

Elenco malattie rare per le quali la Fondazione è centro di riferimento abilitato al rilascio di esenzione

Categoria diagnostica	Codici	MALATTIE	IRCCS ISTITUTO BESTA MILANO
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE (cod. ICD9-CM da 001 a 139)			
	RA0030	Lyme malattia di	X
2. TUMORI (cod. ICD9-CM da 140-239)			
	RBG010	Neurofibromatosi	X
3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine, della nutrizione, del metabolismo e disturbi immunitari (cod. ICD9-CM da 240 a 279)			
	RCG040	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	X
	RCG050	Disturbi del ciclo dell'urea	
	RCG060	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati escluso: Diabete mellito	X
	RCG070	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine eccetto: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III	X
	RCG080	Disturbi da accumulo di lipidi	X
	RCG090	Mucopolidosi	X
	RC0120	Aceruloplasminemia congenita	
	RC0150	Wilson malattia di	X
	RCG110	Porfirie	
	RCG120	Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	X
	RCG130	Amiloidosi primarie e familiari	X
	RC0180	Crigler-Najjar sindrome di	
	RCG140	Mucopolisaccaridosi	X
	RCG150	Istiocitosi croniche	
	RC0210	Behçet malattia di	X
4. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI (cod. ICD9-CM da 280 a 289)			
	RD0060	Chédiak-Higashi malattia di	
6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DI SENSO (cod. ICD9-CM da 320 a 389)			
	RFG010	Leucodistrofie	X
	RFG020	Ceroido-lipofuscinosi	X
	RFG030	Gangliosidosi	X
	RF0010	Alpers malattia di	
	RF0020	Kearns-Sayre sindrome di	X
	RF0030	Leigh malattia di	X
	RF0040	Rett sindrome di	X
	RF0050	Atrofia dentato rubropallidolusiana	X
	RF0060	Epilessia mioclonica progressiva	X
	RF0070	Mioclono essenziale ereditario	X
	RF0080	Corea di Huntington	X
	RF0090	Distonia di torsione idiopatica	X
	RFG040	Malattie spinocerebellari	X
	RFG050	Atrofie muscolari spinali	X
	RF0100	Sclerosi laterale amiotrofica	X
	RF0110	Sclerosi laterale primaria	X
	RF0120	Adrenoleucodistrofia	X
	RF0130	Lennox Gastaut sindrome di	X
	RF0140	West sindrome di	X
	RF0150	Narcolessia	X
	RF0160	Melkersson-Rosenthal sindrome di	X
	RFG060	Neuropatie ereditarie	X
	RF0170	Steele-Richardson-Olszewski sindrome di	X
	RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	X
	RF0190	Eaton-Lambert sindrome di	X
	RFG070	Miopatie congenite ereditarie	X
	RFG080	Distrofie muscolari	X
	RFG090	Distrofie miotoniche	X
	RFG100	Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	X
	RF0220	Behr sindrome di	
	RF0300	Atrofia ottica di Leber	X
7. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO (cod. ICD9-CM da 390 a 459)			
	RG0020	Poliangiote microscopica	
	RG0030	Poliarterite nodosa	
	RG0050	Churg-Strauss sindrome di	
	RG0070	Granulomatosi di Wegener	
	RG0080	Arterite a cellule giganti	
	RG0090	Takayasu malattia di	
13. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO (cod. ICD9-CM da 710 a 739)			
	RM0010	Dermatomiosite	X
	RM0020	Polimiosite	X
	RM0040	Fascite eosinofila	X
14. MALFORMAZIONI CONGENITE (cod. ICD9-CM da 740 a 759)			
	RN0010	Arnold-Chiari sindrome di	X
	RN0020	Microcefalia	X
	RN0030	Agenesia cerebellare	X
	RN0040	Joubert sindrome di	X

Categoria diagnostica	Codici	MALATTIE	IRCCS ISTITUTO BESTA MILANO
	RN0050	Lissencefalia	X
	RN0060	Oloprosencefalia	
	RN0070	Chiray Foix sindrome di	
	RN0080	Disautonomia familiare	
	RNG020	Artrogirosi multiple congenite	X
	RNG040	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	X
	RN0310	Klippel-Feil sindrome di	
	RN0350	Coffin-Lowry sindrome di	X
	RN0360	Coffin-Siris sindrome di	X
	RN0400	Jackson-Weiss sindrome di	X
	RN0430	Poland sindrome di	
	RN0450	Sindrome cerebro-costo-mandibolare	
	RN0490	Weaver sindrome di	X
	RN0670	Cri Du Chat malattia del	X
	RN0700	Wolf-Hirschhorn sindrome di	X
	RN0710	Melas sindrome	X
	RN0720	Merrf sindrome	X
	RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica	X
	RNG090	Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica	X
	RN0750	Sclerosi tuberosa	
	RN0760	Peutz-Jeghers sindrome di	
	RN0770	Sturge-Weber sindrome di	
	RN0780	Von Hippel-Lindau sindrome di	
	RN0790	Aarskog sindrome di	X
	RN0800	Antley-Bixler sindrome di	
	RN0810	Baller-Gerold sindrome di	
	RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di	X
	RN0830	Bloom sindrome di	
	RN0840	Borjeson sindrome di	X
	RN0850	Charge associazione	X
	RN0860	De Morsier sindrome di	
	RN0870	Dubowitz sindrome di	X
	RN0880	Eec sindrome	
	RN0890	Freeman-Sheldon sindrome di	
	RN0900	Fryns sindrome di	
	RN0910	Goldenhar sindrome di	X
	RN0920	Hermansky-Pudlak sindrome di	
	RN0930	Holt-Oram sindrome di	
	RN0940	Kabuki sindrome della maschera	X
	RN0950	Kartagener sindrome di	
	RN0960	Maffucci sindrome di	
	RN0970	Marshall sindrome di	
	RN0980	Meckel sindrome di	
	RN0990	Moebius sindrome di	X
	RN1000	Nager sindrome di	
	RN1010	Noonan sindrome di	X
	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	Schinz-Giedion sindrome di	
	RN1100	Seckel sindrome di	X
	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	X
	RN1210	Smith-Magenis sindrome di	X
	RN1220	Stickler sindrome di	
	RN1230	Summit sindrome di	X
	RN1240	Townes-Brocks sindrome di	
	RN1250	Vacterl associazione	
	RN1260	Wildervanck sindrome di	X
	RN1270	Williams sindrome di	X
	RN1280	Winchester sindrome di	
	RN1290	Wolfram sindrome di	
	RN1300	Angelman sindrome di	X
	RN1310	Prader-Willi sindrome di	X
	RN1320	Marfan sindrome di	
	RN1330	Sindrome da X fragile	X
	RN1340	Aase-Smith sindrome di	
	RN1350	Alagille sindrome di	
	RN1360	Alport sindrome di	
	RN1370	Alstrom sindrome di	
	RNG100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	X
	RN1380	Bardet-Biedl sindrome di	X
	RN1390	Carpenter sindrome di	
	RN1400	Cockayne sindrome di	X
	RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	X
	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	

Categoria diagnostica	Codici	MALATTIE	IRCCS ISTITUTO BESTA MILANO
	RN1480	Ipomelanosi di Ito	
	RN1490	Isaacs sindrome di	X
	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	X
	RN1580	Norrie malattia di	
	RN1590	Pallister-Killian sindrome di	X
	RN1600	Pearson sindrome di	X
	RN1610	Poems sindrome	X
	RN1620	Rubinstein-Taybi sindrome di	X
	RN1630	Sindrome acrocallosa	
	RN1640	Sindrome cerebro-oculo-facio-scheletrica	X
	RN1650	Sindrome del nevo displastico	
	RN1660	Sindrome del nevo epidermale	
	RN1670	Sindrome pterigio multiplo	
	RN1680	Sindrome trico-dento-ossea	
	RN1690	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	
	RN1700	Sjögren-Larson sindrome di	
	RN1710	Tay sindrome di	
	RN1720	Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di	
	RN1730	Wagr sindrome di	
	RN1740	Walker-Warburg sindrome di	
	RN1750	Weill-Marchesani sindrome di	
	RN1760	Zellweger sindrome di	X
15. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (cod. ICD9-CM da 760 a 779)			
	RP0010	Embrifetopatia 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	
16. SINTOMI, SEGNI E STATI MORBOSI MAL DEFINITI (cod. ICD9-CM da 780 a 799)			
	RQ0010	Gerstmann sindrome di	

*= condizioni per le quali la certificazione per l'esenzione dalla partecipazione alla spesa sanitaria è consentita a tutte le strutture abilitate al rilascio delle certificazioni per le patologie croniche ed invalidanti di cui ai DD.MM. 329/1999 e 296/2001