

Azienda	Codice Esenzione	Descrizione patologia
AUSL PC	RC0030	REIFENSTEIN SINDROME DI
AUSL PC	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
AUSL PC	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
AUSL PC	RCG110	PORFIRIE
AUSL PC	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
AUSL PC	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
AUSL PC	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE
AUSL PC	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
AUSL PC	RN0220	CAROLI MALATTIA DI
AUSL PC	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO
AUSL RE	RA0030	LYME MALATTIA DI
AUSL RE	RB0020	RETINOBLASTOMA
AUSL RE	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
AUSL RE	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
AUSL RE	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
AUSL RE	RF0150	NARCOLESSIA
AUSL RE	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI
AUSL RE	RN0260	FOCOMELIA
AUSL RE	RN0720	MERRF SINDROME
AUSL RE	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI
AUSL RE	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
AUSL MO	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
AUSL MO	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
AUSL MO	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
AUSL MO	RD0030	PORPORA DI HENoch-SCHONLEIN RICORRENTE
AUSL MO	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
AUSL MO	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
AUSL MO	RF0140	WEST SINDROME DI
AUSL BO	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
AUSL BO	RC0050	LEPRECAUNISMO
AUSL BO	RL0030	PEMFIGO
AUSL BO	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
AUSL BO	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
AUSL BO	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
AUSL BO	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI
AUSL BO	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI
AUSL BO	RN0990	MOEBIUS SINDROME DI
AUSL BO	RN1000	NAGER SINDROME DI
AUSL BO	RN1010	NOONAN SINDROME DI
AUSL BO	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
AUSL BO	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
AUSL BO	RN1670	SINDROME PTERIGIO MULTIPLO
AUSL BO	RNG040	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA
AUSL IMOLA	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
AUSL IMOLA	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
AUSL IMOLA	RN0670	CRI DU CHAT MALATTIA DEL
AUSL IMOLA	RN0680	TURNER SINDROME DI

Azienda	Codice Esenzione	Descrizione patologia
AUSL IMOLA	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI
AUSL IMOLA	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
AUSL IMOLA	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI
AUSL IMOLA	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
AUSL IMOLA	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
AUSL IMOLA	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
AUSL IMOLA	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
AUSL IMOLA	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA
AUSL IMOLA	RNG090	SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA
AUSL ROMAGNA	RB0010	WILMS TUMORE DI
AUSL ROMAGNA	RB0030	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI
AUSL ROMAGNA	RB0040	GARDNER SINDROME DI
AUSL ROMAGNA	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
AUSL ROMAGNA	RC0150	WILSON MALATTIA DI
AUSL ROMAGNA	RCG070	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
AUSL ROMAGNA	RF0040	RETT SINDROME DI
AUSL ROMAGNA	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
AUSL ROMAGNA	RF0140	WEST SINDROME DI
AUSL ROMAGNA	RF0230	CICLITE ETEROCROMICA DI FUCH
AUSL ROMAGNA	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
AUSL ROMAGNA	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE
AUSL ROMAGNA	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
AUSL ROMAGNA	RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI
AUSL ROMAGNA	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE
AUSL ROMAGNA	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
AUSL ROMAGNA	RM0050	FASCITE DIFFUSA
AUSL ROMAGNA	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO
AUSL ROMAGNA	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO
AOSP PR	RA0030	LYME MALATTIA DI
AOSP PR	RB0020	RETINOBLASTOMA
AOSP PR	RB0040	GARDNER SINDROME DI
AOSP PR	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
AOSP PR	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE
AOSP PR	RF0010	ALPERS MALATTIA DI
AOSP PR	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
AOSP PR	RF0040	RETT SINDROME DI
AOSP PR	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI
AOSP PR	RFG030	GANGLIOSIDOSI
AOSP PR	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
AOSP PR	RI0010	ACALASIA
AOSP PR	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE
AOSP PR	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILE
AOSP PR	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
AOSP PR	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
AOSP PR	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO
AOSP PR	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE
AOSP PR	RN0040	JOUBERT SINDROME DI

Azienda	Codice Esenzione	Descrizione patologia
AOSP PR	RN0060	OLOPROSENCEFALIA
AOSP PR	RN0070	CHIRAY FOIX SINDROME DI
AOSP PR	RN0090	AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI
AOSP PR	RN0100	PETER ANOMALIA DI
AOSP PR	RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE
AOSP PR	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO
AOSP PR	RN0320	GASTROSCHISI
AOSP PR	RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA
AOSP PR	RN1360	ALPORT SINDROME DI
AOSP PR	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI
AOSP PR	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA
AOSP PR	RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO
AOSP PR	RN1730	WAGR SINDROME DI
AOSP PR	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA
AOSP MO	RA0030	LYME MALATTIA DI
AOSP MO	RC0100	FARBER MALATTIA DI
AOSP MO	RF0030	LEIGH MALATTIA DI
AOSP MO	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
AOSP MO	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA
AOSP MO	RF0150	NARCOLESSIA
AOSP MO	RFG010	LEUCODISTROFIE
AOSP MO	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI
AOSP MO	RN0220	CAROLI MALATTIA DI
AOSP MO	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO
AOSP MO	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE
AOSP MO	RN0720	MERRF SINDROME
AOSP BO	RA0030	LYME MALATTIA DI
AOSP BO	RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA
AOSP BO	RCG090	MUCOLIPIDOSI
AOSP BO	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
AOSP BO	RF0030	LEIGH MALATTIA DI
AOSP BO	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER
AOSP BO	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE
AOSP BO	RN0710	MELAS SINDROME
AOSP BO	RN0720	MERRF SINDROME
AOSP BO	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA
AOSP BO	RN1280	WINCHESTER SINDROME DI
AOSP BO	RN1600	PEARSON SINDROME DI
AOSP BO	RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA
AOSP FE	RCG070	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
AOSP FE	RCG100	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO
AOSP FE	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
AOSP FE	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
AOSP FE	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
AOSP FE	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
AOSP FE	RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE
AOSP FE	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI

Azienda	Codice Esenzione	Descrizione patologia
AOSP FE	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
AOSP FE	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE
IOR	RB0020	RETINOBLASTOMA
IOR	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI
IOR	RF0040	RETT SINDROME DI
IOR	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
IOR	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
IOR	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
IOR	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
IOR	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
IOR	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
IOR	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
IOR	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
IOR	RN1670	SINDROME PTERIGIO MULTIPLO
IOR	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE