

Malattie rare e vaccino Covid-19: i codici di esenzione delle patologie con la massima priorità

Questo elenco è stato trasmesso alle Regioni. Ogni singola regione deve recepire il documento e attuarlo, a seconda del proprio piano vaccinale e con modalità a propria discrezione. Questo perché a livello nazionale non sono state stabilite modalità univoche di prenotazione, chiamata, tempistiche.

MALATTIE RESPIRATORIE

NOME MALATTIA O GRUPPO DI PATOLOGIE	CODICE DI ESENZIONE
FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA	RHG010
EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	RH0020

MALATTIE NEUROLOGICHE

SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100
SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110
ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050
DISTROFIE MUSCOLARI -DISTROFIE MIOTONICHE	RFG080 + RFG090
SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101
EATON-LAMBERT, SINDROME DI	RF0190
POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180
NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL	RF0181
GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (limitatamente a forme gravi croniche e invalidanti)	RF0183
SINDROME POEMS	RN1610

SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111
LEWIS SUMMER SINDROME DI	RF0182
SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411

DIABETE - ALTRE ENDOCRINOPATIE SEVERE

POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	RCG030
WOLFRAM SINDROME DI	RN1290

IMMUNODEFICIENZE

IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	RCG160
MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050
SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMTILIARI (incluse FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (codice RC0241) e SINDROME TRAPS (codice RC0243)	RCG161+ RC0241 +RC0243
SCHNITZLER , SINDROME DI	RC0290
ANGIOEDEMA EREDITARIO E ACQUTSITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	RC0190 +RC0191
CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI	RD0060
SHWACHMAN- DIAMOND, SINDROME DI	RD0080
SINDROME EMOLITICO UREMICA*	RD0010*
PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE*	RDG031*
MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE *	RGG010*
SINDROM E DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)*	RC0220 *

DERMATOMIOSITE*	RM0010*
-----------------	---------

**PAZIENTI CON PATOLOGIA
AUTOIMMUNE E IMMUNODEPRESSIONE SECONDARIA
A TRATTAMENTO TERAPEUTICO**

POLIMIOSITE*	RM0020*
SINDROMI DA ANTICORPI ANTISINTETASI"	RM0021*
CONNETTIVITE MISTA*	RM0030*
FASCITE EOSINOFILA*	RM0040*
POLICONDRITE RICORRENTE*	RM0060*
SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA*	RM0120*
SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA*	RL0080*
MIOSITE A CORPI INCLUSI*	RM0110*
MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA*	RM0111*
SINDROME SAPHO*	RM0121*
VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI*	RN1720*
CRIOGLOBULINEMIA MISTA*	RC0110*
BEHÇET, MALATTIA DI*	RC0210*
POLIANGIOITE MICROSCOPICA*	RG0020*
POLIARTERITE NODOSA*	RG0030*
GRANULOMATOS\ EOSINOFILICA CON POLLANGITE*	RG0050*
GOODPASTURE, SINDROME DI*	RG0060*
GRANULOMATOSI CON POLIANGITE*	RG0070*
ARTERITE A CELLULE GIGANTI*	RG0080*
TAKAYASU, MALATTIA DI*	RG0090 *
COGAN, SINDROME DI*	RF0270*
SARCOIDOSI*	RH0011*

PORPORA DI HENOCCH-SCHÜNLEIN RICORRENTE*	RD0030*
PEMFIGO*	RL0030*
PEMFIGOIDE BOLLOSO*	RL0040*
PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE*	RL0050*
PIODERMA GANGRENOSO CRONICO*	RL0090*
EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA*	RN0570*
FIBROSI RETROPE RITONEALE*	RJ0020*
GLOMERULOPATIE PRIMITIVE*	RJG020*
* in prolungata terapia almeno 4 settimane con alte dosi di glucorticoidi (prednisone equivalente > 20 mg/die) e/o con agente immunodepressori tradizionale e/o agente biotecnologico	

MALATTIE EPATICHE E CIRROSI

CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA §	RC0200 §
FIBROSI EPATICA CONGENITA §	RP0070 §
ATRESIA BILIARE §	RN0210 §
CAROLI, MALATTIA DI §	RN0220 §
ALAGILLE, SINDROME DI §	RN1350 §
MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO §	RN0230 §
COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE §	RI0050 §
COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI §'	RIG010 §
BUDD-CHIARI, SINDROME DI §	RG0110 §
WILSON, MALATTIA DI §	RC0150 §

EMOCROMATOSI EREDITARIA-DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO §	RCG100 §
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI §	RCG040 §
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI §	RCG060 §
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE §	RCG070 §
DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI §	RCG072 §
DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI §	RCG074 §
DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI §	RCG080§
CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI §	RC0180 §
ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE §	RCG180 §
DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS) §	RCG190 §
§ limitatamente a pazienti con presenza di danno epatico, cirrosi	

EMOGLOBINOPATIE E PATOLOGIE ONCOLOGICHE

ANEMIE EREDITARIE (talassemie - drepanocitosi)	RDG010
WILMS, TUMORE DI	RB0010
SINDROME DI WAGR	RN1730
DENYS-DRASH, SINDROME DI	RN1430
RETINOBLASTOMA	RB0020
CRONKHTE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030
GARDNER, SINDROME DI	RB0040
POLIPOSI FAMILIARE	RB0050
LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060

SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070	
NEUROFIBROMATOSI	RBG010	
COMPLESSO CARNEY	RBG020	
SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE 0	RCG162	
SCLEROSI TUBEROSA	RN0750	
PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI	RN0760	
STÜRGE-WEBER, SINDROME DI	RN0770	
VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI	RN0780	
SINDROME PROTEUS	RN1170 °	
AMARTOMATOSI MULTIPLE0	RNG200	
MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081	
SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050	
ISTIOCITOSI CRONICHE	RCG150	

CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RBG021
MELANOMA CUTANEO FAMILARE E/O MULTIPLO	RB0071

GRAVE OBESITA' (BMI > =35)

PRADER-WILLI, SINDROME DI	RN1310
Sindrome di Bardet-Biedl	RN1380
Sindrome di Smith-Magenis	RN1210
RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI	RN1620
BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI	RN0840
SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	RHG011
COHEN, SINDROME DI	RN0401
ALSTROM, SINDROME DI	RN1370