PROTROMBINA; SOGGETTI			
	OMOZIGOTI PER LA PER LA MUTAZIONE CO//I			
	DEL GENE MTHFR)			
RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE			
	BERNARD SOULIER SINDROME DI			
	DIFETTI DEL POOL DI DEPOSITO DELLE	MODIFICA DENOMINAZIONE		STORAGE POOL
	PIASTRINE	MALATTIA		DEFICIENCY
	TROMBOASTENIA DI GLANZMANN	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		TROMBOASTENIA DI GLANZMANN

(1
0
4
Ñ
Ħ
IJ

RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE			TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE
	IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA			
RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE			
RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA			
RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI			
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO:			
RD0070	FORME MIDOLLARI APLASTICHE	NUOVO CODICE		
	TRANSITORIE)			
RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
	NEUTROPENIE CONGENITE (LE PATOLOGIE			
DDC051	SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL	NITOVO CODICE		
ICOLONI	GRUPPO, SONO CODIFICATE COME	NOOVOCALCE		
	INDICATO TRA PARENTESI)			
	NEUTROPENIA CICLICA (RD0040)			
	NEUTROPENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE	NUOVO CODICE		
RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	NUOVO CODICE		
	7. MALATTIE DEL SIST	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	RIFERICO	
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE	PRECEDENTE
010230	TELEGRICATION		CODICE	DENOMINAZIONE
KF GUIU	LEUCUDISTRUFIE			
	AICARDI-GOUTIERES, SINDROME DI	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	ALEXANDER MALATTIA DI			
	CANAVAN MALATTIA DI			
	PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI			
	SINDROME CACH	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	NASU-HAKOLA, SINDROME DI	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
RF0040	RETT SINDROME DI			
RF0050	ATROFIA DENTATO			
	RUBROPALLIDOLUYSIANA			
RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA			
RF0061	DRAVET, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO			

(1
\equiv
₹
J
函

RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI			
RF0080	COREA DI HUNTINGTON			
RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI			
	ATASSIA DI FRIEDREICH			
	PARAPLEGIA SPASTICA EREDIATRIA			
	ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE			
	DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA			
	DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE			
	CEREBELLARE			
	DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES			
	DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI			
	HUNT			
	ATASSIA PERIODICA			
	MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI			
	ATASSIA FRIEDREICH-LIKE			
	ATASSIA TELEANGECTASICA			
	SINDROME CON TREMORE/ATASSIA ASSOCIATE	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
100 A 114 G	TO A CO CINIDACATE DI			
KN1490	ISAACS SINDROME DI			
RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	NUOVO CODICE		
RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	NUOVO CODICE		
	NEURODEGENERAZIONE ASSOCIATA A	NUOVO CODICE		
	PAINTOLENATO CHINASI (FRAIV) DISTROFIA NETIROA SSONATE INFANTII F	NI IOVO CODICE		
RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI			
	WERDNIG-HOFFMAN MALATTIA DI			
	KUGELBERG-WELANDER MALATTIA DI			
	KENNEDY MALATTIA DI			
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA			
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA			
RF0111	SCHILDER MALATTIA DI	MODIFICA CODICE	RF0120	DA SINONIMO DI ADRENOLEUCODISTROFIA A PATOLOGIA IN ALL.7:

4
0
\vdash
◀
5
Ξ
1

RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI			
RF0140	WEST SINDROME DI			
RF0150	NARCOLESSIA			
RF0310	CADASIL	NUOVO CODICE		
RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	NUOVO CODICE		
RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	NUOVO CODICE		
RF0370	FAHR, MALATTIA DI	NUOVO CODICE		
RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	NUOVO CODICE		
RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	NUOVO CODICE		
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA			
RF0410	(LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE	NUOVO CODICE		
	RILEVANTI)			
RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	NUOVO CODICE		
RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI			
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE			
	DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI			
	NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE			
	CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI			
	NEUROPATIA EREDITARIA CON			
	PREDISPOSIZIONE ALLE PARALISI DA			
	COMPRESSIONE			
	NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA			
	NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE			
	ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI			
	ROUSSY-LEVY SINDROME DI			
	NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED	MODIFICA DENOMINAZIONE E	USUUNA	DISALITONOMIA EAMI IABE
	AUTONOMICA TIPO 3	CODICE MALATTIA	NINOUOU	DISAUTONOMIA FAMILIANE
RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA (DA SINONIMO A		STEELE-RICHARDSON- OLSZEWSKI. SINDROME
		PAIOLOGIA IN ALLEGAIO /)		
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE			

7
Ĕ
\triangleleft
5
Ξ

REG09 REG10 REG1	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	NUOVO CODICE	
MODERIE CONGENITE EREDITARIE MIOPATIA CONGENITE EREDITARIE MIOPATIA CENTRONUCLEARE MIOPATIA CENTRONUCLEARE MIOPATIA DELLA DESMINA MIOPATIA DELLA DESMINA MIOPATIA NEMALINICA DISTROFIE MUSCOLARE DI BECKER MIOPATIA MUSCOLARE DI BECKER MIOPATIA MUSCOLARE DI DUCHENNE DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DISTROFIE MUOTONICHE STENERINE DI LANDOUZY- DISTROFIE MUSCOLARE COME E RAZIONE COME IL REGODO! DISTROFIE PRIMARE, SINDROME DI TORSIONE DI PRARLIE FORME CRONICHE, NUOVO CODICE CHILAIN-BARRE, SINDROME DI TORNATID NIVAL ID NIVAL DI NUONTO CODICE CRANTI ED INVALIDANTI)	RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	NUOVO CODICE	
MIOPATIE CONGENTE EREDITARIE MIOPATIA CENTRAL CORE MIOPATIA CENTRAL CORE MIOPATIA CENTRAL CORE MIOPATIA CENTRAL CORE MIOPATIA DE DETTI OUALITATIVIQUANTITATIVI DELLA DESMINA MIOPATIA DE DESMINA MIOPATIA DE DECKER MALATTIA MIOPATIA MUSCOLARE DI BECKER MALATTIA MIOPATIA MUSCOLARE DI BECKER MALATTIA MIOPATIA MUSCOLARE DI LANDOUZI- DISTROFIA MUSCOLARE CONDICE CONTUDE LANDOUZI- DISTROFIA MUSCOLARE CONDICE CONDICE CONDICE CONDICE CONDICE DISTROFIA MUSCOLARE CONDICE CONDIC	RN1610	POEMS SINDROME		
MIOPATIA CENTRAL CORE MIOPATIA CENTRAL CORE MIOPATIA CENTROVUCLEARE MIOPATIA DE DIETTI MIOPATIA NEMALINICA DISTROFIE MUSCOLARE DI BECKER MIOPATIA MUSCOLARE DI BECKER MIOPATIA MUSCOLARE DI BECKER MIOPATIA MUSCOLARE DI BECKER MIOPATIA MUSCOLARE DI BECKER DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DISTROFIA MUSCOLARE DI CANDOUZY- D	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE		
MIOPATIA DA DIFETTI MIOPATIA DA DIFETTI MIOPATIA DA DIFETTI DISTROFIE MUSCOLARE DI BECKER MIOPATIA MENDELLA DESMINA MIOPATIA NEMALIATIVI DELLA DESMINA MIOPATIA NEMALIATIVI DELLA DESMINA MIOPATIA NEMALIATIVI DELLA DESMINA MIOPATIA MUSCOLARE DI BECKER DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DINDOUZY- DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DISTROFIA MUSCOLARE DI L		MIOPATIA CENTRAL CORE		
MIOPATIA DA DIFETTI QUALITATIVQUANTITATIVI DELLA DESMINA MIOPATIA NEMALIANICA MIOPATIA NEMALIANICA MIOPATIA NEMALIANICA MIOPATIA MUSCOLARE DI BECKER MIOPATIA MUSCOLARE DI DUCHENNE DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZH- SOTOCIARE DI LANDOUZH- REGORD INDOVO CODICE ESENZIONE CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE ALLE FORME CRONICHE, NUOVO CODICE GUILLATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, NUOVO CODICE CLIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, NUOVO CODICE CLIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, NUOVO CODICE CLIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE CLIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, NUOVO CODICE CLIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, NUOVO CODICE CLIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE CRONICHE AL		MIOPATIA CENTRONUCLEARE		
QUALITATIVIQUANTITATIVI DELIA DESMINA MALATTIA MIOPATIA NEMALINICA MODIFICA DENOMINAZIONE DISTROFIE MUSCOLARE DI BECKER MODIFICA DENOMINAZIONE MIOPATIA MUSCOLARE DI DUCHENNE MALATTIA DISTROFIA MUSCOLARE DI ERB MALATTIA DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- MALATTIA DESTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DESTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DESTROFIE MIOTONICHE DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO- INTESTINALE DISTROFIE MIOTONICHE STEINERT MALATTIA DI NUNEULENBURE PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE DISTONIE PRIMARIE (LE PATOLOGIE NUOVO CODICE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO REGIGO CODICE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE RECEDENTE:RPOOD DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE ESENZIONE COME IL RF0090) GUILITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, NUOVO CODICE GRAVI ED INVALIDANTI) NUOVO CODICE		MIOPATIA DA DIFETTI	MODIFICA DENOMINAZIONE	MIOPATIA DESMIN
MIOPATIA NEMALINICA MIOPATIA NEMALINICA DISTROFLE MUSCOLARE MODIFICA DENOMINAZIONE MIOPATIA MUSCOLARE DI BECKER MODIFICA DENOMINAZIONE DISTROFIA MUSCOLARE DI ERB MALATTIA DISTROFIA MUSCOLARE DI ERB MALATTIA DEJERINE DESTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DEJERINE DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO- INTESTINALE DISTROFIE MIOTONICHE STEINERT MALATTIA DI NOR EULENBURG MALATTIA DI PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E NUOVO CODICE PARALISI NORMOKALIEMICHE NUOVO CODICE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO REGISTICA CODICE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO REGISTICA CODICE INDICATO TRA PARENTESI) GRUPPO REGISTICA CODICE GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI PRECEDENTE: RE0090 GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI UOVO CODICE GRANTI ED INVALIDANTI) NUOVO CODICE		QUALITATIVI/QUANTITATIVI DELLA DESMINA	MALATTIA	STORAGE
DISTROFIE MUSCOLARI MODIFICA DENOMINAZIONE MIOPATIA MUSCOLARE DI BECKER MALATTIA DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE MALATTIA DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- MALATTIA DEJERINE DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DEJERINE DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DEJERINE DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DISTROFIE MIOTONICHE DISTROFIE MUSCOLARE DI LANDOUZY- DISTROFIE MUSCOLARE DI LANDOUZY- DISTROFIE MUSCOLARE DI LANDOUZH- DISTROFIE MUSCOLARE DI LANDOUZH- DISTROFIE MUSCOLARE DI LANDOUZH- PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E NUOVO CODICE PARALISI NORMOKALIEMICHE FOME NUOVO CODICE GRUPPO, SONO CODICE ESENZIONE COME IL INDICATO TRA PARENTESI) GRUPPO REGIGO CODICE GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI CULLAIN-BARRÉ, SINDROME DI GRAVI ED INVALIDANTI) NUOVO CODICE		MIOPATIA NEMALINICA		
MIOPATIA MUSCOLARE DI BECKER MALATTIA DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DEJERINE DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DISTROFIE MUSCOLA	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI		
DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE DISTROFIA MUSCOLARE DI ERB DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DEJERINE DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO- INTESTINALE DISTROFIE MIOTONICHE STEINERT MALATTIA DI THOMSEN MALATTIA DI VON EULENBURG MALATTIA DI PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE DISTONIE PRIMARIE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI) DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090) GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)		MIOPATIA MUSCOLARE DI BECKER	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA	BECKER DISTROFIA DI
DISTROFIA MUSCOLARE DI ERB DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DEJERINE DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DEJERINE DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO- INTESTINALE DISTROFIE MIOTONICHE STEINERT MALATTIA DI THOMSEN MALATTIA DI VON EULENBURG MALATTIA DI PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE DISTONIE PRIMARIE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI) DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090) GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)		DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE		
DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY- DEJERINE DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO- INTESTINALE DISTROFIE MIOTONICHE STEINERT MALATTIA DI THOMSEN MALATTIA DI VON EULENBURG MALATTIA DI PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE DISTONIE PRIMARIE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI) DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090) GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)		DISTROFIA MUSCOLARE DI ERB		
DEJERINE DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO- INTESTINALE DISTROFIE MIOTONICHE STEINERT MALATTIA DI THOMSEN MALATTIA DI THOMSEN MALATTIA DI VON EULENBURG MALATTIA DI PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE DISTONIE PRIMARIE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI) DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090) GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)		DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY-		
DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO- INTESTINALE DISTROFIE MIOTONICHE STEINERT MALATTIA DI THOMSEN MALATTIA DI VON EULENBURG MALATTIA DI PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE DISTONIE PRIMARIE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI) DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090) GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)		DEJERINE		
DISTROFIE MIOTONICHE STEINERT MALATTIA DI THOMSEN MALATTIA DI VON EULENBURG MALATTIA DI PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE DISTONIE PRIMARIE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI) DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090) GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)		DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-		
DISTROFIE MIOTONICHE STEINERT MALATTIA DI THOMSEN MALATTIA DI VON EULENBURG MALATTIA DI PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE DISTONIE PRIMARIE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI) DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090) GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)		INTESTINALE		
STEINERT MALATTIA DI THOMSEN MALATTIA DI VON EULENBURG MALATTIA DI PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE DISTONIE PRIMARIE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI) DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090) GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE		
THOMSEN MALATTIA DI VON EULENBURG MALATTIA DI PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE DISTONIE PRIMARIE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI) DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090) GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)		STEINERT MALATTIA DI		
PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE DISTONIE PRIMARIE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI) DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090) GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)		THOMSEN MALATTIA DI		
PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE DISTONIE PRIMARIE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI) DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090) GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)		VON EULENBURG MALATTIA DI		
DISTONIE PRIMARIE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI) DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090) GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE		
SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI) DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090) GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)				
DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090) GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RFG160	SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE	
GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)		DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090)	GRUPPO RFG160 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RF0090	
	RF0183	CRONIC	NUOVO CODICE	

7
₹
9
H
$\overline{\mathbf{A}}$

RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	EATON-LAMBERT SINDROME DI (CODICE RF0190)	GRUPPO RFG101 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RF0190		
	MIASTENIA GRAVIS	NUOVO CODICE		INESRITA PRECEDENTEMENTE NELLE CRONICHE
	8. MALAT	8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE			
RF0201	COATS MALATTIA DI	MODIFICA CODICE MALATTIA	RF0200	DA SINONIMO DI VITREORETINOPATIA ESSADUATIVA DIVENTA PATOLOGIA IN ALLEGATO 7
RF0210	EALES MALATTIA DI			
RF0220	BEHR SINDROME DI			
RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE			
	DISTROFIA VITREO RETINICA			
	RETINITE PIGMENTOSA			
	RETINITE PUNCTATA ALBESCENS			
	DISTROFIA DEI CONI			
	STARGARDT MALATTIA DI			
	AMAUROSI CONGENITA DI LEBER			
	DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST			
	DISTROFIA IALINA DELLA RETINA			
RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE			
RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	MODIFICA NOME MALATTIA		CICLITE ETEROCROMICA DI FUCH
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE			

7
9
A
Ŕ
H

RF0250	EMERALOPIA CONGENITA			
RF0260	OGUCHI SINDROME DI			
RF0270	COGAN SINDROME DI			
RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA			
	DEGENERAZIONE NODULARE			
	DEGENERAZIONE MARGINALE			
RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA			
	MEESMANN DISTROFIA DI			
	COGAN DISTROFIA DI			
			DIST	DISTROFIA CORNEALE GRANULARE (SINONIMO IN
	DISTROFIA CORNEALE GRANULARE TIPO I	INTEGRAZIONE AL GRUPPO	DM 2	DM 279/01 DI DISTROFIA
			CORNE TIPO I)	CORNEALE DI GRONEOUW TIPO I)
			DIST	DISTROFIA CORNEALE GRANULARE (SINONIMO IN
	DISTROFIA CORNEALE GRANULARE DI TIPO III	INTEGRAZIONE AL GRUPPO	DM 2	DM 279/01DI DISTROFIA
			NOD	NODULARE DI REIS-
			BUC	BUCKLER)
	DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE			
	DISTROFIA CORNEALE MACULARE			
	DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA			
	CORNEA GUTTATA			
	DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA			
	DISTROFIA ENDOTELIALE DI FUCHS	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA	FUCI	FUCHS DISTROFIA ENDOTELIALE DI
	DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE			
	POSTERIORE POLIMORFA			
RF0280	CHERATOCONO			
RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA			
RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE	NUOVO CODICE		
RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	NUOVO CODICE		

(1
4
C
Ξ
Ļ
۲

	TTATATA	9 MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
TODICE	Copice Mai artia de Copieso	A C C I C B N A M E N T E A	PRECEDENTE	PRECEDENTE
CODICE	WALALIIA E/O GRUFFO	AGGIONIVAIMENTO LEA	CODICE	DENOMINAZIONE
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA			
RC0210	BEHÇET MALATTIA DI			
RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA			
RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA			
RG0030	POLIARTERITE NODOSA			
RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		CHURG-STRAUSS SINDROME DI DIVENTA SINONIMO IN ALLEGATO 7
RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI			
RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		GRANULOMATOSI DI WEGENER DIVENTA SINONIMO IN ALLEGATO 7
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI			
RGG010	RGG010 MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE			
	PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA			
RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI			
RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA			
RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI			
RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHONLEIN RICORRENTE			
RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	NUOVO CODICE		
	LINFEDEMA IDIOPATICO	NUOVO CODICE		
	LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I	NUOVO CODICE		
	LINFEDEMA PRIMITIVO AUTOSOMICO RECESSIVO	NUOVO CODICE		
	LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II	NUOVO CODICE		

(1
₹
75
Ξ
\Box

	10. MALATTIE	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	NUOVO CODICE		
RH0011	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	NUOVO CODICE		
RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	NUOVO CODICE		
	POLMONITE INTERSTIZIALE ACUTA	NUOVO CODICE		
	FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA	NUOVO CODICE		
RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	NUOVO CODICE		
	ONDINE, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
	SINDROME ROHHAD	NUOVO CODICE		
RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	NUOVO CODICE		
RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	NUOVO CODICE		
RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	NUOVO CODICE		
RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	CODICE	GRUPPO RNG110 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0950		
	11. MALATTI	11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		ACALASIA
	ALLGROVE, SINDROME DI	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE			
RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA			
RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE			

	INTESTINALE			
RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE			
RI0070	INCLUSIONE DEI MICROVILLI MALATTIA DA			
RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE	MODIFICA DENOMINAZIONE E CODICE MALATTIA	RC0140	WALDMANN MALATTIA DI
RIG010	COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II	NUOVO CODICE		
	BYLER, MALATTIA DI	NUOVO CODICE		
	COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO III	NUOVO CODICE		
	COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II	NUOVO CODICE		
RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	NUOVO CODICE		
	DIARREA CONGENITA CON MALASSORBIMENTO DEL SODIO	NUOVO CODICE		
	DIARREA CONGENITA CON PERDITA DI CLORURI	NUOVO CODICE		
	12. MALATTIE DI	E DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	RIO	
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO			
RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE			
RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE			
RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	NUOVO CODICE		
	DENT, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
	BARTTER SINDROME DI	MODIFICA CODICE MALATTIA	RCG010	
	GITELMAN, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	NUOVO CODICE		
RN1360	ALPORT SINDROME DI			

	13. MALATTIE DELL	13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	UTANEO	
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE	PRECEDENTE DENOMINA ZIONE
RL0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS			
RL0030	PEMFIGO			
RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO			
RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE			
RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS			
RL0070	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	NUOVO CODICE		
RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	NUOVO CODICE		
RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	NUOVO CODICE		
	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA			
RNG151	(LE FALOLOGIE SOI LOELENCALE, FUK INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COMF INDICATO TRA PARENTESI	NUOVO CODICE		
	COME INDICATO THAT AMEN LEST)			
		GRUPPO RNG151 CODICE ESENZIONE COME IL		
	ECIKODALIILIA - DISPLASIA ECIODERMICA -	PRECEDENTE:RN0880;		EEC SINDROME DI
	ratai Oscinisi (CODICE MN0000)	MODIFICA DENOMINAZIONE		
		NOME MALATTIA		
		GRUPPO RNG151 CODICE		
	DISCHERATOSI CONGENITA (RN0560)	ESENZIONE COME IL		
		PRECEDENTE: RN0560		
		GRUPPO RNG151 CODICE		
	IPOMELANOSI DI ITO (RN1480)	ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RN1480		
		GRUPPO RNG151 CODICE		
	IPOPLASIA FOCALE DERMICA (RN0610)	ESENZIONE COME IL		
		PRECEDENTE:RN0610		
		GRUPPO RNG151 CODICE		
	INCONTINENTIA PIGMENTI (RN0510)	ESENZIONE COME IL		
		PRECEDENTE:RN0510		
		GRUPPO RNG151 CODICE		
	TRICO-DENTO-OSSEA SINDROME (RN1680)	ESENZIONE COME IL		
		PRECEDENTE:RN1680		
	DISPLASIA ECTODERMICA TIPO CHIME	NUOVO CODICE		

7
0
₹
9
H
-
$\overline{\mathbf{A}}$

RNG151	DISPLASIA NEUROECTODERMICA TIPO CHIME	NUOVO CODICE	
RNG070	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA	ITTIOSI CONGENITE
	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA (RN0600)	GRUPPO RNG070 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RN0600	
	KID SINDROME (RN1500)	GRUPPO RNG070 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RN1500	
	ITTIOSI CONGENITA		
	ITTIOSI A ISTRICE, TIPO CURTH-MACKLIN	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA	ITTIOSI HSTRIX CURTH- MACKLIN TYPE
	ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA		
	ITTIOSI TIPO ARLECCHINO	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA	ITTIOSI TIPO HARLEQUIN
	ITTIOSI X-LINKED		
	NETHERTON SINDROME DI		
RN0500	CUTIS LAXA		
RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	NUOVO CODICE	
RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO		
RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA		
RN0540	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA
RN0550	DARIER MALATTIA DI		
RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA	EPIDERMOLISI BOLLOSA
RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA		
RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE		
RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI		

(1
0
4
Ñ
Ħ
IJ

RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO			
RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE			
RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI			
RN1560	NEU-LAXOVA SINDROME DI			
RN1650	NEVO DISPLASTICO SINDROME DEL			
RN1660	SINDROME DE NEVO EPIDERMICO	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		SINDROME DEL NEVO EPIDERMALE
RN1700	SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI			
RN1710	TAY SINDROME DI			
	14. MALATTIE DEL SISTEMA O	14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	CONNETTIV	0.
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA PR	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RM0010	RM0010 DERMATOMIOSITE			
RM0020	POLIMIOSITE			
RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	NUOVO CODICE		
RM0030	RM0030 CONNETTIVITE MISTA			
RM0040	FASCITE EOSINOFILA			
RM0050	FASCITE DIFFUSA			
RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		POLICONDRITE
RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	NUOVO CODICE		
RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	NUOVO CODICE		
RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	NUOVO CODICE		
RM0100	MELOREOSTOSI	NUOVO CODICE		
RM0110	RM0110 MIOSITE A CORPI INCLUSI	NUOVO CODICE		
RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	NUOVO CODICE		
RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	NUOVO CODICE		INSERITA PRECEDENTEMENTE NELLE CRONICHE
RM0121	SINDROME SAPHO	NUOVO CODICE		

	15 MAI EODMA ZIONI CONCEN	15 MAI EODMAZIONI CONCENITE CBOMOSOMOBATIE E SINDBOMI CENETICHE	DOM! CENETIC	7.0
	15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	ENITE CON PREVALENTE ALTERAZIOI	NE DEL SISTEMA	NERVOSO
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI			
RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		MICROCEFALIA
RN0030	AGENESIA CEREBELLARE			
RN0040	JOUBERT SINDROME DI			
RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		LISSENCEFALIA
RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		OLOPROSENCEFALIA
RN0060	HARTSFIELD-BIXLER-DEMYER, SINDROME DI	INTEGRAZIONE		
1	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO			
RNG150	CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	NUOVO CODICE		
	ANDERMANN, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
	DANDY-WALKER, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI			
RN1570	NEUROACANTOCITOSI			
RN1630	ACROCALLOSA SINDROME			
RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE			
RNG011	CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE AL TERAZIONI DEL SISTEMA	NUOVO CODICE		
	NERVOSO			
	SINDROME IDROLETALE	NUOVO CODICE		
	DISPLASIA CEREBRO-FACIO-TORACICA	NUOVO CODICE		
	TORIELLO-CAREY, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
	BEN ARI-SHUPER-MIMOUNI, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
	BONNEMANN-MEINECKE, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI			

NLLEGATO

	15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	VITE CON PREVALENTE ALTERAZIO	NE DELL'APPARA	TO VISIVO
	THE A TARK	A ST T CHINGING A LING CLOSE A	PRECEDENTE	PRECEDENTE
CODICE	MALAIIIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMEN I O LEA	CODICE	DENOMINAZIONE
RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	NUOVO CODICE		
-	LENZ, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
	SINDROME ANOFTALMIA PLUS	NUOVO CODICE		
RN0070	FOX- CHAVANY-MARIE SINDROME DI			
RN0090	AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI			
RN1050	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		RIEGER SINDROME
RN0100	PETERS ANOMALIA DI	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		PETER ANOMALIA DI
RN0110	ANIRIDIA			
RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO (RN0120)	GRUPPO RNG101 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0120		
	COLOBOMA CONGENITO DELL'IRIDE	NUOVO CODICE		
	COLOBOMA CONGENITO CORIORETINICO	NUOVO CODICE		
RN0130	ANOMALIA "MORNING-GLORY"	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		MORNING GLORY ANOMALIA DI
RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE			
RN1580	NORRIE MALATTIA DI			
RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI			
RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTTICA	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		DE MORSIER SINDROME DI (DIVENTA SINONIMO IN ALLEGATO 7)
RN1460	FRASER SINDROME DI			
RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI			

•	1
(
	_
7	A.
Ì	Ĭ
þ	Ļ
- 1	=

RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	NUOVO CODICE		
	AICARDI, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
	BARAITSER-WINTER, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
	SINDROME CODAS	NUOVO CODICE		
	SINDROME CEREBRO-OCULO-NASALE	NUOVO CODICE		
	NANCE-HORAN, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
	15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	IO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA I	ISOLATE E SINDF	<i>OMICHE</i>
CODICE		VALOUNAWANGOLOGY	PRECEDENTE	PRECEDENTE
CODICE	MALAI IIA E/O GRUFFO	AGGIOMNAMENTOLEA	CODICE	DENOMINAZIONE
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI (LE	MODIFICA DENOMINAZIONE		ACROCEFALOSINDATTILIA
RNG030	PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	GRUPPO		
		GRUPPO RNG030 CODICE		
		ESENZIONE COME IL		
	ACROCEFAL OSINDATTII IA (CODICE RNG030)	PRECEDENTE: RNG030		
		DA DNOMINAZIONE DEL		
		GRUPPO IN 279/01 A PATOLOGIA		
		IN ALLEGATO 7		
	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI (CODICE	GRUPPO RNG030 CODICE		
	RN0800)	ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0800		
	DALLED CEDOLD STANDBOWE DI (CODICE	GRUPPO RNG030 CODICE		
	DALLER-GEROLD SUNDROME DI (CODICE DINO)	ESENZIONE COME IL		
	KINUSIU)	PRECEDENTE: RN0810		
		GRUPPO RNG030 CODICE		
	CARPENTER SINDROME DI (CODICE RN1390)	ESENZIONE COME IL		
		PRECEDENTE:RN1390		
		GRUPPO RNG030 CODICE		
	PFEIFFER SINDROME DI (CODICE RN1040)	ESENZIONE COME IL		
		PRECEDENTE: RN1040		

4
0
₹
Ų
Ħ
7

		GRUPPO RNG030 CODICE		
RNG030	SUMMIT SINDROME DI (CODICE RN1230)	ESENZIONE COME IL		
		PRECEDENTE:RN1230		
	CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA	GRUPPO RNG030 CODICE		
	(CODICE RNG040)	ESENZIONE COME IL		
		PRECEDENTE: RNG040		
		GRUPPO RNG030 CODICE		
	CROUZON MALATTIA DI (CODICE RNG040)	ESENZIONE COME IL		
		PRECEDENTE:RNG040		
	DISOSTOSI MAVII I OEACCIAI E	GRUPPO RNG030 CODICE		
	CODICE PNGAALLOFACCIALE	ESENZIONE COME IL		
	(CODICE MINOU40)	PRECEDENTE:RNG040		
	DISBI ASIA EBONTO EACIO NASAI E	GRUPPO RNG030 CODICE		
	CODICE DUCOAD	ESENZIONE COME IL		
	(CODICE MINOU+0)	PRECEDENTE:RNG040		
		GRUPPO RNG030 CODICE		
	DISPLASIA MAXILLONASALE (CODICE RNG040)	ESENZIONE COME IL		
		PRECEDENTE:RNG040		
		GRUPPO RNG030 CODICE		
	JACKSON-WEISS SINDROME DI (RN0400)	ESENZIONE COME IL		
		PRECEDENTE:RN0400		
	APERT SINDROME DI			
	GOODMAN SINDROME DI			
	SINDROME C	MODIFICA DENOMINAZIONE E	RNG040	C SINDROME
		CODICE MALATITA		
	HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI	MODIFICA CODICE MALATTIA	RNG040	
	PIERRE ROBIN SINDROME DI	MODIFICA CODICE MALATTIA	RNG040	
	TREACHER COLLINS SINDROME DI	MODIFICA CODICE MALATTIA	RNG040	
RN1000	NAGER SINDROME DI			
	DISOSTOSI ACROFACCIALE DI NAGER	INTEGRAZIONE		
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVAT IDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA			ANOMALIE CONCENITE
RNG040	DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE	MODIFICA DENOMINAZIONE		DEL CRANIO E/O DELLE
	MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'HGOLA E LA BLOSCHISI ISOLATA)			OSSA DELLA FACCIA
	PEEE COOLET LEIDIOSCHISH ISOLETIN)			

RNG040	RNG040 PALATOSCHISI ISOLATA O SINDROMICA	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	15.4. MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	ON ALTERAZIONE DELLA FACCIA CO	ME SEGNO PRINCIPA	ALE
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NE GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	GOLDENHAR SINDROME DI (RN0910)	GRUPPO RNG121 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0910		
	SINDROME DI CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG (RN0390)	GRUPPO RNG121 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0390		
	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE (RN0470)	GRUPPO RNG121 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0470		
	MOHR, MALATTIA DI	NUOVO CODICE		
	MOEBIUS SINDROME DI	MODIFICA CODICE MALATTIA	RN0990	
	SCHINZEL-GIEDION SINDROME DI	MODIFICA CODICE MALATTIA	RN1090	
	ORO-FACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO I	NUOVO CODICE		
	15.5. MALFORMAZIONI CO	15.5. MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	<i>VDROMICHE</i>	
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RN0260	FOCOMELIA			
RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL			
RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE			
RN0430	POLAND SINDROME DI			
RN0460	SINDROME FEMORO-FACCIALE			

RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR IN INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME TRA PARENTESI)	MODIFICA DENOMINAZIONE GRUPPO	ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE
	ROBERTS SINDROME DI (RN1060)	GRUPPO RNG020 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1060	
	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA (RN0480)	GRUPPO RNG020 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0480	
	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI (RN0890)	GRUPPO RNG020 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0890	
	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE (RN1110)	GRUPPO RNG020 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1110	
	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI (RN1670)	GRUPPO RNG020 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1670	
	MARDEN-WALKER, SINDROME DI	INTEGRAZIONE AL GRUPPO	
	ARACNODATTILIA CONTRATTURALE CONGENITA	INTEGRAZIONE AL GRUPPO	
	CRISPONI, SINDROME DI	INTEGRAZIONE AL GRUPPO	
RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR IN INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE	
	` :		

		GRUPPO RNG131 CODICE		
	SEQUENZA SIRENOMELICA(CODICE RN0440)	ESENZIONE COME IL		
		PRECEDENTE: RN0440		
		GRUPPO RNG131 CODICE		
RNG131	ADAMS-OLIVER SINDROME DI (RN0340)	ESENZIONE COME IL		
		PRECEDENTE: RN0340		
		GRUPPO RNG131 CODICE		
	SINIPONE TEOMEOCITOPENICA CON A DI A STA	ESENZIONE COME IL		SINDROME
	SINDROME I ROMBOCTI OFEMICA COM AFLASIA DI DADIO (DN1400)	PRECEDENTE: RN1690;		TROMBOCITOPENICA CON
	DINADIO (NA1030)	MODIFICA DENOMINAZIONE		ASSENZA DI RADIO
		MALAITIA		
	SINDROME KAPADILINO	NUOVO CODICE		
	15.6. MALFORMAZIONI CONGENIT	<u>15.6. MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</u>	DEI VASI PERIFEI	SICI
CODICE	CODICE MAI ATTIA E/O CRIMBO	A T CTUBIN & MENTON	PRECEDENTE	PRECEDENTE
CODICE	MALAIIIA E/O GRUFFO	AGGIORNAMENTO LEA	CODICE	DENOMINAZIONE
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE			
	GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI			
	GRANDI VASI (ESCLUSI: DIFETTO			
RNG141	INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO	NUOVO CODICE		
	INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA			
	DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETÀ DEL			
	DOTTO DI BOTALLO)			
	SINDROME DEL CUORE SINISTRO IPOPLASICO	NUOVO CODICE		
	EBSTEIN, ANOMALIA DI	NUOVO CODICE		
	CUORE CRISS-CROSS	NUOVO CODICE		
RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS			
RN0740	IVEMARK SINDROME DI			
RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE			
RNG142	CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI	NUOVO CODICE		
	VASI PERIFERICI			
	SINDROME CON MALFORMAZIONE DEI			
	CAPILLARI E MALFORMAZIONE	NUOVO CODICE		
	AKI EKUVENOSA (CMAVM)			
	SINDROME CLOVE	NUOVO CODICE		
	SINDROME METAMERICA ARTEROVENOSA CEREBROFACCIALE	NUOVO CODICE		

(1	
0	
4	
Ç	
Ā	
Ļ	

	15.7. MALFORMAZIONI CONGENITE	15.7. MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	ATE E SINDROM	CHE
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI			
RN0320	GASTROSCHISI			
RN0321	SINDROME PRUNE BELLY	NUOVO CODICE		
RN0322	ONFALOCELE	NUOVO CODICE		
RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	NUOVO CODICE		
-	SINDROME TORACO-ADDOMINALE	NUOVO CODICE		
	15.8. MALFORMAZIONI CONGENITE	15.8. MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	ATE E SINDROMI	СНЕ
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		ANO IMPERFORATO
	CURRARINO, SINDROME DI	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI			
RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI			
RN0210	ATRESIA BILIARE			
RN0220	CAROLI MALATTIA DI			
RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO			
	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE:			
3	AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI (LE PATOLOGIE			
KNG251	SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL	NUOVOCODICE		
	GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)			
	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA (RN0160)	GRUPPO RNG251CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0160		
	ATRESIA DEL DIGIUNO (RN0170)	GRUPPO RNG251CODICE ESENZIONE COME IL RN0170 PRECEDENTE:		

4
₹
Q
P
7

		GRUPPO RNG251CODICE		
FICTION	ATRESIA O STENOSI DUODENALE (RN0180)	ESENZIONE COME IL		
ICZDNN		PRECEDENTE:RN0180		
	ATRESIA ILEALE	NUOVO CODICE		
	ATRESIA COLICA	NUOVO CODICE		
	ATRESIA INTESTINALE MULTIPLA	NUOVO CODICE		
	CLOACA PERSISTENTE	NUOVO CODICE		
	DUPLICAZIONI DEL TUBO DIGERENTE	NUOVO CODICE		
	COMPLESSO OEIS	NUOVO CODICE		
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE			
RNG252	GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO	NUOVO CODICE		
	MODINE	HOIGO OMOTHA		
	MICROGAS I KIA	NUOVO CODICE		
	IPOPLASIA/APLASIA DELLA MUSCOLATURA DELLA PARETE GASTRICA	NUOVO CODICE		
	15.9. MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	ELL'APPARATO GENITO-URINARIO IS	SOLATE E SINDRC	MICHE
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE	PRECEDENTE
BN0250	RENE CON MIDOL LARE A SPICNA			
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA			
	(ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO			
RNG261	DOMINANTE) (LE PATOLOGIE	NUOVO CODICE		
	GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTEST			
	DENIE DOI ICICTICO ATTROCOMICO DECESSIVO	NUOVO CODICE GRUPPO		
	(CODICE RJ0040)	RNG261 CODICE ESENZIONE RJ0040		
		GRUPPO RNG261 CODICE		
	MECKEL SINDROME DI (RN0980)	ESENZIONE COME IL		
		PRECEDENTE:RN0980		
	SENIOR-LOKEN, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RN1810	ESTROFIA VESCICALE	NUOVO CODICE		

7
Ě
\triangleleft
J
\square
\mathbf{I}

RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	PSEUDOERMAFRODITISMI (RNG010)	GRUPPO RNG262 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RNG010		
	DENYS-DRASH SINDROME DI (RN1430)	GRUPPO RNG262 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1430		
	ERMAFRODITISMO VERO (RN0240)	GRUPPO RNG262 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0240		
	DISGENESIA GONADICA DEPDATIT T SINDPOME DI	NUOVO CODICE		
	SINDROME DA INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI	MINAZIONE PATOLOGIA IN		REFEISTEN SINDROME DI
	ANDROGENI		RC0030	(DIVENTA SINONIMO IN ALLEGATO 7)
	SINDROME DA INSENSIBILITA' COMPLETA AGLI ANDROGENI	NUOVO CODICE (INTEGRAZIONE)		
RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	NUOVO CODICE		
	FRASIER, SINDROME DI SINDROME SERKAL	NUOVO CODICE		

RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO	NITOVO CODICE		
	GENITO-URINARIO			
	EPISPADIA	NUOVO CODICE		
	MEGALOURETRA	NUOVO CODICE		
	AFALLIA	NUOVO CODICE		
	15.10. MALATT	15.10. MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	(
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	ACRODISOSTOSI (RN0280)	GRUPPO RNG271 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0280		
RN0300	SINDROME DAREGRESSIONE CAUDALE	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		REGRESSIONE CAUDALE SINDROME DA
RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE ACONDROGENESI			
	ACONDROPLASIA			
	DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA DISTROGIA TORACICA ASFISSIANTE			
	OSTEOCONDROMI MULTIPLI	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		ESOSTOSI MULTIPLA (DIVENTA SINONIMO IN ALLEGATO 7)
-	DISPLASIA DI KNIEST			KNIEST DISPLASIA
	DISPLASIA METATROPICA	MODIFICA DENOMINAZIONE (DA SINONIMO DIVENTA PATOLOGIA IN ALLEGATO 7)		SINONIMO DI DISPLASIA DI KNIEST
	DISPLASIA CAMPTOMELICA			
	DESBUQUOIS, SINDROME DI	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDBOMICA	IN LEGRAZIONE AL GRUPPO MODIFICA DENOMINAZIONE NOME MAI ATTIA		OSTEODISTROFIE
	FORIMA SINDROMICA	NOME MALALITA		CONGENITE

4
0
4
9
7
$\overline{\mathbf{A}}$

	DIGPLACIA CRANIOMETAFICARIA			
RNG060	OSTEOGENESI IMPERFETTA			
	OSTEOPETROSI			
	DISPLASIA FIBROSA			
	ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI			
	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA			
	FAIRBANK MALATTIA DI			
	DISCONDROSTEOSI			
	DISPLASIA DIASTROFICA	MODIFICA DENOMINAZIONE NOME MALATTIA		DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA
	DISPLASIA PSEUDODIASTROFICA	MODIFICA DENOMINAZIONE		DISPLASIA DIASTROFICA E
	בע יייייייייייייייייייייייייייייייייייי			1 SECECIFICATION I CA
	ENGELMANN MALATTIA DI			
	MCCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI			
	SINDROME DOOR	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI			
RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA			
RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC)			
	SINDROME DI			
RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI			
	15.11. ALTRE SINDROMI	15.11. ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	OMPLESSE	
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y) (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	MODIFICA DENOMINAZIONE GRUPPO		SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA
	TURNER, SINDROME DI (CODICE RN0680)	GRUPPO RNG080 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0680		

7
0
⋖
Q
¥
-

	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (LE PATOLOGIE	MODIFICA DENOMINAZIONE	SINDROME DA
RNG090	SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	GRUPPO	DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA
	PALLISTER-KILLIAN, SINDROME DI (CODICE RN1590)	GRUPPO RNG090 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RN1590	
	SINDROME DEL "CRI DU CHAT" (CODICE RN0670)	GRUPPO RNG090 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0670	
	SINDROME WAGR (CODICE RN1730)	GRUPPO RNG090 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1730	
	WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI (CODICE RN0700)	GRUPPO RNG090 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0700	
	WILLIAMS, SINDROME DI (CODICE RN1270)	GRUPPO RNG090 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1270	
	SINDROMI DA DELEZIONE 22Q11.2 (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE, DA CERTIFICARE CON CODICE RCG160 E SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER, DA CERTIFICARE CON CODICE RN1770)	INTEGRAZIONE AL GRUPPO	
RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA	SINDROME DA X FRAGILE
RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE PUR INCLUSE NE GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE	

(1
0
4
Ñ
Ħ
IJ

		GRITPPO RNG091 CODICE	
	MARFAN, SINDROME DI (CODICE RN1320)	ESENZIONE COME IL	
KNG091		PRECEDENTE:RN1320	
		GRUPPO RNG091 CODICE	
	EHLERS-DANLOS SINDROME DI (RN0330)	ESENZIONE COME IL	
		FRECEDENTE: KNU330	
		GRUPPO RNG091 CODICE	
	STICKLER SINDROME DI (RN1220)	ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: DN1330	
	SUBBINITZEN COI DDEDC SINDBONE DI	MIOVO COPICE	
	SHPKIN I ZEN-GOLDBERG, SINDROME DI	NOOVOCODICE	
	LOEYS-DIETZ, SINDROME DI	NUOVO CODICE	
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE		
	GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA		
PNC002		NIIOVO CODICE	
IN GOOD	PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE		
	NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)		
		GRUPPO RNG092 CODICE	
	AARSKOG, SINDROME DI (CODICE RN0790)	ESENZIONE COME IL	
		PRECEDENTE: RN0790	
		GRUPPO RNG092 CODICE	
	DUBOWITZ, SINDROME DI (CODICE RN0870)	ESENZIONE COME IL	
		PRECEDENTE: RN0870	
		GRUPPO RNG092 CODICE	
	ROBINOW SINDROME DI (RN1070)	ESENZIONE COME IL	
		PRECEDENTE: RN1070	
		GRUPPO RNG092 CODICE	
	RUSSELL-SILVER SINDROME DI (RN1080)	ESENZIONE COME IL	
		PRECEDENTE: RN1080	
		GRUPPO RNG092 CODICE	
	SECKEL SINDROME DI (RN1100)	ESENZIONE COME IL	
		PRECEDENTE: RN1100	
		GRUPPO RNG092 CODICE	
	SHORT SINDROME (RN0730)	ESENZIONE COME IL	
		PRECEDENTE: KN0/30	

7
Ĕ
\triangleleft
5
Ξ

RNG092	NANISMO OSTEODISPLASTICO MICROCEFALICO PRIMITIVO (MOPD)	NUOVO CODICE	
RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE	
	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI (RN0820)	GRUPPO RNG093 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0820	
	SOTOS, SINDROME DI (CODICE RC0310)	NUOVO CODICE GRUPPO RNG093 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RC0310	
	WEAVER SINDROME DI (RN0490)	GRUPPO RNG093 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0490	
	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI (RN1120)	GRUPPO RNG093 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1120	
	MARSHALL-SMITH SINDROME DI (RN1550)	GRUPPO RNG093 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1550	
	EMIIPERTROFIA CONGENITA	NUOVO CODICE	
RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE
	SINDROME KBG	INTEGRAZIONE AL GRUPPO	
RN1350	ALAGILLE SINDROME DI		
KN1370	ALSTROM SINDROME DI		

RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE ((LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE PUR INCLUSE NE GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	SCLEROSI TUBEROSA (CODICE RN0750)	GRUPPO RNG200 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0750		
	PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI (CODICE RN0760)	GRUPPO RNG200 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0760		
	STURGE-WEBER SINDROME DI (RN0770)	GRUPPO RNG200 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0770		
	VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI (CODICE RN0780)	GRUPPO RNG200 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0780		
	SINDROME PROTEUS (CODICE RN1170)	GRUPPO RNG200 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1170		
	COWDEN, MALATTIA DI	NUOVO CODICE		
	BANNAYAN-ZONANA, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RN1300	ANGELMAN SINDROME DI			
RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA	VAC	VACTERL ASSOCIAZIONE
RN1380 DN0830	BARDET-BIEDL SINDROME DI			
RN0840	BÖRJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA	BOI	BORJESON SINDROME DI
RN1780	CHAR, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI			
RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI			
RN0401	COHEN, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI			
RC0250	COSTELLO, SINDROME DI	NUOVUCUDICE		
RN1150	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME			
			_	

(1
0
\vdash
₹
C
函

RN1530	LEOPARD SINDROME DI		
RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI		
RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE		
RN0380	FILIPPI SINDROME DI		
RN1021	SINDROME FG	NUOVO CODICE	
RN1820	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	NUOVO CODICE	
RN0900	FRYNS SINDROME DI		
RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI		
RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI		
RN1540	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI		
RC0270	LOWE, SINDROME DI	NUOVO CODICE	
RN1850	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	NUOVO CODICE	
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	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME		
RN1140	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME		
RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	NUOVO CODICE	
RN0450	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME		
RN1640	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME		
RN0850	SINDROME CHARGE	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA	CHARGE ASSOCIAZIONE
RN0940	SINDROME KABUKI	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA
RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	NUOVO CODICE	

RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		UNGHIA-ROTULA SINDROME (DIVENTA SINONIMO IN ALLEGATO 7)
RN1160	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME			
RNG094	SINDROMI PROGEROIDI (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE PUR INCLUSE NE GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	WERNER SINDROME DI (CODICE RC0060)	GRUPPO RNG094 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RC0060		
	COCKAYNE SINDROME DI (RN1400)	GRUPPO RNG094 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RN1400		
	HUTCHINSON-GILFORD, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
	POICHILODERMA CONGENITO	NUOVO CODICE		
	WIEDEMANN-RAUTENSTRAUCH, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA			
RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI			
RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI			
RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG	NUOVO CODICE		
RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI			
RN1280	WINCHESTER SINDROME DI			
RN1290	WOLFRAM SINDROME DI			
	16. ALCUNE CONDIX	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	LE	
CODICE	CODICE MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA PR	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA			
RP0020	FETALE DA ACIDO VALPROICO SINDROME			
RP0030	FETALE DA IDANTOINA SINDROME			
RP0040	ALCOLICA FETALE SINDROME			
RP0060	KERNITTERO			
RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA			
RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA	NUOVO CODICE		

ALLEGATO 3

ELENCO ISTITUTI RICONOSCIUTI PER LE MALATTIE RARE ESENTATE DALLA PARTECIPAZIONE AL COSTO (ALLEGATO 7 DPCM 12.1.2017)

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RA0010	1	HANSEN MALATTIA DI	IRCCS Lazzaro Spallanzani	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RA0020	1	WHIPPLE MALATTIA DI	IRCCS Lazzaro Spallanzani	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RA0030	1	LYME MALATTIA DI	IRCCS Lazzaro Spallanzani	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RB0010	2	WILMS TUMORE DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RB0020	2	RETINOBLASTOMA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RB0030	2	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RB0040	2	GARDNER SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RB0050	2	POLIPOSI FAMILIARE	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS IRE-ISG	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RB0060	2	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RB0070	2	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	IRCCS IRE-ISG, IRCCS IDI	Da individuare dall'Istituto
RBG010	2	NEUROFIBROMATOSI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RBG020	2	COMPLESSO CARNEY	IRCCS IRE-ISG	Da individuare dall'Istituto
RBG021	7	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	IRCCS IRE-ISG	Da individuare dall'Istituto
RBG021	2	LYNCH SINDROME DI	IRCCS IRE-ISG	Da individuare dall'Istituto
RB0071	2	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	IRCCS IRE-ISG, IRCCS IDI	Da individuare dall'Istituto
RC0010	3	DEFICIENZA DI ACTH	AOU Pol. Umberto I, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RC0020	3	KALLMANN SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG010	3	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG010	3	CONN SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG010	3	IPERALDOSTERONISMO PRIMITIVO DA IPERPLASIA SURRENALE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG020	3	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RC0021	3	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RC0022	3	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG040	4	HARTNUP MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	CISTINURIA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	INTOLLERANZA ALLE PROTEINE CON LISINURIA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	CISTINOSI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	IMINOACIDEMIA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	ALANINEMIA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG050	4	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG050	4	CITRULLINEMIA	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG050	4	DEFICIT DI ORNITINA CARBAMOILTRANSFERASI (OCT)	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG050	4	ARGININSUCCINICO ACIDURIA	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG050	4	DEFICIT DI N- ACETILGLUTAMMATO SINTETASI (NAGS)	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

ALLEGAIOS	

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG050	4	DEFICIT DI CARBAMMIL-FOSFATO SINTETASI	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG050	4	ARGININEMIA	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG060	4	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, IRCCS Ospedale DCA n. U00429/2015; DE Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG060	4	GLICOGENOSI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG060	4	GALATTOSEMIA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG060	4	INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG060	4	DEFICIT DI FRUTTOSIO-1,6- DIFOSFATASI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG060	4	DEFICIT CONGENITO DI LATTASI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG060	4	DIFETTI DEL TRASPORTO DEL GLUCOSIO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG060	4	DIFETTO CONGENITO DI SACCARASI-ISOMALTASI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG060	4	MALATTIA DA CORPI DI POLIGLUCOSANO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG071	4	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG071	4	SMITH-LEMLI-OPITZ, SINDROME DI (CODICE RN1200)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG071	4	CONRADI-HÜNERMANN-HAPPLE, SINDROME DI (CODICE RNG060)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG072	4	DIFETTI CONGENITI DEGLI ACIDI BILIARI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG072	4	XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG072	4	DEFICIT DI COA LIGASI DEGLI ACIDI BILIARI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG073	4	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG073	4	SINDROME PHARC	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RC0080	4	LIPODISTROFIA TOTALE	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RC0090	4	DERCUM MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

3
10
GA
LE
AI

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG074	4.1	DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA MOLTO LUNGA (VLCAD)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG074	4.1	DEFICIT DI CARNITINA-PALMITOIL TRANSFERASI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG075	4.1	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG075	4.1	DEFICIT DI ALFA METIL ACETOACETIL-COA TIOLASI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG076	4.1	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG076	4.1	DEFICIT CONGENITO DI PIRUVATO DEIDROGENASI FOSFATASI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG077	4.1	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG077	4.1	DEFICIT DI CITOCROMO C OSSIDASI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG078	4.1	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG078	4.1	SINDROME MELAS (RN0710)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG078	4.1	SINDROME MERRF (RN0720)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG078	4.1	ATROFIA OTTICA DI LEBER (RF0300)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG078	4.1	PEARSON SINDROME DI (RN1600)	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG078	4.1	ALPERS MALATTIA DI (RF0010)	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG078	4.1	KEARNS-SAYRE SINDROME DI (RF0020)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG081	4.1	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG081	4.1	LEIGH MALATTIA DI (RF0030)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG082	4.1	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bar Gesù	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG082	4.1	DEFICIT DI GUANIDINOACETATO- METILTRANSFERASI (GAMT)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG083	4.1	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG083	4.1	DEFICIT CONGENITO DEL TRASPORTATORE MITOCONDRIALE DI ASPARTATO - GLUTAMMATO TIPO I	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG080	4.2	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG080	4.2	FABRY MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG080	4.2	GAUCHER MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG080	4.2	NIEMANN-PICK TIPO A, B, MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG080	4.2	NIEMANN-PICK TIPO C, MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG140	4.2	MUCOPOLISACCARIDOSI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG140	4.2	HURLER SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG140	4.2	SCHEIE SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG140	4.2	HUNTER SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG140	4.2	SANFILIPPO SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG140	4.2	MORQUIO MALATTIA DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG140	4.2	MAROTEAUX-LAMY SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG140	4.2	SLY, SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

3
Ĕ
◂
ڻ
Ŕ
닉
I

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG090	4.2	MUCOLIPIDOSI	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG090	4.2	MUCOLIPIDOSI TIPO II	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG090	4.2	MUCOLIPIDOSI TIPO III	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG090	4.2	MUCOLIPIDOSI TIPO IV	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG091	4.2	OLJGOSACCARIDOSI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG091	4.2	ALFA-MANNOSIDOSI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG091	4.2	BETA-MANNOSIDOSI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG091	4.2	FUCOSIDOSI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG091	4.2	MALATTIA DA ACCUMULO DI ACIDO SIALICO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG091	4.2	SIALIDOSI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG091	4.2	SCHINDLER, MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG091	4.2	GALATTOSIALIDOSI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RFG030	4.2	GANGLIOSIDOSI	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG020	4.2	CEROIDOLIPOFUSCINOSI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG020	4.2	BATTEN MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG020	4.2	KUFS MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG180	4.2	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG180	4.2	KRABBE MALATTIA DI (RFG010)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG180	4.2	LEUCODISTROFIA METACROMATICA (RFG010)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG180	4.2	FARBER MALATTIA DI (RC0100)	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG180	4.2	AUSTIN, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG180	4.2	WOLMAN MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG092	4.3	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG092	4.3	DEFICIT CONGENITO DI BIOTINIDASI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG093	4.3	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bar Gesù	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG093	4.3	DEFICIT CONGENITO DI COBALAMINA C	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG094	4.3	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D (LE PATOLOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME TRA PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG094	4.3	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE (CODICE RC0170)	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG094	4.3	RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG095	4.3	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILARE DI VITAMINA E (CODICE RFG040)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

CENTRO

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG102	4.4	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG102	4,4	WILSON MALATTIA DI (RC0150)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG102	4.4	MENKES, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG103	4.4	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG103	4.4	IPOMAGNESEMIA PRIMITIVA AUTOSOMICA DOMINANTE CON IPOCALCIURIA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG103	4.4	IPERMANGANESEMIA ISOLATA AUTOSOMICO RECESSIVA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG190	4.5	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG130	4.5	AMILOIDOSI SISTEMICHE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. G. Calibita FBF	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RC0180	4.5	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RC0190	Ŋ	ANGIOEDEMA EREDITARIO	AOU Pol. Umberto I, AOU Pol. Tor Vergata	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG161	ĸ	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (CODICE RC0241)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG161	5	SINDROME TRAPS (CODICE RC0243)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG161	5	FEBBRE PERIODICA EREDITARIA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG161	5	SINDROME CINCA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG161	5	SINDROME DA IPER IGD	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RC0220	5	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RC0290	S	SCHNITZLER, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RDG010	9	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RDG010	9	SFEROCITOSI EREDITARIA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RDG010	9	TALASSEMIE (ESCLUSO TALASSEMIE MINORI)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

n.G14554/2015

CENTRO

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RFG060	L	NEUROPATIE EREDITARIE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG060	L	DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG060	L	NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG060	L	CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG060	7	NEUROPATIA EREDITARIA CON PREDISPOSIZIONE ALLE PARALISI DA COMPRESSIONE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG060	L	NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG060	7	NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG060	7	ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RFG070	L	MIOPATIA CENTRONUCLEARE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG070	L	MIOPATIA DA DIFETTI QUALITATIVI/QUANTITATIVI DELLA DESMINA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG070	L	MIOPATIA NEMALINICA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG080	7	DISTROFIE MUSCOLARI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG080	7	MIOPATIA MUSCOLARE DI BECKER	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG080	<i>L</i>	DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG080	L	DISTROFIA MUSCOLARE DI ERB	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG080	7	DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY-DEJERINE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RFG140	8	DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG140	8	CORNEA GUTTATA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG140	8	DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG140	8	DISTROFIA ENDOTELIALE DI FUCHS	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG140	8	DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0280	8	CHERATOCONO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0290	8	CONGIUNTIVITE LIGNEA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0320	8	COROIDITE MULTIFOCALE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RF0330	8	COROIDITE SERPIGINOSA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RC0110	6	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RC0210	6	BEHÇET MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	OTUTITSI	CENTRO
RG0010	6	ENDOCARDITE REUMATICA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RG0020	6	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RG0030	6	POLIARTERITE NODOSA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RG0050	6	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RG0060	6	GOODPASTURE SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RG0070	6	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RG0080	6	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RGG010	6	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RGG010	6	PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RG0090	6	TAKAYASU MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RG0100	6	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RG0110	6	BUDD-CHIARI SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RD0030	6	PORPORA DI HENOCH-SCHONLEIN RICORRENTE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RGG020	6	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RGG020	6	LINFEDEMA IDIOPATICO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RGG020	6	LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. CINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I Genelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RGG020	6	LINFEDEMA PRIMITIVO AUTOSOMICO RECESSIVO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RGG020	6	LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Cemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RG0120	10	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RH0011	10	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RHG010	10	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RHG010	10	POLMONITE INTERSTIZIALE ACUTA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RIG020	11	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RIG020	11	DIARREA CONGENITA CON MALASSORBIMENTO DEL SODIO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RIG020	11	DIARREA CONGENITA CON PERDITA DI CLORURI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RJ0010	12	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RJ0020	12	FIBROSI RETROPERITONEALE	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RJ0030	12	CISTITE INTERSTIZIALE	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. C. NANCY	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RJG010	12	TUBULOPATIE PRIMITIVE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RJG010	12	DENT, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RJG010	12	BARTTER SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RJG010	12	GITELMAN, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RJG020	12	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG070	13	KID SINDROME (RN1500)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG070	13	ITTIOSI CONGENITA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG070	13	ITTIOSI A ISTRICE, TIPO CURTH- MACKLIN	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG070	13	ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG070	13	ITTIOSI TIPO ARLECCHINO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gentri DCA n. U00387/20 Gemelli, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico DCA n. U00429/2015; DE Bambino Gesù n.G14554/2015	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG070	13	ITTIOSI X-LINKED	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gentri DCA n. U00387/20 Gemelli, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico DCA n. U00429/2015; DE Bambino Gesù n.G14554/2015	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG070	13	NETHERTON SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0500	13	CUTIS LAXA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG130	13	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IRE-ISG, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN0520	13	XERODERMA PIGMENTOSO	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0530	13	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

ISTITUTO	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI
	AOU Pol. Un	AOU Pol. Un	AOU Pol. Un Ospedale Ped	AOU Pol. Un	AOU Pol. Un	AOU Pol. Un
MALATTIA E/O GRUPPO	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	DARIER MALATTIA DI	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	PACHIDERMOPERIOSTOSI
GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	13	13	13	13	13	13
CODICE	RN0540	RN0550	RN0570	RN0580	RN0590	RN0620

Centri DCA n. U00387/2015;

CENTRO

DCA n. U00429/2015; DE

n.G14554/2015

Centri DCA n. U00387/2015;

DCA n. U00429/2015; DE

n.G14554/2015

Centri DCA n. U00387/2015;

DCA n. U00429/2015; DE

n.G14554/2015

Centri DCA n. U00387/2015;

DCA n. U00429/2015; DE

n.G14554/2015

Centri DCA n. U00387/2015;

DCA n. U00429/2015; DE

n.G14554/2015

Centri DCA n. U00387/2015;

DCA n. U00429/2015; DE

n.G14554/2015

Centri DCA n. U00387/2015;

DCA n. U00429/2015; DE

AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI

PSEUDOXANTOMA ELASTICO

13

RN0630

13

RN0640

n.G14554/2015

Centri DCA n. U00387/2015;

DCA n. U00429/2015; DE

APLASIA CONGENITA DELLA CUTE

n.G14554/2015

Centri DCA n. U00387/2015;

DCA n. U00429/2015; DE

Fond. Pol. Univ. A. Gemelli

HAY-WELLS SINDROME DI

13

RN1470

n.G14554/2015

Centri DCA n. U00387/2015;

DCA n. U00429/2015; DE

n.G14554/2015

Centri DCA n. U00387/2015;

DCA n. U00429/2015; DE

AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI, IRCCS

Fond. Pol. Univ. A. Gemelli

NEU-LAXOVA SINDROME DI

13

RN1560

Ospedale Pediatrico Bambino Gesù

NEVO DISPLASTICO SINDROME DEL

13

RN1650

n.G14554/2015

~	2
Ç	
	١
2	
Ξ	
4	

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RN1660	13	SINDROME DE NEVO EPIDERMICO	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1700	13	SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1710	13	TAY SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RM0010	14	DERMATOMIOSITE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RM0020	14	POLIMIOSITE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RM0021	14	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RM0030	14	CONNETTIVITE MISTA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RM0040	14	FASCITE EOSINOFILA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RM0050	14	FASCITE DIFFUSA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RM0060	14	POLICONDRITE RICORRENTE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

	Cadiza			
CODICE	ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RM0070	14	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RM0080	14	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RM0090	14	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RM0100	14	MELOREOSTOSI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RM0110	14	MIOSITE A CORPI INCLUSI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RM0111	14	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RM0120	14	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	AOU Pol. Umberto I, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS IDI, IRCCS IRE-ISG (PERTINI PRESIDO AOU Pol. Umberto I)	Da individuare dall'Istituto
RM0121	14	SINDROME SAPHO	AOU Pol. Umberto I, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS IDI, IRCCS IRE-ISG	Da individuare dall'Istituto
RN0010	15.1	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015 DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0020	15.1	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015 DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

3	
ALLEGATO 3	

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	OLUTITISI	CENTRO
RN0030	15.1	AGENESIA CEREBELLARE	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0040	15.1	JOUBERT SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0050	15.1	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0060	15.1	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0060		HARTSFIELD-BIXLER-DEMYER, SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG150	15.1	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG150	15.1	ANDERMANN, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG150	15.1	DANDY-WALKER, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN1340	15.1	AASE-SMITH SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1570	15.1	NEUROACANTOCITOSI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1630	15.1	ACROCALLOSA SINDROME	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

CENTRO

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG251	15.8	ATRESIA ILEALE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG251	15.8	ATRESIA COLICA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG251	15.8	ATRESIA INTESTINALE MULTIPLA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG251	15.8	CLOACA PERSISTENTE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG251	15.8	DUPLICAZIONI DEL TUBO DIGERENTE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG251	15.8	COMPLESSO OEIS	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG251	15.8	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG252	15.8	MICROGASTRIA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG252	15.8	IPOPLASIA/APLASIA DELLA MUSCOLATURA DELLA PARETE GASTRICA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG252	15.9	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG263	15.9	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	AOU Pol. Umberto I,Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG264	15.9	EPISPADIA	AOU Pol. Umberto I,Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG264	15.9	MEGALOURETRA	AOU Pol. Umberto I,Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG264	15.9	AFALLIA	AOU Pol. Umberto I,Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG264	15.10	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I,Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG271	15.10	ACRODISOSTOSI (RN0280)	AOU Pol. Umberto I,Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG271	15.10	SINDROME DAREGRESSIONE CAUDALE	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0300	15.10	CONDRODISTROFIE CONGENITE	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG050	15.10	ACONDROGENESI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG050	15.10	ACONDROPLASIA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG050	15.10	DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG050	15.10	DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG050	15.10	OSTEOCONDROMI MULTIPLI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG050	15.10	DISPLASIA DI KNIEST	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG050	15.10	DISPLASIA METATROPICA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG050	15.10	DISPLASIA CAMPTOMELICA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG050	15.10	DESBUQUOIS, SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG050	15.10	LARSEN, SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG050	15.10	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG060	15.10	DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

	GRUPPO			ļ
CODICE	ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG060	15.10	OSTEOGENESI IMPERFETTA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG060	15.10	OSTEOPETROSI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG060	15.10	DISPLASIA FIBROSA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG060	15.10	ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG060	15.10	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG060	15.10	FAIRBANK MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG060	15.10	DISCONDROSTEOSI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG060	15.10	DISPLASIA DIASTROFICA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG060	15.10	DISPLASIA PSEUDODIASTROFICA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG060	15.10	ENGELMANN MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG060	15.10	MCCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG060	15.10	SINDROME DOOR	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG060	15.10	MAFFUCCI SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I,Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Centri DCA n. U00387/2015; AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale DCA n. U00429/2015; DE Pediatrico Bambino Gesù n.G14554/2015	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0960	15.10	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1450	15.10	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0370	15.10	JARCHO-LEVIN SINDROME DI	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0410	15.11	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y) (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG080	15.11	TURNER, SINDROME DI (CODICE RN0680)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG093	15.11	SOTOS, SINDROME DI (CODICE RC0310)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG093	15.11	WEAVER SINDROME DI (RN0490)	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG093	15.11	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI (RN1120)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG093	15.11	MARSHALL-SMITH SINDROME DI (RN1550)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG093	15.11	EMIIPERTROFIA CONGENITA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG100	15.11	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. CON RITARDO MENTALE Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS (LIMITATAMENTE A SINDROMI Ospedale Pediatrico Bambino Gesù NOTE)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG100	15.11	SINDROME KBG	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1350	15.11	ALAGILLE SINDROME DI	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1370	15.11	ALSTROM SINDROME DI	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG200	15.11	AMARTOMATOSI MULTIPLE ((LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE PUR INCLUSE NE GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RN0840	15.11	BÖRJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1780	15.11	CHAR, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN0350	15.11	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0360	15.11	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0401	15.11	COHEN, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN1410	15.11	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RC0250	15.11	COSTELLO, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN1010	15.11	NOONAN SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1150	15.11	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1530	15.11	LEOPARD SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1420	15.11	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	OTUTUI	CENTRO
RN0850	15.11	SINDROME CHARGE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0940	15.11	SINDROME KABUKI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1830	15.11	SINDROME MEGALOCORNEA- RITARDO MENTALE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN1190	15.11	SINDROME NAIL-PATELLA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1160	15.11	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015, DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG094	15.11	SINDROMI PROGEROIDI (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE PUR AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. INCLUSE NE GRUPPO, SONO Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS CODIFICATE COME INDICATO TRA Ospedale Pediatrico Bambino Gesù PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG094	15.11	WERNER SINDROME DI (CODICE RC0060)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG094	15.11	COCKAYNE SINDROME DI (RN1400)	COCKAYNE SINDROME DI (RN1400) Genelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG094	15.11	HUTCHINSON-GILFORD, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG094	15.11	POICHILODERMA CONGENITO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG094	15.11	WIEDEMANN-RAUTENSTRAUCH, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

03
GATO
LLE
A

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RN1180	15.11	SINDROME TRICO-RINO- FALANGEA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1210	15.11	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1240	15.11	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG095	15.11	SINDROMI DI WAARDENBURG	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN1260	15.11	WILDERVANCK SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1280	15.11	WINCHESTER SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1290	15.11	WOLFRAM SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RP0010	16	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RP0020	16	FETALE DA ACIDO VALPROICO SINDROME	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RP0030	16	FETALE DA IDANTOINA SINDROME Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RP0040	16	ALCOLICA FETALE SINDROME	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015

m
10
A
Ä

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RP0060	16	KERNITTERO	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RP0070	16	FIBROSI EPATICA CONGENITA	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RP0080	16	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli Da individuare dall'Istituto	Da individuare dall'Istituto

ELENCO PATOLOGIE CRONICHE ED INVALIDANTI DI CUI ALL'ALLEGATO 8BIS DPCM 12/01/2017 E RELATIVA TRANSCODIFICA PER RICETTA DEMATERIALIZZATA

DESCRIZIONE_CATEGORIA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
DESCRIZIONE_GRUPPO	ACROMEGALIA E GIGANTISMO	AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: 453.0 Sindrome di Budd-Chiari)				AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)		AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)	AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)				AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: 453.0 Sindrome di Budd-Chiari)			AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: 453.0 Sindrome di Budd-Chiari)	AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)	AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)	AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)				AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)	AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)		AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)
DESCRIZIONE_ESENZIONE	ACROMEGALIA E GIGANTISMO	MALATTIE DELLA VALVOLA MITRALE	MALATTIE DELLA VALVOLA AORTICA	MALATTIE DELLE VALVOLE MITRALE E AORTICA	MALATTIE DI ALTRE STRUTTURE ENDOCARDICHE	ALTRE FORME DI CARDIOPATIA ISCHEMICA CRONICA	MALATTIA CARDIOPOLMONARE CRONICA	ALTRE MALATTIE DEL CIRCOLO POLMONARE	ALTRE MALATTIE DELL'ENDOCARDIO	DISTURBI DELLA CONDUZIONE	ARITMIE CARDIACHE	DISTURBI FUNZIONALI CONSEGUENTI A CHIRURGIA CARDIACA	OCCLUSIONE E STENOSI DELLE ARTERIE PRECEREBRALI	OCCLUSIONE DELLE ARTERIE CEREBRALI	ALTRE E MAL DEFINITE VASCULOPATIE CEREBRALI	ATEROSCLEROSI	ANEURISMA TORACICO SENZA MENZIONE DI ROTTURA	ANEURISMA ADDOMINALE SENZA MENZIONE DI ROTTURA	ANEURISMA TORACOADDOMINALE SENZA MENZIONE DI ROTTURA	ANEURISMA AORTICO DI SEDE NON SPECIFICATA SENZA MENZIONE DI ROTTURA	ALTRI ANEURISMI	EMBOLIA E TROMBOSI ARTERIOSE	FISTOLA ARTEROVENOSA ACQUISITA	STENOSI DI ARTERIA	ARTERITE NON SPECIFICATA	TROMBOSI DELLA VENA PORTA
CODICE ESENZIONE NUOVI LEA DPCM 12/01/2017	001.253.0	0A02.394	0A02.395	0A02.396	0A02.397	0A02.414	0A02.416	0A02.417	0A02.424	0A02.426	0A02.427	0A02.429.4	0B02.433	0B02.434	0B02.437	0C02.440	0C02.441.2	0C02.441.4	0C02.441.7	0C02.441.9	0C02.442	0C02.444	0C02.447.0	0C02.447.1	0C02.447.6	0C02.452
CODICE ESENZIONE DA DECRETO 329/99 e s.m.i.	001.253.0	002.394	002.395	002.396	002.397	002.414	002.416	002.417	002.424	002.426	002.427	002.429.4	002.433	002.434	002.437	002.440	002.441.2	002.441.4	002.441.7	002.441.9	002.442	002.444	002.447.0	002.447.1	002.447.6	002.452
CLASSIFICAZIONE INTERNAZIONALE E DELLE MALATTIE - ICD-9-CM	253.0	394	395	396	397	414	416	417	424	426	427	429.4	433	434	437	440	441.2	441.4	441.7	441.9	442	444	447.0	447.1	447.6	452
TRANSCODIFIC A A 6_CIFRE REGIONALE per RICETTA IC DEMATERIALIZZ ATA	001253	A02394	A02395	A02396	A02397	A02414	A02416	A02417	A02424	A02426	A02427	A02429	B02433	B02434	B02437	C02440	C02441	C02441	C02441	C02441	C02442	C02444	C02447	C02447	C02447	C02452

CITICOCOLIE						
A 6_CIFRE REGIONALE per RICETTA DEMATERIALIZZ ATA	CLASSIFICAZIONE INTERNAZIONALE DELLE MALATTIE - ICD-9-CM	CODICE ESENZIONE DA DECRETO 329/99 e s.m.i.	CODICE ESENZIONE NUOVI LEA DPCM 12/01/2017	DESCRIZIONE_ESENZIONE	DESCRIZIONE_GRUPPO	DESCRIZIONE_CATEGORIA
C02453	453	002.453	0C02.453	EMBOLIA E TROMBOSI DI ALTRE VENE	AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
C02459	459.1	002.459.1	0C02.459.1	SINDROME POSTFLEBITICA	AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
C02557	557.1	002.557.1	0C02.557.1	INSUFFICIENZA VASCOLARE CRONICA DELL'INTESTINO	AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
A02745	745	002.745	0A02.745	ANOMALIE DEL BULBO CARDIACO E ANOMALIE DEL SETTO CARDIACO	AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
A02746	746	002.746	0A02.746	ALTRE MALFORMAZIONI DEL CUORE	ÁFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
C02747	747	002.747	0C02.747	ALTRE ANOMALIE CONGENITE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	ÁFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
A02V42	V42.2	002.V42.2	0A02.V42.2	VALVOLA CARDIACA SOSTITUITA DA TRAPIANTO	AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
A02V43	V43.3	002.V43.3	0A02.V43.3	VALVOLA CARDIACA SOSTITUITA CON ALTRI MEZZI	ÁFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
C02V43	V43.4	002.V43.4	0C02.V43.4	VASO SANGUIGNO SOSTITUITO CON ALTRI MEZZI	AFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: .453.0 Sindrome di Budd-Chiari)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
A02V45	V45.0	002.V45.0	0A02.V45.0	DISPOSITIVO CARDIACO POSTCHIRURGICO IN SITU	ÁFFEZIONI DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (Escluso: 453.0 Sindrome di Budd-Chiari)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
003283	283.0	003.283.0	003.283.0	ANEMIE EMOLITICHE AUTOIMMUNI	ANEMIA EMOLITICA ACQUISITA DA AUTOIMMUNIZZAZIONE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
005307	307.1	005.307.1	005.307.1	ANORESSIA NERVOSA	ANORESSIA NERVOSA, BULIMIA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
005307	714.0	006.714.0	005.307.51	BULIMIA ARTRITE REUMATOIDE	ANOMESSIA NERVOSA, BULIMIA ARTRITE REUMATOIDE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
006714	714.1	006.714.1	006.714.1		ARTRITE REUMATOIDE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
006714	714.2	006.714.2	006.714.2	ALTRE ARTRITI REUMATOIDI CON INTERESSAMENTO VISCERALE O SISTEMICO	ARTRITE REUMATOIDE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
A06714	714.30	006.714.30	006.714.30	ARTRITE REUMATOIDE GIOVANILE, CRONICA O NON SPECIFICATA, POLIARTICOLARE	ARTRITE REUMATOIDE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
A06714	714.32	006.714.32	006.714.32	ARTRITE REUMATOIDE GIOVANILE PAUCIARTICOLARE	ARTRITE REUMATOIDE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
007493	493	007.493	007.493	ASMA	ANTRIE REGIMATORE	ESENZ: PATOLOGIE CRONICHE
008571	571.2	008.571.2	008.571.2	ISI EPATICA ALCOLICA	CIRROSI EPATICA, CIRROSI BILIARE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
008571	571.5	008.571.5	008.571.5	CIRROSI EPATICA SENZA MENZIONE DI ALCOL	CIRROSI EPATICA, CIRROSI BILIARE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
008571	571.6	008.571.6		CIRROSI BILIARE	CIRROSI EPATICA, CIRROSI BILIARE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
009556	555	009.555	009.555	COLITE ULCEROSA	COLITE ULCEROSA E MALATTIA DI CROHN COLITE ULCEROSA E MALATTIA DI CROHN	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
011290	290.0	011.290.0		DEMENZA SENILE, NON COMPLICATA	DEMENZE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
011290	290.1	011.290.1		DEMENZA PRESENILE	DEMENZE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
011290	290.2	011.290.2	011.290.2	DEMENZA SENILE CON ASPETTI DELIRANTI O DEPRESSIVI	DEMENZE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
011291	291.1	011.291.1	011.291.1	SINDROME AMNESICA DA ALCOOL	DEMENZE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
011294	294.0	011.294.0	011.294.0	SINDROME AMNESICA	DEMENZE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
013250	250	013.250	013.250	DIABETE MELLITO	DIABETE INSIPIDO DIABETE MELLITO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
014303	303	014.303	014.303	SINDROME DA DIPENDENZA DA ALCOOL	DIPENDENZA DA SOSTANZE STUPEFACENTI, PSICOTROPE E DA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
014304	304	014.304	014.304	DIPENDENZA DA DROGHE	DIPENDENZA DA SOSTANZE STUPERACENTI, PSICOTROPE E DA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
016571	571.4	016.571.4	016.571.4		EPATITE CRONICA (ATTIVA)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
016070	070.32	016.070.32	016.070.32	EPATITE VIRALE B CRONICA, SENZA MENZIONE DI COMA EPATICO, SENZA MENZIONE DI EPATITE DELTA	EPATITE CRONICA (ATTIVA)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
016070	070.33	016.070.33	016.070.33	EPATITE VIRALE B CRONICA, SENZA MENZIONE DI COMA EPATICO, CON EPATITE DELTA	EPATITE CRONICA (ATTIVA)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
016070	070.54	016.070.54	016.070.54	SENZA ME	EPATITE CRONICA (ATTIVA)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
016070	070.9	016.070.9	016.070.9	EPATITE VIRALE NON SPECIFICATA SENZA MENZIONE DI COMA EPATICO	EPATITE CRONICA (ATTIVA)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
017345	345	017.345	017.345	EPILESSIE	EPILESSIA (Escluso: Sindrome di Lennox-Gastaut)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
018277	277.0	018.277.0	018.277.0	FIBROSI CISTICA	FIBROSI CISTICA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE

DESCRIZIONE_CATEGORIA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PALOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
DESCRIZIONE_GRUPPO	GLAUCOMA	GLAUCOMA	GLAUCOMA	GLAUCOMA	GLAUCOMA	GLAUCOMA	INFEZIONE DA HIV	INFEZIONE DA HIV	INFEZIONE DA HIV	INSUFFICIENZA CARDIACA (N.Y.H.A. classe III e IV)	INSUFFICIENZA CORTICOSURRENALE CRONICA (MORBO DI ADDISON)	INSUFFICIENZA RENALE CRONICA	INSUFFICIENZA RESPIRATORIA CRONICA	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIb - IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA - IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA - IPERLIPOPROTENIEMIA DI TIPO III	TIPO IIa E NICA - VATA -	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO III E IIIb - IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA - IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA - IPERILIPOPROTEINEMIA DI TIPO III	IPERPARATIROIDISMO, IPOPARATIROIDISMO	IPERPARATIROIDISMO, IPOPARATIROIDISMO	IPOTIROIDISMO CONGENITO, IPOTIROIDISMO ACQUISITO (GRAVE)	IPOTIROIDISMO CONGENITO, IPOTIROIDISMO ACQUISITO (GRAVE)	LUPUS EKITEMATOSO SISTEMICO	MALA I I M DI ALZHEIMEN MALATTIA DI SJOGREN	IPERTENSIONE ARTERIOSA SENZA DANNO D'ORGANO	IPERTENSIONE ARTERIOSA CON DANNO D'ORGANO	IPERTENSIONE ARTERIOSA CON DANNO D'ORGANO	IPER LENSIONE ARTERIOSA CON DANNO D'ORGANO IDERTENSIONE ARTERIOSA CON DANNO D'ORGANO	IPERTENSIONE ARTERIOSA CON DANNO D'ORGANO	MALATTIA O SINDROME DI CUSHING	MORBO DI BASEDOW, ALTRE FORME DI IPERTIROIDISMO	MORBO DI BASEDOW, ALTRE FORME DI IPERTIROIDISMO	MORBO DI BASEDOW, ALTRE FORME DI IPERTIROIDISMO	MORBO DI BUERGER	MORBO DI PAGET	MORBO DI PARKINSON E ALTRE MALATTIE EXTRAPIRAMIDALI	MORBO DI PARKINSON E ALTRE MALATTIE EXTRAPIRAMIDALI	MORBO DI PARKINSON E ALTRE MALATTIE EXTRAPIRAMIDALI	MORBO DI PARKINSON E ALTRE MALATTIE EXTRAPIRAMIDALI	NANISMO IPOFISARIO
DESCRIZIONE_ESENZIONE	GLAUCOMA AD ANGOLO APERTO	GLAUCOMA DA CORTICOSTEROIDI	GLAUCOMA ASSOCIATO AD ANOMALIE CONGENITE, DISTROFIE E SINDROMI SISTEMICHE	GLAUCOMA ASSOCIATO AD ALTERAZIONI DEL CRISTALLINO	GLAUCOMA ASSOCIATO AD ALTRE AFFEZIONI OCULARI	ALTRE FORME SPECIFICATE DI GLAUCOMA	INFEZIONE DA VIROS DELLA IMMUNODEFICIENZA UMANA (HIV)		STATO INFETTIVO ASINTOMATICO DA VIRUS DELLA	INSUFFICIENZA CARDIACA (SCOMPENSO CARDIACO)	INSUFFICIENZA CORTICOSURRENALE CRONICA (MORBO DI ADDISON)	INSUFFICIENZA RENALE CRONICA	INSUFFICIENZA RESPIRATORIA (CRONICA)	IPERCOLESTEROLEMIA PURA	IPERLIPIDEMIA MISTA	ALTRE E NON SPECIFICATE IPERLIPIDEMIE	IPERPARATIROIDISMO	IPOPARATIROIDISMO	IPOTIROIDISMO CONGENITO		LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO	MALATTIA DI SJOGREN	031.401 031.401 PERTENSIONE ESSENZIALE A031.401 PAST 401 PERTENSIONE ESSENZIALE A031.401	CARDIOPATIA IPERTENSIVA	NEFROPATIA IPERTENSIVA	DARDIONETROPALIA IPERI ENSIVA IDERTENSIONE SECONDARIA	RETINOPATIA IPERTENSIVA	SINDROME DI CUSHING	GOZZO TOSSICO DIFFUSO	GOZZO TOSSICO UNINODULARE	GOZZO MULTINODULARE TOSSICO	TROMBOANGIOITE OBLITERANTE (MORBO DI BUERGER)	OSTEITE DEFORMANTE SENZA MENZIONE DI TUMORE DELLE OSSA	(MALATITA DELLE OSSA DI PAGET) MOBBO DI PARKINSON	ALTRE MALATTIE DEGENERATIVE DEI NUCLEI DELLA BASE	TREMORE ESSENZIALE ED ALTRE FORME SPECIFICATE DI TREMORE	ALTRE FORME DI COREA	NANISMO IPOFISARIO
CODICE ESENZIONE NUOVI LEA DPCM 12/01/2017	019.365.1	019.365.3	019.365.4	019.365.5	019.365.6	019.365.8	020.042	042 + 079.53	020.V08	021.428	022.255.4	023.585	024.518.83	025.272.0	025.272.2	025.272.4	026.252.0	026.252.1	027.243	027.244	0.28.710.0	030.710.2	0A31.401 31.401 A31.401 A031.401	0031.402	0031.403	0031.404	0031.362.11	032.255.0	035.242.0	035.242.1	035.242.2	036.443.1	037.731.0	038.332	038.333.0	038.333.1	038.333.5	039.253.3
CODICE ESENZIONE DA DECRETO 329/99 e s.m.i.	019.365.1	019.365.3	019.365.4	019.365.5	019.365.6	019.365.8	020.042	042 + 079.53	020.V08	021.428	022.255.4	023.585	024.518.81	025.272.0	025.272.2	025.272.4	026.252.0	026.252.1	027.243	027.244	0.028.710.0	030.710.2		031.402	031.403	031.404	200	032.255.0	035.242.0	035.242.1	035.242.2	036.443.1	037.731.0	038.332	038.333.0	038.333.1	038.333.5	039.253.3
CLASSIFICAZIONE INTERNAZIONALE E DELLE MALATTIE - ICD-9-CM	365.1	365.3	365.4	365.5	365.6	365.8	042	079.53	V08	428	255.4	585	518.83	272.0	272.2	272.4	252.0	252.1	243	244	710.0	710.2	401	402	403	404	362.11	255.0	242.0	242.1	242.2	443.1	731.0	332	333.0	333.1	333.5	253.3
TRANSCODIFIC A A 6_CIFRE REGIONALE per RICETTA DEMATERIALIZZ ATA	019365	019365	019365	019365	019365	019365	020042	020079	020008	021428	022255	023585	024518	025272	025272	025272	026252	026252	027243	027244	028710	030710	031401	031402	031403	031404	031362	032255	035242	035242	035242	036443	037731	038332	038333	038333	038333	039253

DESCRIZIONE_CATEGORIA	CON RICOVERO IN ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE		ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	. I .	ESENZ.	H	7	IGNE E DA ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ETERMINATO NI E/O NRELATA ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE TE SCALE DI	OLMONE, ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	SENSORIALI ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	POLMONE, ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	POLMONE, ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	POLMONE, ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	+	ESENZ. PAIOLOGIE CRONICHE		ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
DESCRIZIONE_GRUPPO	NEONATI PREMATURI, IMMATURI, A TERMINE CON RIC TERAPIA INTENSIVA NEONATALE	NEUROMIELITE OTTICA	PANCREATITE CRONICA	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSICOSI	PSORIASI (ARTROPATICA, PUSTOLOSA GRAVE, ERITRODERMICA)	PSORIASI (ARTROPATICA, PUSTOLOSA GRAVE, ERITRODERMICA)	SCLEROSI MULTIPLA	SOGGETTI AFFETTI DA PATOLOGIE NEOPLASTICHE MAL TUMORI DI COMPORTAMENTO INCERTO	SOGGETTI AFFETTI DA PLURIPATOLOGIE CHE ABBIANO DETERMINATO GRAVE ED IRREVERSIBILE COMPROMISSIONE DI PIU' ORGANI E/O APPARATI E RIDUZIONE DELL'AUTONOMIA PERSONALE CORRELATA LETA ALL'ETA RIDUZIONE DALL'APPLICAZIONE DI CONVALIDATE SCALE DI VALLETA RIONE	SOGGETTIN ATTESA DI TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO PANCHEAS CORNEA MIDDI 10)	SOGGETTI NATI CON CONDZIONI DI GRAVI DEFICIT FISICI, SENSORIALI E NEI IRODSICHICI	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, PANCREAS, MIDOLLO)	SOGGETTI SOTTOPOSTI À TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO PANCREAS, MIDOLLO)	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE,	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE,	FEGATO, PANCREAS, MIDOLLO)	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE,	FEGALO, PANCHEAS, MIDOLLO)
DESCRIZIONE_ESENZIONE	NEONATI PREMATURI, IMMATURI, A TERMINE CON RICOVERO IN TERAPIA INTENSIVA NEONATALE	NEUROMIELITE OTTICA	PANCREATITE CRONICA	PSICOSI SCHIZOFRENICHE TIPO SEMPLICE	PSICOSI SCHIZOFRENICHE TIPO DISORGANIZZATO	PSICOSI SCHIZOFRENICHE TIPO CATATONICO	PSICOSI SCHIZOFRENICHE TIPO PARANOIDE	SCHIZOFRENIA LATENTE	12	ASTROSI SCHIZOFRENICA IIPO SCHIZOAFFELLIVO	MANIA EPISODIO SINGOLO	MANIA, EPISODIO RICORBENTE	DEPRESSIONE MAGGIORE, EPISODIO SINGOLO	DEPRESSIONE MAGGIORE, EPISODIO RICORRENTE	SINDROME AFFETTIVA BIPOLARE, EPISODIO MANIACALE	SINDROME AFFETTIVA BIPOLARE, EPISODIO DEPRESSIVO	SINDROME AFFET IIVA BIPOLARE, EPISODIO MISTO	SINDROME AFFEL LIVA BIPOLARE, NON SPECIFICATA PSICOSI MANIACO - DEPRESSIVA ALTRA FINON SPECIFICATA	STATO PARANOIDE SEMPLICE	PARANOIA	PARAFRENIA		ALIRISTALI PARANOIDI SPECIFICATI	PSICOSI, TIPO AGITATO	CONFUSIONE REATTIVA	PSICOSI PARANOIDE PSICOGENA	ALTRE E NON SPECIFICATE PSICOSI REATTIVE	DISTORED ACTIVA	ALTRE PSICOSI SPECIFICHE DELLA PRIMA INFANZIA		ALTRE PSORIASI	SCLEROSI MULTIPLA		SOGGETTI AFFETTI DA PLURIPATOLOGIE CHE ABBIANO DETERMINATO GRAVE ED IRREVERSIBILE COMPROMISSIONE DI PIU' ORGANI E/O APPARATI E RIDUZIONE DELL'AUTONOMIA PERSONALE CORRELATA ALL'ARINILTANTE DALL'APPLICAZIONE DI CONVALIDATE SCALE DI ALL'APPLICAZIONE DI CONVALIDATE SCALE DI ALL'APPLICAZIONE DI CONVALIDATE SCALE DI ALL'ARINILA ALL'AR	IN ATTESA DI TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO PANCREAS, CORNEA MIDOLLO.	SOGGETTI NATI CON CONDISION DI GRANDE DEFICIT FISICI, SENSORIALI E NEI RODSICHICI	RENE SOSTITUITO DA TRAPIANTO	CUORE SOSTITUITO DA TRAPIANTO	POLMONE SOSTITUITO DA TRAPIANTO	(Fig. 12 - 17 - 17 - 17 - 17 - 17 - 17 - 17 -	FEGALO SOSTITUTIO DA TRAPIANTO	ALTRO ORGANO O LESSUTO SPECIFICATO SOSTITUTO DA	I KAPIAN I O: PANCKEAS
CODICE ESENZIONE NUOVI LEA DPCM 12/01/2017	040	041.341.0	042.577.1	044.295.0	044.295.1	044.295.2	044.295.3	044.295.5	044.295.6	044.295.7	044.295.8	044.296.1	044.296.2	044.296.3	044.296.4	044.296.5	044.296.6	044.296.7	044.297.0	044.297.1	044.297.2	044.297.3	044.297.8	044.298.1	044.298.2	044.298.4	044.298.8	044.239.0	044.299.8	045.696.0	045.696.1	046.340	048	049	020	051	052.V42.0	052.V42.1	052.V42.6	1 000	052.042.7	052.V42.8	
CODICE ESENZIONE DA DECRETO 329/99 e s.m.i.	040	041.341.0	042.577.1	044.295.0	044.295.1	044.295.2	044.295.3	044.295.5	044.295.6	044.295.7	044.295.8	044.296.1	044.296.2	044.296.3	044.296.4	044.296.5	044.296.6	044.296.7	044.297.0	044.297.1	044.297.2	044.297.3	044.297.8	044.298.1	044.298.2	044.298.4	044.298.8	044.299.0	044.299.8	045.696.0	045.696.1	046.340	048	049	020	051	052.V42.0	052.V42.1	052.V42.6	1 000	052.V42.7	052.V42.8	
CLASSIFICAZIONE INTERNAZIONALE DELLE MALATTIE - ICD-9-CM		341.0	577.1	295.0	295.1	295.2	295.3	295.5	295.6	295.7	295.8	296.1	296.2	296.3	296.4	296.5	296.6	296.7	297.0	297.1	297.2	297.3	297.8	298.1	298.2	298.4	298.8	299.0	299.8	0.969	696.1	340					V42.0	V42.1	V42.6	100	V42./	V42.8	
TRANSCODIFIC A 6_CIFRE REGIONALE per RICETTA DEMATERIALIZZ ATA	040	041341	042577	044295	044295	044295	044295	044295	044295	044295	044295	044296	044296	044296	044296	044296	044296	044296	044297	044297	044297	044297	044297	044298	044298	044298	044298	044299	044299	A45696	045696	046340	048	049	020	051	052V42	052V42	052V42	00000	052V42	052V42	

DESCRIZIONE_CATEGORIA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	t	STADI ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	INCE ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ince ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ince ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ince ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ince ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ince ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ince ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	RM) ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	melia, ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	melia, ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE	
DESCRIZIONE_GRUPPO	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO DI CORNEA	SPONDILITE ANCHILOSANTE	TUBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	TUBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	TUBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	TUBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	TUBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	TUBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	TUBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	TIBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	TIROIDITE DI HASHIMOTO	BRONCOPNEUMOPATIA CRONICA OSTRUTTIVA (BPCO) NEGLI STADI CLINICI "MODERATA". "GRAVE" E "MOLTO GRAVE"	DONATORI D'ORGANO	MALATTIA CELIACA	MALATTIA CELIACA	OSTEOMELITE CRONICA	PATOLOGIE RENALI CRONICHE (con valori di cretinina clearance stabilmente inferiori a 85 ml/m)	PATOLOGIE RENALI CRONICHE (con valori di cretinina clearance stabilmente inferiori a 85 ml/m)	PATOLOGIE RENALI CRONICHE (con valori di cretinina clearance stabilmente inferiori a 85 ml/m)	PATOLOGIE RENALI CRONICHE (con valori di cretinina clearance stabilmente inferiori a 85 ml/m)	PATOLOGIE RENALI CRONICHE (con valori di cretinina clearance stabilmente inferiori a 85 ml/m)	PATOLOGIE RENALI CRONICHE (con valori di cretinina clearance stabilmente inferiori a 85 ml/m)	PATOLOGIE RENALI CRONICHE (con valori di cretinina clearance stabilmente inferiori a 85 ml/m)	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE	ENDOMETRIOSI "MODERATA" E "GRAVE" (III - IV stadio ASRM)	SINDROME DA TALIDOMIDE (nelle forme: amelia, emimelia, focomelia, micromelia)	SINDROME DA TALIDOMIDE (nelle forme: ameiia, emimelia, focomelia, micromelia)	SINDROME DI DOWN	
DESCRIZIONE_ESENZIONE	CORNEA SOSTITUITA DA TRAPIANTO	SPONDILITE ANCHILOSANTE	INFEZIONE TUBERCOLARE PRIMARIA	TUBERCOLOSI POLMONARE	ALTRE FORME DI TUBERCOLOSI DELL'APPARATO RESPIRATORIO	TUBERCOLOSI DELLE MENINGI E DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE	TUBERCOLOSI DELL'INTESTINO, DEL PERITONEO E DELLE GHIANDOLE MESENTERICHE	JELLE OSSA E	TUBERCOLOSI DELL'APPARATO GENITOURINARIO	TUBERCOLOSI DEGLI ALI RI ORGANI	A CRON	BRONCOPNEUMOPATIA CRONICA OSTRUTTIVA (BPCO) NEGLI STADI CLINICI "MODERATA". "GRAVE" E "MOLTO GRAVE"	DONATORI D'ORGANO	MALATTIA CELIACA	DERMATITE ERPETIFORME	OSTEOMIELITE CRONICA	SINDROME NEFROSICA CON LESIONI DI GLOMERULONEFRITE MEMBRANOSA	SINDROME NEFROSICA CON LESIONI DI GLOMERULONEFRITE MEMBRANOPROLIFERATIVA	GLOMERULONEFRITE CRONICA CON LESIONI DI GLOMERULONEFRITE MEMBRANOSA (COMPRESA LA GLOMERULOSCLEROSI FOCALE)	GLOMERULONEFRITE CRONICA CON LESIONI DI GLOMERULONEFRITE MEMBRANOPROLIFERATIVA	GLOMERULONEFRITE CRONICA CON LESIONI DI GLOMERULONEFRITE RAPIDAMENTE PROGRESSIVA	RENE GRINZO GLOMERULONEFRITICO	PIELONEFRITE CRONICA	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE	ENDOMETRIOSI	AMELIA, EMIMELIA, FOCOMELIA	MICROMELIA	SINDROME DI DOWN	
CODICE ESENZIONE NUOVI LEA DPCM 12/01/2017	053.V42.5	054.720.0	055.010	055.011	055.012	055.013	055.014	055.015	055.016	055.017	056.245.2	057	058	059.579.0	059.694.0	060.730.1	061.581.1	061.581.2	061.582.1	061.582.2	061.582.4	061.587	061.590.0	062.753.13	063.617	064.755.4	064.742.59	065.758.0	
CODICE ESENZIONE DA DECRETO 329/99 e s.m.i.	053.V42.5	054.720.0	055.010	055.011	055.012	055.013	055.014	055.015	055.016	055.017	056.245.2																		
CLASSIFICAZIONE INTERNAZIONALE DELLE MALATTIE - ICD-9-CM	V42.5	720.0	010	011	012	013	014	015	016	018	245.2			579.0	694.0	730.1	581.1	581.2	582.1	582.2	582.4	587	590.0	753.13	617	755.4	752.59	758.0	
TRANSCODIFIC A 6_CIFRE REGIONALE per RICETTA DEMATERIALIZZ ATA	053V42	054720	055010	055011	055012	055013	055014	055015	055016	055018	056245	057	058	059579	059694	060730	061581	061581	061582	061582	061582	061587	061590	062753	063617	064755	064742	065758	

ALLEGATO 5

INDICAZIONI OPERATIVE PER L'APPLICAZIONE IN VIA TRANSITORIA DEGLI ALLEGATI10A e 10B DPCM 12/01/2017

ALLEGATO 10A D.P.C.M. 12 Gennaio 2017 nuovi LEA

PRESTAZIONI SPECIALISTICHE PER LA TUTELA DELLA MATERNITA' RESPONSABILE, ESCLUSE DALLA PARTECIPAZIONE AL COSTO <u>IN</u> <u>FUNZIONE PRECONCEZIONALE</u>

Prestazioni speciali	stiche per la	donna	
CODICE NOMENCLATORE (DCA 313/2013)	NOTE	CODICE NUOVI LEA 2017	PRESTAZIONE
89.26	erogabile	89.26.1	PRIMA VISITA GINECOLOGICA. Incluso: eventuale prelievo citologico, eventuali indicazioni in funzione anticoncezionale o preconcezionale. Non associabile a 89.26.3 PRIMA VISITA OSTETRICA
90.49.3	erogabile	90.49.3	ANTICORPI ANTI ERITROCITI [Test di Coombs indiretto]
91.26.4	erogabile	91.26.D	VIRUS ROSOLIA IgG e IgM per sospetta infezione acuta. Incluso: Test di Avidità delle IgG se IgG positive e IgM positive o dubbie
91.26.4 o 91.26.5	erogabile	91.26.E	VIRUS ROSOLIA ANTICORPI IgG per controllo stato immunitario
90.62.2	erogabile	90.62.2	EMOCROMO: ESAME CITOMETRICO E CONTEGGIO LEUCOCITARIO DIFFERENZIALE Hb, GR, GB, HCT, PLT, IND. DERIV. Compreso eventuale controllo microscopico
90.66.5	erogabile	90.66.7	Hb - EMOGLOBINE. Dosaggio frazioni (HbA2, HbF, Hb Anomale)
91.38.5	erogabile	91.38.5	ES. CITOLOGICO CERVICO VAGINALE [PAP test convenzionale] (1) Se non effettuato nei tre anni precedenti nella fascia d'età dello screening (>25 anni)
91.49.2	erogabile	91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO

Prestazioni speciali	stiche per l'	uomo - In caso di	donna (partner) eterozigote per emoglobinopatie
CODICE NOMENCLATORE (DCA 313/2013)	NOTE	CODICE NUOVI LEA 2017	PRESTAZIONE
			EMOCROMO: ESAME CITOMETRICO E CONTEGGIO
90.62.2	erogabile	90.62.2	LEUCOCITARIO DIFFERENZIALE Hb, GR, GB, HCT, PLT, IND.
			DERIV. Compreso eventuale controllo microscopico
90.66.5	erogabile	90.66.7	Hb - EMOGLOBINE. Dosaggio frazioni (HbA2, HbF, Hb Anomale)
91.49.2	erogabile	91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO

Prestazioni speciali	stiche per la	сорріа	
CODICE NOMENCLATORE (DCA 313/2013)	NOTE	CODICE NUOVI LEA 2017	PRESTAZIONE
91.22.5	erogabile	91.23.7	VIRUS IMMUNODEFICENZA ACQUISITA [HIV 1-2]. TEST COMBINATO ANTICORPI E ANTIGENE P24. Incluso: eventuale Immunoblotting. Non associabile a 91.13.2 Virus Anticorpi Immunoblotting (Saggio di conferma) NAS.
90.65.3	erogabile	90.65.3	GRUPPO SANGUIGNO ABO (Agglutinogeni e Agglutinine) e Rh (D)
91.10.2 e/o 91.10.3 e/o 91.10.4 e/o 91.10.5 e/o 91.11.1	erogabile	91.10.B	TREPONEMA PALLIDUM. Sierologia della sifilide. Anticorpi EIA/CLIA e/o TPHA [TPPA] più VDRL [RPR]. Incluso: eventuale titolazione. Incluso: eventuale Immunoblotting.
91.49.2	erogabile	91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO

Dopo due aborti consecutivi o pregresse patologie della gravidanza con morte perinatale, o anamnesi familiare positiva per patologie ereditarie, su prescrizione dello specialista ginecologo o genetista medico:

CODICE NOMENCLATORE (DCA 313/2013)	NOTE	CODICE NUOVI LEA 2017	PRESTAZIONE
89.7	erogabile	89.7B.1	PRIMA VISITA DI GENETICA MEDICA. Visita specialistica genetica con esame obiettivo e valutazione della documentazione clinica recente e remota. Incluso: primo colloquio, anamnesi personale e familiare, costruzione di un albero genealogico familiare nei rami paterno e materno per almeno 3 generazioni. Consultazione della letteratura scientifica e di database di genetica clinica specifici. Formulazione dell'ipotesi diagnostica. Scelta del test genetico appropriato. Spiegazione vantaggi e limiti del test genetico e somministrazione consensi informati. Scrittura della relazione. Escluso: Visita multidisciplinare 89.07
91.28.1 e/o 91.28.2 e/o 91.28.3 e/o 91.28.4 e/o 91.28.5	erogabile	G2.01	ANALISI CITOGENETICA POSTNATALE. Analisi del cariotipo. Incluso: coltura di linfociti con mitogeni, colorazioni differenziali ed eventuale analisi per mosaicismo
88.78.2	erogabile	88.78.2	88.78.2 ECOGRAFIA GINECOLOGICA con sonda transvaginale o addominale (2). Incluso: eventuale Ecocolordoppler. Non associabile a 88.75.1 e 88.76.1 (2) Lo standard tecnico è rappresentato dalle sonde endovaginali ad alta frequenza (maggiore o uguale a 5 MHz). La via transaddominale è limitata ai fini integrativi o in caso di impossibilità di accesso per via vaginale.
68.12.1	erogabile	68.12.1	ISTEROSCOPIA DIAGNOSTICA CON O SENZA BIOPSIA DELL'ENDOMETRIO
68.16.1	erogabile	68.16.1	BIOPSIA ENDOMETRIALE Non associabile a 68.12.1
90.46.5	erogabile	90.46.5	LUPUS ANTICOAGULANT (LAC)
90.47.5	erogabile	90.47.5	ANTICORPI ANTI CARDIOLIPINA [IgG, IgM ed eventuali IgA]
90.51.4	erogabile	90.51.4	ANTICORPI ANTI TIREOPEROSSIDASI (AbTPO) Non prescrivibile in caso di positività già accertata
90.51.5	erogabile	90.51.5	ANTICORPI ANTI MICROSOMI EPATICI E RENALI (LKMA)
90.54.4	erogabile	90.54.4	ANTICORPI ANTI TIREOGLOBULINA (AbTg)
91.49.2	erogabile	91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO

ALLEGATO 10B D.P.C.M. 12 Gennaio 2017 nuovi LEA

PRESTAZIONI SPECIALISTICHE PER IL CONTROLLO DELLA <u>GRAVIDANZA FISIOLOGICA</u>, ESCLUSE DALLA PARTECIPAZIONE AL COSTO

Per le donne che si presentano dopo la 13° settimana sono escluse dalla partecipazione al costo sia le prestazioni specialistiche relative alle precedenti fasi di gestazione, quando appropriate, sia quelle relative alla settimana di gestazione in corso.

CODICE		CODICE NUOVI	
NOMENCLATORE (DCA 313/2013)	NOTE	LEA 2017	PRESTAZIONE
•			PRIMA VISITA GINECOLOGICA. Incluso: eventuale prelievo citologico,
89.26	erogabile	89.26.1	eventuali indicazioni in funzione anticoncezionale o preconcezionale. Non
			associabile a 89.26.3 PRIMA VISITA OSTETRICA
			EMOCROMO: ESAME CITOMETRICO E CONTEGGIO
90.62.2	erogabile	90.62.2	LEUCOCITARIO DIFFERENZIALE Hb, GR, GB, HCT, PLT, IND.
			DERIV. Compreso eventuale controllo microscopico
90.66.5	erogabile	90.66.7	Hb - EMOGLOBINE. Dosaggio frazioni (HbA2, HbF, Hb Anomale).
50.00.5	стобавис	30.00.7	Qualora non eseguito in funzione preconcezionale.
96.65.3	erogabile	90.65.3	GRUPPO SANGUIGNO ABO (Agglutinogeni e Agglutinine) e Rh (D)
			Qualora non eseguito in funzione preconcezionale.
90.49.3	erogabile	90.49.3	ANTICORPI ANTI ERITROCITI [Test di Coombs indiretto]
			Da ripetere a tutte le donne a 28 settimane.
90.27.1	erogabile	90.27.1	GLUCOSIO (3)secondo Linee Guida sulla Gravidanza fisiologica,
			aggiornamento 2011
			VIRUS ROSOLIA IgG e IgM per sospetta infezione acuta. Incluso: Test di
91.26.4	erogabile	91.26.D	Avidità delle IgG se IgG positive e IgM positive o dubbie. Da ripetere entro I
			17^ settimana in caso di negatività.
			, and the second
91.26.4 o 91.26.5	erogabile	91.26.E	VIRUS ROSOLIA ANTICORPI IgG per controllo stato immunitario
			Da ripetere entro la 17^ settimana in caso di negatività.
			TOXOPLASMA ANTICORPI IgG e IgM. Incluso Test di Avidità delle IgG
91.09.4	erogabile	91.09.D	se IgG positive e IgM positive o dubbie. Incluso eventuali IgA e
31.03.4	Crogabile	31.03.0	Immunoblotting
			Da ripetere ogni 4-6 settimane in caso di negatività.
			TREPONEMA PALLIDUM. Sierologia della sifilide. Anticorpi EIA/CLIA
91.10.2	erogabile	91.10.B	e/o TPHA [TPPA] più VDRL [RPR]. Incluso eventuale titolazione. Incluso:
			eventuale Immunoblotting.
			VIRUS IMMUNODEFICENZA ACQUISITA [HIV 1-2] .TEST
01 22 2 0/0			COMBINATO ANTICORPI E ANTIGENE P24. Incluso: eventuale
91.23.2 e/o	erogabile	91.23.F	Immunoblotting. Non associabile a 91.13.2 Virus Anticorpi Immunoblotting
91.23.5			(Saggio di conferma) NAS.
			Qualora non eseguito nei tre mesi precedenti.
90.44.3	erogabile	90.44.3	
90.44.5	erogabile	90.44.3	URINE ESAME COMPLETO. Incluso: sedimento urinario
			ESAME COLTURALE DELL' URINA [URINOCOLTURA]. Ricerca
90.94.2	erogabile	90.94.2	batteri e lieviti patogeni. Incluso conta batterica. Se positivo, incluso
			identificazione e antibiogramma
			CHLAMYDIA TRACHOMATIS ANTICORPI IgG e IgM. Incluso IgA se
90.89.1 e/o			IgM negative
90.89.2	erogabile	90.88.J	In caso di fattori di rischio riconosciuti (1)Se non effettuato nei tre anni
30.03.2			precedenti nella fascia d'età dello screening (>25 anni)
			NEISSERIA GONORRHOEAE IN MATERIALI BIOLOGICI VARI
			ESAME COLTURALE. Se positivo, incluso identificazione ed eventuale
91.03.5	erogabile	91.03.5	antibiogramma
31.03.3	стовавис	31.03.3	In caso di fattori di rischio riconosciuti (3) secondo Linee Guida sulla
			Gravidanza fisiologica, aggiornamento 2011
			VIRUS EPATITE C [HCV] ANTICORPI. Incluso eventuale
			Immunoblotting. Non associabile a 91.13.2 Virus Anticorpi Immunoblotting
91.19.5 e/o	erogabile	91.19.5	(Saggio di conferma) NAS.
91.20.1	crogabile	31.13.3	In caso di fattori di rischio riconosciuti(3)secondo Linee Guida sulla
			Gravidanza fisiologica, aggiornamento 2011
			0 1 00
01.20.2	0.000-1-11	01 30 3	VIRUS EPATITE C [HCV] TIPIZZAZIONE GENOMICA. Incluso,
91.20.2	erogabile	91.20.2	estrazione, retrotrascrizione, amplificazione, ibridazione inversa o
			sequenziamento. Solo in caso di HCV positivo
88.78	erogabile	88.78	ECOGRAFIA OSTETRICA
	1	1	Da eseguire nel primo trimestre, per determinare l'età gestazionale

non erogabile	non erogabile	90.17.6	HCG FRAZIONE LIBERA E PAPP-A. Da eseguire solo in associazione con 88.78.4 "ECOGRAFIA OSTETRICA PER STUDIO DELLA TRASLUCENZA NUCALE. Incluso: consulenza pre e post test combinato (1° trimestre)
non erogabile	non erogabile	88.78.4	ECOGRAFIA OSTETRICA PER STUDIO DELLA TRASLUCENZA NUCALE. Incluso: consulenza pre e post test combinato. Da eseguire esclusivamente tra 11 settimane + 0 gg e 13 settimane +6 gg
91.38.5	erogabile	91.38.5	ES. CITOLOGICO CERVICO VAGINALE [PAP test convenzionale] Qualora non effettuato nell'ambito dei programmi di screening
91.49.2	erogabile	91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO

Nel SECONDO TRIM	IESTRE: da	14 settimane + 0	gg. a 18 settimane + 6gg. :
CODICE NOMENCLATORE (DCA 313/2013)	NOTE	CODICE NUOVI LEA 2017	PRESTAZIONE
90.27.3 e/o 90.27.4 e/o 90.27.5 e/o 90.19.3	erogabile	90.17.8	TRI TEST PER AFP, HCG TOTALE O FRAZIONE LIBERA, E3. DETERMINAZIONI DI RISCHIO PRENATALE PER ANOMALIE CROMOSOMICHE E DIFETTI DEL TUBO NEURALE (2° trimestre)
90.26.5	erogabile	90.26.5	GLUCOSIO Dosaggio seriale dopo carico (da 2 a 4 determinazioni). Inclusa Determinazione del Glucosio basale 90.27.1 Con 75 g di Glucosio (OGTT 75 g) e solo in presenza di fattori di rischio (3) secondo Linee Guida sulla Gravidanza fisiologica, aggiornamento 2011
91.26.4	erogabile	91.26.D	VIRUS ROSOLIA IgG e IgM per sospetta infezione acuta. Incluso: Test di Avidità delle IgG se IgG positive e IgM positive o dubbie
91.09.4	erogabile	91.09.D	TOXOPLASMA ANTICORPI IgG e IgM. Incluso Test di Avidità delle IgG se IgG positive e IgM positive o dubbie. Incluso eventuali IgA e Immunoblotting In caso di sieronegatività
91.49.2	erogabile	91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO
N-L CECONDO TRIM	ECTRE: 4-	10	22
Nei SECONDO TRIM	IESTRE: da	19 settimane + 0	gg a 23 settimane + 6gg. :
91.09.4	erogabile	91.09.D	TOXOPLASMA ANTICORPI IgG e IgM. Incluso Test di Avidità delle IgG se IgG positive e IgM positive o dubbie. Incluso eventuali IgA e Immunoblotting In caso di sieronegatività
non erogabile	non erogabile	88.78.3	ECOGRAFIA OSTETRICA MORFOLOGICA. Non associabile a 88.75.1 ECOGRAFIA DELL'ADDOME INFERIORE. Non associabile a 88.78 da eseguire tra 19 settimane + 0 e 21 settimane + 0
Nal SECONDO TRIM	IECEDE: do 1	24 sattimana + 0	27 - 27 - attimona Can
Nei SECONDO TRIIV	IESTRE: Ua	24 settimane + 0	gg a 27 settimane + 6gg
91.09.4	erogabile	91.09.D	TOXOPLASMA ANTICORPI IgG e IgM. Incluso Test di Avidità delle IgG se IgG positive e IgM positive o dubbie. Incluso eventuali IgA e Immunoblotting In caso di sieronegatività
90.26.5	erogabile	90.26.5	GLUCOSIO Dosaggio seriale dopo carico (da 2 a 4 determinazioni). Inclusa Determinazione del Glucosio basale 90.27.1 Con 75 g di Glucosio (OGTT 75 g) e solo in presenza di fattori di rischio (3) secondo Linee Guida sulla Gravidanza fisiologica, aggiornamento 2011
90.44.3	erogabile	90.44.3	URINE ESAME COMPLETO. Incluso: sedimento urinario
90.94.2	erogabile	90.94.2	ESAME COLTURALE DELL'URINA [URINOCOLTURA]. Ricerca batteri e lieviti patogeni. Incluso conta batterica. Se positivo, incluso identificazione e antibiogramma In caso di batteriuria o leucocituria significativa e/o altri indici di infezione urinaria
91.49.2	erogabile	91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO

Nel TERZO TRIMEST	ΓRE: da 28 s	settimane + 0gg.	a 32 settimane + 6gg.:			
CODICE NOMENCLATORE (DCA 313/2013)	NOTE	CODICE NUOVI LEA 2017	PRESTAZIONE			
90.62.2	erogabile	90.62.2	EMOCROMO: ESAME CITOMETRICO E CONTEGGIO LEUCOCITARIO DIFFERENZIALE Hb, GR, GB, HCT, PLT, IND. DERIV. Compreso eventuale controllo microscopico			
90.49.3	erogabile	90.49.3	ANTICORPI ANTI ERITROCITI [Test di Coombs indiretto]			
91.09.4	erogabile	91.09.D	TOXOPLASMA ANTICORPI IgG e IgM. Incluso Test di Avidità delle IgG se IgG positive e IgM positive o dubbie. Incluso eventuali IgA e Immunoblotting In caso di sieronegatività			
88.78	erogabile	88.78	ECOGRAFIA OSTETRICA. Solo in caso di patologia fetale e/o annessiale o materna			
91.49.2	erogabile	91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO			
Nel TERZO TRIMES	ΓRE: da 33 s	ettimane + 0 gg.	a 37 settimane + 6gg.:			
90.62.2	erogabile	90.62.2	EMOCROMO: ESAME CITOMETRICO E CONTEGGIO LEUCOCITARIO DIFFERENZIALE Hb, GR, GB, HCT, PLT, IND. DERIV. Compreso eventuale controllo microscopico			
90.49.3	erogabile	91.09.D	TOXOPLASMA ANTICORPI IgG e IgM. Incluso Test di Avidità delle IgG se IgG positive e IgM positive o dubbie. Incluso eventuali IgA e Immunoblotting In caso di sieronegatività			
91.17.5 e/o 91.18.1 e/o 91.18.2 e/o 91.18.3 e/o 91.18.4 e/o 91.18.5 e/o 91.19.1	erogabile	91.18.6	VIRUS HBV [HBV] REFLEX. ANTIGENE HBSAg + ANTICORPI anti HBSAg + ANTICORPI anti HBcAg]. Incluso ANTICORPI anti HBcAg IgM se HBSAg e anti HBcAg positivi. Incluso ANTIGENE HBeAg se HBSAg positivo. Incluso ANTICORPI anti HBeAg se HBeAg negativo			
91.10.2	erogabile	91.10.B	TREPONEMA PALLIDUM. Sierologia della sifilide. Anticorpi EIA/CLIA e/o TPHA [TPPA] più VDRL [RPR] incluso eventuale titolazione. Incluso eventuale Immunoblotting.			
91.22.4 e/o 91.22.5 e/o 91.23.1 e/o 91.23.2 e/o 91.23.3 e/o 91.23.4 e/o 91.23.5	erogabile	91.23.F	VIRUS IMMUNODEFICENZA ACQUISITA [HIV 1-2] .TEST COMBINATO ANTICORPI E ANTIGENE P24 incluso eventuale Immunoblotting. Non associabile a 91.13.2 Virus Anticorpi Immunoblotting (Saggio di conferma) NAS.			
90.44.3	erogabile	90.44.3	URINE ESAME COMPLETO. Incluso: sedimento urinario (3) secondo Linee Guida sulla Gravidanza fisiologica, aggiornamento 2011			
90.94.2	erogabile	90.94.2	ESAME COLTURALE DELL' URINA [URINOCOLTURA]. Ricerca batteri e lieviti patogeni. Incluso conta batterica. Se positivo, incluso identificazione e antibiogramma in caso di batteriuria o leucocituria significativa e/o altri indici di infezione urinaria			
91.08.4	erogabile	91.08.4	STREPTOCOCCO BETA-EMOLITICO GRUPPO B Raccomandato a 36-37 settimane			
91.49.2	erogabile	91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO			
Nel TERZO TRIMES	TRE:da 41 s	ettimane + 0gg.:	ECOCDAFIA OCTETRICA			
88.78	erogabile	88.78	ECOGRAFIA OSTETRICA per valutazione quantitativa del liquido amniotico			
75.34.1	erogabile	75.34.1	CARDIOTOCOGRAFIA ESTERNA			