

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 computazione

- 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
 - Dislalia
- 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