

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 regionale 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:

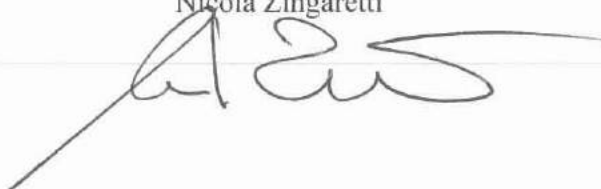
- di approvare l'Allegato 1 "Malattie rare: Disposizioni transitorie e indicazioni operative Sistema Informativo (SIMaRaL)", parte integrante del presente provvedimento;
- di approvare l'Allegato 2 "Aggiornamenti da Allegato 7 al DPCM 12.1.2017", parte integrante del presente provvedimento;
- di approvare 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.

ALLEGATO 1

- 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 INFETTIVE E PARASSITARIE				
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RA0010	HANSEN MALATTIA DI			
RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI			
RA0030	LYME MALATTIA DI			
2. TUMORI				
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
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	NEUROFIBROMATOSI			
RBG020	COMPLESSO CARNEY	NUOVO CODICE		
RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	NUOVO CODICE		
	<i>LYNCH SINDROME</i>	NUOVO CODICE		
RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	NUOVO CODICE		

ALLEGATO 2

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			
	<i>CONN SINDROME DI</i>			
	<i>IPERALDOSTERONISMO PRIMITIVO DA IPERPLASIA SURRENALE NUOVO CODICE</i>			
RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	MODIFICA DENOMINAZIONE GRUPPO IPERPLASIA (ADRENALICA CONGENITA DIVENTA SINONIMO IN ALLEGATO 7		ADRENOGENITALI CONGENITE SINDROMI;
RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	NUOVO CODICE		
RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	NUOVO CODICE		
RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI			
	<i>SCHMIT SINDROME DI</i>	NON PIÙ PRESENTE IL SINONIMO POLIENDOCRINOPATIA AUTOIMMUNE DI TIPO II		POLIENDOCRINOPATIA AUTOIMMUNE DI TIPO II
RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	NUOVO CODICE		
	<i>LARON SINDROME DI</i>			
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		
	<i>SINDROME MEN TIPO 1</i>	NUOVO CODICE		
	<i>SINDROME MEN TIPO 2A</i>	NUOVO CODICE		
	<i>SINDROME MEN TIPO 2B</i>	NUOVO CODICE		

ALLEGATO 2

4. MALATTIE DEL METABOLISMO				
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
	<i>FENILCHETONURIA/IPERFENILALANINEMIA</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	<i>TIROSINEMIA</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	<i>ISTIDINEMIA</i>			IPERISTIDINEMIA
	<i>ALCAPTONURIA</i>			
	<i>LEUCINOSI</i>	MODIFICA NOME MALATTIA		MALATTIE DELLE URINE A SCIROPPO (DIVENTA SINONIMO IN ALLEGATO 7)
	<i>IPERVALINEMIA</i>			
	<i>METILMALONICO ACIDURIA</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	<i>GLUTARICO ACIDURIA</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	<i>ALTRE ACIDEMIE/ACIDURIE ORGANICHE PRIMITIVE DA DIFETTO DEL METABOLISMO DEGLI AMINOACIDI A CATENA RAMIFICATA</i>	MODIFICA NOME MALATTIA		ACIDEMIE ORGANICHE E ACIDOSI LATTICHE
	<i>OMOCISTINURIA</i>	MODIFICA NOME MALATTIA		OMOCISTINURIA
	<i>SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA</i>			
	<i>IPERORNITINEMIA</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	<i>IPERORNITINEMIA-IPERAMMONIEMIA-OMOCITRULLINURIA</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	<i>IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	<i>IPERPROLINEMIA</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	<i>ALBINISMO</i>			
	<i>HARTNUP MALATTIA DI</i>			
	<i>CISTINURIA</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	<i>INTOLLERANZA ALLE PROTEINE CON LISINURIA</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
<i>CISTINOSI</i>				
<i>IMINOACIDEMIA</i>				
<i>ALANINEMIA</i>				

ALLEGATO 2

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

ALLEGATO 2

RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE ECCETTO:CONDIZIONI DM 279/01
	<i>IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIA</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	<i>IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIB</i>			
	<i>DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA</i>			
	<i>IPOBETALIPOPROTEINEMIA</i>			
	<i>ABETALIPOPROTEINEMIA</i>			
	<i>TANGIER MALATTIA DI</i>			
	<i>DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLO ACILTRANSFERASI</i>			
	<i>IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE</i>			
RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO (LE PATOLOGIE SOTTOELENcate, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	<i>SMITH-LEMLI-OPITZ, SINDROME DI (CODICE RN1200)</i>	GRUPPO RCG071 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RN1200		SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI
	<i>CONRADI-HÜNERMANN-HAPPLE, SINDROME DI (CODICE RNG060)</i>	GRUPPO RCG071 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RG060		
RCG072	DIFETTI CONGENITI DEGLI ACIDI BILIARI	NUOVO CODICE		
	<i>XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA</i>	MODIFICA CODICE MALATTIA	RCG070	
	<i>DEFICIT DI COA LIGASI DEGLI ACIDI BILIARI</i>	NUOVO CODICE		
RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	NUOVO CODICE		
	<i>SINDROME PHARC</i>	NUOVO CODICE		

ALLEGATO 2

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

ALLEGATO 2

4.1 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE				
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	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
	<i>DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA CORTA (SCAD)</i>	NUOVO CODICE		
	<i>DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA MEDIA (MCAD)</i>	NUOVO CODICE		
	<i>DEFICIT DI 3-IDROSSIACIL-COA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA LUNGA</i>	NUOVO CODICE		
	<i>DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA MOLTO LUNGA (VLCAD)</i>	NUOVO CODICE		
	<i>DEFICIT DI CARNITINA-PALMITOIL TRANSFERASI</i>	NUOVO CODICE		
RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	NUOVO CODICE		
	<i>DEFICIT DI ALFA METIL ACETOACETIL-COA TIOLASI</i>	NUOVO CODICE		
RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	NUOVO CODICE		
	<i>DEFICIT CONGENITO DI PIRUVATO DEIDROGENASI FOSFATASI</i>	NUOVO CODICE		
RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	NUOVO CODICE		
	<i>DEFICIT DI CITOCROMO C OSSIDASI</i>	NUOVO CODICE		
RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		

ALLEGATO 2

RCG078	<i>SINDROME MELAS (RN0710)</i>	GRUPPO RCG078 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RN0710; MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		MELAS SINDROME
	<i>SINDROME MERRF (RN0720)</i>	GRUPPO RCG078 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RN0720; MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		MERRF SINDROME
	<i>ATROFIA OTTICA DI LEBER (RF0300)</i>	GRUPPO RCG078 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RF0300		
	<i>PEARSON SINDROME DI (RN1600)</i>	GRUPPO RCG078 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RN1600		
	<i>ALPERS MALATTIA DI (RF0010)</i>	GRUPPO RCG078 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RF0010		
	<i>KEARNS-SAYRE SINDROME DI (RF0020)</i>	GRUPPO RCG078 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RF0200		
RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	<i>LEIGH MALATTIA DI (RF0030)</i>			
RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	NUOVO CODICE		
	DEFICIT DI GUANIDINOACETATO- METILTRANSFERASI (GAMT)	NUOVO CODICE		

ALLEGATO 2

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

ALLEGATO 2

RCG091	OLIGOSACCARIDOSI	NUOVO CODICE		
	<i>ALFA-MANNOSIDOSI</i>	NUOVO CODICE		
	<i>BETA-MANNOSIDOSI</i>	NUOVO CODICE		
	<i>FUCOSIDOSI</i>	NUOVO CODICE		
	<i>MALATTIA DA ACCUMULO DI ACIDO SIALICO</i>	NUOVO CODICE		
	<i>SIALIDOSI</i>	NUOVO CODICE		
	<i>SCHINDLER, MALATTIA DI</i>	NUOVO CODICE		
	<i>GALATTOSIALIDOSI</i>	NUOVO CODICE		
RFG030	GANGLIOSIDOSI			
RFG020	CEROIDOLIPOFUSCINOSI			
	<i>BATTEN MALATTIA DI</i>			
	<i>KUFS MALATTIA DI</i>			
RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	KRABBE MALATTIA DI (RFG010)	GRUPPO RCG180 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RFG010		
	LEUCODISTROFIA METACROMATICA (RFG010)	GRUPPO RCG180 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RFG010		
	FARBER MALATTIA DI (RC0100)	GRUPPO RCG180 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RC0100		
	AUSTIN, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
	WOLMAN MALATTIA DI	NUOVO CODICE		
4.3 DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI				
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	NUOVO CODICE		
	<i>DEFICIT CONGENITO DI BIOTINIDASI</i>	NUOVO CODICE		
RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	NUOVO CODICE		

ALLEGATO 2

RCG093	<i>DEFICIT CONGENITO DI COBALAMINA C</i>	NUOVO CODICE		
RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	<i>RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE (CODICE RC0170)</i>	GRUPPO RCG094 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RC0170		
	<i>RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I</i>	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	NUOVO CODICE		
4.4 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORRTO DI METALLI				
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	MODIFICA DENOMINAZIONE DEL GRUPPO		ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO
	<i>ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA (RC0120)</i>			
	<i>ATRANSFERRINEMIA CONGENITA (RC0130)</i>			
	<i>EMOCROMATOSI EREDITARIA</i>			
	<i>SINDROME DI PERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA</i>			

ALLEGATO 2

RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	<i>DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO (CODICE RC0070)</i>	GRUPPO RCG101 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RC0070		
RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	<i>WILSON MALATTIA DI (RC0150)</i>	GRUPPO RCG101 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RC0150		
	<i>MENKES, SINDROME DI</i>	NUOVO CODICE		
RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	NUOVO CODICE		
	<i>IPOMAGNESEMIA PRIMITIVA AUTOSOMICA DOMINANTE CON IPOCALCIURIA</i>	NUOVO CODICE		
	<i>Ipermanganesemia isolata autosomica recessiva</i>	NUOVO CODICE		
4.5 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORRTO DELLE PROTEINE				
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			

ALLEGATO 2

5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO				
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			
	<i>ISTIOCITOSI A CELLULE DI LANGERHANS</i>			
RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE			
	<i>AGAMMAGLOBULINEMIA</i>			
	<i>DIGEORGE, SINDROME DI (ESCLUSI TUTTI GLI ALTRI SOGGETTI CON FENOTIPI DA DELEZIONE 22Q11.2 , DA CERTIFICARE CON CODICE RNG090)</i>			
	<i>NIJMEGEN, SINDROME DI</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	<i>NEZELOF SINDROME DI</i>			
RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI (PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	<i>FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (CODICE RC0241)</i>	NUOVO CODICE (GRUPPO RCG101 CODICE ESENZIONE RC0241)		
	<i>SINDROME TRAPS (CODICE RC0243)</i>	NUOVO CODICE (GRUPPO RCG101 CODICE ESENZIONE RC0243)		
	<i>FEBBRE PERIODICA EREDITARIA</i>	NUOVO CODICE		
	<i>SINDROME CINCA</i>	NUOVO CODICE		
	<i>SINDROME DA IPER IGD</i>	NUOVO CODICE		
RC0220	<i>SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)</i>	NUOVO CODICE		
RC0290	<i>SCHNITZLER, SINDROME DI</i>	NUOVO CODICE		

ALLEGATO 2

6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI				
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	MODIFICA DENOMINAZIONE DEL GRUPPO		ANEMIE EREDITARIE
	<i>SFEROCITOSI EREDITARIA</i>			
	<i>TALASSEMIE (ESCLUSO TALASSEMIE MINORI)</i>	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		TALASSEMIE
	<i>ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI</i>			
	<i>BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI</i>			
	<i>FANCONI ANEMIA DI</i>			
	<i>ANEMIE SIDEROBLASTICHE</i>			
	<i>METAEMOGLOBINEMIA DA DEFICIT DI METAEMOGLOBINAREDUCTASI</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA			
RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA			
RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE			
	<i>EMOFILIA A</i>			
	<i>EMOFILIA B</i>			
	<i>VON WILLEBRAND MALATTIA DI</i>			
	<i>DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE</i>			
	<i>DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI (ESCLUSO: SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G1691A DEL GENE DEL FATTORE V LEIDEN; SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G20210A DEL GENE DELLA PROTROMBINA; SOGGETTI OMOZIGOTI PER LA PER LA MUTAZIONE C677T DEL GENE MTHFR)</i>	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		DISORDINI EREDITARI TROMBOFILICI
RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE			
	<i>BERNARD SOULIER SINDROME DI</i>			
	<i>DIFETTI DEL POOL DI DEPOSITO DELLE PIASTRINE</i>	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		STORAGE POOL DEFICIENCY
	<i>TROMBOASTENIA DI GLANZMANN</i>	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		TROMBOASTENIA DI GLANZMANN

ALLEGATO 2

RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE			TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE
	<i>IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA</i>			
RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE			
RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA			
RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI			
RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	NUOVO CODICE		
RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	<i>NEUTROPENIA CICLICA (RD0040)</i>			
	<i>NEUTROPENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE</i>	NUOVO CODICE		
RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	NUOVO CODICE		
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO				
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RFG010	LEUCODISTROFIE			
	<i>AICARDI-GOUTIERES, SINDROME DI</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	<i>ALEXANDER MALATTIA DI</i>			
	<i>CANAVAN MALATTIA DI</i>			
	<i>PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI</i>			
	<i>SINDROME CACH</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
	<i>NASU-HAKOLA, SINDROME DI</i>	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			

ALLEGATO 2

RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI			
RF0080	COREA DI HUNTINGTON			
RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI			
	<i>ATASSIA DI FRIEDREICH</i>			
	<i>PARAPLEGIA SPASTICA EREDIATRICA</i>			
	<i>ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE</i>			
	<i>DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA</i>			
	<i>DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE</i>			
	<i>DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES</i>			
	<i>DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT</i>			
	<i>ATASSIA PERIODICA</i>			
	<i>MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI</i>			
	<i>ATASSIA FRIEDREICH-LIKE</i>			
	<i>ATASSIA TELEANGECTASICA</i>			
	<i>SINDROME CON TREMORE/ATASSIA ASSOCIATE ALL'X FRAGILE</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
RN1490	ISAACS SINDROME DI			
RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	NUOVO CODICE		
RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	NUOVO CODICE		
	<i>NEURODEGENERAZIONE ASSOCIATA A PANTOTENATO CHINASI (PKAN)</i>	NUOVO CODICE		
	<i>DISTROFIA NEUROASSONALE INFANTILE</i>	NUOVO 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;

ALLEGATO 2

RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI			
RF0140	WEST SINDROME DI			
RF0150	NARCOLESSIA			
RF0310	CADASIL	NUOVO CODICE		
RF0350	EMICRANIA EMPLEGICA 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		
RF0410	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	NUOVO CODICE		
RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	NUOVO CODICE		
RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI			
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE			
	<i>DEJERINE SOTTAS MALATTIA DI</i>			
	<i>NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE</i>			
	<i>CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI</i>			
	<i>NEUROPATIA EREDITARIA CON PREDISPOSIZIONE ALLE PARALISI DA COMPRESSIONE</i>			
	<i>NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA</i>			
	<i>NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE</i>			
	<i>ROSENBERG-CHUTORIAN SINDROME DI</i>			
	<i>ROUSSY-LEVY SINDROME DI</i>			
	<i>NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTONOMICA TIPO 3</i>	MODIFICA DENOMINAZIONE E CODICE MALATTIA	RN0080	DISAUTONOMIA FAMILIARE
RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA (DA SINONIMO A PATOLOGIA IN ALLEGATO 7)		STEELE-RICHARDSON-OLSZEWSKI, SINDROME
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE			

ALLEGATO 2

RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	NUOVO CODICE		
RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RN1610	POEMS SINDROME			
RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE			
	<i>MIOPATIA CENTRAL CORE</i>			
	<i>MIOPATIA CENTRONUCLEARE</i>			
	<i>MIOPATIA DA DIFETTI QUALITATIVI/QUANTITATIVI DELLA DESMINA</i>	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		MIOPATIA DESMIN STORAGE
	<i>MIOPATIA NEMALINICA</i>			
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI			
	<i>MIOPATIA MUSCOLARE DI BECKER</i>	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		BECKER DISTROFIA DI
	<i>DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE</i>			
	<i>DISTROFIA MUSCOLARE DI ERB</i>			
	<i>DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY-DEJERINE</i>			
	<i>DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE</i>			
RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE			
	<i>STEINERT MALATTIA DI</i>			
	<i>THOMSEN MALATTIA DI</i>			
	<i>VON EULENBURG MALATTIA DI</i>			
RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE			
RFG160	DISTONIE PRIMARIE (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	<i>DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090)</i>	GRUPPO RFG160 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RF0090		
RF0183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	NUOVO CODICE		

ALLEGATO 2

RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI (LE PATOLOGIE SOTTOELENcate, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	<i>EATON-LAMBERT SINDROME DI (CODICE RF0190)</i>	GRUPPO RFG101 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RF0190		
	<i>MIASTENIA GRAVIS</i>	NUOVO CODICE		INESRITA PRECEDENTEMENTE NELLE CRONICHE
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			
	<i>DISTROFIA VITREO RETINICA</i>			
	<i>RETINITE PIGMENTOSA</i>			
	<i>RETINITE PUNCTATA ALBESCENS</i>			
	<i>DISTROFIA DEI CONI</i>			
	<i>STARGARDT MALATTIA DI</i>			
	<i>AMAUOSI CONGENITA DI LEBER</i>			
	<i>DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST</i>			
	<i>DISTROFIA IALINA DELLA RETINA</i>			
RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE			
RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	MODIFICA NOME MALATTIA		CICLITE ETEROCROMICA DI FUCH
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE			

ALLEGATO 2

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

ALLEGATO 2

9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO				
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE 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			
RG0100	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE <i>PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA</i>			
RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI			
RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA			
RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI			
RD0030	PORPORA DI HENoch-SCHONLEIN RICORRENTE			
RGG020	<i>LINFEDEMI PRIMARI CRONICI</i>	NUOVO CODICE		
	<i>LINFEDEMA IDIOPATICO</i>	NUOVO CODICE		
	<i>LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I</i>	NUOVO CODICE		
	<i>LINFEDEMA PRIMITIVO AUTOSOMICO RECESSIVO</i>	NUOVO CODICE		
	<i>LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II</i>	NUOVO CODICE		

ALLEGATO 2

10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO				
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		
	<i>POLMONITE INTERSTIZIALE ACUTA</i>	NUOVO CODICE		
	<i>FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA</i>	NUOVO CODICE		
RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	NUOVO CODICE		
	<i>ONDINE, SINDROME DI</i>	NUOVO CODICE		
	<i>SINDROME ROHHAD</i>	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 SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	<i>KARTAGENER SINDROME DI (CODICE RN0950)</i>	GRUPPO RNG110 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0950		
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE				
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		ACALASIA
	<i>ALLGROVE, SINDROME DI</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE			
RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA			
RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE			

ALLEGATO 2

	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		
	<i>BYLER, MALATTIA DI</i>	NUOVO CODICE		
	<i>COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO III</i>	NUOVO CODICE		
	<i>COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II</i>	NUOVO CODICE		
RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	NUOVO CODICE		
	<i>DIARREA CONGENITA CON MALASSORBIMENTO DEL SODIO</i>	NUOVO CODICE		
	<i>DIARREA CONGENITA CON PERDITA DI CLORURI</i>	NUOVO CODICE		
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO				
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		
	<i>DENT, SINDROME DI</i>	NUOVO CODICE		
	<i>BARTTER SINDROME DI</i>	MODIFICA CODICE MALATTIA	RCG010	
	<i>GITELMAN, SINDROME DI</i>	NUOVO CODICE		
RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	NUOVO CODICE		
RN1360	ALPORT SINDROME DI			

ALLEGATO 2

13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO				
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
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		
RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	<i>ECTRODATTILIA - DISPLASIA ECTODERMICA - PALATOSCHISI (CODICE RN0880)</i>	GRUPPO RNG151 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0880; MODIFICA DENOMINAZIONE NOME MALATTIA		EEC SINDROME DI
	<i>DISCHERATOSI CONGENITA (RN0560)</i>	GRUPPO RNG151 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0560		
	<i>IPOMELANOSI DI ITO (RN1480)</i>	GRUPPO RNG151 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1480		
	<i>IPOPLASIA FOCALE DERMICA (RN0610)</i>	GRUPPO RNG151 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0610		
	<i>INCONTINENTIA PIGMENTI (RN0510)</i>	GRUPPO RNG151 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0510		
	<i>TRICO-DENTO-OSSEA SINDROME (RN1680)</i>	GRUPPO RNG151 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1680		
	<i>DISPLASIA ECTODERMICA TIPO CHIME</i>	NUOVO CODICE		

ALLEGATO 2

RNG151	<i>DISPLASIA NEUROECTODERMICA TIPO CHIME</i>	NUOVO CODICE		
RNG070	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		ITTIOSI CONGENITE
	<i>IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA (RN0600)</i>	GRUPPO RNG070 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0600		
	<i>KID SINDROME (RN1500)</i>	GRUPPO RNG070 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1500		
	<i>ITTIOSI CONGENITA</i>			
	<i>ITTIOSI A ISTRICE, TIPO CURTH-MACKLIN</i>	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		ITTIOSI HSTRIX CURTH-MACKLIN TYPE
	<i>ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA</i>			
	<i>ITTIOSI TIPO ARLECCHINO</i>	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		ITTIOSI TIPO HARLEQUIN
	<i>ITTIOSI X-LINKED</i> <i>NETHERTON SINDROME DI</i>			
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			

ALLEGATO 2

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 OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO				
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RM0010	DERMATOMIOSITE			
RM0020	POLIMIOSITE			
RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	NUOVO CODICE		
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	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		

ALLEGATO 2

15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE				
<i>15.1 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO</i>				
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		
RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	NUOVO CODICE		
	<i>ANDERMANN, SINDROME DI</i>	NUOVO CODICE		
	<i>DANDY-WALKER, SINDROME DI</i>	NUOVO CODICE		
RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI			
RN1570	NEUROACANTOCITOSI			
RN1630	ACROCALLOSA SINDROME			
RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI			
RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONI DEL SISTEMA NERVOSO	NUOVO CODICE		
	<i>SINDROME IDROLETALE</i>	NUOVO CODICE		
	<i>DISPLASIA CEREBRO-FACIO-TORACICA</i>	NUOVO CODICE		
	<i>TORIELLO-CAREY, SINDROME DI</i>	NUOVO CODICE		
	<i>BEN ARI-SHUPER-MIMOUNI, SINDROME DI</i>	NUOVO CODICE		
	<i>BONNEMANN-MEINECKE, SINDROME DI</i>	NUOVO CODICE		
RQ0010	<i>GERSTMANN SINDROME DI</i>			

ALLEGATO 2

15.2 SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO				
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RFG150	<i>ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE</i>	NUOVO CODICE		
	<i>LENZ, SINDROME DI</i>	NUOVO CODICE		
	<i>SINDROME ANOFTALMIA PLUS</i>	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 SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	<i>COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO (RN0120)</i>	GRUPPO RNG101 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0120		
	<i>COLOBOMA CONGENITO DELL'IRIDE</i>	NUOVO CODICE		
	<i>COLOBOMA CONGENITO CORIORETINICO</i>	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-OTTICA	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		DE MORSIER SINDROME DI (DIVENTA SINONIMO IN ALLEGATO 7)
RN1460	FRASER SINDROME DI			
RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI			

ALLEGATO 2

RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	NUOVO CODICE		
	<i>AICARDI, SINDROME DI</i>	NUOVO CODICE		
	<i>BARAITSER-WINTER, SINDROME DI</i>	NUOVO CODICE		
	<i>SINDROME CODAS</i>	NUOVO CODICE		
	<i>SINDROME CEREBRO-OCULO-NASALE</i>	NUOVO CODICE		
	<i>NANCE-HORAN, SINDROME DI</i>	NUOVO CODICE		
<i>15.3 ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE</i>				
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	MODIFICA DENOMINAZIONE GRUPPO		ACROCEFALOSINDATTILIA
	ACROCEFALOSINDATTILIA (CODICE RNG030)	GRUPPO RNG030 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE: RNG030 DA DNOMINAZIONE DEL GRUPPO IN 279/01 A PATOLOGIA IN ALLEGATO 7		
	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI (CODICE RN0800)	GRUPPO RNG030 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0800		
	BALLER-GEROLD SINDROME DI (CODICE RN0810)	GRUPPO RNG030 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0810		
	CARPENTER SINDROME DI (CODICE RN1390)	GRUPPO RNG030 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1390		
	PFEIFFER SINDROME DI (CODICE RN1040)	GRUPPO RNG030 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1040		

ALLEGATO 2

RNG030	SUMMIT SINDROME DI (CODICE RN1230)	GRUPPO RNG030 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1230		
	CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA (CODICE RNG040)	GRUPPO RNG030 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RNG040		
	CROUZON MALATTIA DI (CODICE RNG040)	GRUPPO RNG030 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RNG040		
	DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE (CODICE RNG040)	GRUPPO RNG030 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RNG040		
	DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE (CODICE RNG040)	GRUPPO RNG030 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RNG040		
	DISPLASIA MAXILLONASALE (CODICE RNG040)	GRUPPO RNG030 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RNG040		
	JACKSON-WEISS SINDROME DI (RN0400)	GRUPPO RNG030 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0400		
	APERT SINDROME DI			
	GOODMAN SINDROME DI			
	SINDROME C	MODIFICA DENOMINAZIONE E CODICE MALATTIA	RNG040	C SINDROME
	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		
RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	MODIFICA DENOMINAZIONE GRUPPO		ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA

ALLEGATO 2

RNG040	<i>PALATOSCHISI ISOLATA O SINDROMICA</i>	INTEGRAZIONE AL GRUPPO		
<i>15.4. MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</i>				
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		
<i>15.5. MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</i>				
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			

ALLEGATO 2

RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, 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 SOTTOELENATE, PUR IN INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		

ALLEGATO 2

RNG131	SEQUENZA SIRENOMELICA(CODICE RN0440)	GRUPPO RNG131 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0440		
	ADAMS-OLIVER SINDROME DI (RN0340)	GRUPPO RNG131 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0340		
	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DI RADIO (RN1690)	GRUPPO RNG131 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1690; MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO
	SINDROME RAPADILINO	NUOVO CODICE		
<i>15.6. MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</i>				
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (ESCLUSI: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETÀ DEL DOTTO DI BOTALLO)	NUOVO CODICE		
	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			
RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	NUOVO CODICE		
	SINDROME CON MALFORMAZIONE DEI CAPILLARI E MALFORMAZIONE ARTEROVENOSA (CMAVM)	NUOVO CODICE		
	SINDROME CLOVE	NUOVO CODICE		
	SINDROME METAMERICA ARTEROVENOSA CEREBROFACCIALE	NUOVO CODICE		

ALLEGATO 2

<i>15.7. MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE</i>				
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		
<i>15.8. MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE</i>				
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			
RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI (LE PATOLOGIE SOTTOELENcate, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	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:		

ALLEGATO 2

RNG251	ATRESIA O STENOSI DUODENALE (RN0180)	GRUPPO RNG251 CODICE ESENZIONE COME IL 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		
RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	NUOVO CODICE		
	MICROGASTRIA	NUOVO CODICE		
	IPOPLASIA/APLASIA DELLA MUSCOLATURA DELLA PARETE GASTRICA	NUOVO CODICE		
<i>15.9. MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</i>				
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	PRECEDENTE CODICE	PRECEDENTE DENOMINAZIONE
RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA			
RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE) (LE PATOLOGIE SOTTOELENCAE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO (CODICE RJ0040)	NUOVO CODICE GRUPPO RNG261 CODICE ESENZIONE RJ0040		
	MECKEL SINDROME DI (RN0980)	GRUPPO RNG261 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0980		
	SENIOR-LOKEN, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RN1810	ESTROFIA VESCICALE	NUOVO CODICE		

ALLEGATO 2

RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, 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	NUOVO CODICE		
	PERRAULT, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
	SINDROME DA INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI ANDROGENI	MODIFICA DENOMINAZIONE (DA SINONIMO A PATOLOGIA IN ALLEGATO 7) E CODICE MALATTIA	RC0030	REFEISTEN SINDROME DI (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	NUOVO CODICE		
	SINDROME SERKAL	NUOVO CODICE		

ALLEGATO 2

RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	NUOVO CODICE		
	EPISPADIA	NUOVO CODICE		
	MEGALOURETRA	NUOVO CODICE		
	AFALLIA	NUOVO CODICE		
<i>15.10. MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO</i>				
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 SOTTOELENCAE, 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			
	DISTROFIA 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		
LARSEN, SINDROME DI	INTEGRAZIONE AL GRUPPO			
RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	MODIFICA DENOMINAZIONE NOME MALATTIA		OSTEODISTROFIE CONGENITE

ALLEGATO 2

RNG060	DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA			
	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 NOME MALATTIA		DISPLASIA DIASTROFICA E PSEUDODIASTROFICA
	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			
<i>15.11. ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</i>				
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 SOTTOELENATE, 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		

ALLEGATO 2

RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	MODIFICA DENOMINAZIONE GRUPPO		SINDROME DA 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 (<i>ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE, DA CERTIFICARE CON CODICE RCG160 E SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER, DA CERTIFICARE CON CODICE RN1770</i>)	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 SOTTOELENATE PUR INCLUSE NE GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		

ALLEGATO 2

RNG091	MARFAN, SINDROME DI (CODICE RN1320)	GRUPPO RNG091 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1320		
	EHLERS-DANLOS SINDROME DI (RN0330)	GRUPPO RNG091 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0330		
	STICKLER SINDROME DI (RN1220)	GRUPPO RNG091 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1220		
	SHPRINTZEN-GOLDBERG, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
	LOEYS-DIETZ, SINDROME DI	NUOVO CODICE		
RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	NUOVO CODICE		
	AARSKOG, SINDROME DI (CODICE RN0790)	GRUPPO RNG092 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0790		
	DUBOWITZ, SINDROME DI (CODICE RN0870)	GRUPPO RNG092 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0870		
	ROBINOW SINDROME DI (RN1070)	GRUPPO RNG092 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1070		
	RUSSELL-SILVER SINDROME DI (RN1080)	GRUPPO RNG092 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1080		
	SECKEL SINDROME DI (RN1100)	GRUPPO RNG092 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN1100		
	SHORT SINDROME (RN0730)	GRUPPO RNG092 CODICE ESENZIONE COME IL PRECEDENTE:RN0730		

ALLEGATO 2

RNG092	NANISMO OSTEODISPLASTICO MICROCEFALICO PRIMITIVO (MOPD)	NUOVO CODICE		
RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECESSIVO (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, 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			
RN1370	ALSTROM SINDROME DI			

ALLEGATO 2

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		
	COMPLESSO DI VON MEYENBURG	NUOVO CODICE		
RN1300	ANGELMAN SINDROME DI			
RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		VACTERL ASSOCIAZIONE
RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI			
RN0830	BLOOM SINDROME DI			
RN0840	BÖRJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI	MODIFICA DENOMINAZIONE MALATTIA		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	NUOVO CODICE		
RN1010	NOONAN SINDROME DI			
RN1150	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME			

ALLEGATO 2

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		

ALLEGATO 2

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 SOTTOELENATE 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			
<i>16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE</i>				
CODICE	MALATTIA E/O GRUPPO	AGGIORNAMENTO LEA	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

ALLEGATO 3

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	2	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG030	3	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG030	3	SCHMIT SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG031	3	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG031	3	LARON SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RC0040	3	PUBERTÀ PRECOCE IDIOPATICA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RC0050	3	LEPRECAUNISMO	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RC0300	3	KENNY-CAFFEY SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RC0280	3	REFETOFF SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RF0400	3	PENDRED SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. Eugenio, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG162	3	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	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
RCG162	3	SINDROME MEN TIPO 1	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
RCG162	3	SINDROME MEN TIPO 2A	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
RCG162	3	SINDROME MEN TIPO 2B	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
RCG040	4	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG040	4	FENILCHETONURIA IPERFENILALANINEMIA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	TIROSINEMIA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	ISTIDINEMIA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	ALCAPTONURIA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	LEUCINOSI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	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
RCG040	4	IPERVALINEMIA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	METILMALONICO ACIDURIA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	GLUTARICO ACIDURIA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	ALTRE ACIDEMIE/ACIDURIE ORGANICHE PRIMITIVE DA DIFETTO DEL METABOLISMO DEGLI AMINOACIDI A CATENA RAMIFICATA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	OMOCISTINURIA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	IPERORNITINEMIA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	IPERORNITINEMIA-IPERAMMONIEMIA-OMOCITRULLINURIA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	IPERPROLINEMIA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG040	4	ALBINISMO	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	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
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

ALLEGATO 3

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 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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG061	4	IPERINSULINISMI CONGENITI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG061	4	IPERINSULINISMO CONGENITO DA DEFICIT DI GLUCOCHINASI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG070	4	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: CONDIZIONI ALL.7)	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
RCG070	4	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIA	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
RCG070	4	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIB	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
RCG070	4	DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA	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
RCG070	4	IPOBETALIPOPROTEINEMIA	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
RCG070	4	ABETALIPOPROTEINEMIA	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
RCG070	4	TANGIER 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
RCG070	4	DEFICIT DELLA LECITINCOLESTEROLO ACILTRANSFERASI	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
RCG070	4	IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG071	4	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, 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
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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG084	4	MALATTIE PEROSSISOMIALI (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG084	4	ADRENOLEUCODISTROFIA (RF0120)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG084	4	ZELLWEGER SINDROME DI (RN1760)	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG084	4	REFSUM MALATTIA DI (RFG060)	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
RCG084	4	ADRENOLEUCODISTROFIA NEONATALE	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG084	4	ADRENOLEUCODISTROFIA X LINKED	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG084	4	CONDRODISPLASIA PUNCTATA RIZOMELICA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG084	4	ACIDEMIA PIPECOLICA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG110	4	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	IRCCS IRE-ISG, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG110	4	PORFIRIE	IRCCS IRE-ISG, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG085	4	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG085	4	DEFICIT DI DOPAMINA BETA- IDROSSILASI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG120	4	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG120	4	LESCH-NYHAN MALATTIA DI	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG120	4	XANTINURIA	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RC0160	4	IPOFOSFATASIA	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RC0230	4	CALCINOSI TUMORALE	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG074	4.1	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLEWEGER CON CODICE RN1760)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG074	4.1	DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA CORTA (SCAD)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG074	4.1	DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA MEDIA (MCAD)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG074	4.1	DEFICIT DI 3-IDROSSIACIL-COA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA LUNGA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

ALLEGATO 3

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

ALLEGATO 3

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

ALLEGATO 3

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 SOTTOELENATE, 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 DI CREATINA	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

ALLEGATO 3

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

ALLEGATO 3

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	OLIGOSACCARIDOSI	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

ALLEGATO 3

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 SOTTOELENATE, 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

ALLEGATO 3

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 DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	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 PATOLOGIE SOTTOELENATE, 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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG095	4.3	DEFICIT DI 5'-PIRIDOSSAMINA FOSFATO OSSIDASI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG100	4.4	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I, 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
RCG100	4.4	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA (RC0120)	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG100	4.4	ATRAFERRINEMIA CONGENITA (RC0130)	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
RCG100	4.4	EMOCROMATOSI EREDITARIA	AOU Pol. Umberto I, 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
RCG100	4.4	SINDROME DI PERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA	AOU Pol. Umberto I, 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
RCG101	4.4	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS IRE-ISG, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RCG101	4.4	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO (CODICE RC0070)	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	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
RCG102	4.4	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, 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	5	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
RC0191	5	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	AOU Pol. Umberto I, AOU Pol. Tor Vergata	Da individuare dall'Istituto
RC0200	5	CARENZA CONGENITA DI ALFA - 1 - ANTITRIPSINA	AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RCG150	5	ISTIOCITOSI CRONICHE	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
RCG150	5	ISTIOCITOSI A CELLULE DI LANGERHANS	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
RCG160	5	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	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
RCG160	5	AGAMMAGLOBULINEMIA	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
RCG160	5	DIGEORGE, SINDROME DI (ESCLUSI TUTTI GLI ALTRI SOGGETTI CON FENOTIPI DA DELEZIONE 22Q11.2 , DA CERTIFICARE CON CODICE RNG090)	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
RCG160	5	NIJMEGEN, 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
RCG160	5	NEZELOF 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
RCG161	5	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI (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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RCG161	5	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	5	SCHNITZLER, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RDG010	6	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	6	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	6	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RDG010	6	ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI	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	6	BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI	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	6	FANCONI ANEMIA DI	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	6	ANEMIE SIDEROBLASTICHE	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	6	METAEMOGLOBINEMIA DA DEFICIT DI METAEMOGLOBINAREDUCTASI	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
RD0010	6	SINDROME EMOLITICO UREMICA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RD0020	6	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RDG020	6	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	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
RDG020	6	EMOFILIA A	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, S.ANNA DI RONCIGLIONE (VT), S.M. GORETTI (LT), S.C. DE LELLIS (RI), SPAZIANI (FR)	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
RDG020	6	EMOFILIA B	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, S.ANNA DI RONCIGLIONE (VT), S.M. GORETTI (LT), S.C. DE LELLIS (RI), SPAZIANI (FR)	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RDG020	6	VON WILLEBRAND MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, S.ANNA DI RONCIGLIONE (VT), S.M. GORETTI (LT), S.C. DE LELLIS (RI), SPAZIANI (FR)	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RDG020	6	DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, S.ANNA DI RONCIGLIONE (VT), S.M. GORETTI (LT), S.C. DE LELLIS (RI), SPAZIANI (FR)	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RDG020	6	DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI (ESCLUSO: SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G1691A DEL GENE DEL FATTORE V LEIDEN; SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G20210A DEL GENE DELLA PROTROMBINA; SOGGETTI OMOZIGOTI PER LA PE	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
RDG030	6	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	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
RDG030	6	BERNARD SOULIER SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RDG030	6	DIFETTI DEL POOL DI DEPOSITO DELLE PIASTRINE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RDG030	6	TROMBOASTENIA DI GLANZMANN	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RDG031	6	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Da individuare dall'Istituto
RDG040	6	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RDG040	6	IPOPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RDG050	6	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Da individuare dall'Istituto
RD0050	6	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RD0060	6	CHEDIK-HIGASHI MALATTIA DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RD0070	6	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	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
RD0080	6	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RDG051	6	NEUTROPENIE CONGENITE (LE PATOLOGIE SOTTOELENcate, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RDG051	6	NEUTROPENIA CICLICA (RD0040)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RDG051	6	NEUTROPENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RD0081	6	MASTOCITOSI SISTEMICA	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
RFG010	7	LEUCODISTROFIE	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG010	7	AICARDI-GOUTIERES, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG010	7	ALEXANDER MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG010	7	CANAVAN MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG010	7	PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG010	7	SINDROME CACH	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	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
RFG010	7	NASU-HAKOLA, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0040	7	RETT 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
RF0050	7	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0060	7	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0061	7	DRAVET, SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RF0070	7	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1520	7	LANDAU-KLEFFNER 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
RF0080	7	COREA DI HUNTINGTON	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
RFG040	7	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	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
RFG040	7	ATASSIA DI FRIEDREICH	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RFG040	7	PARAPLEGIA SPASTICA EREDIATRIA	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
RFG040	7	ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE	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
RFG040	7	DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA	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
RFG040	7	DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE	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
RFG040	7	DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES	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
RFG040	7	DISSINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT	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
RFG040	7	ATASSIA PERIODICA	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
RFG040	7	MARINESCO-SJOGREN 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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RFG040	7	ATASSIA FRIEDREICH-LIKE	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
RFG040	7	ATASSIA TELEANGECTASICA	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
RFG040	7	SINDROME CON TREMORE/ATASSIA ASSOCIATE ALL'X FRAGILE	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
RN1490	7	ISAACS SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0081	7	ATROFIA MULTISISTEMICA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RFG041	7	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RFG041	7	NEURODEGENERAZIONE ASSOCIATA A PANTOTENATO CHINASI (PKAN)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RFG041	7	DISTROFIA NEUROASSONALE INFANTILE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RFG050	7	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RF0050	7	WERDNIG-HOFFMAN 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
RF0050	7	KUGELBERG-WELANDER 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
RF0050	7	KENNEDY 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
RF0100	7	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0110	7	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0111	7	SCHILDER MALATTIA DI (MODIFICATO CODICE DA RF0120)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0130	7	LENNOX GASTAUT 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
RF0140	7	WEST 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
RF0150	7	NARCOLESSIA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0310	7	CADASIL	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RF0350	7	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RF0360	7	EMIPLEGIA ALTERNANTE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RF0370	7	FAHR, MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RF0380	7	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RF0390	7	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RF0410	7	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RF0411	7	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RF0160	7	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	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
RFG060	7	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	7	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	7	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	7	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	7	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RFG060	7	ROUSSY-LEVY 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
RFG060	7	NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTONOMICA TIPO 3	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
RF0170	7	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0180	7	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	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
RF0181	7	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RF0182	7	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN1610	7	POEMS SINDROME	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG070	7	MIOPATIE CONGENITE 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
RFG070	7	MIOPATIA CENTRAL CORE	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RFG070	7	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	7	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	7	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	7	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	7	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RFG080	7	DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE	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
RFG090	7	DISTROFIE MIOTONICHE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, 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
RFG090	7	STEINERT MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, 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
RFG090	7	THOMSEN MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, 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
RFG090	7	VON EULENBURG MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, 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
RFG100	7	PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE	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
RFG160	7	DISTONIE PRIMARIE (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	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG160	7	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (CODICE RF0090)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0183	7	GULLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, Osp. S. F. Neri, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RFG101	7	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, 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
RFG101	7	EATON-LAMBERT SINDROME DI (CODICE RF0190)	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
RFG101	7	MIASTENIA GRAVIS	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RF0200	8	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0201	8	COATS MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0210	8	EALES MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0220	8	BEHR SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG110	8	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	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
RFG110	8	DISTROFIA VITREO RETINICA	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
RFG110	8	RETINITE PIGMENTOSA	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RFG110	8	RETINITE PUNCTATA ALBESCENS	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
RFG110	8	DISTROFIA DEI CONI	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
RFG110	8	STARGARDT 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
RFG110	8	AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER	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
RFG110	8	DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST	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
RFG110	8	DISTROFIA IALINA DELLA RETINA	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
RFG120	8	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	AOU Pol. Umberto I	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0230	8	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	AOU Pol. Umberto I	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0240	8	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	AOU Pol. Umberto I	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0250	8	EMERALOPIA CONGENITA	AOU Pol. Umberto I	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RF0260	8	OGUCHI SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I	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
RF0270	8	COGAN SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG130	8	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG130	8	DEGENERAZIONE NODULARE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG130	8	DEGENERAZIONE MARGINALE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG140	8	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG140	8	MEESMANN DISTROFIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG140	8	COGAN DISTROFIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG140	8	DISTROFIA CORNEALE GRANULARE TIPO I	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG140	8	DISTROFIA CORNEALE GRANULARE DI TIPO III	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG140	8	DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RFG140	8	DISTROFIA CORNEALE MACULARE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	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
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 MULTIFOCAL	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	9	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RC0210	9	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RG0010	9	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	9	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	9	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	9	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	9	GOODPASTURE SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RG0070	9	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	9	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	9	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	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
RGG010	9	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	9	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	9	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RG0110	9	BUDD-CHIARI SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RD0030	9	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	9	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RGG020	9	LINFEDEMA IDIOPATICO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RGG020	9	LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RGG020	9	LINFEDEMA PRIMITIVO AUTOSOMICO RECESSIVO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RGG020	9	LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, 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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RHG010	10	FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RHG011	10	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RHG011	10	ONDINE, SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RHG011	10	SINDROME ROHHAD	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RH0020	10	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RH0021	10	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RH0022	10	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AOU Pol. Tor Vergata, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG110	10	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG110	10	KARTAGENER SINDROME DI (CODICE RN0950)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RI0010	11	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	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
RI0010	11	ALLGROVE, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RI0020	11	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RI0030	11	GASTROENTERITE EOSINOFILA	AOU Pol. Umberto I	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RI0040	11	SINDROME DA PSEUDO- OSTRUZIONE INTESTINALE	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RI0050	11	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	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
RI0070	11	INCLUSIONE DEI MICROVILLI MALATTIA DA	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RI0080	11	LINFANGECTASIA INTESTINALE	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RIG010	11	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RIG010	11	BYLER, MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RIG010	11	COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RIG010	11	COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO III	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

ALLEGATO 3

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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RN1360	12	ALPORT 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
RL0010	13	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RL0030	13	PEMFIGO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RL0040	13	PEMFIGOIDE BOLLOSO	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RL0050	13	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RL0060	13	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RL0070	13	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	IRCCS IDI, IRCCS IRE-ISG, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RL0080	13	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IRE-ISG, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RL0090	13	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IRE-ISG, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG151	13	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IRE-ISG, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG151	13	ECTRODATTILIA - DISPLASIA ECTODERMICA - PALATOSCHISI (CODICE RN0880)	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
RNG151	13	DISCHERATOSI CONGENITA (RN0560)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG151	13	IPOMELANOSI DI ITO (RN1480)	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
RNG151	13	IPOPLASIA FOCALE DERMICA (RN0610)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG151	13	INCONTINENTIA PIGMENTI (RN0510)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG151	13	TRICO-DENTO-OSSEA SINDROME (RN1680)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG151	13	DISPLASIA ECTODERMICA TIPO CHIME	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IRE-ISG, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG151	13	DISPLASIA NEUROECTODERMICA TIPO CHIME	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IRE-ISG, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG070	13	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	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	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA (RN0600)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	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
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. Gemelli, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	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. Gemelli, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RN0540	13	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0550	13	DARIER MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0570	13	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0580	13	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0590	13	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0620	13	PACHIDERMOPERIOSTOSI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0630	13	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0640	13	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1470	13	HAY-WELLS SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1560	13	NEU-LAXOVA SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1650	13	NEVO DISPLASTICO SINDROME DEL	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	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
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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO 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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RN1740	15.1	WALKER-WARBURG 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
RNG011	15.1	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONI DEL SISTEMA NERVOSO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG011	15.1	SINDROME IDROLETALE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG011	15.1	DISPLASIA CEREBRO-FACIO-TORACICA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG011	15.1	TORIELLO-CAREY, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG011	15.1	BEN ARI-SHUPER-MIMOUNI, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG011	15.1	BONNEMANN-MEINECKE, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RQ0010	15.1	GERSTMANN 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
RFG150	15.2	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RFG150	15.2	LENZ, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RFG150	15.2	SINDROME ANOFTALMIA PLUS	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RN0070	15.2	FOX- CHAVANY-MARIE 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
RN0090	15.2	AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1050	15.2	AXENFELD-RIEGER, 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
RN0100	15.2	PETERS ANOMALIA DI	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0110	15.2	ANIRIDIA	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG101	15.2	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO (LE PATOLOGIE SOTTOELENCATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG101	15.2	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO (RN0120)	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG101	15.2	COLOBOMA CONGENITO DELL'IRIDE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG101	15.2	COLOBOMA CONGENITO CORIORETINICO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, Osp. Oftalmico, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN0130	15.2	ANOMALIA "MORNING-GLORY"	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	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
RN0140	15.2	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	AOU Pol. Umberto I	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1580	15.2	NORRIE MALATTIA DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1720	15.2	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0860	15.2	DISPLASIA SETTO-OTTICA	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
RN1460	15.2	FRASER SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1750	15.2	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG111	15.2	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG111	15.2	AICARDI, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG111	15.2	BARAITSER-WINTER, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG111	15.2	SINDROME CODAS	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG111	15.2	SINDROME CEREBRO-OCULO-NASALE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG111	15.2	NANCE-HORAN, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG030	15.3	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli,	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG030	15.3	ACROCEFALOSINDATTILIA (CODICE RNG030)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG030	15.3	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI (CODICE RN0800)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG030	15.3	BALLER-GEROLD SINDROME DI (CODICE RN0810)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG030	15.3	CARPENTER SINDROME DI (CODICE RN1390)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG030	15.3	PFEIFFER SINDROME DI (CODICE RN1040)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG030	15.3	SUMMIT SINDROME DI (CODICE RN1230)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG030	15.3	CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA (CODICE RNG040)	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG030	15.3	CROUZON MALATTIA DI (CODICE RNG040)	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
RNG030	15.3	DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE (CODICE RNG040)	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
RNG030	15.3	DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE (CODICE RNG040)	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
RNG030	15.3	DISPLASIA MAXILLONASALE (CODICE RNG040)	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
RNG030	15.3	JACKSON-WEISS SINDROME DI (RN0400)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG030	15.3	APERT SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG030	15.3	GOODMAN SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG030	15.3	SINDROME C	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
RNG030	15.3	HALLERMAN-STREIFF 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
RNG030	15.3	PIERRE ROBIN 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
RNG030	15.3	TREACHER COLLINS 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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RN1000	15.3	NAGER SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1000	15.3	DISOSTOSI ACROFACCIALE DI NAGER	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG040	15.3	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI ISOLATA)	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
RNG040	15.3	PALATOSCHISI 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
RNG121	15.4	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, 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
RNG121	15.4	GOLDENHAR SINDROME DI (RN0910)	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
RNG121	15.4	SINDROME DI CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG (RN0390)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG121	15.4	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE (RN0470)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	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
RNG121	15.4	MOHR, MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG121	15.4	MOEBIUS SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG121	15.4	SCHINZEL-GIEDION SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG121	15.4	ORO-FACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO I	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN0260	15.5	FOCOMELIA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0270	15.5	DEFORMITA' DI SPRENGEL	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0290	15.5	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0430	15.5	POLAND 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
RN0460	15.5	SINDROME FEMORO-FACCIALE	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG020	15.5	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR IN INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME TRA PARENTESI)	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG020	15.5	ROBERTS SINDROME DI (RN1060)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG020	15.5	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA (RN0480)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG020	15.5	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI (RN0890)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG020	15.5	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE (RN1110)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG020	15.5	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI (RN1670)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG020	15.5	MARDEN-WALKER, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG020	15.5	ARACNODATTILIA CONTRATTURALE CONGENITA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG020	15.5	CRISPONI, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG131	15.5	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR IN INCLUDE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME TRA PARENTESI)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG131	15.5	SEQUENZA SIRENOMELICA(CODICE RN0440)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG131	15.5	ADAMS-OLIVER SINDROME DI (RN0340)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG131	15.5	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DI RADIO (RN1690)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG131	15.5	SINDROME RAPADILINO	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Da individuare dall'Istituto
RNG141	15.6	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (ESCLUSI: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERVIETÀ DEL DOTTO DI BOTALLO)	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG141	15.6	SINDROME DEL CUORE SINISTRO IPOPLASICO	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG141	15.6	EBSTEIN, ANOMALIA DI	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG141	15.6	CUORE CRISS-CROSS	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN0150	15.6	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0740	15.6	IVEMARK SINDROME DI	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1510	15.6	KLIPPEL-TRENAUNAY 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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG142	15.6	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG142	15.6	SINDROME CON MALFORMAZIONE DEI CAPILLARI E MALFORMAZIONE ARTEROVENOSA (CMAVM)	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG142	15.6	SINDROME CLOVE	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG142	15.6	SINDROME METAMERICA ARTEROVENOSA CEREBROFACCIALE	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN0310	15.7	KLIPPEL-FEIL 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
RN0320	15.7	GASTROSCHISI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0321	15.7	SINDROME PRUNE BELLY	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN0322	15.7	ONFALOCELE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG132	15.7	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG132	15.7	SINDROME TORACO-ADDOMINALE	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN0190	15.8	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	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
RN0190	15.8	CURRARINO, 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
RN0200	15.8	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0201	15.8	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN0210	15.8	ATRESIA BILIARE	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
RN0220	15.8	CAROLI 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
RN0230	15.8	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG251	15.8	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI (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
RNG251	15.8	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA (RN0160)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG251	15.8	ATRESIA DEL DIGIUNO (RN0170)	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG251	15.8	ATRESIA O STENOSI DUODENALE (RN0180)	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	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
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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RN0250	15.9	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE) (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG261	15.9	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO (CODICE RJ0040)	AOU Pol. Umberto I,Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG261	15.9	MECKEL SINDROME DI (RN0980)	AOU Pol. Umberto I,Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG261	15.9	SENIOR-LOKEN, SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG261	15.9	ESTROFIA VESCICALE	AOU Pol. Umberto I,Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN1810	15.9	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME IN	AOU Pol. Umberto I,Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG262	15.9	PSEUDOERMAFRODITISMI (RNG010)	AOU Pol. Umberto I,Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG262	15.9	DENYS-DRASH SINDROME DI (RN1430)	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
RNG262	15.9	ERMAFRODITISMO VERO (RN0240)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG262	15.9	DISGENESIA GONADICA	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG262	15.9	PERRAULT, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG262	15.9	SINDROME DA INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI ANDROGENI	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
RNG262	15.9	SINDROME DA INSENSIBILITA' COMPLETA AGLI ANDROGENI	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
RNG262	15.9	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG263	15.9	FRASIER, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG263	15.9	SINDROME SERKAL	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto

ALLEGATO 3

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 Pediatico 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 Pediatico 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 Pediatico 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 Pediatico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG264	15.10	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, 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 Pediatico 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 Pediatico 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

ALLEGATO 3

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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO 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

ALLEGATO 3

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, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	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	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 SOTTOELENATE, 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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG080	15.11	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (LE PATOLOGIE SOTTOELENcate, PUR INCLUSE NEL GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	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
RNG090	15.11	PALLISTER-KILLIAN, SINDROME DI (CODICE RN1590)	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
RNG090	15.11	SINDROME DEL "CRI DU CHAT" (CODICE RN0670)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG090	15.11	SINDROME WAGR (CODICE RN1730)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG090	15.11	WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI (CODICE RN0700)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG090	15.11	WILLIAMS, SINDROME DI (CODICE RN1270)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG090	15.11	SINDROMI DA DELEZIONE 22Q11.2 (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE, DA CERTIFICARE CON CODICE RCG160 E SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER, DA CERTIFICARE CON CODICE RN1770)	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
RNG090	15.11	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RN1330	15.11	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE (LE PATOLOGIE SOTTOELENcate PUR INCLUSE NE GRUPPO, SONO CODIFICATE COME INDICATO TRA PARENTESI)	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
RNG091	15.11	MARFAN, SINDROME DI (CODICE RN1320)	AOU Pol. Umberto I, AOU Pol. Tor Vergata, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG091	15.11	EHLERS-DANLOS SINDROME DI (RN0330)	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
RNG091	15.11	STICKLER SINDROME DI (RN1220)	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
RNG091	15.11	SHPRINTZEN-GOLDBERG, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, AOU Pol. Tor Vergata, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG091	15.11	LOEYS-DIETZ, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, AOU Pol. Tor Vergata, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG092	15.11	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE (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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG092	15.11	AARSKOG, SINDROME DI (CODICE RN0790)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG092	15.11	DUBOWITZ, SINDROME DI (CODICE RN0870)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG092	15.11	ROBINOW SINDROME DI (RN1070)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG092	15.11	RUSSELL-SILVER SINDROME DI (RN1080)	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
RNG092	15.11	SECKEL SINDROME DI (RN1100)	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG092	15.11	SHORT SINDROME (RN0730)	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG092	15.11	NANISMO OSTEODISPLASTICO MICROCEFALICO PRIMITIVO (MOPD)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG093	15.11	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO (LE PATOLOGIE SOTTOELENATE, 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
RNG093	15.11	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI (RN0820)	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

ALLEGATO 3

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 CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI 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 SOTTOELENCAE 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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RNG200	15.11	SCLEROSI TUBEROSA (CODICE RN0750)	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
RNG200	15.11	PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI (CODICE RN0760)	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG200	15.11	STURGE-WEBER SINDROME DI (RN0770)	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
RNG200	15.11	VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI (CODICE RN0780)	AOU Pol. Umberto I	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RNG200	15.11	SINDROME PROTEUS (CODICE RN1170)	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
RNG200	15.11	COWDEN, MALATTIA DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG200	15.11	BANNAYAN-ZONANA, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RNG200	15.11	COMPLESSO DI VON MEYENBURG	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN1300	15.11	ANGELMAN 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
RN1250	15.11	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	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
RN1380	15.11	BARDET-BIEDL SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0830	15.11	BLOOM SINDROME DI	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	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
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

ALLEGATO 3

CODICE	GRUPPO ALL. 7 DPCM 12.1.17	MALATTIA E/O GRUPPO	ISTITUTO	CENTRO
RN1440	15.11	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0380	15.11	FILIPPI SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1021	15.11	SINDROME FG	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN1820	15.11	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN0900	15.11	FRYNS SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0920	15.11	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0930	15.11	HOLT-ORAM 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
RN1540	15.11	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RC0270	15.11	LOWE, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN1850	15.11	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN0970	15.11	MARSHALL SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	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
RN1020	15.11	OPITZ 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
RN1030	15.11	PALLISTER- HALL SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0420	15.11	PALLISTER-W SINDROME DI	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN0650	15.11	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	AOU Pol. Umberto I, IRCCS IDI	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1310	15.11	PRADER-WILLI 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
RN1620	15.11	RUBINSTEIN-TAYBI 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
RN1130	15.11	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1140	15.11	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1770	15.11	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, AO S. Camillo Forlanini, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Da individuare dall'Istituto
RN0450	15.11	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	Centri DCA n. U00387/2015; DCA n. U00429/2015; DE n.G14554/2015
RN1640	15.11	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME	AOU Pol. Umberto I, Fond. Pol. Univ. A. Gemelli	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
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 SOTTOELENCAE 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
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)	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
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

ALLEGATO 3

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	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	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
RP0060	16	KERNITTERO	Fond. Pol. Univ. A. Gemelli, IRCCS Ospedale Pediatico 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

ALLEGATO 4

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

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

TRANSCODIFIC A 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	AFFEZIONI 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	AFFEZIONI 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	AFFEZIONI 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	AFFEZIONI 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	307.51	005.307.51	005.307.51	BULIMIA	ANORESSIA NERVOSA, BULIMIA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
006714	714.0	006.714.0	006.714.0	ARTRITE REUMATOIDE	ARTRITE REUMATOIDE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
006714	714.1	006.714.1	006.714.1	SINDROME DI FELTY	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
A06714	714.33	006.714.33	006.714.33	ARTRITE REUMATOIDE GIOVANILE MONOARTICOLARE	ARTRITE REUMATOIDE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
007493	493	007.493	007.493	ASMA	ASMA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
008571	571.2	008.571.2	008.571.2	CIRROSI 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	008.571.6	CIRROSI BILIARE	CIRROSI EPATICA, CIRROSI BILIARE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
009555	555	009.555	009.555	ENTERITE REGIONALE	COLITE ULCEROSA E MALATTIA DI CROHN	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
009556	556	009.556	009.556	COLITE ULCEROSA	COLITE ULCEROSA E MALATTIA DI CROHN	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
011290	290.0	011.290.0	011.290.0	DEMENZA SENILE, NON COMPLICATA	DEMENZE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
011290	290.1	011.290.1	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
011290	290.4	011.290.4	011.290.4	DEMENZA ARTERIOSCLEROTICA	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
012253	253.5	012.253.5	012.253.5	DIABETE INSIPIDO	DIABETE INSIPIDO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
013250	250	013.250	013.250	DIABETE MELLITO	DIABETE MELLITO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
014303	303	014.303	014.303	SINDROME DA DIPENDENZA DA ALCOL	DIPENDENZA DA SOSTANZE STUPEFACENTI, PSICOTROPE E DA ALCOL	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
014304	304	014.304	014.304	DIPENDENZA DA DROGHE	DIPENDENZA DA SOSTANZE STUPEFACENTI, PSICOTROPE E DA ALCOL	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
016571	571.4	016.571.4	016.571.4	EPATITE CRONICA	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	EPATITE C CRONICA SENZA MENZIONE DI COMA EPATICO	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

TRANSCODIFIC 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
019365	365.1	019.365.1	019.365.1	GLAUCOMA AD ANGOLO APERTO	GLAUCOMA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
019365	365.3	019.365.3	019.365.3	GLAUCOMA DA CORTICOSTEROIDI	GLAUCOMA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
019365	365.4	019.365.4	019.365.4	GLAUCOMA ASSOCIATO AD ANOMALIE CONGENITE, DISTROFIE E SINDROMI SISTEMICHE	GLAUCOMA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
019365	365.5	019.365.5	019.365.5	GLAUCOMA ASSOCIATO AD ALTERAZIONI DEL CRISTALLINO	GLAUCOMA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
019365	365.6	019.365.6	019.365.6	GLAUCOMA ASSOCIATO AD ALTRE AFFEZIONI OCULARI	GLAUCOMA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
019365	365.8	019.365.8	019.365.8	ALTRE FORME SPECIFICATE DI GLAUCOMA	GLAUCOMA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
020042	042	020.042	020.042	INFEZIONE DA VIRUS DELLA IMMUNODEFICIENZA UMANA (HIV)	INFEZIONE DA HIV	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
020079	079.53	042 + 079.53	042 + 079.53	INFEZIONE DA VIRUS DELLA IMMUNODEFICIENZA UMANA, TIPO 2 [HIV2]	INFEZIONE DA HIV	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
020V08	V08	020.V08	020.V08	STATO INFETTIVO ASINTOMATICO DA VIRUS DELLA IMMUNODEFICIENZA UMANA (HIV)	INFEZIONE DA HIV	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
021428	428	021.428	021.428	INSUFFICIENZA CARDIACA (SCOMPENSO CARDIACO)	INSUFFICIENZA CARDIACA (N.Y.H.A. classe III e IV)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
022255	255.4	022.255.4	022.255.4	INSUFFICIENZA CORTICOSURRENALE CRONICA (MORBO DI ADDISON)	INSUFFICIENZA CORTICOSURRENALE CRONICA (MORBO DI ADDISON)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
023585	585	023.585	023.585	INSUFFICIENZA RENALE CRONICA	INSUFFICIENZA RENALE CRONICA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
024518	518.83	024.518.81	024.518.83	INSUFFICIENZA RESPIRATORIA (CRONICA)	INSUFFICIENZA RESPIRATORIA CRONICA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
025272	272.0	025.272.0	025.272.0	IPERCOLESTEROLEMIA PURA	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIa E IIb - IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA - IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA - IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
025272	272.2	025.272.2	025.272.2	IPERLIPIDEMIA MISTA	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIa E IIb - IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA - IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA - IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
025272	272.4	025.272.4	025.272.4	ALTRE E NON SPECIFICATE IPERLIPIDEMIE	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIa E IIb - IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA - IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA - IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
026252	252.0	026.252.0	026.252.0	IPERPARATIROIDISMO	IPERPARATIROIDISMO, IPOPARATIROIDISMO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
026252	252.1	026.252.1	026.252.1	IPOPARATIROIDISMO	IPERPARATIROIDISMO, IPOPARATIROIDISMO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
027243	243	027.243	027.243	IPOTIROIDISMO CONGENITO	IPOTIROIDISMO CONGENITO, IPOTIROIDISMO ACQUISITO (GRAVE)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
027244	244	027.244	027.244	IPOTIROIDISMO ACQUISITO	IPOTIROIDISMO CONGENITO, IPOTIROIDISMO ACQUISITO (GRAVE)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
028710	710.0	028.710.0	028.710.0	LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO	LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
029331	331.0	029.331.0	029.331.0	MALATTIA DI ALZHEIMER	MALATTIA DI ALZHEIMER	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
030710	710.2	030.710.2	030.710.2	MALATTIA DI SJOGREN	MALATTIA DI SJOGREN	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
031401	401	031.401	031.401 A31.401 A031.401	IPERTENSIONE ESSENZIALE	IPERTENSIONE ARTERIOSA SENZA DANNO D'ORGANO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
031402	402	031.402	0031.402	CARDIOPATIA IPERTENSIVA	IPERTENSIONE ARTERIOSA CON DANNO D'ORGANO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
031403	403	031.403	0031.403	NEFROPATIA IPERTENSIVA	IPERTENSIONE ARTERIOSA CON DANNO D'ORGANO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
031404	404	031.404	0031.404	CARDIONEFROPATIA IPERTENSIVA	IPERTENSIONE ARTERIOSA CON DANNO D'ORGANO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
031405	405	031.405	0031.405	IPERTENSIONE SECONDARIA	IPERTENSIONE ARTERIOSA CON DANNO D'ORGANO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
031362	362.11		0031.362.11	RETINOPATIA IPERTENSIVA	IPERTENSIONE ARTERIOSA CON DANNO D'ORGANO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
032255	255.0	032.255.0	032.255.0	SINDROME DI CUSHING	MALATTIA O SINDROME DI CUSHING	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
035242	242.0	035.242.0	035.242.0	GOZZO TOSSICO DIFFUSO	MORBO DI BASEDOW, ALTRE FORME DI IPERTIROIDISMO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
035242	242.1	035.242.1	035.242.1	GOZZO TOSSICO UNINODULARE	MORBO DI BASEDOW, ALTRE FORME DI IPERTIROIDISMO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
035242	242.2	035.242.2	035.242.2	GOZZO MULTINODULARE TOSSICO	MORBO DI BASEDOW, ALTRE FORME DI IPERTIROIDISMO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
035242	242.3	035.242.3	035.242.3	GOZZO NODULARE TOSSICO NON SPECIFICATO	MORBO DI BASEDOW, ALTRE FORME DI IPERTIROIDISMO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
036443	443.1	036.443.1	036.443.1	TROMBOANGIITE OBLITERANTE (MORBO DI BUERGER)	MORBO DI BUERGER	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
037731	731.0	037.731.0	037.731.0	OSTEITE DEFORMANTE SENZA MENZIONE DI TUMORE DELLE OSSA (MALATTIA DELLE OSSA DI PAGET)	MORBO DI PAGET	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
038332	332	038.332	038.332	MORBO DI PARKINSON	MORBO DI PARKINSON E ALTRE MALATTIE EXTRAPIRAMIDALI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
038333	333.0	038.333.0	038.333.0	ALTRE MALATTIE DEGENERATIVE DEI NUCLEI DELLA BASE	MORBO DI PARKINSON E ALTRE MALATTIE EXTRAPIRAMIDALI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
038333	333.1	038.333.1	038.333.1	TREMORE ESSENZIALE ED ALTRE FORME SPECIFICATE DI TREMORE	MORBO DI PARKINSON E ALTRE MALATTIE EXTRAPIRAMIDALI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
038333	333.5	038.333.5	038.333.5	ALTRE FORME DI COREA	MORBO DI PARKINSON E ALTRE MALATTIE EXTRAPIRAMIDALI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
039253	253.3	039.253.3	039.253.3	NANISMO IPOFISARIO	NANISMO IPOFISARIO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE

TRANSCODIFIC A A 6 CIFRE REGIONALE per RICETTA DEMATERIALIZZATA	CLASSIFICAZIONE INTERNAZIONALE DELLE MALATTIE - ICD-9-CM	CODICE ESENEZIONE DA DECRETO 329/99 e s.m.i.	CODICE ESENEZIONE NUOVI LEA DPCM 12/01/2017	DESCRIZIONE_ESENEZIONE	DESCRIZIONE_GRUPPO	DESCRIZIONE_CATEGORIA
040		040	040	NEONATI PREMATURI, IMMaturi, A TERMINE CON RICOVERO IN TERAPIA INTENSIVA NEONATALE	NEONATI PREMATURI, IMMaturi, A TERMINE CON RICOVERO IN TERAPIA INTENSIVA NEONATALE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
041341	341.0	041.341.0	041.341.0	NEUROMIELITE OTTICA	NEUROMIELITE OTTICA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
042577	577.1	042.577.1	042.577.1	PANCREATITE CRONICA	PANCREATITE CRONICA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044295	295.0	044.295.0	044.295.0	PSICOSI SCHIZOFRENICHE TIPO SEMPLICE	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044295	295.1	044.295.1	044.295.1	PSICOSI SCHIZOFRENICHE TIPO DISORGANIZZATO	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044295	295.2	044.295.2	044.295.2	PSICOSI SCHIZOFRENICHE TIPO CATATONICO	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044295	295.3	044.295.3	044.295.3	PSICOSI SCHIZOFRENICHE TIPO PARANOIDE	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044295	295.5	044.295.5	044.295.5	SCHIZOFRENIA LATENTE	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044295	295.6	044.295.6	044.295.6	SCHIZOFRENIA RESIDUALE	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044295	295.7	044.295.7	044.295.7	PSICOSI SCHIZOFRENICA TIPO SCHIZOAFFETTIVO	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044295	295.8	044.295.8	044.295.8	ALTRI TIPI SPECIFICATI DI SCHIZOFRENIA	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044296	296.0	044.296.0	044.296.0	MANIA, EPISODIO SINGOLO	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044296	296.1	044.296.1	044.296.1	MANIA, EPISODIO RICORRENTE	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044296	296.2	044.296.2	044.296.2	DEPRESSIONE MAGGIORE, EPISODIO SINGOLO	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044296	296.3	044.296.3	044.296.3	DEPRESSIONE MAGGIORE, EPISODIO RICORRENTE	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044296	296.4	044.296.4	044.296.4	SINDROME AFFETTIVA BIPOLARE, EPISODIO MANIACALE	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044296	296.5	044.296.5	044.296.5	SINDROME AFFETTIVA BIPOLARE, EPISODIO DEPRESSIVO	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044296	296.6	044.296.6	044.296.6	SINDROME AFFETTIVA BIPOLARE, EPISODIO MISTO	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044296	296.7	044.296.7	044.296.7	SINDROME AFFETTIVA BIPOLARE, NON SPECIFICATA	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044296	296.8	044.296.8	044.296.8	PSICOSI MANIACO -DEPRESSIVA, ALTRA E NON SPECIFICATA	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044297	297.0	044.297.0	044.297.0	STATO PARANOIDE SEMPLICE	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044297	297.1	044.297.1	044.297.1	PARANOIA	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044297	297.2	044.297.2	044.297.2	PARAFRENIA	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044297	297.3	044.297.3	044.297.3	SINDROME PARANOIDE A DUE	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044297	297.8	044.297.8	044.297.8	ALTRI STATI PARANOIDI SPECIFICATI	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044298	298.0	044.298.0	044.298.0	PSICOSI DI TIPO DEPRESSIVO	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044298	298.1	044.298.1	044.298.1	PSICOSI, TIPO AGITATO	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044298	298.2	044.298.2	044.298.2	CONFUSIONE REATTIVA	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044298	298.4	044.298.4	044.298.4	PSICOSI PARANOIDE PSICOGENA	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044298	298.8	044.298.8	044.298.8	ALTRE E NON SPECIFICATE PSICOSI REATTIVE	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044299	299.0	044.299.0	044.299.0	DISTURBO AUTISTICO	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044299	299.1	044.299.1	044.299.1	PSICOSI DISINTEGRATIVA	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
044299	299.8	044.299.8	044.299.8	ALTRE PSICOSI SPECIFICHE DELLA PRIMA INFANZIA	PSICOSI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
A45696	696.0	045.696.0	045.696.0	ARTROPATIA PSORIASICA	PSORIASI (ARTROPATICA, PUSTOLOSIA GRAVE, ERITRODERMICA)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
045696	696.1	045.696.1	045.696.1	ALTRE PSORIASI	PSORIASI (ARTROPATICA, PUSTOLOSIA GRAVE, ERITRODERMICA)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
046340	340	046.340	046.340	SCLEROSI MULTIPLA	SCLEROSI MULTIPLA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
048		048	048	SOGGETTI AFFETTI DA PATOLOGIE NEOPLASTICHE MALIGNI E DA TUMORI DI COMPORTAMENTO INCERTO	SOGGETTI AFFETTI DA PATOLOGIE NEOPLASTICHE MALIGNI E DA TUMORI DI COMPORTAMENTO INCERTO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
049		049	049	SOGGETTI AFFETTI DA PLURIPATOLOGIE CHE ABBIANO DETERMINATO GRAVE ED IRREVERSIBILE COMPROMISSIONE DI PIU' ORGANI E/O APPARATI E RIDUZIONE DELL'AUTONOMIA PERSONALE CORRELATA ALL'ETA' RISULTANTE DALL'APPLICAZIONE DI CONVALIDATE SCALE DI VALUTAZIONE	SOGGETTI AFFETTI DA PLURIPATOLOGIE CHE ABBIANO DETERMINATO GRAVE ED IRREVERSIBILE COMPROMISSIONE DI PIU' ORGANI E/O APPARATI E RIDUZIONE DELL'AUTONOMIA PERSONALE CORRELATA ALL'ETA' RISULTANTE DALL'APPLICAZIONE DI CONVALIDATE SCALE DI VALUTAZIONE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
050		050	050	SOGGETTI IN ATTESA DI TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, PANCREAS, CORNEA, MIDOLLO)	SOGGETTI IN ATTESA DI TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, PANCREAS, CORNEA, MIDOLLO)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
051		051	051	SOGGETTI NATI CON CONDIZIONI DI GRAVI DEFICIT FISICI, SENSORIALI E NEUROPSICHICI	SOGGETTI NATI CON CONDIZIONI DI GRAVI DEFICIT FISICI, SENSORIALI E NEUROPSICHICI	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
052V42	V42.0	052.V42.0	052.V42.0	RENE SOSTITUITO DA TRAPIANTO	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, PANCREAS, MIDOLLO)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
052V42	V42.1	052.V42.1	052.V42.1	CUORE SOSTITUITO DA TRAPIANTO	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, PANCREAS, MIDOLLO)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
052V42	V42.6	052.V42.6	052.V42.6	POLMONE SOSTITUITO DA TRAPIANTO	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, PANCREAS, MIDOLLO)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
052V42	V42.7	052.V42.7	052.V42.7	FEGATO SOSTITUITO DA TRAPIANTO	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, PANCREAS, MIDOLLO)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
052V42	V42.8	052.V42.8	052.V42.8	ALTRO ORGANO O TESSUTO SPECIFICATO SOSTITUITO DA TRAPIANTO: PANCREAS	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, PANCREAS, MIDOLLO)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
052V42	V42.9	052.V42.9	052.V42.9	ORGANO O TESSUTO NON SPECIFICATO SOSTITUITO DA TRAPIANTO	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, PANCREAS, MIDOLLO)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE

TRANSCODIFIC A 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
053V42	V42.5	053.V42.5	053.V42.5	CORNEA SOSTITUITA DA TRAPIANTO	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO DI CORNEA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
054720	720.0	054.720.0	054.720.0	SPONDILITE ANCHILOSANTE	SPONDILITE ANCHILOSANTE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
055010	010	055.010	055.010	INFEZIONE TUBERCOLARE PRIMARIA	TUBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
055011	011	055.011	055.011	TUBERCOLOSI POLMONARE	TUBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
055012	012	055.012	055.012	ALTRE FORME DI TUBERCOLOSI DELL'APPARATO RESPIRATORIO	TUBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
055013	013	055.013	055.013	TUBERCOLOSI DELLE MENINGI E DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE	TUBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
055014	014	055.014	055.014	TUBERCOLOSI DELL'INTESTINO, DEL PERITONEO E DELLE GHIANDOLE MESENTERICHE	TUBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
055015	015	055.015	055.015	TUBERCOLOSI DELLE OSSA E DELLE ARTICOLAZIONI	TUBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
055016	016	055.016	055.016	TUBERCOLOSI DELL'APPARATO GENITOURINARIO	TUBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
055017	017	055.017	055.017	TUBERCOLOSI DEGLI ALTRI ORGANI	TUBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
055018	018	055.018	055.018	TUBERCOLOSI MILIARE	TUBERCOLOSI (ATTIVA BACILLIFERA)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
056245	245.2	056.245.2	056.245.2	TIROIDITE LINFOCITARIA CRONICA	TIROIDITE DI HASHIMOTO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
057			057	BRONCOPNEUMOPATIA CRONICA OSTRUTTIVA (BPCO) NEGLI STADI CLINICI "MODERATA", "GRAVE" E "MOLTO GRAVE"	BRONCOPNEUMOPATIA CRONICA OSTRUTTIVA (BPCO) NEGLI STADI CLINICI "MODERATA", "GRAVE" E "MOLTO GRAVE"	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
058			058	DONATORI D'ORGANO	DONATORI D'ORGANO	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
059579	579.0	059.579.0	059.579.0	MALATTIA CELIACA	MALATTIA CELIACA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
059694	694.0	059.694.0	059.694.0	DERMATITE ERPETIFORME	MALATTIA CELIACA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
060730	730.1		060.730.1	OSTEOMIELITE CRONICA	OSTEOMIELITE CRONICA	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
061581	581.1		061.581.1	SINDROME NEFROSICA CON LESIONI DI GLOMERULONEFRITE MEMBRANOSA	PATOLOGIE RENALI CRONICHE (con valori di cretinina clearance stabilmente inferiori a 85 ml/m)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
061581	581.2		061.581.2	SINDROME NEFROSICA CON LESIONI DI GLOMERULONEFRITE MEMBRANOPROLIFERATIVA	PATOLOGIE RENALI CRONICHE (con valori di cretinina clearance stabilmente inferiori a 85 ml/m)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
061582	582.1		061.582.1	GLOMERULONEFRITE CRONICA CON LESIONI DI GLOMERULONEFRITE MEMBRANOSA (COMPRESA LA GLOMERULOSCLEROSI FOCALE)	PATOLOGIE RENALI CRONICHE (con valori di cretinina clearance stabilmente inferiori a 85 ml/m)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
061582	582.2		061.582.2	GLOMERULONEFRITE CRONICA CON LESIONI DI GLOMERULONEFRITE MEMBRANOPROLIFERATIVA	PATOLOGIE RENALI CRONICHE (con valori di cretinina clearance stabilmente inferiori a 85 ml/m)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
061582	582.4		061.582.4	GLOMERULONEFRITE CRONICA CON LESIONI DI GLOMERULONEFRITE RAPIDAMENTE PROGRESSIVA	PATOLOGIE RENALI CRONICHE (con valori di cretinina clearance stabilmente inferiori a 85 ml/m)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
061587	587		061.587	RENE GRINZO GLOMERULONEFRITICO	PATOLOGIE RENALI CRONICHE (con valori di cretinina clearance stabilmente inferiori a 85 ml/m)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
061590	590.0		061.590.0	PIELONEFRITE CRONICA	PATOLOGIE RENALI CRONICHE (con valori di cretinina clearance stabilmente inferiori a 85 ml/m)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
062753	753.13		062.753.13	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
063617	617		063.617	ENDOMETRIOSI	ENDOMETRIOSI "MODERATA" E "GRAVE" (III - IV stadio ASRM)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
064755	755.4		064.755.4	AMELIA, EMIMELIA, FOCOMELIA	SINDROME DA TALIDOMIDE (nelle forme: amelia, emimelia, focomelia, micromelia)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
064742	752.59		064.742.59	MICROMELIA	SINDROME DA TALIDOMIDE (nelle forme: amelia, emimelia, focomelia, micromelia)	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
065758	758.0		065.758.0	SINDROME DI DOWN	SINDROME DI DOWN	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
066758	758.7		066.758.7	SINDROME DI KLINEFELTER	SINDROME DI KLINEFELTER	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE
067710	710.9		067.710.9	MALATTIE DIFFUSE DEL CONNETTIVO NON SPECIFICATE	CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE	ESENZ. PATOLOGIE CRONICHE

ALLEGATO 5

INDICAZIONI OPERATIVE PER L'APPLICAZIONE IN VIA TRANSITORIA DEGLI ALLEGATI 10A 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 IN FUNZIONE PRECONCEZIONALE

Prestazioni specialistiche 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 specialistiche per l'uomo - In caso di donna (partner) eterozigote per emoglobinopatie			
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
90.66.5	erogabile	90.66.7	Hb - EMOGLOBINE. Dosaggio frazioni (HbA2, HbF, Hb Anomale)
91.49.2	erogabile	91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO

Prestazioni specialistiche per la coppia			
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

PRESTAZIONI SPECIALISTICHE PER IL CONTROLLO DELLA GRAVIDANZA FISIOLÓGICA, 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.

All'inizio della gravidanza, possibilmente nel PRIMO TRIMESTRE (entro 13 settimane+6 gg.), e comunque al primo

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
90.62.2	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). 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
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. Da ripetere entro la 17ª settimana in caso di negatività.
91.26.4 o 91.26.5	erogabile	91.26.E	VIRUS ROSOLIA ANTICORPI IgG per controllo stato immunitario Da ripetere entro la 17ª settimana in caso di negatività.
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 Da ripetere ogni 4-6 settimane in caso di negatività.
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.
91.23.2 e/o 91.23.5	erogabile	91.23.F	VIRUS IMMUNODEFICIENZA 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. Qualora non eseguito nei tre mesi precedenti.
90.44.3	erogabile	90.44.3	URINE ESAME COMPLETO. Incluso: sedimento urinario
90.94.2	erogabile	90.94.2	ESAME CULTURALE DELL' URINA [URINOCOLTURA]. Ricerca batteri e lieviti patogeni. Incluso conta batterica. Se positivo, incluso identificazione e antibiogramma
90.89.1 e/o 90.89.2	erogabile	90.88.J	CHLAMYDIA TRACHOMATIS ANTICORPI IgG e IgM. Incluso IgA se IgM negative In caso di fattori di rischio riconosciuti (1) Se non effettuato nei tre anni precedenti nella fascia d'età dello screening (>25 anni)
91.03.5	erogabile	91.03.5	NEISSERIA GONORRHOEA IN MATERIALI BIOLOGICI VARI ESAME CULTURALE. Se positivo, incluso identificazione ed eventuale antibiogramma In caso di fattori di rischio riconosciuti (3) secondo Linee Guida sulla Gravidanza fisiologica, aggiornamento 2011
91.19.5 e/o 91.20.1	erogabile	91.19.5	VIRUS EPATITE C [HCV] ANTICORPI. Incluso eventuale Immunoblotting. Non associabile a 91.13.2 Virus Anticorpi Immunoblotting (Saggio di conferma) NAS. In caso di fattori di rischio riconosciuti (3) secondo Linee Guida sulla Gravidanza fisiologica, aggiornamento 2011
91.20.2	erogabile	91.20.2	VIRUS EPATITE C [HCV] TIPIZZAZIONE GENOMICA. Incluso, estrazione, retrotrascrizione, amplificazione, ibridazione inversa o sequenziamento. Solo in caso di HCV positivo
88.78	erogabile	88.78	ECOGRAFIA OSTETRICA 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 TRIMESTRE: da 14 settimane + 0gg. 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

Nel SECONDO TRIMESTRE: da 19 settimane + 0gg 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

Nel SECONDO TRIMESTRE: da 24 settimane + 0gg 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 TRIMESTRE: da 28 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 TRIMESTRE: da 33 settimane + 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 TRIMESTRE: da 41 settimane + 0gg.:			
88.78	erogabile	88.78	ECOGRAFIA OSTETRICA per valutazione quantitativa del liquido amniotico
75.34.1	erogabile	75.34.1	CARDIOTOCOGRAFIA ESTERNA