

## NUMERO ESENTI PER MALATTIE RARE al 10/05/2013 - ASL LE

codice esenzione	descrizione esenzione	numero casi
RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	2
RB0010	WILMS TUMORE DI	2
RB0020	RETINOBLASTOMA	2
RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	21
RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	2
RBG010	NEUROFIBROMATOSI	54
RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	4
RC0020	KALLMANN SINDROME DI	5
RC0030	REIFENSTEIN SINDROME DI	1
RC0040	PUBERTA'PRECOCE IDIOPATICA	52
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	2
RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA	1
RC0150	WILSON MALATTIA DI	12
RC0160	IPOFOSFATASIA	2
RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	3
RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO	26
RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA	1
RC0210	BEHÇET MALATTIA DI	48
RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	23
RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	23
RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	17
RCG040	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	84
RCG050	DISTURBI DEL CICLO DELL'UREA	2
RCG060	DISTURBI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSI	23
RCG070	ALTERAZ. CONGEN. DEL METABOL. DELLE LIPOPROTEINE ESCLUSO:IPERCO	6
RCG080	DISTURBI DA ACCUMULO DI LIPIDI	1
RCG100	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO	48
RCG130	AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI	4
RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	7
RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	13
RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	91
RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	3
RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	5
RD0030	PORPORA DI HENoch-SCHONLEIN RICORRENTE	14
RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	3
RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	4
RDG010	ANEMIE EREDITARIE	221
RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	176
RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	26
RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE	20
RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	5
RF0030	LEIGH MALATTIA DI	1
RF0040	RETT SINDROME DI	3
RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	4
RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	1
RF0080	COREA DI HUNTINGTON	10
RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	10
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	46
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	3
RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	6
RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	4
RF0140	WEST SINDROME DI	5
RF0150	NARCOLESSIA	3
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	26

RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	2
RF0210	EALES MALATTIA DI	1
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	2
RF0270	COGAN SINDROME DI	3
RF0280	CHERATOCONO	88
RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	5
RFG010	LEUCODISTROFIE	4
RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI	2
RFG030	GANGLIOSIDOSI	1
RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	18
RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	13
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	44
RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	19
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	53
RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	8
RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	79
RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	1
RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	1
RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	1
RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	6
RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	2
RG0030	POLIARTERITE NODOSA	1
RG0040	KAWASAKI SINDROME DI	10
RG0050	CHURG-STRAUSS SINDROME DI	8
RG0070	GRANULOMATOSI DI WEGENER	15
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	1
RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	5
RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	11
RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	3
RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	14
RI0010	ACALASIA	23
RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	1
RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	1
RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	8
RI0060	SPRUE CELIACA	1.790
RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	3
RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE	1
RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	6
RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	12
RL0020	DERMATITE ERPETIFORME	16
RL0030	PEMFIGO	38
RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	9
RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	6
RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	9
RM0010	DERMATOMIOSITE	26
RM0020	POLIMIOSITE	9
RM0030	CONNETTIVITE MISTA	47
RM0040	FASCITE EOSINOFILA	1
RMG010	CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE	72
RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	31
RN0040	JOUBERT SINDROME DI	1
RN0050	LISSENCEFALIA	1
RN0090	AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI	1
RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO	1
RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA	3
RN0190	ANO IMPERFORATO	6
RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	7
RN0210	ATRESIA BILIARE	5
RN0220	CAROLI MALATTIA DI	4

RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	4
RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	2
RN0260	FOCOMELIA	2
RN0280	ACRODISOSTOSI	1
RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	1
RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	2
RN0320	GASTROSCHISI	1
RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	3
RN0430	POLAND SINDROME DI	3
RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	1
RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	1
RN0550	DARIER MALATTIA DI	3
RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA	13
RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA	1
RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI	1
RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI	1
RN0660	DOWN SINDROME DI	23
RN0670	CRI DU CHAT MALATTIA DEL	1
RN0680	TURNER SINDROME DI	29
RN0690	KLINEFELTER SINDROME DI	14
RN0710	MELAS SINDROME	6
RN0720	MERRF SINDROME	1
RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	12
RN0760	PEUTZ-JEGHERS SINDROME DI	2
RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	3
RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI	4
RN0790	AARSKOG SINDROME DI	1
RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	1
RN0850	CHARGE ASSOCIAZIONE	1
RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI	2
RN0940	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	2
RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	9
RN0980	MECKEL SINDROME DI	1
RN0990	MOEBIUS SINDROME DI	2
RN1010	NOONAN SINDROME DI	5
RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	2
RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	1
RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	1
RN1170	SINDROME PROTEO	1
RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	1
RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ, TIPO 1 SINDROME DI	3
RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	1
RN1220	STICKLER SINDROME DI	1
RN1250	VACTERL ASSOCIAZIONE	3
RN1270	WILLIAMS SINDROME DI	3
RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	4
RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	2
RN1320	MARFAN SINDROME DI	15
RN1330	SINDROME DA X FRAGILE	4
RN1360	ALPORT SINDROME DI	13
RN1370	ALSTROM SINDROME DI	1
RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	1
RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	5
RN1600	PEARSON SINDROME DI	1
RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO	1
RN1700	SJOGREN-LARSONN SINDROME DI	39
RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI	1
RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	1
RNG020	ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	2

RNG030	ACROCEFALOSINDATTILIA	2
RNG040	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA	18
RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	10
RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE	30
RNG070	ITTIOSI CONGENITE	12
RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	1
RNG090	SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA	5
RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE	2
RP0050	APNEA INFANTILE	1
<b>TOTALE</b>		<b>4087</b>