

Classe principale	Classe secondaria	Codice Esenzione	Descrizione patologia	AUSL PC	AUSL RE	AUSL BO	AUSL IMOLA	AUSL ROMAGNA	AOSP PR	AOSP MO	AOSP BO	AOSP FE	IOR
02. TUMORI		RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE		X				X	X	X		
		RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO		X				X	X	X		
		RBG020	COMPLESSO CARNEY						X	X	X		
		RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON						X	X	X		
03. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE		RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	X	X		X	X	X	X	X		
		RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO		X				X	X	X		
		RC0280	REFETTOFF, SINDROME DI		X				X	X	X		
		RC0300	KENNY-CAFFEY, SINDROME DI						X	X	X		
		RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA		X				X	X	X		
		RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE		X	X			X	X	X	X	
		RF0400	PENDRED, SINDROME DI		X				X	X	X		
04. MALATTIE DEL METABOLISMO		RC0230	CALCINOSI TUMORALE								X		
		RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	X						X	X		
		RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	X	X				X	X	X		
		RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	X							X		
		RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	X							X		
		RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	X	X	X			X	X	X	X	
		RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	X							X		
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA	X							X		
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	X					X		X		
		RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	X	X	X			X	X	X		
		RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	X					X		X		
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI			X					X		
		RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI			X					X		
		RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI			X					X		
		RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE			X					X		
		RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE		X	X					X		
		RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE		X	X					X		
		RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA			X					X		
		RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE			X					X		
	DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	X							X		
		RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	X							X		
		RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	X					X	X	X		
		RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	X									
	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG091	OLIGOSACCARIDOSI	X							X		
		RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	X	X					X	X		
05. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE						X		X		
		RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI	X	X			X	X	X	X	X	
		RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE						X		X	X	
		RC0243	SINDROME TRAPS		X				X	X	X	X	
		RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI		X				X			X	
		RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI						X		X	X	
06. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE	X					X	X	X	X	
		RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI						X		X	X	
		RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	X					X	X	X	X	
		RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	X					X	X	X	X	
		RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	X					X	X	X	X	
		RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE						X		X	X	
07. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO		RF0061	DRAVET, SINDROME DI			X					X		
		RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	X		X		X		X		X	
		RF0111	SCHILDER, MALATTIA DI			X							
		RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	X		X		X		X		X	
		RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	X		X						X	
		RF0183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI	X		X		X		X	X	X	
		RF0310	CADASIL	X		X						X	
		RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	X		X		X				X	
		RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE			X							
		RF0370	FAHR, MALATTIA DI	X		X						X	
		RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI			X							
		RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE			X				X			
		RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA	X		X				X		X	
		RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	X		X		X		X		X	
		RF0411	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	X		X		X			X	X	
		RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA	X		X				X		X	
		RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	X		X		X	X	X		X	
		RFG160	DISTONIE PRIMARIE	X	X	X		X	X	X		X	
08. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO		RF0201	COATS, MALATTIA DI		X	X		X	X			X	
		RF0320	COROIDE MULTIFOCALE			X			X				
		RF0330	COROIDE SERPIGINOSA			X			X				
09. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		RG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI			X							
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO		RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA								X		
		RH0011	SARCOIDOSI					X	X	X	X		
		RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA					X		X	X		
		RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA					X		X	X		

Classe principale	Classe secondaria	Codice Esenzione	Descrizione patologia	AUSL PC	AUSL RE	AUSL BO	AUSL IMOLA	AUSL ROMAGNA	AOSP PR	AOSP MO	AOSP BO	AOSP FE	IOR
		RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA					X			X		
		RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE					X	X	X	X		
		RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA								X		
		RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE						X		X		
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI								X	X	
		RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE								X		
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO		RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE		X	X			X		X	X	
		RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE						X	X	X		
13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RL0070	SINDROME MICHELIN TIRE BABY						X		X		
		RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA						X	X	X		
		RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO						X		X		
		RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE						X		X		
		RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA		X				X	X	X		
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI		X					X	X	X	
		RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO		X								
		RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA		X								
		RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA										
		RM0100	MELOREOSTOSI		X								X
		RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI		X								
		RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA		X								
		RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	X	X			X	X	X	X	X	
		RM0121	SINDROME SAPHO	X	X			X	X	X	X	X	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE , CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE													
	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RC0250	COSTELLO, SINDROME DI		X						X		
		RC0270	LOWE, SINDROME DI		X				X		X		
		RN0401	COHEN, SINDROME DI		X				X		X		
		RN1021	SINDROME FG		X				X		X		
		RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER		X				X		X		
		RN1780	CHAR, SINDROME DI		X				X		X		
		RN1820	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI		X				X		X		
		RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE		X				X		X		
		RN1850	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI		X				X		X		
		RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	X	X			X	X	X	X	X	
		RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	X	X	X			X	X	X	X	
		RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE		X				X	X	X		X
		RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE		X				X	X	X		
		RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO		X				X	X	X		
		RNG094	SINDROMI PROGEROIDI		X				X		X		
		RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG		X				X		X		
		RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE		X	X			X	X	X		
	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI		X				X	X	X	X	
	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE		X				X		X		X
	MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE		X				X	X	X	X	
	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE		X				X	X	X		X
	MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI		X				X		X		
		RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI		X				X		X		
	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY		X				X		X		
		RN0322	ONFALOCELE		X				X	X	X		
		RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE		X				X	X	X		
	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI		X				X		X		
		RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI		X			X	X	X	X		
		RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE		X				X		X		
	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RN1810	ESTROFIA VESCICALE		X				X		X		
		RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA		X				X	X	X		
		RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO		X				X	X	X		
		RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO		X				X		X		
		RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		X				X		X		
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO		X				X		X		
		RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA		X				X		X		
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE		X			X	X		X		
		RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO		X	X		X	X	X	X		
		RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO		X				X		X		
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERFENILANINEMIA	X					X		X		