

Esenzioni-Fragili

codice esenzione	descrizione esenzione
003	ANEMIA EMOLITICA ACQUISITA DA AUTOIMMUNIZZAZIONE
004	ANEMIE EMOLITICHE EREDITARIE
006	ARTRITE REUMATOIDE
008	CIRROSI EPATICA, CIRROSI BILIARE
012	DIABETE INSIPIDO
013	DIABETE MELLITO
015	DISTURBI INTERESSANTI IL SISTEMA IMMUNITARIO:IMMUNODEFICIENZE CONGENITE E ACQUISITE DETERMINANTI GRAVI DIFETTI DELLE DIFESE IMMUNITARIE CON INFEZIONI RECIDIVANT
018	FIBROSI CISTICA
020	INFEZIONE DA HIV
021	INSUFFICIENZA CARDIACA (N.Y.H.A. CLASSE III E IV)
022	INSUFFICIENZA CORTICOSURRENALE CRONICA (MORBO DI ADDISON)
023	INSUFFICIENZA RENALE CRONICA
024	INSUFFICIENZA RESPIRATORIA CRONICA
028	LUPUS EREMATOSO SISTEMICO
030	MALATTIA DI SJOGREN
034	MIASTENIA GRAVE
045	PSORIASI (ARTROPATICA, PUSTOLOSIA GRAVE, ERITRODERMICA)
046	SCLEROSI MULTIPLA
047	SCLEROSI SISTEMICA (PROGRESSIVA)
048	SOGGETTI AFFETTI DA PATOLOGIE NEOPLASTICHE MALIGNI E DA TUMORI DI COMPORTAMENTO INCERTO
050	SOGGETTI IN ATTESA DI TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, PANCREAS, CORNEA, MIDOLLO)
051	SOGGETTI NATI CON CONDIZIONI DI GRAVI DEFICIT FISICI, SENSORIALI E NEUROPSICHICI
052	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO (RENE, CUORE, POLMONE, FEGATO, PANCREAS, MIDOLLO)
053	SOGGETTI SOTTOPOSTI A TRAPIANTO DI CORNEA
054	SPONDILITE ANCHILOSANTE
057	BRONCOPNEUMOPATIA CRONICA OSTRUTTIVA (BPCO) NEGLI STADI CLINICI "MODERATA", "GRAVE" E "MOLTO GRAVE"
061	PATOLOGIE RENALI CRONICHE (con valori di creatinina clearance stabilmente inferiori a 85 ml/m)
062	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE
065	SINDROME DI DOWN
0A02	MALATTIE CARDIACHE E DEL CIRCOLO POLMONARE
0B02	MALATTIE CEREbroVASCOLARI
RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO
RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
RDG010	ANEMIE EREDITARIE
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
RFGo40	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
RFGo50	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
RFGo80	DISTROFIE MUSCOLARI
RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
RHG011	SARCOIDOSI POLMONARE (SOLO RESIDENTI IN BASILICATA)
RNo660	DOWN SINDROME DI
RA0010	HANSEN MALATTIA DI
RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI
RA0030	LYME MALATTIA DI
RB0010	WILMS TUMORE DI
RB0020	RETINOBLASTOMA
RB0030	CRONKHTE-CANADA MALATTIA DI
RB0040	GARDNER SINDROME DI
RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
RBG010	NEUROFIBROMATOSI
RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
RC0020	KALLMANN SINDROME DI
RC0030	REIFENSTEIN SINDROME DI
RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
RC0050	LEPRECAUNISMO
RC0060	WERNER SINDROME DI
RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO
RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE
RC0090	DERCUM MALATTIA DI
RC0100	FARBER MALATTIA DI
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA
RC0130	ATransferrinemia congenerita
RC0140	WALDMANN MALATTIA DI
RC0150	WILSON MALATTIA DI
RC0160	IPOFOSFATASIA
RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI
RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO
RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA
RC0210	BEHÇET MALATTIA DI
RC0220	SINDROME DI SJOGREN
RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
RCG040	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
RCG050	DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA
RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO
RCG070	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETERO
RCG080	DISTURBI DA ACCUMULO DI LIPIDI
RCG090	MUCOLIPIDOSI
RCG100	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO
RCG110	PORFIRIE
RCG120	DISORDINI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE
RCG130	AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI
RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI

RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
RCG170	DISTURBI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
RCG210	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
RD0030	PORPORA DI HENOCCH-SCHONLEIN RICORRENTE
RD0040	NEUTROPENIA CICLICA
RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA
RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI
RDG010	ANEMIE EREDITARIE
RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE
RF0010	ALPERS MALATTIA DI
RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
RF0021	GILLES DE LA TOURETTE SINDROME DI
RF0030	LEIGH MALATTIA DI
RF0040	RETT SINDROME DI
RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA
RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
RF0080	COREA DI HUNTINGTON
RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA
RF0091	CISTI DI TARLOV
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
RF0111	SCHILDER, MALATTIA DI
RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA
RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
RF0140	WEST SINDROME DI
RF0150	NARCOLESSIA
RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI
RF0170	STEELE-RICHARDSON-OLSEWISKI SINDROME DI
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE
RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI
RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE
RF0210	EALES MALATTIA DI
RF0220	BEHR SINDROME DI
RF0230	CICLITE ETETOCROMICA DI FUCH
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE
RF0250	EMERALOPIA CONGENITA
RF0260	OGUCHI SINDROME DI
RF0270	COGAN SINDROME DI
RF0280	CHERATOCONO
RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA
RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER
RF0321	SIRINGOMELIA E SIRINGOBULBIA
RFG010	LEUCODISTROFIE
RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI
RFG030	GANGLIOSIDOSI
RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE
RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA
RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
RG0030	POLIARTERITE NODOSA
RG0040	KAWASAKI SINDROME DI
RG0050	CHURG-STRAUSS SINDROME DI
RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI
RG0070	GRANULOMATOSI DI WEGENER
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA
RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI
RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
RHG011	SARCOIDOSI POLMONARE (SOLO RESIDENTI IN BASILICATA)
RI0010	ACALASIA
RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE
RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
RI0060	SPRUE CELIACA
RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI
RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE
RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO
RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE
RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO
RJ0050	CISTINURIA
RL0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS
RL0020	DERMATITE ERPETIFORME
RL0030	PEMFIGO

RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
RL0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
RM0010	DERMATOMIOSITE
RM0020	POLIMIOSITE
RM0030	CONNETTIVITE MISTA
RM0040	FASCITE EOSINOFILA
RM0050	FASCITE DIFFUSA
RM0060	POLICONDRITE
RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
RMG010	CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE
RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
RN0020	MICROCEFALIA
RN0030	AGENESIA CEREBELLARE
RN0040	JOUBERT SINDROME DI
RN0050	LISSENCEFALIA
RN0060	OLOPROSENCEFALIA
RN0070	CHIRAY FOIX SINDROME DI
RN0080	DISAUTONOMIA FAMILIARE
RN0090	AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI
RN0100	PETER ANOMALIA DI
RN0110	ANIRIDIA
RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO
RN0130	MORNING GLORY ANOMALIA DI
RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE
RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS
RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA
RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO
RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE
RN0190	ANO IMPERFORATO
RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI
RN0210	ATRESIA BILIARE
RN0220	CAROLI MALATTIA DI
RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO
RN0240	ERMAFRODITISMO VERO
RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
RN0260	FOCOMELIA
RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL
RN0280	ACRODISOSTOSI
RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE
RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE
RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI
RN0320	GASTROSCHISI
RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI
RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI
RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI
RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI
RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI
RN0380	FILIPPI SINDROME DI
RN0390	GREIG SINDROME DI, CEFALOPOLISINDATTILIA
RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI
RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI
RN0420	PALLISTER-W SINDROME DI
RN0430	POLAND SINDROME DI
RN0440	SEQUENZA SIRENOMELICA
RN0450	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE
RN0460	SINDROME FEMORO-FACCIALE
RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE
RN0480	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA
RN0490	WEAVER SINDROME DI
RN0500	CUTIS LAXA
RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI
RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO
RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA
RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA
RN0550	DARIER MALATTIA DI
RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA
RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA
RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA
RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE
RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA
RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA
RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI
RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO
RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE
RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI
RN0660	DOWN SINDROME DI
RN0670	CRI DU CHAT MALATTIA DEL
RN0680	TURNER SINDROME DI
RN0690	KLINEFELTER SINDROME DI
RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI
RN0710	MELAS SINDROME
RN0720	MERRF SINDROME
RN0730	SHORT SINDROME
RN0740	IVEMARK SINDROME DI
RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI
RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI
RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI
RN0790	AARSKOG SINDROME DI
RN0800	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI

Esenzioni-Fragili

RN0810	BALLER-GEROLD SINDROME DI
RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI
RN0830	BLOOM SINDROME DI
RN0840	BORJESON SINDROME DI
RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE
RN0860	DE MORSIER SINDROME DI
RN0870	DUBOWITZ SINDROME DI
RN0880	EEC SINDROME
RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI
RN0900	FRYNS SINDROME DI
RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI
RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI
RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI
RN0940	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA
RN0950	KARTAGENER SINDROME DI
RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI
RN0970	MARSHALL SINDROME DI
RN0980	MECKEL SINDROME DI
RN0990	MOEBIUS SINDROME DI
RN1000	NAGER SINDROME DI
RN1010	NOONAN SINDROME DI
RN1020	OPITZ SINDROME DI
RN1030	PALLISTER- HALL SINDROME DI
RN1040	PFEIFFER SINDROME DI
RN1050	RIEGER SINDROME
RN1060	ROBERTS SINDROME DI
RN1070	ROBINOW SINDROME DI
RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI
RN1090	SCHINZEL-GIEDION SINDROME DI
RN1100	SECKEL SINDROME DI
RN1110	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE
RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI
RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE
RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE
RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA
RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA
RN1170	SINDROME PROTEO
RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA
RN1190	SINDROME UNGHIA-ROTULA
RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI
RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI
RN1220	STICKLER SINDROME DI
RN1230	SUMMIT SINDROME DI
RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI
RN1250	VACTERL ASSOCIAZIONE
RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI
RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
RN1280	WINCHESTER SINDROME DI
RN1290	WOLFRAM SINDROME DI
RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
RN1320	MARFAN SINDROME DI
RN1330	SINDROME DA X FRAGILE
RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI
RN1350	ALAGILLE SINDROME DI
RN1360	ALPORT SINDROME DI
RN1370	ALSTROM SINDROME DI
RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI
RN1390	CARPENTER SINDROME DI
RN1400	COCKAYNE SINDROME DI
RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI
RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI
RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI
RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE
RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA
RN1460	FRASER SINDROME DI
RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI
RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
RN1490	ISAACS SINDROME DI
RN1500	KID SINDROME
RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI
RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI
RN1530	LEOPARD SINDROME
RN1540	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI
RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI
RN1560	NEU-LAXOVA SINDROME DI
RN1570	NEUROACANTOCITOSI
RN1580	NORRIE MALATTIA DI
RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
RN1600	PEARSON SINDROME DI
RN1610	POEMS SINDROME
RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI
RN1630	SINDROME ACROCALLOSA
RN1640	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA
RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO
RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMAL
RN1670	SINDROME PTERIGIO MULTIPLO
RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA
RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO
RN1700	SJOGREN-LARSONN SINDROME DI
RN1710	TAY SINDROME DI
RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI

Esenzioni-Fragili

RN1730	WAGR SINDROME DI
RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI
RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI
RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI
RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE
RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI
RNG020	ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE
RNG030	ACROCEFALOSINDATTILIA
RNG040	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA
RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE
RNG070	ITTIOSI CONGENITE
RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA
RNG090	SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA
RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE
RNG131	CHERATODERMIA PALMO PLANTARE DI UNNA THOST
RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA
RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO
RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA
RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE
RP0050	APNEA INFANTILE
RP0060	KERNITTERO
RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA
RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI
RQ0020	SINDROME DI GORHAM - STOUT. SENSIBILITA' CHIMICA MULTIPLA (MCS).
RQG020	ELETTROSENSIBILITA'