

I medici nominati da Anffas Onlus, quali rappresentanti di categoria delle persone con disabilità intellettiva e/o relazionale a tal fine presenti nelle Commissioni per l'accertamento dell'invalidità civile, dello stato di handicap e della disabilità tutelano, in base alla normativa e prassi amministrativa vigente, le persone con tale disabilità di ogni età.

La disabilità intellettiva rimanda ad un'incapacità nel perseguire obiettivi che hanno a che fare con l'intelligenza ed in particolare con i processi logico-deduttivi che permettono l'apprendimento di nuove nozioni.

La disabilità relazionale rimanda ad un'incapacità di comunicare, di coltivare rapporti di reciprocità che determinano compromissione dei rapporti interpersonali, emarginazione o esclusione dal contesto sociale.

Sono pertanto tutelate da Anffas Onlus tutte le condizioni di cui sopra ivi comprese tutte quelle che alterano le funzioni e/o la struttura del sistema nervoso centrale che determinano una condizione cronica scarsamente suscettibili alle cure mediche.

Non sono di converso tutelate da Anffas Onlus le condizioni le malattie neurodegenerative e quelle secondarie (ad es. epilessia post traumatica).

La classificazione che segue risponde ai criteri sopraindicati.

### **3. MALATTIE ENDOCRINE, NUTRIZIONALI, METABOLICHE E DISTURBI IMMUNITARI (240-279)**

- 270 Malattie del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi
  - 270.0 Malattie del trasporto degli aminoacidi
    - Malattia di Hartnup
  - 270.1 Fenilchetonuria
    - Iperfenilalaninemia

### **5. DISTURBI PSICHICI (290-319)**

- 299 Psicosi con origine specifica dell'infanzia
  - Incl.: disturbi pervasivi dello sviluppo
  - 299.0 Autismo infantile
    - Autismo infantile - Psicosi infantile - Sindrome di Kanner
    - 299.00 Autismo infantile, stato attivo
    - 299.01 Autismo infantile, stato residuale
  - 299.1 Psicosi disintegrativa
    - Sindrome di Heller
    - 299.10 Psicosi disintegrativa, stato attivo
    - 299.11 Psicosi disintegrativa, stato residuale
  - 299.8 Altre psicosi specifiche della prima infanzia
    - Psicosi atipica dell'infanzia - Psicosi borderline dell'infanzia
    - 299.80 Altre psicosi specifiche della prima infanzia, stato attivo
    - 299.81 Altre psicosi specifiche della prima infanzia, stato residuale
  - 299.9 Psicosi non specificata
    - Psicosi infantile SAI - Schizofrenia, tipo infantile SAI - Sindrome schizofrenica dell'infanzia SAI
    - 299.90 Psicosi non specificata, stato attivo
    - 299.91 Psicosi non specificata, stato residuale

## DISTURBI NEVROTICI E DELLA PERSONALITA' E ALTRI DISTURBI PSICHICI NON PSICOTICI (300-316)

- 307.21 Disturbo a tipo tic transitorio dell'infanzia
  - 307.23 Sindrome di Gilles de la Tourette  
Disturbo da tics motori e verbali
  
- 312.8 Altri disturbi specifici della condotta, non classificati altrove
  - 312.81 Disturbo della condotta, con esordio nell'infanzia
  - 312.82 Disturbo della condotta, con esordio nell'adolescenza
  - 312.89 Altri disturbi della condotta
  
- 312.9 Disturbo della condotta non specificato  
Delinquenza (giovanile)
  
- 313 Disturbo delle emozioni specifico dell'infanzia e dell'adolescenza
  - 313.0 Disturbo iperansioso  
Ansia e paura dell'infanzia e dell'adolescenza  
Disturbo iperansioso dell'infanzia e dell'adolescenza
  - 313.1 Disturbo con sensazioni di tristezza e di infelicità
  - 313.2 Ipersensibilità, timidezza e isolamento sociale
    - 313.21 Timidezza dell'infanzia  
Reazione da ipersensibilità dell'infanzia o dell'adolescenza
    - 313.22 Introversione dell'infanzia  
Isolamento sociale dell'infanzia o dell'adolescenza  
Reazione di isolamento dell'infanzia o dell'adolescenza
    - 313.23 Mutismo elettivo
  - 313.3 Problemi relazionali  
Gelosia tra fratelli
  - 313.8 Disturbi delle emozioni di altro tipo e misti dell'infanzia o dell'adolescenza
    - 313.81 Disturbo oppositivo
    - 313.82 Disturbo dell'identità
    - 313.83 Disturbo da scarso rendimento scolastico
    - 313.89 Altro disturbo
  - 313.9 Disturbi delle emozioni non specifici dell'infanzia o dell'adolescenza
  
- 314 Sindrome ipercinetica dell'infanzia
  - 314.0 Disturbo da deficit dell'attenzione
    - 314.00 Senza iperattività riferita  
Tipo con predominanza della disattenzione
    - 314.01 Con iperattività  
Disturbo semplice dell'attenzione con iperattività  
Iperattività SAI  
Tipo combinato  
Tipo prevalentemente iperattivo/impulsivo
  - 314.1 Ipercinesia con ritardo dello sviluppo  
Disturbo dello sviluppo con ipercinesia  
  
Utilizzare un codice aggiuntivo per identificare ogni disturbo neurologico associato
  - 314.2 Disturbo ipercinetico della condotta  
Disturbo ipercinetico della condotta senza ritardo dello sviluppo
  - 314.8 Altre manifestazioni specificate della sindrome ipercinetica
  - 314.9 Sindrome ipercinetica non specificata  
Reazione ipercinetica dell'infanzia o dell'adolescenza SAI  
Sindrome ipercinetica SAI
  
- 315 Ritardi specifici dello sviluppo
  - 315.0 Disturbo specifico della lettura

- 315.00 Disturbo della lettura, non specificato
- 315.01 Alessia
- 315.02 Dislessia dello sviluppo
- 315.09 Altri disturbi
  - Disturbo specifico della compitazione
- 315.1 Disturbo specifico delle abilità aritmetiche
  - Discalculia
- 315.2 Altre difficoltà specifiche dell'apprendimento
- 315.3 Disturbi evolutivi dell'eloquio o del linguaggio
  - 315.31 Disturbo evolutivo del linguaggio
    - Afasia dello sviluppo
    - Disturbo del linguaggio espressivo
    - Sordità verbale
  - 315.32 Disturbo (misto) della comprensione del linguaggio
    - Disturbo del linguaggio espressivo e della comprensione
  - 315.39 Altri disturbi
    - Disturbo evolutivo dell'articolazione
    - Distalìa
- 315.4 Disturbo della coordinazione motoria
  - Disturbo specifico dello sviluppo motorio
  - Sindrome di disprassia
- Sindrome di goffagine
- 315.5 Disturbi misti dello sviluppo
- 315.8 Altri ritardi specificati dello sviluppo
- 315.9 Ritardo non specificato dello sviluppo
  - Disturbo dello sviluppo SAI

#### RITARDO MENTALE (317-319 )

Utilizzare codici aggiuntivi per identificare ogni disturbo psichico od organico associato

- 317 Ritardo mentale lieve
  - Deficienza di alto grado
  - Q.I. 50-70
  - Subnormalità mentale lieve
- 318 Altri ritardi mentali specificati
  - 318.0 Ritardo mentale di media gravità
    - Q.I. 35-49
    - Subnormalità mentale moderata
  - 318.1 Ritardo mentale grave
    - Q.I. 20-34
    - Subnormalità mentale grave
  - 318.2 Ritardo mentale profondo
    - Q.I. < 20
    - Subnormalità mentale profonda
- 319 Ritardo mentale non specificato
  - Deficienza mentale SAI
  - Subnormalità mentale SAI

## **6. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO E DEGLI ORGANI DEI SENSI (320-389)**

### MALATTIE EREDITARIE E DEGENERATIVE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE (330-337)

- 330 Degenerazioni cerebrali che si manifestano abitualmente nell'infanzia
  - Utilizzare codici aggiuntivi per identificare ritardo mentale associato
  - 330.0 Leucodistrofia
  - 330.1 Lipidosi cerebrali
  - 330.2 Degenerazioni cerebrali in lipidosi generalizzata
  - 330.3 Degenerazione cerebrale dell'infanzia in altre malattie classificate altrove
  - 330.8 Altre degenerazioni specificate cerebrali dell'infanzia

330.9 Degenerazioni cerebrali dell'infanzia non specificate

334 Malattie spinocerebellari

335 Malattie delle cellule delle corna anteriori

335.0 Malattia di Werdnig-Hoffmann  
Atrofia muscolare progressiva infantile  
Atrofia muscolo spinale infantile

335.1 Atrofia muscolare spinale

335.10 Atrofia muscolare spinale, non specificata

335.11 Malattia di Kugelberg-Welander  
Atrofia muscolare spinale: ereditaria, giovanile

ALTRI DISTURBI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE (340-349)

343 Paralisi cerebrale infantile

343.0 Diplegia congenita

343.1 Emiplegia congenita  
Emiplegia congenita

343.2 Quadriplegia congenita  
Tetraplegia

343.3 Monoplegia congenita

343.4 Emiplegia infantile  
Emiplegia infantile (post-natale) SAI

343.8 Altre specificate paralisi cerebrali infantili

343.9 Paralisi cerebrale infantile, non specificata  
Paralisi cerebrale SAI

345 Epilessie

345.0 Epilessia generalizzata non convulsiva

345.1 Epilessia generalizzata convulsiva

345.4 Epilessia parziale, con alterazione della coscienza

345.5 Epilessia parziale, senza menzione di alterazione della coscienza

345.6 Spasmi infantili

345.7 Epilessia parziale continua

## **14. MALFORMAZIONI CONGENITE (740-759)**

740 Anencefalia e anomalie simili

740.0 Anencefalia  
Acrania, Amielencefalo, Emianencefalia, Emicefalia

740.1 Craniorachischisi

740.2 Iniencefalia

741 Spina bifida

741.0 Con idrocefalo  
Malformazione di Chiari, tipo II  
Sindrome di Arnold-Chiari, tipo II  
Qualunque condizione classificabile al 741.9 con qualunque condizione classificabile al 742.3

741.9 Senza menzione di idrocefalo

742 Altre anomalie congenite del sistema nervoso

742.0 Encefalocele

742.1 Microcefalia

742.2 Deformità congenite con riduzione del cervello

742.3 Idrocefalo congenito

742.4 Altre anomalie cerebrali specificate

- 742.5 Altre anomalie del midollo spinale specificate
  - 742.51 Diastematomielia
  - 742.53 Idromielia  
Idrorachide
  - 742.59 Altro  
Amielia, Anomalia congenita delle meningi spinali, Atelomielia, Ipoplasi del midollo spinale, Mielatelia  
Mielodisplasia, Sviluppo difettoso della cauda equina
- 758 Anomalie cromosomiche  
Incl.: sindromi associate con anomalie nel numero e nella struttura dei cromosomi
  - 758.0 Sindrome di Down
  - 758.1 Sindrome di Patau  
Trisomia: 13
  - 758.2 Sindrome di Edward  
Trisomia: 18
  - 758.3 Sindromi da delezione autosomica  
Sindrome da antimongolismo  
Sindrome del Cri-du-chat
  - 758.6 Disgenesia gonadica  
Disgenesia dell'ovaio  
Sindrome di Turner  
Sindrome di XO
  - 758.7 Sindrome di Klinefelter  
Sindrome XXY
  - 758.9 Condizioni dovute ad anomalie di cromosomi non specificati

## 15. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE (760-779)

### CAUSE MATERNE DI MORBILITA' E MORTALITA' PERINATALE (760-763)

- 760.7 Malattie del feto o del neonato dovute a sostanze nocive passate attraverso la placenta o il latte materno
- 761 Feto o neonato affetto da complicazioni materne della gravidanza
- 762 Feto o neonato affetto da complicazioni della placenta, del cordone ombelicale e delle membrane
- 763 Feto o neonato affetto da altre complicazioni del travaglio e del parto

### ALTRE CONDIZIONI ORIGINATE NEL PERIODO NEONATALE (764-779)

- 764 Ritardo di crescita fetale e malnutrizione fetale
  - 764.0 Neonato di basso peso per l'età gestazionale senza menzione di malnutrizione fetale  
Bambini sottopeso per l'età gestazionale  
"Piccoli per l'età"
  - 764.1 Neonato di basso peso per l'età gestazionale, con segni di malnutrizione fetale  
Neonati classificabili in 764.0, che in aggiunta mostrano segni di malnutrizione fetale, come pelle sottile e secca  
o scarso tessuto sottocutaneo
  - 764.2 Malnutrizione fetale senza menzione di "peso basso per l'età gestazionale"  
Neonati non di basso peso per l'età gestazionale, che mostrano segni di malnutrizione fetale, come pelle sottile e  
secca o scarso tessuto sottocutaneo  
Malnutrizione intrauterina
  - 764.9 Distrofia fetale non specificata  
Ritardo della crescita intrauterina
- 765 Prematurità, immaturità e basso peso alla nascita non specificato
- 766 Postmaturità o macrosomia del neonato
- 767 Traumi ostetrici
  - 767.0 Emorragia subdurale e cerebrale dovuta a trauma ostetrico  
Emorragia subdurale e cerebrale, se descritta come dovuta a trauma alla nascita o ad anossia od ipossia  
intraparto  
Ematoma subdurale (localizzato)  
Strappo del tentorio
  - 767.3 Altre lesioni scheletriche dovute a trauma ostetrico

- Frattura di cranio
- 767.4 Lesione della colonna vertebrale e del midollo spinale dovute a trauma ostetrico  
Lussazione, Frattura del midollo spinale da trauma, Lacerazione alla nascita, Rottura
- 767.5 Lesione del nervo facciale dovute a trauma ostetrico  
Paralisi facciale  
Trauma alla nascita SAI
- 768 Ipossia intrauterina e asfissia alla nascita
- 771 Infezioni specifiche del periodo perinatale
- 772 Emorragia fetale e neonatale
- 773 Malattia emolitica del feto o del neonato dovuta a isoimmunizzazione materno fetale
- 774 Altro ittero perinatale
- 779 Altre e mal definite condizioni morbose ad insorgenza perinatale