

CATEGORIA A

AREE DI PATOLOGIA	DEFINIZIONE	CODICE ESENZIONE	DESCRIZIONE ESENZIONE
MALATTIE RESPIRATORIE	ALTRE MALATTIE RESPIRATORIE CHE NECESSITINO DI OSSIGENOTERAPIA	RH0011	sarcoidosi
		RH0020	emosiderosi polmonare idiopatica
		RH0021	proteinosi alveolare polmonare idiopatica
		RH0022	proteinosi alveolare polmonare congenita
		RHG011	sindromi gravi ed invalidanti con ipoventilazione centrale congenita
		RG0120	ipertensione polmonare arteriosa idiopatica
		024 518.83	Insufficienza respiratoria cronica
MALATTIE CARDIOCIRCOLATORIE	PAZIENTI POST SHOCK CARDIOGENO		NON C'E' UN CODICE SPECIFICO
MALATTIE NEUROLOGICHE	Sclerosi laterale amiotrofica	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
	Sclerosi laterale	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
	Sclerosi multipla	046 340	SCLEROSI MULTIPLA
	Distrofia muscolare	RFG080	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO - DISTROFIE MUSCOLARI
		RFG090	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO - DISTROFIE MIOTONICHE
		RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	Paralisi cerebrali infantili	051	SOGGETTI NATI CON CONDIZIONI DI GRAVI DEFICIT FISICI, SENSORIALI E NEUROPSICHICI
	Pazienti in trattamento con farmaci biologici o terapie immunodepressive		NON C'E' UN CODICE SPECIFICO
	Miastenia gravis	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	Patologie neurologiche disimmuni	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
		RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
		RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI
		RF0183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI
		RF0190	EATON-LAMBERT, SINDROME DI
		RN1610	SINDROME POEMS
RF0111		SCHILDER, MALATTIA DI	
RF0411		SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	
DIABETE/ALTRE ENDOCRINOPATIE SEVERE (QUALI MORBO DI ADDISON)	Diabete	013 250	DIABETE MELLITO - TIPOLOGIA NON ATTRIBUITA
		013 250	DIABETE MELLITO - TIPO I
		013 250	DIABETE MELLITO - TIPO II
		013 250	DIABETE MELLITO - ALTRA TIPOLOGIA
	Morbo di Addison	022 255.4	INSUFFICIENZA CORTICOSURRENALE (MORBO DI ADDISON)
	Altre Endocrinopatie	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
		RN1290	WOLFRAM, SINDROME DI
Soggetti con Panipopituitarismo		NON C'E' UN CODICE SPECIFICO	
GRAVE OBESITA'	GRAVE OBESITA'	RN1310	PRADER-WILLI, SINDROME DI
		RN1380	SINDROME DI BARDET-BIEDL
		RN1210	SINDROME DI SMITH-MAGENIS
		RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI
		RN0840	BÖRJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI
		RN0401	COHEN, SINDROME DI
		RN1370	ALSTRÖM, SINDROME DI

MALATTIE AUTOIMMUNI - IMMUNODEFICIENZE PRIMITIVE	Pazienti con grave compromissione polmonare o marcata immunodeficienza*/Pazienti con immunodepressione secondaria a trattamento terapeutico*	006 714.0	ARTRITE REUMATOIDE
		006 714.1	ARTRITE REUMATOIDE - SINDROME DI FELTY
		006 714.2	ARTRITE REUMATOIDE - ALTRE ARTRITI REUMATOIDI CON INTERESSAMENTO VISCERALE O SISTEMICO
		006 714.30	ARTRITE REUMATOIDE - ARTRITE REUMATOIDE CRONICA GIOVANILE POLIARTICOLARE
		006 714.32	ARTRITE REUMATOIDE - ARTRITE REUMATOIDE GIOVANILE PAUCIARTICOLARE
		006 714.33	ARTRITE REUMATOIDE - ARTRITE REUMATOIDE GIOVANILE MONOARTICOLARE
		030 710.2	MALATTIA DI SJOGREN
		028 710.0	LUPUS ERITEMATOSO SISTEMICO
		RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
		RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
		RM0010	DERMATOMIOSITE
		RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA
		RC 0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
		RC 0243	SINDROME TRAPS
		RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO
		RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE
		RD0060	CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI
		RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI
		RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
		RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI
		RD0010 ^	SINDROME EMOLITICO UREMICA ^
		RDG031^	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE^
		RG010 ^	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE ^
		RC0220 ^	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) ^
		RM0020 ^	POLIMIOSITE ^
		RM0021 ^	SINDROMI DA ANTICORPI ANTISINTETASI ^
		RM0030 ^	CONNETTIVITE MISTA ^
		RM0040 ^	FASCITE EOSINOFILA ^
		RM0060 ^	POLICONDRITE RICORRENTE ^
		RL0080 ^	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA ^
		RM0110 ^	MIOSITE A CORPI INCLUSI ^
		RM0111 ^	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA ^
		RM0121 ^	SINDROME SAPHO ^
		RN1720 ^	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI ^
		RC0110 ^	CRIOGLOBULINEMIA MISTA ^
		RC0210 ^	BEHCET, MALATTIA DI ^
		RG0020 ^	POLIANGIOITE MICROSCOPICA ^
		RG0030 ^	POLIARTERITE NODOSA ^
		RG0050 ^	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE ^
		RG0060 ^	GOODPASTURE, SINDROME DI ^
RG0070 ^	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE ^		
RG0080 ^	ARTERITE A CELLULE GIGANTI ^		
RG0090 ^	TAKAYASU, MALATTIA DI ^		
RF0270 ^	COGAN, SINDROME DI ^		
RD0030 ^	PORPORA DI HENoch-SCHÖNLEIN RICORRENTE ^		
RL0030 ^	PEMFIGO ^		
RL0040 ^	PEMFIGOIDE BOLLOSO ^		
RL0050 ^	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE ^		
RL0090 ^	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO ^		
RN0570 ^	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA ^		
RJ0020 ^	FIBROSI RETROPERITONEALE ^		
RJG020 ^	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE ^		
MALATTIE AUTOIMMUNI - IMMUNODEFICIENZE PRIMITIVE		009 555	COLITE ULCEROSA E MALATTIA DI CROHN – ENTERITE REGIONALE
		009 556	COLITE ULCEROSA E MALATTIA DI CROHN – COLITE ULCEROSA
		054 720.0	SPONDILITE ANCHILOSANTE

		045 696.0	PSORIASI (ARTROPATICA PUSTOLOSA GRAVE ERITRODERMICA)-ARTOPATIA PSORIASICA
		045 696.1	PSORIASI (ARTROPATICA PUSTOLOSA GRAVE ERITRODERMICA)- ALTRE PSORIASI
^ in prolungata terapia almeno 4 settimane con alte dosi di glucorticoidi (prednisone equivalente > 20 mg/die) e/o con agente immunodepressore tradizionale e/o agente biotecnologico			
TRAPIANTO DI ORGANO SOLIDO E DI CELLULE STAMINALI EMPOIETICHE	pazienti in lista d'attesa o trapiantati di organo solido *; pazienti in attesa o sottoposti a trapianto (sia autologo che allogenico) di cellule staminali emopoietiche (CSE) dopo i 3 mesi e fino ad un anno, quando viene generalmente sospesa la terapia immunosoppressiva*; pazienti trapiantati di CSE anche dopo il primo anno, nel caso che abbiano sviluppato una malattia del trapianto contro l'ospite cronica, in terapia immunosoppressiva*;	050	SOGGETTI IN ATTESA DI TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, PANCREAS, CORNEA, MIDOLLO)
		052 V42.0	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, INTESTINO, PANCREAS, MIDOLLO) - TRAPIANTATO DI RENE
		052 V42.1	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, INTESTINO, PANCREAS, MIDOLLO) - TRAPIANTATO DI CUORE
		052 V42.6	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, INTESTINO, PANCREAS, MIDOLLO): TRAPIANTATO DI POLMONE
		052 V42.7	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, INTESTINO, PANCREAS, MIDOLLO): TRAPIANTATO DI FEGATO
		052 V42.8	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, INTESTINO, PANCREAS, MIDOLLO) - TRAPIANTATO DI ALTRI SPECIFICATI ORGANI E TESSUTI: PANCREAS
		052 V42.9	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, INTESTINO, PANCREAS, MIDOLLO) - TRAPIANTATO DI ALTRI ORGANI E TESSUTI: MIDOLLO
		053 V42.5	TRAPIANTATO DI CORNEA
HIV	Pazienti con diagnosi di AIDS o <200 CD4.	020 042	INFEZIONE DA HIV
		020 079.53	INFEZIONE DA HIV 2
		020 V08	INFEZIONE DA HIV - INFEZIONE ASINTOMATICA DA HIV
PATOLOGIA ONCOLOGICA	Patologia Oncologica	048*	SOGGETTI AFFETTI DA PATOLOGIE NEOPLASTICHE MALIGNI E DA TUMORI DI COMPORTAMENTO INCERTO
		RB0010	TUMORI - WILMS, TUMORE DI
		RB0020	TUMORI - RETINOBLASTOMA
		RB0030	TUMORI - CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI
		RB0040	TUMORI - GARDNER, SINDROME DI
		RB0050	TUMORI - POLIPOSIS FAMILIARE
		RB0060	TUMORI - LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
		RB0070	TUMORI - SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE
		RB0071	TUMORI - MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLI
		RBG010	TUMORI - NEUROFIBROMATOSI
		RBG020	TUMORI - COMPLESSO CARNEY
		RBG021	TUMORI - CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON
		RN1730	SINDROME WAGR
		RN1430	DENIS-DRASH, SINDROME DI
		RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
		RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
		RN0760	PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI
		RN0770	STURGE-WEBER, SINDROME DI
		RN0780	VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI
		RN1170	SINDROME PROTEUS
		RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE		