

ALLEGATO 1

**ASST Grande Ospedale Metropolitano****1. Ospedale Niguarda di Milano**

<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI
RN0320	GASTROSCHISI
RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE
RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER
RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
<b>Totale Revoche: 9</b>	

**ASST Fatebenefratelli-Sacco**  
**2. Ospedale L. Sacco di Milano**

Codice	Malattia/Gruppo
RBG010	NEUROFIBROMATOSI
RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)
RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
RN0710	MELAS SINDROME
RN0720	MERRF SINDROME
RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
RC0150	WILSON MALATTIA DI
RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
RF0210	EALES MALATTIA DI
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE
RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA
RN0500	CUTIS LAXA
RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO
RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA
RN0680	TURNER SINDROME DI
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI

**Totale Revoche: 32**

**ASST Fatebenefratelli-Sacco****3. Ospedale dei Bambini V. Buzzi di Milano**

<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
RN0540	CUTE MARMOREA TELEANGECTASICA CONGENITA
RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE
RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI
RN0680	TURNER SINDROME DI
<b>Totale Revoche: 5</b>	

ASST Fatebenefratelli-Sacco

4. Ospedale Fatebenefratelli e Oftalmico di Milano

Codice	Malattia/Gruppo
RF0280	CHERATOCONO
RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
<b>Totale Revoche: 2</b>	

**ASST SS. Paolo e Carlo**  
**5. Ospedale S. Paolo di Milano**

<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI
RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI (ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E - RFG040)
RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)
RF0080	COREA DI HUNTINGTON
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
RN0030	AGENESIA CEREBELLARE
RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA
RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI
RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI
RN1400	COCKAYNE SINDROME DI
<b>Totale Revoche: 16</b>	

**ASST SS. Paolo e Carlo**  
**6. Ospedale S. Carlo Borromeo di Milano**

Codice	Malattia/Gruppo
RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA
RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
RN1360	ALPORT SINDROME DI
<b>Totale Revoche: 4</b>	

ASST CTO e Pini

7. Presidio Ospedaliero CTO di Milano

Codice	Malattia/Gruppo
RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
<b>Totale Revoche: 1</b>	

**ASST Ovest Milanese**  
**10. Ospedale di Legnano**

Codice	Malattia/Gruppo
RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE
RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
<b>Totale Revoche: 6</b>	

**ASST Ovest Milanese**  
**11. Ospedale di Magenta**

Codice	Malattia/Gruppo
RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
RF0060	NEUROPATIE EREDITARIE
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
<b>Totale Revoche: 9</b>	

## ASST Monza

## 12. Ospedale S. Gerardo di Monza

Codice	Malattia/Gruppo
RC0050	LEPRECAUNISMO
RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
RC0210	BEHCET MALATTIA DI
RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA
RC0270	LOWE SINDROME DI
RN1020	OPITZ SINDROME DI
RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
RN1400	COCKAYNE SINDROME DI
RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA
RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO
<b>Totale Revoche: 12</b>	

**ASST Lecco**

**14. Ospedale di Lecco**

<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
RBG010	NEUROFIBROMATOSI
RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
RC0020	KALLMANN SINDROME DI
RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)
RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
RF0140	WEST SINDROME DI
RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
RF0280	CHERATOCONO
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA
RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI
RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; TURNER SINDROME DI - RN0680)
RN0680	TURNER SINDROME DI
RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE - RCG160; SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER - RN1770)
RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI
RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
RC0310	SOTOS SINDROME DI
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI
RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI
RN1020	OPITZ SINDROME DI
<b>Totale Revoche: 38</b>	

**ASST Lecco**  
**15. Ospedale di Merate**

Codice	Malattia/Gruppo
RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
RC0210	BEHCET MALATTIA DI
<b>Totale Revoche: 2</b>	

ASST Lariana

16. Ospedale S. Anna - S. Fermo della Battaglia (CO)

Codice	Malattia/Gruppo
RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO
RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
<b>Totale Revoche: 4</b>	

**ASST Papa Giovanni XXIII**

**17. Ospedale Papa Giovanni XXIII di Bergamo**

Codice	Malattia/Gruppo
RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
RF0210	EALES MALATTIA DI
RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA
RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA
RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI
RN0680	TURNER SINDROME DI
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
<b>Totale Revoche: 12</b>	

**ASST Spedali Civili, Brescia****19. Spedali Civili di Brescia - Ospedale dei Bambini**

<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
RF0201	COATS MALATTIA DI
RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI
RN1100	SECKEL SINDROME DI
RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI
RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE
RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA
<b>Totale Revoche: 9</b>	

**ASST Mantova**  
**20. Ospedale di Mantova**

Codice	Malattia/Gruppo
RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI (ESCLUSO: DIABETE MELLITO)
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
<b>Totale Revoche: 4</b>	

**ASST Cremona**  
**21. Ospedale di Cremona**

Codice	Malattia/Gruppo
RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA
RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
<b>Totale Revoche: 4</b>	

**ASST Sette Laghi****26. Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi di Varese**

<b>Codice</b>	<b>Malattia/Gruppo</b>
RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D
RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE
RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
RF0140	WEST SINDROME DI
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
<b>Totale Revoche: 5</b>	

ASST Sette Laghi

27. Ospedale F. Del Ponte di Varese

Codice	Malattia/Gruppo
RBG010	NEUROFIBROMATOSI
RN0680	TURNER SINDROME DI
<b>Totale Revoche: 2</b>	

29. Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano

Codice	Malattia/Gruppo
RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
<b>Totale Revoche: 1</b>	

30. Fondazione IRCCS Istituto Neurologico C. Besta di Milano

Codice	Malattia/Gruppo
RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ SINDROME DI
RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE
RN0940	SINDROME KABUKI
RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
RN1400	COCKAYNE SINDROME DI
<b>Totale Revoche: 5</b>	

31. Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano

Codice	Malattia/Gruppo
RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE
RN0100	PETERS ANOMALIA DI
RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
<b>Totale Revoche: 3</b>	

### 32. IRCCS Ospedale San Raffaele di Milano

Codice	Malattia/Gruppo
RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (ESCLUSO: IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE ETEROZIGOTE TIPO IIA E IIB; IPERCOLESTEROLEMIA PRIMITIVA POLIGENICA; IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE COMBINATA; IPERLIPOPROTEINEMIA DI TIPO III)
RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
RCG090	MUCOLIPIDOSI
RFG030	GANGLIOSIDOSI
RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI
RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
RF0210	EALES MALATTIA DI
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE
RF0250	EMERALOPIA CONGENITA
RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI
RP0060	KERNITTERO
<b>Totale Revoche: 13</b>	

### 33. IRCCS Istituto Auxologico Italiano di Milano

Codice	Malattia/Gruppo
RF0270	COGAN SINDROME DI
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
RC0210	BEHCET MALATTIA DI
RM0010	DERMATOMIOSITE
RM0020	POLIMIOSITE
RM0030	CONNETTIVITE MISTA
RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA
<b>Totale Revoche: 10</b>	

35. IRCCS Istituto Clinico Humanitas di Rozzano (MI)

Codice	Malattia/Gruppo
RF0310	CADASIL
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA
RN0880	ECTRODATTILIA-DISPLASIA ECTODERMICA-PALATOSCHISI
<b>Totale Revoche: 4</b>	

### 36. Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia

Codice	Malattia/Gruppo
RB0040	GARDNER SINDROME DI
RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER - RN1760)
RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA
<b>Totale Revoche: 8</b>	

### 38. IRCCS Fondazione Istituto Neurologico Nazionale Casimiro Mondino di Pavia

Codice	Malattia/Gruppo
RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE
RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO
RF0370	FAHR MALATTIA DI
RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA
RC0210	BEHCET MALATTIA DI
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI
RM0010	DERMATOMIOSITE
RM0020	POLIMIOSITE
RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
<b>Totale Revoche: 16</b>	

### 39. IRCCS Eugenio Medea - Associazione La Nostra Famiglia - Polo di Bosisio Parini (LC)

Codice	Malattia/Gruppo
RBG010	NEUROFIBROMATOSI
RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI
RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA
RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE
RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI
RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)
RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
RN0030	AGENESIA CEREBELLARE
RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
<b>Totale Revoche: 11</b>	

## 42. Casa di Cura del Policlinico di Milano

Codice	Malattia/Gruppo
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE
RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE
RF0182	LEWIS SUMNER SINDROME DI
<b>Totale Revoche: 3</b>	