

Ordinanza sulle infermità congenite (OIC)

del 9 dicembre 1985 (Stato 1° gennaio 2010)

Il Consiglio federale svizzero

visto l'articolo 13 della legge federale del 19 giugno 1959 sull'assicurazione per l'invalidità¹ (LAI),

ordina:

Art. 1 Definizione

¹ Per infermità congenite giusta l'articolo 13 LAI si intendono le infermità esistenti a nascita avvenuta. La sola predisposizione a una malattia non è considerata infermità congenita. Il momento in cui l'infermità è accertata non ha importanza.

² Le infermità congenite sono enumerate nell'elenco in allegato. Il Dipartimento federale dell'interno può adeguare l'elenco ogni anno, sempreché le uscite supplementari per l'adeguamento a carico dell'assicurazione non eccedano complessivamente tre milioni di franchi all'anno.²

Art. 2 Inizio ed estensione del diritto

¹ Il diritto nasce con l'inizio dei provvedimenti sanitari, ma al più presto a nascita avvenuta.

² Se la cura di un'infermità congenita viene assunta perché è necessaria una terapia precisata nell'allegato, il diritto nasce con l'inizio del provvedimento; esso si estende in seguito a tutti i provvedimenti sanitari necessari alla cura dell'infermità congenita.

³ Sono reputati provvedimenti sanitari necessari alla cura di un'infermità congenita tutti i provvedimenti ritenuti validi dalla scienza medica e intesi a conseguire nel modo più semplice e funzionale lo scopo terapeutico.

Art. 3 Fine del diritto

Il diritto alla cura di un'infermità congenita si estingue alla fine del mese durante il quale l'assicurato ha compiuto i 20 anni, anche se un provvedimento iniziato prima di questo termine viene continuato.

RU 1986 46

¹ RS 831.20

² Nuovo testo del per. giusta il n. I dell'O del 17 nov. 2004 (RU 2004 4811).

Art. 4 Abrogazione del diritto attuale e entrata in vigore

¹ L'ordinanza del 20 ottobre 1971³ sulle infermità congenite è abrogata.

² Questa ordinanza entra in vigore il 1° gennaio 1986.

³ [RU 1971 1583, 1976 2650 n. II 1]

*Allegato*⁴
(art. 1 cpv. 2)

Elenco delle infermit  congenite

I. Pelle

101. Cicatrici cutanee congenite, per quanto sia necessaria un'operazione (v. N.112)
102. Pterigio e sindattilie cutanee
103. Cisti dermoidi congenite dell'orbita, della radice del naso, del collo, del mediastino e della regione sacrale
104. Displasia ectodermale
105. Malattie bullose congenite della pelle (epidermolisi bullosa ereditaria, acrodermatite enteropatica e pemfigo cronico benigno familiare)
107. Malattie ittiosiformi congenite e cheratosi palmo-plantari ereditarie
109. Naevi congeniti, quando presentano una degenerazione maligna o quando non   possibile una semplice escissione a causa della grandezza o della localizzazione
110. Mastocitosi cutanee congenite (urticaria pigmentosa e mastocitosi cutanea diffusa)
111. Xeroderma pigmentoso
112. Aplasia tegumentarie congenite, per quanto sia necessaria un'operazione o una cura ospedaliera
113. Amastia congenita e atelia congenita

II. Scheletro

A. Affezioni sistemiche dello scheletro

121. Condrodistrofia (per es.: acondroplasia, ipocondroplasia, displasia epifisaria multipla)
122. Encondromatosi
123. Disostosi congenite
124. Esostosi cartilagine, per quanto sia necessaria un'operazione

⁴ Aggiornato giusta il n. I delle O del DFI del 30 ott. 1989 (RU **1989** 2367), del 28 set. 1993 (RU **1993** 2835), del 21 set. 1994 (RU **1994** 2253) del 25 set. 1995 (RU **1995** 5244), del 9 set. 1997 (RU **1997** 2226), del 4 set. 1998 (RU **1998** 2731), del 25 giu. 1999 (RU **1999** 2402), del 10 lug. 2000 (RU **2000** 2754), dell'11 set. 2002 (RU **2002** 4232), del 1° dic. 2004 (RU **2004** 4977) e del 24 nov. 2009, in vigore dal 1° gen. 2010 (RU **2009** 6553).

125. Emiipertrofie ed altre asimmetrie corporee congenite, per quanto sia necessaria un'operazione
126. Osteogenesi imperfetta
127. Osteopetrosi
128. Displasie fibrose

B. Malformazioni regionali dello scheletro

a. Testa

141. Difetti ossei del cranio
142. Sinostosi del cranio, per quanto sia necessaria un'operazione
143. Platibasia (impressione basale)

b. Colonna vertebrale

151. ...
152. Malformazioni vertebrali congenite (vertebra fortemente a cuneo, vertebre saldate a blocco tipo Klippel-Feil, aplasia della vertebra, forte displasia della vertebra)

c. Costole, torace e scapole

161. Costole cervicali, per quanto sia necessaria un'operazione
162. Fessura sternale congenita
163. Torace a imbuto
164. Torace carenato, per quanto sia necessaria un'operazione o un'ortesi
165. Scapola alata congenita e anomalia di Sprengel
166. Torsione congenita dello sterno, per quanto sia necessaria un'operazione
167. Deformazioni congenite laterali della parete toracica, per quanto sia necessaria un'operazione

d. Estremità

170. Coxa vara congenita, per quanto sia necessaria un'operazione
171. Coxa antetorta o retrotorta congenita, per quanto sia necessaria un'operazione
172. Pseudartrosi congenita delle estremità
174. ...
176. Amelie, dismelie e focomelie congenite

177. Altri difetti congeniti e malformazioni congenite delle estremit , per quanto sia necessaria un'operazione, un'apparecchiatura o una cura con apparecchio gessato
178. Torsione tibiale interna e esterna, a contare dal compimento di 4 anni, per quanto l'operazione sia necessaria

III. Articolazioni, muscoli e tendini

180. Piede addotto o piede metatarso varo congenito, per quanto sia necessaria un'operazione
181. Artromiodisplasia congenita (artrogriposi)
182. Piede varo equino congenito
183. Lussazione congenita dell'anca e displasia congenita dell'anca
184. Distrofia muscolare progressiva e altre miopatie congenite
185. Miastenia grave congenita
188. Torcicollo congenito, per quanto sia necessaria un'operazione
189. Miosite ossificante progressiva congenita
190. Aplasia e forte ipoplasia dei muscoli striati
191. Tendovaginite stenosante congenita
192. Adinamia episodica ereditaria
193. Piede piatto congenito, per quanto sia necessaria un'operazione o una cura con apparecchio gessato
194. Lussazione congenita del ginocchio, per quanto sia necessaria un'operazione, un'apparecchiatura o una cura con apparecchio gessato
195. Lussazione congenita della rotula, per quanto sia necessaria un'operazione

IV. Faccia

Le prestazioni dell'AI sono concesse solo dal momento in cui l'infermit  congenita, rilevata da un esame craniometrico (cifre 208, 209 e 210),   comprovata.

201. Cheilo-gnato-palatoschisi (fessura labiale, mascellare, palatina)
202. Fessure facciali mediane, oblique e trasversali
203. Fistole congenite del naso e delle labbra
204. Proboscis lateralis

205. Displasie dentarie congenite, nella misura in cui ne sono colpiti in modo grave almeno 12 denti della seconda dentizione dopo che sono spuntati. In caso di odontodisplasia (ghost teeth) è sufficiente che siano colpiti due denti in un quadrante
206. Anodontia congenita totale o anodontia congenita parziale, per assenza di almeno due denti permanenti contigui o di quattro denti permanenti per ogni mascella ad esclusione dei denti del giudizio
207. Iperodontia congenita, quando il o i denti soprannumerari provocano una deformazione intramascellare o intramandibolare per cui sia necessaria una cura a mezzo di apparecchi
208. Micrognatismo inferiore congenito, se, nel corso del primo anno di vita, provoca delle turbe di deglutizione e di respirazione che rendono necessaria una cura o se l'esame craniometrico rivela dopo la crescita degli incisivi permanenti una discrepanza dei rapporti sagittali della mascella misurata con un angolo ANB di 9° o più (rispettivamente con un angolo di almeno 7° combinato con un angolo mascello-basale di almeno 37°) o se i denti permanenti, ad esclusione dei denti del giudizio, presentano una nonocclusione di almeno tre paia di denti antagonisti nei segmenti laterali per metà di mascella
209. Mordex apertus congenito, se provoca una beanza verticale dopo la crescita degli incisivi permanenti e se l'esame craniometrico rivela un angolo mascello-basale di 40° e più (rispettivamente di almeno 37° combinato con un angolo ANB di 7° e più). Mordex clausus congenito, se provoca una sopraocclusione dopo la crescita degli incisivi permanenti e se l'esame craniometrico rivela un angolo mascello-basale di 12° o meno (rispettivamente di 15° o meno combinato con un angolo ANB di 7° e più)
210. Prognatismo inferiore congenito, quando l'esame craniometrico rivela dopo la crescita degli incisivi permanenti una divergenza dei rapporti sagittali della mascella misurata con un angolo ANB di almeno -1° e quando almeno due paia di denti antagonisti della seconda dentizione si trovano in posizione d'occlusione incrociata o a martello, o quando esiste una divergenza di $+1^\circ$ e meno combinato con un angolo mascello-basale di 37° e più, o di 15° o meno
211. Epulis dei neonati
212. Atresia delle coane (uni o bilaterale)
213. Glossoschisi
214. Macroglossia e microglossia congenite, per quanto sia necessaria un'operazione della lingua
215. Cisti e tumori congeniti della lingua
216. Affezioni congenite delle ghiandole salivari e dei loro canali escretori (fistole, stenosi, cisti, tumori, ectasie e ipoplasia o aplasia di tutte le grandi ghiandole salivari)

218. Ritenzione congenita o anchilosi dei denti, nella misura in cui sono interessati diversi molari o almeno due premolari o molari della seconda dentizione posti uno accanto all'altro (esclusi i denti del giudizio); l'assenza di abbozzi (esclusi i denti del giudizio) è equiparata alla ritenzione e all'anchilosi dei denti

V. Collo

231. Gozzo congenito
232. Cisti congenite del collo, fistole e fessure cervicali congenite e tumori congeniti (cartilagine di Reichert)

VI. Polmoni

241. Bronchiectasie congenite
242. Enfisema lobare congenito
243. Agenesia parziale e ipoplasia dei polmoni
244. Cisti e tumori congeniti dei polmoni
245. Sequestro polmonare congenito
247. Sindrome delle membrane ialine
248. Sindrome di Mikity-Wilson
249. Discinesia primaria delle ciglia (se l'esame al microscopio elettronico è eseguito al di fuori di un periodo d'infezione)

VII. Vie respiratorie

251. Malformazioni congenite della laringe e della trachea

VIII. Mediastino

261. Tumori e cisti congeniti del mediastino

IX. Esofago, stomaco e intestini

271. Atresia e stenosi congenite dell'esofago, fistole esofago-tracheali
272. Megaesofago congenito
273. Stenosi ipertrofica del piloro
274. Atresia e stenosi congenite dello stomaco, dell'intestino, del retto e dell'ano

- 275. Cisti, tumori, duplicature e diverticoli congeniti del tubo digerente
- 276. Anomalie del sito intestinale, cieco mobile escluso
- 277. Ileo del neonato
- 278. Aganglionosi e anomalie delle cellule ganglionari dell'intestino crasso o dell'intestino tenue
- 279. Celiachia conseguente all'intolleranza congenita alla gliadina
- 280. Riflusso gastro-esofageo congenito, per quanto sia necessaria un'operazione
- 281. Malformazioni congenite del diaframma
- 282. Enterocolite necrotizzante dei prematuri aventi un peso alla nascita inferiore a 2000 g o dei neonati, a condizione che si manifesti nelle quattro settimane che seguono la nascita

X. Fegato, vie biliari e pancreas

- 291. Atresia e ipoplasia congenita delle vie biliari
- 292. Ciste congenita del coledoco
- 293. Cisti congenite del fegato
- 294. Fibrosi congenita del fegato
- 295. Tumori congeniti del fegato
- 296. Malformazioni e cisti congenite del pancreas

XI. Parete addominale

- 302. Onfalocele e laparoschisi
- 303. Ernia inguinale laterale

XII. Cuore, vasi e sistema linfatico

- 311. Emangioma cavernoso o tuberoso
- 312. Linfangioma congenito, linfangectasia congenita
- 313. Malformazioni congenite del cuore e dei vasi
- 314. Linfangectasia intestinale congenita

XIII. Sangue, milza e sistema reticolo-endoteliale

321. Anemie, leucopenie e trombocitopenie del neonato
322. Anemie ipoplastiche o aplastiche, leucopenie e trombocitopenie congenite
323. Anemie emolitiche congenite (alterazioni degli eritrociti, degli enzimi o dell'emoglobina)
324. Coagulopatie e trombocitopenie congenite (emofilie ed altri difetti dei fattori di coagulazione)
325. Iperbilirubinemia del neonato di diversa causa, per quanto sia stata necessaria un'exanguino-trasfusione
326. Sindrome congenita di deficienza immunitaria (IDS)
327. Angioedema ereditario
329. Leucemia del neonato
330. Istiocitosi (granuloma eosinofilo, morbo di Hand-Schüller-Christian è Letterer-Siwe)
331. Poliglobulia congenita, per quanto sia stato necessario un prelievo terapeutico di sangue (salasso) sostituito con plasma
333. Malformazioni congenite e ectopie della milza

XIV. Sistema uro-genitale

341. Glomerulopatie e tubulopatie congenite
342. Malformazioni, duplicature ed alterazioni congenite dei reni, comprese l'ipplasia, l'agenesia e la distopia
343. Tumori e cisti congeniti dei reni
344. Idronefrosi congenita
345. Malformazioni congenite degli ureteri (stenosi, atresie, ureteroceli, distopia, megauretere)
346. Riflusso vescico-ureterale congenito
348. Malformazioni congenite della vescica (p. es.: diverticolo della vescica, megavescica congenita)
349. Tumori congeniti della vescica
350. Estrofia della vescica
351. Atresia e stenosi congenite dell'uretra e diverticolo dell'uretra
352. Ipospadi ed epispadi
353. Fistola vescico-ombelicale congenita e ciste congenita dell'uraco
354. Fistole retto-uro-genitali congenite

355. Criptorchismo (unilaterale o bilaterale), per quanto sia necessaria un'operazione
356. Idrocele del testicolo e del funicolo spermatico congenito e cisti del legamento rotondo, per quanto sia necessaria un'operazione
357. Palmura e curvatura congenite del pene
358. Atresia congenita dell'imene, della vagina, del collo uterino o dell'utero e stenosi congenita della vagina
359. Ermafroditismo vero e pseudoermafroditismo
361. Duplicatura degli organi genitali femminili (utero bicorni a unicollo o bicollo, utero unicollo e utero doppio con o senza doppia vagina)

XV. Sistema nervoso centrale, periferico e autonomo

381. Malformazioni del sistema nervoso centrale e del suo rivestimento (encefalocele, ciste aracnoide, mielomeningocele, idromielia, meningocele, diastematomielia e tethered cord)
382. Turbe centrali di ipoventilazione dei neonati
383. Affezioni ereditarie degenerative del sistema nervoso (p. es.: atassia di Friedreich, leucodistrofie ed affezioni progressive della materia grigia, atrofie muscolari di origine spinale o neurale, disautonomia familiare, analgesia congenita, sindrome di Rett)
384. Medulloblastoma, ependimoma, glioma, papilloma del plesso corioideo, cordoma
385. Tumori e malformazioni congenite dell'ipofisi (come il cranio-faringioma, la ciste di Rathke e la tasca di Rathke persistente)
386. Idrocefalo congenito
387. Epilessia congenita (ad eccezione delle forme per le quali una terapia anti-convulsiva non è necessaria, oppure è necessaria solo durante una crisi)
390. Paralisi cerebrali congenite (spastiche, discinetiche [distoniche, coreoatetosiche], atassiche)
395. Leggeri disturbi motori cerebrali (cura fino al compimento del secondo anno di età)
396. Simpatogonioma (neuroblastoma simpatico), simpaticoblastoma, ganglio-neuroblastoma e ganglioneuroma
397. Paralisi e paresi congenite

XVI. Malattie mentali e gravi ritardi dello sviluppo

- 401. ...
- 402. ...
- 403. Oligofrenia congenita (solo per la cura del comportamento eretistico o apatico)
- 404. Turbe cerebrali congenite con conseguenza preponderante di sintomi psichici e conoscitivi nei soggetti d'intelligenza normale, per quanto esse siano state diagnosticate e curate come tali prima del compimento del nono anno di et  (sindrome psico-organica, sindrome psichica dovuta a una lesione diffusa o localizzata del cervello e sindrome psico-organica congenita infantile); l'oligofrenia congenita   classificata esclusivamente al N. 403
- 405. Disturbi dello spettro dell'autismo, per quanto i loro sintomi si siano manifestati prima del compimento del quinto anno di et 
- 406. Psicosi primarie infantili, per quanto i loro sintomi si siano manifestati prima del compimento del quinto anno di et 

XVII. Organi dei sensi

a. Occhio

Quando il riconoscimento di un'infermit  congenita dipende da una determinata diminuzione dell'acuit  visiva, questa deve essere misurata dopo correzione del vizio di rifrazione. Se non   possibile misurare l'acuit  visiva e se l'occhio in causa non pu  fissare centralmente, si ammette che l'acuit  visiva sia di 0,2 o meno (n. 416, 417, 418, 419, 423, 425, 427).

- 411. Malformazioni delle palpebre (coloboma e anchiloblefaroma)
- 412. Ptos congenita della palpebra
- 413. Aplasia dei canali lacrimali
- 415. Anoftalmia, buftalmia e glaucoma congenito
- 416. Opacit  congenita della cornea con acuit  visiva di 0,2 o meno ad un occhio o 0,4 o meno ai due occhi (dopo correzione del vizio di rifrazione)
- 417. Nistagmo congenito, per quanto sia necessaria un'operazione
- 418. Anomalie congenite dell'iride e dell'uvea con acuit  visiva di 0,2 o meno ad un occhio o 0,4 o meno ai due occhi (dopo correzione del vizio di rifrazione)
- 419. Opacit  congenite del cristallino o del corpo vitreo e anomalie di posizione del cristallino con acuit  visiva di 0,2 o meno ad un occhio o 0,4 o meno ai due occhi (dopo correzione del vizio di rifrazione)
- 420. Retinopatia dei prematuri e pseudoglioma congenito (compreso il morbo di Coats)

- 421. Retinoblastoma
- 422. Degenerazioni tapetoretiniche congenite
- 423. Malformazioni e affezioni congenite del nervo ottico con acuità visiva di 0,2 o meno ad un occhio o 0,4 o meno ai due occhi (dopo correzione del vizio di rifrazione)
- 424. Tumori congeniti della cavità orbitale
- 425. Anomalie congenite di rifrazione con acuità visiva di 0,2 o meno ad un occhio o 0,4 o meno ai due occhi (dopo correzione del vizio di rifrazione)
- 426. ...
- 427. Strabismo e microstrabismo concomitante unilaterale, se esiste un'ambliopia di 0,2 o meno (dopo correzione)
- 428. Paresi congenite dei muscoli dell'occhio (se sono necessari prismi, operazioni o trattamento ortottico)

b. Orecchio

- 441. Atresia congenita dell'orecchio, compresa l'anozia e la microtia
- 442. ...
- 443. Rime congenite nella regione auricolare, fistole congenite dell'orecchio medio, anomalie congenite del timpano
- 444. Malformazioni congenite dell'orecchio medio con sordità parziale uni o bilaterale con una perdita dell'udito di almeno 30 dB all'audiogramma tonale in due delle seguenti frequenze: 500, 1000, 2000 e 4000 Hz
- 445. Sordità congenita totale
- 446. Sordità congenita neurosensoriale con una perdita di almeno 30 dB all'audiogramma tonale in due delle seguenti frequenze: 500, 1000, 2000 e 4000 Hz
- 447. Colesteatoma congenita

XVIII. Metabolismo e ghiandole endocrine

- 451. Turbe congenite del metabolismo degli idrati di carbonio (glicogenosi, galattosemia, intolleranza al fruttosio, ipoglicemia di Mc Quarrie, ipoglicemia di Zetterstroem, ipoglicemia sensibile alla leucina, iperosaluria primaria, anomalie congenite del metabolismo del piruvico, assorbimento difettoso del lattosio, assorbimento difettoso del saccarosio e diabete mellito se questi è constatato nelle prime quattro settimane di vita o se si è manifestato senza alcun dubbio durante questo periodo)

452. Turbe congenite del metabolismo degli aminoacidi e delle proteine (p. es.: fenilchetonuria, cistinosi, cistinuria, oxalosi, sindrome oculocerebrorenale di Lowe, anomalie congenite del ciclo dell'urea e altre iperammoniemie congenite)
453. Turbe congenite del metabolismo dei lipidi e delle lipoproteine (p. es.: idiozia amaurotica, morbo di Niemann-Pick, morbo di Gaucher, ipercolesterinemia ereditaria, iperlipemia ereditaria, leucodistrofie)
454. Turbe congenite del metabolismo dei mucopolisaccaridi e delle glicoproteine (p. es.: morbo di Pfaundler-Hurler, morbo di Morquio)
455. Turbe congenite del metabolismo delle purine e delle pirimidine (xantinuria)
456. Turbe congenite del metabolismo dei metalli (morbo di Wilson, emocromatosi e sindrome di Menkes)
457. Turbe congenite del metabolismo della mioglobina, dell'emoglobina e della bilirubina (porfiria, mioglobinuria)
458. Turbe congenite della funzione epatica (itteri ereditari non emolitici)
459. Turbe congenite della funzione pancreaticca (mucoviscidosi e insufficienza primaria del pancreas)
461. Turbe congenite del metabolismo delle ossa (p. es.: ipofosfatasia, displasia diafisaria progressiva di Camurati-Engelmann, osteodistrofia di Jaffé-Lichtenstein, rachitismo resistente alla vitamina D)
462. Turbe congenite della funzione ipotalamo-ipofisaria (microsomia ipofisaria, diabete insipido, sindrome di Prader-Willi e sindrome di Kallmann)
463. Turbe congenite della funzione tiroidea (atireosi e ipotireosi)
464. Turbe congenite della funzione paratiroidea (ipoparatiroidismo, pseudoipoparatiroidismo)
465. Turbe congenite della funzione surrenale (sindrome adrenogenitale e insufficienza surrenale)
466. Turbe congenite della funzione delle gonadi (malformazioni delle gonadi, anorchidia, sindrome di Klinefelter e resistenza agli androgeni; cfr. anche N. 488)
467. Difetti congeniti enzimatici del metabolismo intermedio manifestantesi nel corso dei primi cinque anni di vita
468. Feocromocitoma e feocromoblastoma

XIX. Malformazioni interessanti diversi sistemi d'organi 0

481. Neurofibromatosi
482. Angiomatosi cerebrale e retinica (von Hippel-Lindau)
483. Angiomatosi encefalo-trigeminea (Sturge-Weber-Krabbe)

- 484. Atassia teleangiectatica (Louis Bar)
- 485. Distrofie congenite del tessuto connettivo (p. es.: sindrome di Marfan, sindrome di EhlersDanlos, cutis laxa congenita, pseudoxanthoma elastico)
- 486. Teratomi e altri tumori delle cellule germinali (p. es.: disgerminoma, carcinoma embrionale, tumore misto delle cellule germinali, tumore vitellino, coriocarcinoma, gonadoblastoma)
- 487. Sclerosi cerebrale tuberosa (Bourneville)
- 488. Sindrome di Turner (solo turbe della funzione delle gonadi e della crescita)

XX. Altre infermità

- 490. Infezione congenita per HIV
- 491. Tumori del neonato
- 492. Malformazioni duptici (p. es.: fratelli siamesi, epignato)
- 493. Postumi di embriopatie e di fetopatie (l'oligofrenia congenita è classificata al N. 403), malattie infettive congenite (p. es.: lue congenita, toxoplasmosi, tubercolosi, listeriosi, citomegalia)
- 494. Prematuri aventi un peso alla nascita inferiore a 2000 g, sino al raggiungimento di 3000g
- 495. Infezioni neonatali gravi, per quanto si manifestino nel corso delle prime 72 ore di vita e sia necessaria una cura intensiva
- 496. Farmacodipendenza neonatale, per quanto sia necessaria una cura intensiva
- 497. Gravi turbe respiratorie d'adattamento (p. es.: asfissia, sindrome da affanno respiratorio, apnea), per quanto si manifestino nel corso delle prime 72 ore di vita e sia necessaria una cura intensiva
- 498. Turbe metaboliche neonatali gravi (ipoglicemia, ipocalcemia, ipomagnesiemia), per quanto si manifestino nel corso delle prime 72 ore di vita e sia necessaria una cura intensiva
- 499. Gravi lesioni traumatiche dovute alla nascita, per quanto sia necessaria una cura intensiva.