

ASSESSORATO DELLA SALUTE

DECRETO n. 135 del 22 febbraio 2023.

Aggiornamento dell'elenco dei Centri di riferimento regionale per le malattie rare nella Regione siciliana di cui al D.A. n. 388 del 20 maggio 2022.

L'ASSESSORE PER LA SALUTE

Visto lo Statuto della Regione Siciliana;

Visto il D.Lgs. 30 dicembre 1992, n.502 e s.m.i.;

Visto il Decreto Ministeriale 18 maggio 2001 n. 279 "Regolamento di istituzione della rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie, ai sensi dell'articolo 5, comma 1, lettera b), del D.Lgs. 29 aprile 1998, n. 124";

Vista la legge regionale 14 aprile 2009, n. 5, recante "Norme per il riordino del Servizio Sanitario Regionale";

Visto il D.D.G. 19 novembre 2009 recante: Modalità operative per l'impiego ed erogazione dei medicinali al di fuori delle indicazioni autorizzate (off-label) per casi specifici;

Visto il D.A. n. 781 del 29 aprile 2011 di istituzione del Registro Regionale delle Malattie Rare;

Visto il D.A. n. 2646 del 20 dicembre 2011 di costituzione della Rete Regionale delle Talassemie e delle Emoglobinopatie;

Visto il Piano Nazionale per le Malattie Rare 2013-2016 del Ministero della Salute, approvato in data 16/04/2014 e recepito nella Regione Siciliana con D.A. n. 1495 de 03 settembre 2015;

Vista la Legge Regionale 12 agosto 2014, art. 68, comma 4 inerente l'obbligo di pubblicazione dei decreti assessoriali sul sito internet della Regione Siciliana;

Visto il D.M. 70/2015 recante "Regolamento recante definizione degli Standard qualitativi, strutturali, tecnologici e quantitativi relativi all'assistenza ospedaliera";

Visto il D.P.C.M. 12 gennaio 2017 di definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'art.1 comma7, del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 (G.U.R.I. n. 65 del 18/03/2017), in particolare l'art. 52 e l'allegato 7 nonché l'art. 64 c. 4 del medesimo provvedimento, inerenti le malattie rare;

Vista la Legge 10 novembre 2021, n. 175 recante "Disposizioni per la cura delle malattie rare e per il sostegno della ricerca e della produzione dei farmaci orfani";

Visto il D.A. 11 gennaio 2019 n. 22 e s.m.i. recante "Adeguamento della rete ospedaliera al D.M. 2 aprile 2015, n. 70;

Visto il D.A. n. 1797/2017 del 18 settembre 2017;

Visto il D.A. n. 343 del 28 febbraio 2018 con il quale si è provveduto a riorganizzare la rete Regionale dei Centri di Riferimento per le Malattie Rare ai sensi del D.P.C.M. Del 12.01.2017;

Visti i D.A. n. 1540 del 5 settembre 2018, D.A. n. 2199 del 21 novembre 2018 e D.A. n. 966 del 26.10.2020 e D.A. n. 1441 del 23 dicembre 2021 con i quali è stata aggiornata la Rete Regionale dei Centri di Riferimento per le Malattie Rare della Regione Siciliana;

Visto il D.A. n. 707 del 5 agosto 2020 con il quale è stato ricostituito il Coordinamento Regionale delle Malattie Rare;

Visto il D.A. n. 388 del 20 maggio 2022 con il quale sono stati aggiornati i Centri di Riferimento Regionale per le Malattie Rare;

Viste le richieste di individuazione di nuovi Centri e di approvazione protocolli clinici;

Preso atto del parere del Coordinamento Regionale Malattie Rare sulle superiori richieste;

Vista la recente introduzione in commercio del farmaco innovativo “Voxzogo” (vasirotide) per il trattamento dei pazienti affetti da acondroplasia (cod. RNG050) il cui trattamento richiede una presa in carico globale in reparto pediatrico con posti letto;

Ritenuto pertanto, a modifica di quanto previsto nel D.A. n. 388/2022, individuare per la presa in carico dei pazienti affetti dalla suddetta malattia rara: 1) l’U.O. di Clinica Pediatrica dell’A.O.U. Policlinico “Rodolico-San Marco” di Catania; 2) l’U.O. di Pediatria con annesso ambulatorio di endocrinologia pediatrica dell’A.O.U. Policlinico “G. Martino” di Messina; 3) l’U.O. di Pediatria (Centro malattie metaboliche) dell’ARNAS Civico - P.O. Di Cristina di Palermo;

Ritenuto, per il trattamento dei pazienti affetti da acondroplasia (cod. RNG050), di dover disporre che le prescrizioni di farmaci per il loro trattamento, elaborate da strutture extra regionali, ove condivise, devono essere convalidate e redatte da uno dei tre Centri sopra individuati, sull’apposito Registro di Monitoraggio AIFA;

Ritenuto pertanto di dover aggiornare l’elenco dei Centri di Riferimento Regionale per le Malattie Rare allegato al D.A. n. 388 del 20.05.2022 con un nuovo elenco delle strutture individuate, allegato al presente provvedimento;

Ritenuto dover ribadire che per le Aziende/Case di Cura dove insistono i Centri di Riferimento individuati con il presente provvedimento, ai sensi di quanto disposto nell’allegato al D.A. n. 1161 del 25 luglio 2019, la prescrizione di medicinali è subordinata all’assegnazione del Codice Identificativo Gara (CIG) da parte della Centrale Unica di Committenza e che, nel caso di farmaci erogati in DPC è subordinata all’assegnazione del CIG dell’ASP capofila;

DECRETA

ART. 1

Per le motivazioni citate in premessa che qui si intendono integralmente riportate, l’Allegato al D.A. n. 388 del 20.05.2022 è sostituito dall’elenco dei Centri di Riferimento delle Malattie Rare della Regione Siciliana che costituisce parte integrante del presente decreto.

Viene altresì allegato l’elenco nazionale delle malattie rare riconosciute esenti ai sensi del DPCM 12 gennaio 2017.

ART. 2

Per il trattamento dei pazienti affetti da acondroplasia (cod. RNG050), al fine di garantire la presa in carico globale del paziente, sono individuati i seguenti Centri di riferimento:

- 1) l'U.O. di Clinica Pediatrica dell'A.O.U. Policlinico "Rodolico-San Marco" di Catania;
- 2) l'U.O. di Pediatria con annesso ambulatorio di endocrinologia pediatrica dell'A.O.U. Policlinico "G. Martino" di Messina;
- 3) l'U.O. di Pediatria (Centro malattie metaboliche) dell'ARNAS Civico - P.O. Di Cristina di Palermo.

Nel caso di prescrizioni di farmaci per il loro trattamento, elaborate da strutture extra regionali, queste, ove condivise, devono essere convalidate e redatte da uno dei tre Centri sopra individuati, sull'apposito Registro di Monitoraggio AIFA.

ART. 3

La prescrizione di medicinali da parte dei Centri di Riferimento di cui all'allegato al presente decreto, ai sensi di quanto disposto nell'allegato al D.A. n. 1161 del 25 luglio 2019, è subordinata all'assegnazione del Codice Identificativo Gara (CIG) da parte della Centrale Unica di Committenza e che, nel caso di farmaci erogati in DPC è subordinata all'assegnazione del CIG dell'ASP capofila.

ART. 4

Resta in vigore quant'altro previsto ai D.A. n. 343 del 28.02.2018 e D.A. n. 1540 del 05.09.2018.

Il presente decreto viene trasmesso al Responsabile del procedimento di pubblicazione dei contenuti sul sito istituzionale di questo Assessorato ai fini dell'assolvimento dell'obbligo di pubblicazione e alla Gazzetta Ufficiale della Regione Siciliana per la pubblicazione.

Palermo, 22 febbraio 2023.

VOLO

Allegati

AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE DI CALTAGLIETTA

CENTRI DI RIFERIMENTO REGIONALI PER LE MALATTIE RARE

Presidio	U.O.	Medici di riferimento del centro	Area nosologica	Codici di esenzione malattie rare trattate dal Centro	Associazioni pazienti	Note
P.O. S. Elia Via Luigi Russo, 6 Caltanissetta	U.O.C. di Endocrinologia Piano 2 tel. 0934 553106 - 559526 e-mail: endocrinologia.possante@asp.ct.it m.mitrano@asp.ct.it	Dra.ssa Maria Enza Mitrano Dra.ssa Viviana Mitrano Dra.ssa Pamela Muri Gando	6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici	RDG031*		*Per il codice RDG031 il Centro è inserito nella rete TIP di cui al PPTA regionale approvato con D.A. n. 8 del 10.01.2021

COPIA TRATTATA DALLA P.F.E.
NON VALIDA



COPIA
NON TRATTATA

ARNAS GARIBALDI DI CATANIA

CENTRI DI RIFERIMENTO REGIONALI PER LE MALATTIE RARE

Presidio	U.O.	Medici di riferimento del centro	Area nosologica	Codici di esenzione malattie rare trattate dal Centro	Associazioni pazienti	Note
	U.O. Malattie Endocrine, del Ricambio e della Nutrizione Torre C, piano 2, 02, 19 tel. 095 558742 - e-mail: segmento@unict.it	Prof. Antonio Beffione Drs.ssa Maria Luisa Arpi	3 - Malattie delle ghiandole endocrine	RC0010 - RC0020 - RCG010 - RCG020 - RCG021 - RCG022 - RCG030 - RG031 - RC0040 - RC0050 - RC0300 - RC0280 - RFA040 - RCG162	Associazione Italiana Pazienti Addison (AIPaD) mail: anconella@monobiodaddison.org mitchia.alpa@alice.it	
Presidio Ospedaliero Garibaldi Neima Via Palermo, 636 Catania	U.O. di Ematologia Torre A, piano 4° - Digenza Torre C, piano 2° - Santa Medici - Day Hospital Corpo D (Plesso centrale), piano 1° - Ambulatorio tel. 095 5595055 (9.30-12.30) e-mail: ematologa.neima@gmail.com	Dr. Ugo Consoli	6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici	RD0020 - RD0070 - RDG050 - RD0040 - RDG031*	Associazione Italiana Leucemia (AIL) Padiglione Policlinico - Via Santa Sofia 78 Catania	* Per il codice RDG031, il Centro è inserito nella rete l'IP di cui al D.D.A. regolare approvato con D.A. n. 1 del 10.01.2021
			9 - Malattie del Sistema Circolatorio	RG0010	Associazione Italiana Poria Immune e-mail: info@apit.it	
	U.O. di Malattie Infettive Piazzina Hospice Piano 2° - Reparto Piazzina Hospice Piano 2° - Reparto Ambulatorio 095 7598453 - 8452 E-mail: caccopardo.bruno@invwind.it	Prof. Bruno Caccopardo	1 - Malattie infettive e Parassitarie	RA0030		
			9 - Malattie del Sistema Circolatorio	RC0210 - RD0030		
Presidio Ospedaliero Garibaldi Centro Piazza Santa Maria di Gesù 5 Catania	U.O. di Reumatologia Padiglione 10 - Piano Primo Tel. 095 5584326 e-mail: lenia.deandres@gmail.com	Drs.ssa Lenia De Andres	14 - Malattie del Sistema Osteomuscolare e del tessuto connettivo	RMV0120 - RMW010 - RMW020 - RMW011 - RMW0030	AIRAS Dr. Salvatore Filetti - salv.vfiletti@virgilio.it GLS e-mail: glls@schirodermia.net	

AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA POLICLINICO RODOLICO - SAN MARCO DI CATANIA						
CENTRI DI RIFERIMENTO REGIONALI PER LE MALATTIE RARE						
Presidio	U.O.	Medici di riferimento del centro	Area nosologica	Codici di esenzione malattie rare trattate dal Centro	Associazioni pazienti	Note
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	U.O. di Ematologia ed Oncologia Pediatrica Padiglione 1 - Piano 3 e 4 tel. 095 370900-2489-2455-2469 e-mail: ematotorapedi@policlinico.unict.it giovanna.russo@unict.it	Prof.ssa Giovanna Russo Prof. A. Di Cataldo Dr.ssa S. D'Amico Dr.ssa M. Mazzullo Dr. V. Miraglia Dr.ssa E. Cannata	2 - Tumori Rari in età pediatrica	R80010 - R80020		
			5 - Malattie del Sistema Immunitario in età pediatrica	RCG160	Associazione Italiana per le Immunodeficienze Primitive (AIP) e-mail: info@aiip-ital.org	
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	U.O. di Cardiologia CAST Padiglione 8 - Piano 1 tel. 0953781898 e-mail: ines.monte@unict.it	Prof.ssa Ines Monte	6 - Malattie del sangue e degli organi emopoietici in età pediatrica	RDG010 - RD0040 - RDG050 - RD0050 - RDG031 - RDG030 - RD0070	Lega per la Ricerca e il Trattamento della Leucemia e dei tumori per il bambino IBUSCUS Onlus - e-mail: info@ibuscus.org Associazione Italiana Purga Immune Tromboцитopenica (AIPIT) - e-mail: info@aipit.com	
			4 - Malattie del Metabolismo adulti	RCG080* - RCG130*		*per il Codici RCG080 (Malattia di Fabry) e RCG130 (Amyloidosi cardiaca) Centro Spoke per i pazienti adulti del centro HUB - Clinica Pediatrica della medesima Azienda
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	U.O. di Clinica Pediatrica Edificio 2 - Piano 1 Tel. 095 3702403-1771-2886 e-mail: malattiemetabolichecatania@gmail.com fumara@policlinico.unict.it	Prof. Martino Ruggieri	4 - Malattie del Metabolismo adulti e pediatrici	RCG040 - RCG050 - RCG060 - RCG061 - RCG070 - RCG071 - RN1200 - RNG050 - RCG072 - RCG073 - RC0090 - RCG084 - RF0120 - RN1760 - RF0600 - RCG085 - RCG110 - RCG120 - RC0160 - RC0230 - RCG074 - RN1760 - RCG075 - RCG076 - RCG077 - RCG078 - RN0701 - RN0702 - RFG010 - RFG011 - RFG012 - RFG013 - RFG014 - RFG015 - RFG016 - RCG082 - RCG083 - RCG080 - RCG140 - RCG090 - RCG091 - RFG030 - RFG020 - RCG180 - RFG010 - RC0100 - RCG092 - RCG093 - RCG094 - RC0120 - RCG013 - RCG014 - RCG015 - RCG016 - RCG017 - RCG018 - RCG019 - RCG020 - RCG070 - RCG102 - RC0150 - RCG130 - RCG130 - RCG130 - RCG130	Associazione Bico di Rame Associazione Progetto Grazia Associazione Piccolo Pick Associazione Italiana Glucogenosi Associazione Italiana Mucoopolisaccaridosi Associazione Italiana Alfa Fabry	
			15 - Malformazioni congenite, cromosomiche e sindromi genetiche	RNG050		
PO San Marco Viale C. A. Campi Catania	U.O. di Nefrologia e Dialisi tel. 095 4794475	Dr.ssa Carmelita Marcantonio	6 - Malattie del sangue e degli organi emopoietici dell'adulto	RD0010*		*per il Codice RD0010 Centro Spoke del Centro HUB - U.O. di Ematologia della medesima Azienda
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	U.O. di Ematologia con Trapianto (ex-Divisione Clinica di Trapianto -ematologia) Padiglione 8 D Tel. 095 3781994 e-mail: gaegiuffridra@gmail.com	Dr. Gaetano Giuffrida	4 - Malattia del metabolismo dell'adulto	RCG080 - RCG130		
			6 - Malattie del sangue e degli organi emopoietici dell'adulto	RD0010 - RD0020 - RD0040 - RD0050 - RD0060 - RD0070 - RD0080 - RD0081 - RDG010 - RDG020 - RDG030 - RDG031* - RDG040 - RDG050	Associazione Siciliana Emofili Onlus Catania (A.S.E. Onlus) e-mail: aseonluscatania@gmail.com sito: www.aseonluscatania.org	*per il codice RDG031 il Centro è inserito nella rete ITP di cui al POTA regionale approvato con D.A. n. 10 del 10.01.2021
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	U.O. di Medicina Interna Edificio 4 - Piano 1 Tel. 095 3782908	Dr. Francesco Giardino	9 - Malattie del Sistema Circolatorio	RGG010		
			5 - Malattie del Sistema Immunitario (e angioedema)	RCD190* - RCG160 - RC0191 - RC0200 - RCG150 - RCG161 - RC0220 - RC0290	Associazione Angioedema Ereditario (AEE) e-mail: info@angioedemaereditario.org Associazione Immunodeficienze Primitive (AIP) e-mail: info@aiip-ital.org	*per il codice RCD190 si applica il PDTA regionale approvato con D.A. n. 315 del 13.04.2022
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	U.O.C. Clinica Neurologica Edificio 2 Tel. 095 3782783 e-mail: neurologia@unict.it	Prof. Mario Zappia Dr. Emanuele D'Amico	4 - Malattia del metabolismo dell'adulto	RCG060 - RCG074 - RN1760 - RCG076 - RCG077 - RCG078 - RCG080 - RCG081 - RCG120 - RCG121 - RCG122 - RCG123 - RCG124 - RCG125 - RCG126 - RCG127 - RCG128 - RCG129 - RCG130 - RNG070 - RN1570 - RN1740 - RFG0300 - RF0100 - RF0200 - RF0300 - RFG010 - RC0150	Associazione Italiana Parkinsoniani (AIP) e-mail: catania@associazioneparkinson.it Parkinson Italia e-mail: segreteria@parkinson-italia.it RELOAD e-mail: reload@reloadonus.it AISLA e-mail: sicilia.orientale@aisla.it	
			7 - Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	RFG010 - RF0040 - RF0050 - RF0060 - RF0061 RF0070 - RN1520 - RF0080 - RF0090 - RF0140 - RF0150 - RF0160 - RF0170 - RF0180 - RF0190 - RF0200 - RF0210 - RF0220 - RF0230 - RF0240 - RF0250 - RF0260 - RF0270 - RF0280 - RF0290 - RF0320 - RF0330		
PO G. Rodolico Viale C. A. Campi Catania	U.O.P.I. Malattie Rare Sistema nervoso in età pediatrica Padiglione 2, Piano 1 Tel. 095	Prof. Martino Ruggieri Prof. Andrea Domenico Praticò Dr.ssa Chiara M. Battaglia Dr.ssa Maria Rita Rinaldi Dr.ssa Giuseppina Pullo Dr.ssa Maria Teresa Garozzo Dr. Stefano Catanzaro	14 - Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	RM0010 - RMD020 - RM0021 - RM0110 - RM0111		
			15 - Malformazioni congenite, cromosomiche e sindromi genetiche	RN0010 - RNG150 - RN1570 - RN1740		
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	U.O. Clinica Oculistica Padiglione 3 Tel. 095 3781291 e-mail: t.avitabile@policlinico.unict.it	Prof. Teresio Avitabile	2 - Tumori Rari in età pediatrica	RBG010 - RB0060 - RB0070		
			8 - Malattie dell'apparato visivo	RF0200 - RF0201 - RF0210 - RF0220 - RFG110 - RFG120 - RF0230 - RF0240 - RF0250 - RF0260 - RF0270 - RFG130 - RFG140 - RF0280 - RF0290 - RF0320 - RF0330		
PO San Marco Viale C. A. Campi Catania	U.O. di Reumatologia Tel. 095 479439-303 e-mail: rosfotis@gmail.com earlyarthritise-reumatologica@ao-ve.it	Dott. Rosario Foti	5 - Malattie del Sistema Immunitario Febbri periodiche	RCG161 - RCD241 - RC0243		
			9 - Malattie del Sistema Circolatorio	RC0110 - RCD210 - RCG101 - RG0020 - RG0030 - RG0050 - RG0060 - RG0070 - RG0080 - RGG010 - RG0090 - RG0110 - RD0030 - RGG020	AILS Onlus e-mail: ails@tiscali.it SIMBA e-mail: letizia.grifos5@gmail.com e-mail: delbiancoale@outlook.it	
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	U.O. Clinica Oculistica Padiglione 3 Tel. 095 3781291 e-mail: t.avitabile@policlinico.unict.it	Prof. Martino Ruggieri Prof. Andrea Domenico Praticò Dr.ssa Chiara M. Battaglia Dr.ssa Maria Rita Rinaldi Dr.ssa Giuseppina Pullo Dr.ssa Maria Teresa Garozzo Dr. Stefano Catanzaro	14 - Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	RMO010 - RM0020 - RM0021 - RM0030 - RM0040 - RM0050 - RM0060 - RM0070 - RM0080 - RM0090 - RM0100 - RM0111 - RM0120 - RM0121		

PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	Centro di Riferimento per la Prevenzione, Diagnosi e Cura delle Interveniate Malattie e lesioni rare del Polmone (ex- Medicina Respiratoria Sperimentale) Edificio 4 - Piano Tel. 095 3781352 e-mail: malattiera@rect@gmail.com	Prof. Carlo Vancheri Dr. Ciancio Nicola	2 - Tumori Rari 10 - Malattie dell'apparato respirat	RB0060 RG0120 - RH011 - RHG012 - BHG011 - RH0020 - RH0021 - RH0022 - RNG110 - RN0950	RespirIRE Onlus, Associazione amici contro la sarcoidosi Associazione Malati di Ipertensione Polmonare (AMIP) ODV Www.associamip.it	
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	U.O. di Medicina Interna (ex - U.O di Medicina Interni e d'urgenza) Padiglione 4 piano 4 Tel. 095 3781573 e-mail: epatol.pol@gmail.com	Prof. Gaetano Bertino D.ssa Evelise Frazetto	11 - Malattie dell'apparato digerent	RIO010 - RIO020 - RIO030 - RIO040 - RIO050 - RIO070 - RIO080 RIG010 - RIG020	Associazione Nazionale Pemfigo/Pemfigoide Italy e-mail: gius.formato@gmail.com carola.santoro@tiscali.it; Associazione per la ricerca sull'epidermolisi bollosa DEBRA e-mail: info@debraitalia.it Associazione malattia intossi UNITI e-mail: info@intossi.it Associazione malattia Rara Scleroderma ASPERA e-mail: aspera.ra-onlus@live.it Associazione Nazionale Aiuto per la Neurofibromatosi ANANAS e-mail: info@ananas.org Associazione Italiana Anderson-Fabry AIAF e-mail: info@aif-onlus.org Associazione Italiana Mastocitosi ASIMAS e-mail: informazioni@asimas.it	
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	U.O. di Dermatologia Padiglione 4A, Piano zero, Stanza 33 Tel. 0953782457 (Ambulatorio) 0953782493 (Unità Operativa)	Prof. Giuseppe Micilli Dr.ssa Maria Rita Nasca	13 - Malattie della cute e del tessuto sottocutaneo	RL0010 - RL0020 - RL0030 - RL0040 - RL0050 - RL0060 - RL0070 - RL0080 - RL0090 - RNG151 - RN0800 - RN0560 - RN1480 - RN1680 - RN0510 - RN1680 - RNG070 - RN0600 - RN1500 - RN0500 - RNG130 - RN0530 - RN0600 - RN1500 - RN0500 - RN1480 - RN1680 - RN1650 - RN0650 - RN0650 - RN0640 - RN1470 - RN1560 - RN1650 - RN1660 - RN1700 - RN1710	Protocollo di gestione interno con l'UOC Dermatologico - PO San Marco (Referente Prof. R. De Pasquale)	
PO San Marco Viale C.A. Ciampi Catania	U.O.S.D. Pediatria ad indirizzo reumatologico Tel. 095 3782454 - 455 e-mail: barone@policlinico.unict.it	Dott.ssa Patrizia Barone	5 - Malattie del sistema immunitario in età pediatrica 9 - Malattie del Sistema Circolatorio in età pediatrica 14 - Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo in età pediatrica	RCG161 - RCO241 - RCD0243 - RC0220 - RC0290 RCD110 - RCO210 - RG0010 - RG0020 - RG0030 - RG0050 - RG0060 - RG0070 - RG0080 - RG0090 - RG0100 - RG0110 - RD0030 - RG0200 RM0010 - RM0020 - RM0021 - RM0030 - RM0040 - RM0050 - RM0060 - RM0070 - RM0080 - RM0090 - RM0100 - RM0110 - RM0120 - RM0121	Associazione Malattie Reumatiche Infantili Sicilia (MARS) e-mail: mars.onlus@gmail.com	
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	U.O di Genetica medica (ex U.O. Laboratorio Centralizzato- HUB per la Sicilia Orientale) Edificio 7 Tel. 0953782442 - 0953781346 e-mail: genetica@medicatanica@hotmail.it		15 - Malformazioni congenite, cromosopatiche e sindromi genetiche	RN0010 - RN0020 - RN0030 - RN0040 - RN0050 - RN0060 - RN0070 - RN0090 - RN0100 - RN0110 - RN0120 - RN0130 - RN0140 - RN0150 - RN0160 - RN0170 RN0180 - RN0190 - RN0200 - RN0210 - RN0220 - RN0230 - RN0240 - RN0250 - RN0260 - RN0270 - RN0280 - RN0290 - RN0300 - RN0310 - RN0320 - RN0330 - RN0340 - RN0350 - RN0360 - RN0370 - RN0380 - RN0390 RN0400 - RN0410 - RN0420 - RN0430 - RN0440 - RN0450 - RN0460 - RN0470 - RN0480 - RN0490 - RN0500 - RN0510 - RN0520 - RN0530 - RN0540 - RN0550 - RN0560 - RN0570 - RN0580 - RN0590 - RN0600 - RN0610 - RN0620 - RN0630 - RN0640 - RN0650 - RN0660 - RN0670 - RN0680 - RN0690 - RN0700 - RN0710 - RN0720 - RN0730 - RN0740 - RN0750 - RN0760 - RN0770 - RN0780 - RN0790 - RN0800 - RN0810 - RN0820 - RN0830 - RN0840 - RN0850 - RN0860 - RN0870 - RN0880 - RN0890 - RN0900 - RN0910 - RN0920 - RN0930 - RN0940 - RN0950 - RN0960 - RN0970 - RN0980 - RN0990 - RN1000 - RN1010 - RN1020 - RN1030 - RN1040 - RN1050 - RN1060 - RN1070 - RN1080 - RN1090 - RN1100 - RN1110 - RN1120 - RN1130 - RN1140 - RN1150 - RN1160 - RN1170 - RN1180 - RN1190 - RN1210 - RN1220 - RN1230 - RN1240 - RN1250 - RN1260 - RN1270 - RN1280 - RN1290 - RN1300 - RN1310 - RN1320 - RN1330 - RN1340 - RN1350 - RN1360 - RN1370 - RN1380 - RN1390 - RN1400 - RN1410 - RN1420 - RN1430 - RN1440 - RN1450 - RN1510 - RN1530 - RN1540 - RN1550 - RN1560 - RN1580 - RN1590 - RN1600 - RN1620 - RN1630 - RN1640 - RN1670 - RN1690 - RN1700 - RN1710 - RN1720 - RN1730 - RN1740 - RN1750 - RN1760 - RN1770 - RN1780 - RN1790 - RN1800 - RN1810 - RN1820 - RN1830 - RN1840 - RN1850 - RN1860 - RN1870 - RN1880 - RN1890 - RN1900 - RN1910 - RN1920 - RN1930 - RN1940 - RN1950 - RN1960 - RN1970 - RN1980 - RN1990 - RN2000 - RN2010 - RN2020 - RN2030 - RN2040 - RN2050 - RN2060 - RN2070 - RN2080 - RN2090 - RN2100 - RN2110 - RN2120 - RN2130 - RN2140 - RN2150 - RN2160 - RN2170 - RN2180 - RN2190 - RN2200 - RN2210 - RN2220 - RN2230 - RN2240 - RN2250 - RN2260 - RN2270 - RN2280 - RN2290 - RN2300 - RN2310 - RN2320 - RN2330 - RN2340 - RN2350 - RN2360 - RN2370 - RN2380 - RN2390 - RN2400 - RN2410 - RN2420 - RN2430 - RN2440 - RN2450 - RN2460 - RN2470 - RN2480 - RN2490 - RN2500 - RN2510 - RN2520 - RN2530 - RN2540 - RN2550 - RN2560 - RN2570 - RN2580 - RN2590 - RN2600 - RN2610 - RN2620 - RN2630 - RN2640 - RN2650 - RN2660 - RN2670 - RN2680 - RN2690 - RN2700 - RN2710 - RN2720 - RN2730 - RN2740 - RN2750 - RN2760 - RN2770 - RN2780 - RN2790 - RN2800 - RN2810 - RN2820 - RN2830 - RN2840 - RN2850 - RN2860 - RN2870 - RN2880 - RN2890 - RN2900 - RN2910 - RN2920 - RN2930 - RN2940 - RN2950 - RN2960 - RN2970 - RN2980 - RN2990 - RN3000 - RN3010 - RN3020 - RN3030 - RN3040 - RN3050 - RN3060 - RN3070 - RN3080 - RN3090 - RN3100 - RN3110 - RN3120 - RN3130 - RN3140 - RN3150 - RN3160 - RN3170 - RN3180 - RN3190 - RN3200 - RN3210 - RN3220 - RN3230 - RN3240 - RN3250 - RN3260 - RN3270 - RN3280 - RN3290 - RN3300 - RN3310 - RN3320 - RN3330 - RN3340 - RN3350 - RN3360 - RN3370 - RN3380 - RN3390 - RN3400 - RN3410 - RN3420 - RN3430 - RN3440 - RN3450 - RN3460 - RN3470 - RN3480 - RN3490 - RN3500 - RN3510 - RN3520 - RN3530 - RN3540 - RN3550 - RN3560 - RN3570 - RN3580 - RN3590 - RN3600 - RN3610 - RN3620 - RN3630 - RN3640 - RN3650 - RN3660 - RN3670 - RN3680 - RN3690 - RN3700 - RN3710 - RN3720 - RN3730 - RN3740 - RN3750 - RN3760 - RN3770 - RN3780 - RN3790 - RN3800 - RN3810 - RN3820 - RN3830 - RN3840 - RN3850 - RN3860 - RN3870 - RN3880 - RN3890 - RN3900 - RN3910 - RN3920 - RN3930 - RN3940 - RN3950 - RN3960 - RN3970 - RN3980 - RN3990 - RN4000 - RN4010 - RN4020 - RN4030 - RN4040 - RN4050 - RN4060 - RN4070 - RN4080 - RN4090 - RN4100 - RN4110 - RN4120 - RN4130 - RN4140 - RN4150 - RN4160 - RN4170 - RN4180 - RN4190 - RN4200 - RN4210 - RN4220 - RN4230 - RN4240 - RN4250 - RN4260 - RN4270 - RN4280 - RN4290 - RN4300 - RN4310 - RN4320 - RN4330 - RN4340 - RN4350 - RN4360 - RN4370 - RN4380 - RN4390 - RN4400 - RN4410 - RN4420 - RN4430 - RN4440 - RN4450 - RN4460 - RN4470 - RN4480 - RN4490 - RN4500 - RN4510 - RN4520 - RN4530 - RN4540 - RN4550 - RN4560 - RN4570 - RN4580 - RN4590 - RN4600 - RN4610 - RN4620 - RN4630 - RN4640 - RN4650 - RN4660 - RN4670 - RN4680 - RN4690 - RN4700 - RN4710 - RN4720 - RN4730 - RN4740 - RN4750 - RN4760 - RN4770 - RN4780 - RN4790 - RN4800 - RN4810 - RN4820 - RN4830 - RN4840 - RN4850 - RN4860 - RN4870 - RN4880 - RN4890 - RN4900 - RN4910 - RN4920 - RN4930 - RN4940 - RN4950 - RN4960 - RN4970 - RN4980 - RN4990 - RN5000 - RN5010 - RN5020 - RN5030 - RN5040 - RN5050 - RN5060 - RN5070 - RN5080 - RN5090 - RN5010 - RN5020 - RN5030 - RN5040 - RN5050 - RN5060 - RN5070 - RN5080 - RN5090 - RN5100 - RN5110 - RN5120 - RN5130 - RN5140 - RN5150 - RN5160 - RN5170 - RN5180 - RN5190 - RN5200 - RN5210 - RN5220 - RN5230 - RN5240 - RN5250 - RN5260 - RN5270 - RN5280 - RN5290 - RN5300 - RN5310 - RN5320 - RN5330 - RN5340 - RN5350 - RN5360 - RN5370 - RN5380 - RN5390 - RN5400 - RN5410 - RN5420 - RN5430 - RN5440 - RN5450 - RN5460 - RN5470 - RN5480 - RN5490 - RN5410 - RN5420 - RN5430 - RN5440 - RN5450 - RN5460 - RN5470 - RN5480 - RN5490 - RN5500 - RN5510 - RN5520 - RN5530 - RN5540 - RN5550 - RN5560 - RN5570 - RN5580 - RN5590 - RN5600 - RN5610 - RN5620 - RN5630 - RN5640 - RN5650 - RN5660 - RN5670 - RN5680 - RN5690 - RN5610 - RN5620 - RN5630 - RN5640 - RN5650 - RN5660 - RN5670 - RN5680 - RN5690 - RN5700 - RN5710 - RN5720 - RN5730 - RN5740 - RN5750 - RN5760 - RN5770 - RN5780 - RN5790 - RN5800 - RN5810 - RN5820 - RN5830 - RN5840 - RN5850 - RN5860 - RN5870 - RN5880 - RN5890 - RN5810 - RN5820 - RN5830 - RN5840 - RN5850 - RN5860 - RN5870 - RN5880 - RN5890 - RN5900 - RN5910 - RN5920 - RN5930 - RN5940 - RN5950 - RN5960 - RN5970 - RN5980 - RN5990 - RN5910 - RN5920 - RN5930 - RN5940 - RN5950 - RN5960 - RN5970 - RN5980 - RN5990 - RN6000 - RN6010 - RN6020 - RN6030 - RN6040 - RN6050 - RN6060 - RN6070 - RN6080 - RN6090 - RN6100 - RN6110 - RN6120 - RN6130 - RN6140 - RN6150 - RN6160 - RN6170 - RN6180 - RN6190 - RN6200 - RN6210 - RN6220 - RN6230 - RN6240 - RN6250 - RN6260 - RN6270 - RN6280 - RN6290 - RN6300 - RN6310 - RN6320 - RN6330 - RN6340 - RN6350 - RN6360 - RN6370 - RN6380 - RN6390 - RN6400 - RN6410 - RN6420 - RN6430 - RN6440 - RN6450 - RN6460 - RN6470 - RN6480 - RN6490 - RN6500 - RN6510 - RN6520 - RN6530 - RN6540 - RN6550 - RN6560 - RN6570 - RN6580 - RN6590 - RN6600 - RN6610 - RN6620 - RN6630 - RN6640 - RN6650 - RN6660 - RN6670 - RN6680 - RN6690 - RN6700 - RN6710 - RN6720 - RN6730 - RN6740 - RN6750 - RN6760 - RN6770 - RN6780 - RN6790 - RN6800 - RN6810 - RN6820 - RN6830 - RN6840 - RN6850 - RN6860 - RN6870 - RN6880 - RN6890 - RN6810 - RN6820 - RN6830 - RN6840 - RN6850 - RN6860 - RN6870 - RN6880 - RN6890 - RN6900 - RN6910 - RN6920 - RN6930 - RN6940 - RN6950 - RN6960 - RN6970 - RN6980 - RN6990 - RN6910 - RN6920 - RN6930 - RN6940 - RN6950 - RN6960 - RN6970 - RN6980 - RN6990 - RN6910 - RN6920 - RN6930 - RN6940 - RN6950 - RN6960 - RN6970 - RN6980 - RN6990 - RN7000 - RN7010 - RN7020 - RN7030 - RN7040 - RN7050 - RN7060 - RN7070 - RN7080 - RN7090 - RN7010 - RN7020 - RN7030 - RN7040 - RN7050 - RN7060 - RN7070 - RN7080 - RN7090 - RN7010 - RN7020 - RN7030 - RN7040 - RN7050 - RN7060 - RN7070 - RN7080 - RN7090 - RN7100 - RN7110 - RN7120 - RN7130 - RN7140 - RN7150 - RN7160 - RN7170 - RN7180 - RN7190 - RN7110 - RN7120 - RN7130 - RN7140 - RN7150 - RN7160 - RN7170 - RN7180 - RN7190 - RN7110 - RN7120 - RN7130 - RN7140 - RN7150 - RN7160 - RN7170 - RN7180 - RN7190 - RN7200 - RN7210 - RN7220 - RN7230 - RN7240 - RN7250 - RN7260 - RN7270 - RN7280 - RN7290 - RN7210 - RN7220 - RN7230 - RN7240 - RN7250 - RN7260 - RN7270 - RN7280 - RN7290 - RN7210 - RN7220 - RN7230 - RN7240 - RN7250 - RN7260 - RN7270 - RN7280 - RN7290 - RN7300 - RN7310 - RN7320 - RN7330 - RN7340 - RN7350 - RN7360 - RN7370 - RN7380 - RN7390 - RN7310 - RN7320 - RN7330 - RN7340 - RN7350 - RN7360 - RN7370 - RN7380 - RN7390 - RN7310 - RN7320 - RN7330 - RN7340 - RN7350 - RN7360 - RN7370 - RN7380 - RN7390 - RN7400 - RN7410 - RN7420 - RN7430 - RN7440 - RN7450 - RN7460 - RN7470 - RN7480 - RN7490 - RN7410 - RN7420 - RN7430 - RN7440 - RN7450 - RN7460 - RN7470 - RN7480 - RN7490 - RN7410 - RN7420 - RN7430 - RN7440 - RN7450 - RN7460 - RN7470 - RN7480 - RN7490 - RN7500 - RN7510 - RN7520 - RN7530 - RN7540 - RN7550 - RN7560 - RN7570 - RN7580 - RN7590 - RN7510 - RN7520 - RN7530 - RN7540 - RN7550 - RN7560 - RN7570 - RN7580 - RN7590 - RN7510 - RN7520 - RN7530 - RN7540 - RN7550 - RN7560 - RN7570 - RN7580 - RN7590 - RN7600 - RN7610 - RN7620 - RN7630 - RN7640 - RN7650 - RN7660 - RN7670 - RN7680 - RN7690 - RN7610 - RN7620 - RN7630 - RN7640 - RN7650 - RN7660 - RN7670 - RN7680 - RN7690 - RN7610 - RN7620 - RN7630 - RN7640 - RN7650 - RN7660 - RN7670 - RN7680 - RN7690 - RN7700 - RN7710 - RN7720 - RN7730 - RN7740 - RN7750 - RN7760 - RN7770 - RN7780 - RN7790 - RN7710 - RN7720 - RN7730 - RN7740 - RN7750 - RN7760 - RN7770 - RN7780 - RN7790 - RN7710 - RN7720 - RN7730 - RN7740 - RN7750 - RN7760 - RN7770 - RN7780 - RN7790 - RN7800 - RN7810 - RN7820 - RN7830 - RN7840 - RN7850 - RN7860 - RN7870 - RN7880 - RN7890 - RN7810 - RN7820 - RN7830 - RN7840 - RN7850 - RN7860 - RN7870 - RN7880 - RN7890 - RN7810 - RN7820 - RN7830 - RN7840 - RN7850 - RN7860 - RN7870 - RN7880 - RN7890 - RN7900 - RN7910 - RN7920 - RN7930 - RN7940 - RN7950 - RN7960 - RN7970 - RN7980 - RN7990 - RN7910 - RN7920 - RN7930 - RN7940 - RN7950 - RN7960 - RN7970 - RN7980 - RN7990 - RN7910 - RN7920 - RN7930 - RN7940 - RN7950 - RN7960 - RN7970 - RN7980 - RN7990 - RN8000 - RN8010 - RN8020 - RN8030 - RN8040 - RN8050 - RN8060 - RN8070 - RN8080 - RN8090 - RN8010 - RN8020 - RN8030 - RN8040 - RN8050 - RN8060 - RN8070 - RN8080 - RN8090 - RN8010 - RN8020 - RN8030 - RN8040 - RN8050 - RN8060 - RN8070 - RN8080 - RN8090 - RN8100 - RN8110 - RN8120 - RN8130 - RN8140 - RN8150 - RN8160 - RN8170 - RN8180 - RN8190 - RN8110 - RN8120 - RN8130 - RN8140 - RN8150 - RN8160 - RN8170 - RN8180 - RN8190 - RN8110 - RN8120 - RN8130 - RN8140 - RN8150 - RN8160 - RN8170 - RN8180 - RN8190 - RN8200 - RN8210 - RN8220 - RN8230 - RN8240 - RN8250 - RN8260 - RN8270 - RN8280 - RN8290 - RN8210 - RN8220 - RN8230 - RN8240 - RN8250 - RN8260 - RN8270 - RN8280 - RN8290 - RN8210 - RN8220 - RN8230 - RN8240 - RN8250 - RN8260 - RN8270 - RN8280 - RN8290 - RN8300 - RN8310 - RN8320 - RN8330 - RN8340 - RN8350 - RN8360 - RN8370 - RN8380 - RN8390 - RN8310 - RN8320 - RN8330 - RN8340 - RN8350 - RN8360 - RN8370 - RN8380 - RN8390 - RN8310 - RN8320 - RN8330 - RN8340 - RN8350 - RN8360 - RN8370 - RN8380 - RN8390 - RN8400 - RN8410 - RN8420 - RN8430 - RN8440 - RN8450 - RN8460 - RN8470 - RN8480 - RN8490 - RN8410 - RN8420 - RN8430 - RN8440 - RN8450 - RN8460 - RN8470 - RN8480 - RN8490 - RN8410 - RN8420 - RN8430 - RN8440 - RN8450 - RN8460 - RN8470 - RN8480 - RN8490 - RN8500 - RN8510 - RN8520 - RN8530 - RN8540 - RN8550 - RN8560 - RN8570 - RN8580 - RN8590 - RN8510 - RN8520 - RN8530 - RN8540 - RN8550 - RN8560 - RN8570 - RN8580 - RN8590 - RN8510 - RN8520 - RN8530 - RN8540 - RN8550 - RN8560 - RN8570 - RN8580 - RN8590 - RN8600 - RN8610 - RN8620 - RN8630 - RN8640 - RN8650 - RN8660 - RN8670 - RN8680 - RN8690 - RN8610 - RN8620 - RN8630 - RN8640 - RN8650 - RN8660 - RN8670 - RN8680 - RN8690 - RN8610 - RN8620 - RN8630 - RN8640 - RN8650 - RN8660 - RN8670 - RN8680 - RN8690 - RN8700 - RN8710 - RN8720 - RN8730 - RN8740 - RN8750 - RN8760 - RN8770 - RN8780 - RN8790 - RN8710 - RN8720 - RN8730 - RN8740 - RN8750 - RN8760 - RN8770 - RN8780 - RN8790 - RN8710 - RN8720 - RN8730 - RN8740 - RN8750 - RN8760 - RN8770 - RN8780 - RN8790 - RN8800 - RN8810 - RN8820 - RN8830 - RN8840 - RN8850 - RN8860 - RN8870 - RN8880 - RN8890 - RN8810 - RN8820 - RN8830 - RN8840 - RN8850 - RN8860 - RN8870 - RN8880 - RN8890 - RN8810 - RN8820 - RN8830 - RN8840 - RN8850 - RN8860 - RN8870 - RN8880 - RN8890 - RN8900 - RN8910 - RN8920 - RN8930 - RN8940 - RN8950 - RN8960 - RN8970 - RN8980 - RN8990 - RN8910 - RN8920 - RN8930 - RN8940 - RN8950 - RN8960 - RN8970 - RN8980 - RN8990 - RN8910 - RN8920 - RN8930 - RN8940 - RN8950 - RN8960 - RN8970 - RN8980 - RN8990 - RN9000 - RN9010 - RN9020 - RN9030 - RN9040 - RN9050 - RN9060 - RN9070 - RN9080 - RN9090 - RN9010 - RN9020 - RN9030 - RN9040 - RN9050 - RN9060 - RN9070 - RN9080 - RN9090 - RN9010 - RN9020 - RN9030 - RN9040 - RN9050 - RN9060 - RN9070 - RN9080 - RN9090 - RN9100 - RN9110 - RN9120 - RN9130 - RN9140 - RN9150 - RN9160 - RN9170 - RN9180 - RN9190 - RN9110 - RN9120 - RN9130 - RN9140 - RN9150 - RN9160 - RN9170 - RN9180 - RN9190 - RN9110 - RN9120 - RN9130 - RN9140 - RN9150 - RN9160 - RN9170 - RN9180 - RN9190 - RN9200 - RN9210 - RN9220 - RN9230 - RN9240 - RN9250 - RN9260 - RN9270 - RN9280 - RN9290 - RN9210 - RN9220 - RN9230 - RN9240 - RN9250 - RN9260 - RN9270 - RN9280 - RN9290 - RN9210 - RN9220 - RN9230 - RN9240 - RN9250 - RN9260 - RN9270 - RN9280 - RN9290 - RN9300 - RN9310 - RN9320 - RN9330 - RN9340 - RN9350 - RN9360 - RN9370 - RN9380 - RN9390 - RN9310 - RN9320 - RN9330 - RN9340 - RN9350 - RN9360 - RN9370 - RN9380 - RN9390 - RN9310 - RN9320 - RN9330 - RN9340 - RN9350 - RN9360 - RN9370 - RN9380 - RN9390 - RN9400 - RN9410 - RN9420 - RN9430 - RN9440 - RN9450 - RN9460 - RN9470 - RN9480 - RN9490 - RN9410 - RN9420 - RN9430 - RN9440 - RN9450 - RN9460 - RN9470 - RN9480 - RN9490 - RN9410 - RN9420 - RN9430 - RN9440 - RN9450 - RN9460 - RN9470 - RN9480 - RN9490 - RN9500 - RN9510 - RN9520 - RN9530 - RN9540 - RN9550 - RN9560 - RN9570 - RN9580 - RN9590 - RN9510 - RN9520 - RN9530 - RN9540 - RN9550 - RN9560 - RN9570 - RN9580 - RN9590 - RN9510 - RN9520 - RN9530 - RN9540 - RN9550 - RN9560 - RN9570 - RN9580 - RN9590 - RN9600 - RN9610 - RN9620 - RN9630 - RN9640 - RN9650 - RN9660 - RN9670 - RN9680 - RN9690 - RN9610 - RN9620 - RN9630 - RN9640 - RN9650 - RN9660 - RN9670 - RN9680 - RN9690 - RN9610 - RN9620 - RN9630 - RN9640 - RN9650 - RN9660 - RN9670 - RN9680 - RN9690 - RN9700 - RN9710 - RN9720 - RN9730 - RN9740 - RN9750 - RN9760 - RN9770 - RN9780 - RN9790 - RN9710 - RN9720 - RN9730 - RN9740 - RN9750 - RN9760 - RN9770 - RN9780 - RN9790 - RN9710 - RN9720 - RN9730 - RN9740 - RN9750 - RN9760 - RN9770 - RN9780 - RN9790 - RN9800 - RN9810 - RN9820 - RN9830 - RN9840 - RN9850 - RN9860 - RN9870 - RN9880 - RN9890 - RN9810 - RN9820 - RN9830 - RN9840 - RN9850 - RN9860 - RN9870 - RN9880 - RN9890 - RN9810 - RN9820 - RN9830 - RN9840 - RN9850 - RN9860 - RN9870 - RN9880 - RN9890 - RN9900 - RN9910 - RN9920 - RN9930 - RN9940 - RN9950 - RN9960 - RN9970 - RN9980 - RN9990 - RN991		



IRCCS ASSOCIAZIONE OASI MARIA SS di TROINA (EN)

CENTRI DI RIFERIMENTO REGIONALI PER LE MALATTIE RARE

Presidio	U.O.	Medici di riferimento del centro	Area nosologica	Codici di esenzione malattie rare trattate dal Centro	Associazioni pazienti	Note
U.O. Pediatria e Genetica Medica Piano 2° Tel. 0935 932505 (Saretta) 0935 936285 (Dottore) e-mail: cromano@oasi.en.it	Dr. Corrado Romano Dr.ssa Donatella Greco Dr.ssa Pinella Failla Dr. Antonino Alberti	15 - Malformazioni congenite, cromosomiche e sindromi genetiche		RN1270 - RN0700 - RN0700 - RN16201 RN12101 - RN0700 - RN0630 - RN1200 - RN1590 - RN0630 - RN1310 - RN1320 - RN1010 - RN0040 - RN0020 - RN0350 - RN0360 - RN1410 - RN1330 - RN0940 - RN1300 - RN1500 - RN0640 - RN150 - RN1500 - RN0600 - RN0020 - RN0050 - RN0670 - RN0750 - RN1600 -	Associazione Italiana Sindrome X Fragile e-mail: info@xfragile.net Federazione Italiana per l'Autismo ai Soggetti con Sindrome di Prader-Willi e-mail: segreteria@praderwilli.it	
U.O. di Dermatologia Piano 2° Tel. 0935 936676 e-mail: cschepis@oasi.en.it	Dr. Carmelo Schepis	13 - Malattie della cute e del tessuto sottocutaneo		RN0500 - RN050 - RN0520 - RN0540 - RN0550 - RN0570 - RN0580 - RN0590 - RN0640 - RN0620 - RN0535 - RN0640 - RN1470 - RN1560 - RN1650 - RN1660 - RN1700 - RN1710 - RB0070 -	Unione Italiana Itiosi (UNITI) e-mail: info@itiosi.it Associazione Sclerosi Tuberosa (AST) e-mail: info@sclerostuberosa.org Associazione Italiana per l'Eteroplasia Ossea (IPOHA) e-mail: info@ipohanonus.org	
U.O. di Neurologia per l'Involuzione Cerebrale Piano 5° Tel. 0935 936929 - 936930 - 936931 e-mail: rferri@oasi.en.it fosenino@oasi.en.it bianuzzi@oasi.en.it	Dr. Rafaello Ferri Dr.ssa Filomena Cosentino Dr. Bartolo La Nuzza	7 - Malattie del sistema nervoso centrale e periferico		RFG010 - RF0040 - RF0050 - RF0060 - RF0061 - RF0070 - RN1520 - RF0080 - RF0040 - RN1490 - RN081 - RFG011 - RF0050 - RF0100 - RF0111 - RF0110 - RF0140 - RF0130 - RF0130 - RF0130 - RF0130 - RF0160 - RF0160 - RF0170 - RF0170 - RF0180 - RF0181 - RF0182 - RN1610 - RFG010 - RFG080 - RF090 - RFG100 - RFG160 - RF0182 - RFG101	Associazione Italiana Malcoletti e Ipersomni (AIN) e-mail: ain@narcotessia.org	

COPIA
NON
VALIDA

AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA POLICLINICO "G. MARTINO" DI MESSINA						
CENTRI DI RIFERIMENTO REGIONALI PER LE MALATTIE RARE						
Presidio	U.O.	Medici di riferimento del centro	Area nosologica	Codici di esenzione malattie rare trattate dal Centro	Associazioni pazienti	Note
U.O. di Endocrinologia Tel. 090 2213153 - 3945 e-mail: endocrinologia@polime.it salvatore.cannavò@polime.it 065341@polime.it	Prof. Salvatore Cannavò Dr.ssa Rosaria Maddalena Ruggeri	3 - Malattie delle Ghiandole Endocrine 4 - Malattia del metabolismo 15 - Malformazioni congenite, cromosopatiche e sindromi genetiche	RC0010 - RC0020 - RCG010 - RCG020 - RC0021 - RC0022 - RCG030 - RCG031 - RC0040 - RC0050 - RC0300 - RC0280 - RF0400 - RCG162	ANIPi e-mail: anipisicilia@gmail.com AIPAd e-mail: antocampo@tin.it AINET e-mail: info@iverelaperanza.org AFADOC e-mail: info@afadoc.it AIMEN 1 e 2	per i pazienti adulti	
U.O. di Pediatria Azienda Ospedaliera Universitaria Pediatrica Tel. 090 2213153 - 3947 e-mail: francesca.messina@unime.it francesca.messina@polime.it 004921@polime.it	Dr.ssa M. Francesca Messina Dr. Tommaso Aversa Dr.ssa Małgorzata Wasniewska	4 - Malattia del metabolismo in età pediatrica	RC0170			per i pazienti in età pediatrica
U.O. Di Allergologia e Immunologia Clinica Tel. 090 2212049 - 2080 - 2012 e-mail: paolina.quattrochi@polime.it	Dr.ssa Paolina Quattrochi	5 - Malattie del Sistema Immunitario e Angioedema	RC0190* - RC0191 - RC0200 - RCG150 - RCG160 - RCG161 - RC0241 - RC0243 - RC0220 - RC0290	Associazione volontaria per l'angioedema ereditario ed altre forme rare di angioedema (AAEE) www.aaee.org Associazione Italiana Angioedema (AIA) www.aia-angioedema.org Associazione Immunodeficienze Primitive (AIP) www.aip-it.org		*Per il codice RCG031 il Centro è inserito nella rete ITP di cui al PDTA regionale approvato con D.A. n. 315 del 13.04.2022
U.O. di Ematologia Tel. 090 2213250 - 2364 - 2355 e-mail: caterina.russo@polime.it; sabina.russo@polime.it alessandro.allegra@polime.it	Prof. Caterina Musolino Prof. Alessandro Allegra Dr.ssa Sabina Russo	4 - Malattia del metabolismo dell'adulto 6 - Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici 9 - Malattie del Sistema Circolatorio	RCG130 RD0020 - RD0070 - RDG050 - RD0040 - RDG031* RGG010	Associazione Italiana Porpora Immune Tromboцитopenica (AIPIT) e-mail: info@alpit.com		*Per il codice RDG031 il Centro è inserito nella rete ITP di cui al PDTA regionale approvato con D.A. n. 8 del 10.01.2021
U.O. di Neurologia e Malattie Neuromuscolari Tel. 090 2217178 - 2770 - 2791 - 7190 - 2793 e-mail: atoscano@unime.it; antonio.toscano@polime.it; crudolico@unime.it - carmelo.rodolico@polime.it sabrina.russo@polime.it - olimpia.musumeci@polime.it - anna.mazzeo@polime.it massimo.russo@unime.it - massimo.russo@polime.it	Prof. Antonino Toscano Prof. Carmelo Rodolico Prof.ssa Sonia Messina Dr.ssa Olympia Musumeci Dr.ssa Anna Mazzeo Dr. Massimo Russo	4 - Malattia del metabolismo dell'adulto 7 - Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico 14 - Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo 15 - Malformazioni congenite, cromosopatiche e sindromi genetiche	RCG060 - RCG074 - RN1760 - RCG076 - RCG077 - RCG078 - RCG080 - RCG081 - RCG 100- RCG101 - RCG102 - RCG103 - RCG083 - RCG130 - RN0710 - RN0720 - RN1600 - RFG300 - RF0010 - RF0020 - RF0030 - RFG010 - RC0150 RF0100 - RF0140 - RN1490 - RN0081 - RF0041 - RN0000 - RF0100 - RF0110 - RF0111 - RF0130 - RF0140 - RF0310 - RF0350 - RF0360 - RF0370 - RF0380 - RF0390 - RF0410 - RF0411 - RF0160 - RF0600 - RF0170 - RF0180 - RF0181 - RF0182 - RN1610 - RFG070 - RFG080 - RFG090 - RFG100 - RFG180 - RF0090 - RF0182 - RF0101 - RFG0190 RM0010 - RM0020 - RM0021 - RM0110 - RM0111 RN0010 - RNG150 - RN1570 - RN1740	A.I.S.A. Sicilia Onlus e-mail: sez.sicilia@atssia.it Associazione Italiana Glicogenosi (AIG) e-mail: info@aig-aig.it Mitocor e-mail: info@mitocor.it ULDM e-mail: direzionenazionale@uldm.it Associazione Parent Projects Onlus e-mail: associazione@parentproject.it Famiglie SMA e-mail: segreteria@famigliesma.org AISLA e-mail: segreteria@aisla.it Associazione Italiana vivere la paresi spastica Onlus (A.I.V.P.S.) e-mail: info@psonus.it Associazione Neurofibromatosi e-mail: inf@neurofibromatosi.org Associazione Italiana Siringomelia e Arnold Chiari (AISMAC) e-mail: aismac@alice.it Gli Equilibri e-mail: gieneguillibristi.hbn@gmail.com CMT Rete e-mail: ascolto@acmt-rete.it		
U.O. S.D. di Neurofisiopatologia e Disordini del Movimento Tel. 090 2212289 e-mail: rosalia.silvestri@unime.it	Prof.ssa Rosalia Silvestri	7 - Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	RF0150*			*Per il Codice RF0150 Centro Spoke dell'Hub - U.O. di Neurologia e Malattie Neuromuscolari della medesima Azienda
U.O. di Neuropsichiatria Infantile Tel. 090 2212920 e-mail: maria.bonsignore@polime.it	Prof.ssa Maria Bonsignore	7 - Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico in età pediatrica	RFG010 - RFG040 - RF0050 - RF0060 - RF0061 - RF0070 - RN1520 - RF0090 - RFG040 - RN1490 - RF0081 - RFG041 - RFG050 - RF0100 - RF0110 - RF0111 - RF0130 - RF0140 - RF0150 - RF0310 - RF0350 - RF0360 - RF0370 - RF0380 - RF0390 - RF0410 - RF0411 - RF0160 - RF0600 - RF0170 - RF0180 - RF0181 - RF0182 - RN1522 - RFG070 - RF0090 - RF0100 - RF0160 - RF0090 - RF0182 - RF0101 - RFG0190			
A.U.O. Policlinico G. Martino Via Consolare Valeria 1 Messina	U.O. di Oftalmologia Tel. 090 2212285 - 2279 - 2283 - 3958 - 2401 e-mail: oftalmologia@polime.it paragona@unime.it roszkowska@unime.it elisaimele.postorino@polime.it	Prof. Pasquale Aragona Dr.ssa Anna M. Roszkowska Dr.ssa Elisa Imelde Postorino	8 - Malattie dell'Apparato Visivo	RFO200 - RF0201 - RF0210 - RF0220 - RFG110 - RFG120 - RF0230 - RF0240 - RF0250 - RF0260 - RF0270 - RFG130 - RFG140 - RF0280 - RF0290 - RF0320 - RF0330		

U.O. di Cardiologia con UTIC Tel. 090 2213531 - 7311 e-mail: utic@polime.it dibellag@unime.it gianluca.dibella@polime.it	Prof. Gianluca Di Bella Dr. Antonino Recupero	4 - Malattia del metabolismo dell'adulto	RCG130	Limitatamente all'amiloidosi cardiaca
		9 - Malattie del Sistema Circolatorio e rare cardiache	RC0110 - RC0210 - RG0010 - RG0020 - RG0030 - RG0050 - RG0060 - RG0070 - RG0080 - RG0100 - RG0110 - RD0030 - RG020	
U.O. Malattie Intestinali Croniche Tel. 090 2213538 090 2213505 (ambulatorio) e-mail: malattie.intestinali@polime.it epatologia.ambulatorio@polime.it fwalter@unime.it csaitta@unime.it	Prof. Walter Fries Prof. Carlo Saitta	11 - Malattie dell'apparato digerente	RIO010 - RIO020 - RIO030 - RIO040 - RIO050 - RIO070 - RIO080 - RIG010 - RIG020	*Per il codice RC0170 Centro Spoke della UOC di Pediatria della medesima Azienda
		4 - Malattie del Metabolismo in età pediatrica	RCG040 - RCG120 - RCG080 - RCG103 - RCG130 - RC0170*	
U.O. di Nefrologia Pediatrica con dialisi Tel. 090 2213527 - 3118 e-mail: nefrologia.pediatrica@polime.it roberto.chimene@polime.it giovanni.conti@polime.it antonia.lamazza@polime.it lorenza.silipigni@polime.it	Prof. Roberto Chimene Dr. Giovanni Conti Dr.ssa Antonia La Mazza Dr.ssa Lorenza Silipigni	12 - Malattie dell'Apparato Genito-Urinario in età pediatrica	RJ0010 - RJ0020 - RJ0030 - RJG010 - RJG020 - RN1360	*Per il codice RC0170 Centro Spoke della UOC di Pediatria della medesima Azienda
		6 - Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	RD0010	
U.O. di Nefrologia e Dialisi Tel. 090 2213544 - 2891 e-mail: nefrologia.dialisi@polime.it domenico.santoro@unime.it domenico.santoro@polime.it	Prof. Domenico Santoro	12 - Malattie dell'Apparato Genito-Urinario	RJ0010 - RJ0020 - RJ0030 - RJG010 - RJG020 - RN1360	Associazione Sindrome Nefrosica Italia Onlus (ASNIT) Associazione Sindrome di Alport
		13 - Malattie della Cuta e del Tessuto Sottocutaneo	RL0010 - RL0020 - RL0030 - RL0040 - RL0050 - RL0060 - RL0070 - RL0080 - RL0090 - RN1010 - RN0120 - RN0130 - RN0140 - RN0150 - RN0160 - RN0170 - RN0180 - RN0190 - RN0200 - RN0210 - RN0210 - RN0220 - RN0230 - RN0240 - RN0250 - RN0260 - RN0270 - RN0280 - RN0290 - RN0300 - RN0310 - RN0320 - RN0330 - RN0340 - RN0350 - RN0360 - RN0370 - RN0380 - RN0390 - RN0400 - RN0401 - RN0410 - RN0420 - RN0430 - RN0440 - RN0450 - RN0460 - RN0470 - RN0480 - RN0490 - RN0500 - RN0510 - RN0520 - RN0530 - RN0540 - RN0550 - RN0560 - RN0570 - RN0580 - RN0590 - RN0620 - RN0630 - RN0640 - RN1470 - RN1500 - RN1650 - RN1660 - RN1700 - RN1710	
U.O. di Dermatologia Tel. 090 2213533 - 2891 e-mail: dermatologo@unime.it fguarneri@unime.it mario.vaccaro@unime.it - francesco.borgia@unime.it cguarneri@unime.it - valeria.papaiani@polime.it	Prof. Fabrizio Guarneri Prof. Mario Vaccaro Dr. Francesco Borgia Dr. Claudio Guarneri Dr.ssa Valeria Papaiani			
U.O. Genetica e Farmacogenetica Padiglione 5 - Piano 0 Tel. 090 2217152 (Ambulatorio) Tel. 090 2213109 (Laboratori) e-mail: sbriguglia@unime.it	Prof.ssa Silvana Briuglia	15 - Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche	RN0010 - RN0020 - RN0030 - RN0040 - RN0050 - RN0060 - RN0070 - RN0080 - RN0090 - RN1010 - RN0120 - RN0130 - RN0140 - RN0150 - RN0160 - RN0170 - RN0180 - RN0190 - RN0200 - RN0210 - RN0210 - RN0220 - RN0230 - RN0240 - RN0250 - RN0260 - RN0270 - RN0280 - RN0290 - RN0300 - RN0310 - RN0320 - RN0330 - RN0340 - RN0350 - RN0360 - RN0370 - RN0380 - RN0390 - RN0400 - RN0401 - RN0410 - RN0420 - RN0430 - RN0440 - RN0450 - RN0460 - RN0470 - RN0480 - RN0490 - RN0500 - RN0510 - RN0520 - RN0530 - RN0540 - RN0550 - RN0560 - RN0570 - RN0580 - RN0590 - RN0620 - RN0630 - RN0640 - RN0650 - RN0660 - RN0670 - RN0680 - RN0690 - RN0700 - RN0710 - RN0720 - RN0730 - RN0740 - RN0750 - RN0760 - RN0770 - RN0780 - RN0790 - RN0800 - RN0810 - RN0820 - RN0830 - RN0840 - RN0850 - RN0860 - RN0870 - RN0880 - RN0890 - RN0890 - RN0900 - RN0910 - RN0920 - RN0930 - RN0940 - RN0950 - RN0960 - RN0970 - RN0980 - RN1000 - RN1010 - RN1020 - RN1030 - RN1040 - RN1050 - RN1060 - RN1070 - RN1080 - RN1090 - RN1100 - RN1110 - RN1120 - RN1130 - RN1140 - RN1150 - RN1160 - RN1170 - RN1180 - RN1190 - RN1210 - RN1220 - RN1230 - RN1240 - RN1250 - RN1260 - RN1270 - RN1280 - RN1290 - RN1300 - RN1310 - RN1320 - RN1330 - RN1340 - RN1350 - RN1360 - RN1370 - RN1380 - RN1390 - RN1400 - RN1410 - RN1420 - RN1430 - RN1440 - RN1450 - RN1460 - RN1510 - RN1520 - RN1530 - RN1540 - RN1550 - RN1560 - RN1570 - RN1580 - RN1590 - RN1600 - RN1610 - RN1620 - RN1630 - RN1640 - RN1650 - RN1660 - RN1670 - RN1680 - RN1690 - RN1700 - RN1710 - RN1720 - RN1730 - RN1740 - RN1750 - RN1760 - RN1770 - RN1780 - RN1810 - RN1820 - RN1830 - RN1850 - RNG010 - RNG011 - RNG020 - RNG030 - RNG040 - RNG050 - RNG060 - RNG070 - RNG080 - RNG090 - RNG100 - RNG101 - RNG111 - RNG121 - RNG131 - RNG132 - RNG141 - RNG142 - RNG150 - RNG200 - RNG251 - RNG252 - RNG261 - RNG262 - RNG263 - RNG264 - RNG271 - R00040 - R00050 - R00250 - R00270 - R00310 - R00320 - RIG150	<p>AGATHOS e-mail: rosaria.maira@gmail.com</p> <p>Terra di Gesù e-mail: terradigesu@gmail.com</p> <p>Per Te Donna Onlus sito internet: www.pertedonna.it</p> <p>aBRCAdabra e-mail: info@brcadabra.it sicilia@brcadabra.it</p> <p>Associazione Italiana Persone Down (A.I.P.D.) e-mail: info@alipdmilazzemoreiana.it</p> <p>ANANAS e-mail: sicilia.referente@ananasonline.it</p> <p>AISMAC e-mail: aismac.catania@gmail.com</p> <p>UNIAMO FIR e-mail: segreteria@uniamo.org</p>

CENTRI DI RIFERIMENTO REGIONALI PER LE MALATTIE RARE					
Presidio	U.O.	Medici di riferimento del centro	Area nosologica	Codici di esenzione malattie rare trattate dal Centro	Associazioni pazienti
U.O. di Ematologia Piano 3 ^o Tel. 090-3992246 - 2239 - 6132 - 6125 - 2236 e-mail: donatomaninna@aoapapardo.it santoneri@aop.apardo.it Viale Ferdinando Tagino d'Acconces Contea la Papardo Messina	Dr. Donato Maninna Dr. Santo Neri Dr. Pietro Terzzi Drs.ssa Laura Nocilli Drs.ssa Felicina Li Gioi Drs.ssa Valeria Di Giacomo Dr. Francesco Rotondo	4 - Malattia del metabolismo dell'adulto	RCC080*		*Malattia di Gaucher
U.O. di Malattie dell'Apparato Respiratorio Tel. 090-3992651 e-mail: giopassalacqua@libero.it	Dr. Giovanni Passalacqua Drs.ssa Giovanna Picciolo Dr. Giuseppe Cortorillo	6 - Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici 9 - Malattie del Sistema Circulatorio	RD0020 - RD0070 - RDG050 - RD0040 - RDG031* RG010	10 - Malattie dell'Apparato Respiratorio	*Per il codice RDG031 il Centro è inserito nella rete ITP di cui al PNTA regionale approvato con D.A. n. 8 del 10/01/2021

AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE DI MESSINA						
CENTRI DI RIFERIMENTO REGIONALI PER LE MALATTIE RARE						
Presidio	U.O.	Medici di riferimento del centro	Area nosologica	Codici di resenzione malattie rare trattate dal Centro	Associazioni pazienti	Note
U.O. di Neuronalizzazione Intensiva ICS Maugeri c/o O.O. Ss. Salvatore Via Annunziata, 99 via Minareta (ME) domenico.deccco@ospaugeri.it	Piano terra Tel. 0921.389572 - 93 - 56 e-mail: maugeri.99@ospaugeri.it domenico.deccco@ospaugeri.it	Dr. Paolo Volanti Dr. Domenico De Cicco	7 - Malattie del Sistema Nervoso Centrale e periferico	RFG100	ASL A Ortilus e-mail: segreteria@asla.it	
I.O. "San Vincenzo" Bisacra 5 Tel. 0942.593933 - 270 - 264 e-mail: ernatologia.taormina@asp.messina.it	Dr. Giuseppe Mineo	6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici	ROG31*		*Per il codice RDC031 il Centro Alergico nello stesso istituto cui al PDTA regionale approvato con D.A. n. 8 del 10.01.2021	

IRCCS ISTITUTO MEDITERRANEO PER I TRAPIANTI E TERAPIE AD ALTA SPECIALIZZAZIONE (ISMETT) DI PALERMO					
CENTRI DI RIFERIMENTO REGIONALI PER LE MALATTIE RARE					
Presidio	U.O.	Medici di riferimento del centro	Area nosologica	Codici di esenzione malattie rare trattate dal Centro	Associazioni pazienti
			4 - Malattie del Metabolismo pediatrici 5 - Malattie del Sistema Immunitario in età pediatrica 9 - Malattie del Sistema Circulatorio in età pediatrica Prof. Jean De Ville De Goyet Dr. Marco Sciveres Dr. Francesco Cillo Drsra Silvia Riva Dipartimento di Pediatria Tel. 091 219211 e-mail: pediatria@ismett.edu	RCG072 - RCG102 - RCG180 - RC0150 - RC0180 RCG200	
			11 - Malattie dell'apparato digerente in età pediatrica IRCCS ISMETT Via Tricomi, 5 Palermo U.O. di Pneumologia Tel. 091 219211 e-mail: direzione.sanitaria@ismett.edu	RI0010 - RI0020 - RI0030 - RI0040 - RI0050 - RI0070 - RI0080 - RI0090 - RI010 - RI020 RN0210 - RN0220 - RN0230 - RN1350	Bambini Ricerca Trapianto (BART) Associazione Siciliana per il trapianto di fegato (ASTRAFE) - e-mail: astrafelibero.it Associazione Malattie Epatiche infantili (AME sud)
			15 - Malformazioni congenite, cronosopatie e sindromi genetiche in età pediatrica 16 - Alcune condizioni morbose di origine perinatale Dr. Patrizio Vitulo	RI0070	
			5 - Malattie del Sistema Immunitario 10 - Malattie dell'apparato respiratorio	RCG150 RG0120 - RH0011 - RHG010 - RHG011 - RHG020 - RHQ021 - RHQ022 - RNS110	Associazione Malati di ipertensione polmonare e (AMP) ODV WWW.assocamp.it

ARNAS "CIVICO - DI CRISTINA - BENFRATELLI" DI PALERMO						
CENTRI DI RIFERIMENTO REGIONALI PER LE MALATTIE RARE						
Presidio	U.O.	Medici di riferimento del centro	Area nosologica	Codici di esenzione malattie rare trattate dal Centro	Associazioni pazienti	Note
	U.O. di Pediatria Generale (ex Clinica Pediatrica) Padiglione Maggiore Tel. 091 6666131 e-mail: malattie.metaboliche@arnascivico.it	Dr.ssa Marina Caserta Dr.ssa Francesca Cardella Dr.ssa Cinzia Castana	4 - Malattie del metabolismo in età pediatrica 15 - Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche in età pediatrica	RCG040 - RCG050 - RCG060 - RCG061 RCG078 - RCG0710 - RCG081 - RCG080 RCG140 - RCG090 - RCG091 - RCG0170 RNG050	Associazione IRIS e-mail: associazioneiris@associazione-iris-onlus.org	
	U.O. di Pediatria II ad indirizzo pneumologico allergologico e Fibrosi Cistica Padiglione 17/C - Piano 2° Tel. 091 6666171 - 186 - 189 - 373 e-mail: mirella.colura@arnascivico.it	Dr.ssa Mirella Colura Dr.ssa Gianfranca Trovano Dr.ssa Lisa Termini Dr.ssa Annalisa Ferlisi Dr.ssa M. Antonietta Orlando	10 - Malattie dell'apparato respiratorio in età pediatrica	RN0950 - RNG110	PCD/Kartagener	
	U.O. di Neuropsichiatria Infantile Tel. 091 6666304 - 004 e-mail: neuropsichiatria.ped@arnascivico.it	Dr. Domenico Giuseppe Puma	4 - Malattie del metabolismo in età pediatrica	RN0750 - RF0060 - RF0061 - RF0130		
P.O. Di Cristina Via dei Benedettini, 1 Palermo	U.O.C. di Nefrologia Pediatrica Padiglione Centrale - Piano 3° Tel. 091 6666067 - 6092 - 7255 e-mail: mariamichela.dallessandro@arnascivico.it	Dr.ssa Maria Michela D'Alessandro	4 - Malattie del metabolismo in età pediatrica 6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici in età pediatrica 12 - Malattie dell'apparato genito-urinario in età pediatrica 15 - Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche in età pediatrica	RC0170 ¹ - RCG040 ¹ - RCG060 ¹ RD0010 RJ0010 - RJ0020 - RJ0030 - RUG010* - RUG020 - RN1360 RNG261 - RJ0040 - RN0980		¹ Per i Codici RC0170 e RCG040 Centro Spoke dell'U.O. - U.O. di Pediatra Generale (ex Clinica Pediatrica) della medesima Azienda ² Per i codici RC0170 e RCG060 anche per i pazienti adulti * anche per i pazienti adulti
	U.O.C. di Oncematologia Pediatrica Presidio ex Oncologico M. Alcolli Padiglione 17/C - Piano 2° Tel. 091 6664393 - 326 - 316 e-mail: oncematologia@arnascivico.it paolo.dangello@arnascivico.it trizino@hotmail.com	Dr. Paolo D'Angelo Dr. Nino Trizino	2 - Tumori rari in età pediatrica 5 - Malattie del Sistema Immunitario in età pediatrica 6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici in età pediatrica 9 - Malattie del Sistema circolatorio in età pediatrica	RB0010 - RB0020 - RBG010 RCG150 - RCG160 RD0020 - RDG030 - RDG031 - RDG040 - RDG050 - RD0050 - RD0060 - RD0070 - RD0080 - RDG050 - RD0040 - RD0081 RGG010	Associazione Siciliana per la Lotta contro le Leucemie ed i Tumori dell'Infanzia (ASLT) - Liberi di crescere Onlus Associazione Siciliana Immunodeficienza Primitive (SPIA)	
	U.O.S.D. di Ematologia con Talassemia Padiglione 2 - Piano Terra Tel. 091 6667216 - 4212 - 4404 e-mail: thalassemia@arnascivico.it liana.cuccia@arnascivico.it	Dr.ssa Liana Cuccia Dr.ssa Zelia Borsellino Dr. Battista Ruffo	6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici	RDG010	FASTED e-mail: segreteria@palermo.fasted.it	
	U.O. di Medicina Interna Padiglione 4 - Piano 2° Tel. 091 6662759 e-mail: andrea.mancuso@arnascivico.it	Dr. Alberto Maringhini Prof. Andrea Mancuso	9 - Malattie del Sistema circolatorio	RG0110 - RG0100		
	U.O.C. di Gastroenterologia con Endoscopia Digestiva Padiglione 4 - Piano Terra Tel. 091 6663060 - 63061 - 63075 e-mail: gastroenterologia@arnascivico.it roberto.dimini@arnascivico.it	Dr. Roberto Di Miti Dr. Michele Amata Dr.ssa Ambra Bonacorso Dr.ssa Elisabetta Conte Dr. Filippo Mazzoni Dr.ssa Giuseppina Russo Dr.ssa Daniela Scimeca	1 - Malattie infettive e parassitarie 2 - Tumori rari 11 - Malattie dell'Apparato Digerente	RA0020 RB0030 - RB0040 - RBG050 - RBG020 - RBG021 RIO010 - RIO020 - RIO030 - RIO040 - RIO050 - RIO070 - RIO080 - RIG010 - RIG020		
P.O. Civico Piazza Nicolo Leotta, 4 Palermo	U.O. di Medicina Interna IGR Padiglione 4 - Piano 2° Tel. 091 6662714 e-mail: s.corrao@arnascivico.it medicina@arnascivico.it	Prof. Salvatore Corrao Dr.ssa Irene Ruggeri Dr.ssa Annarita Giardina	9 - Malattie del Sistema circolatorio 14 - Malattie del Sistema Osteo-Muscolare e del Tessuto Connnettivo	RC0110 - RC0210 - RG0010 - RG0020 - RG0030 - RG0050 - RG0060 - RG0070 - RG0080 - RGG010 - RG0090 - RG0100 - RG0110 - RD0030 - RGG020 RM0010 - RM0030 - RM0031 - RM0033 - RM0040 - RM0050 - RM0060 - RM0070 - RM0080 - RM0090 - RM0100 - RM0110 - RM0111 - RM0120 - RM0121		

CASA DI CURA "LA MADDALENA" DI PALERMO					
CENTRI DI RIFERIMENTO REGIONALI PER LE MALATTIE RARE					
Presidio	U.O.	Medici di riferimento del centro	Area nosologica	Codici di isenzione malattie rare trattate dal Centro	Note
		U.O. di Oncematologia e Trapianto di Midollo Osseo Via S. Lorenzo Colli, n. 12 c/d e-mail: ematn@lamaddalenanet.it n. 12 c/d	4 - Malattia del metabolismo dell'adulto 6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici 9 - Malattie del Sistema Circulatorio	R/G/130 RD0020 - RD0081 - RDG031* - RDG050 - RD0070 - RD0040 RGG010	*Per il codice RDG031 il Centro è inserito nella rete ITP di cui al POTA Regionale approvato con D.A. n. 8 del 10/01/2021

Copia tratta dal sito Ufficiale della G.U.R.S Copia non valida per la commercializzazione

AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA POLICLINICO "PAOLO GIACCONI" DI PALERMO

CENTRI DI RIFERIMENTO REGIONALI PER LE MALATTIE RARE

Presidio	U.O.	Medici di riferimento del centro	Area nosologica	Codici di esenzione malattie rare trattate dal Centro	Associazioni pazienti	Note
	U.O. di Oncologia Medica Via del Vespro, 127 Tel. 091 6554166	Prof. Antonio Russo	2 - Tumori rari	RB0010 - RB0020 - RB0030 - RB0040 - RB0050 - RB0060 RB0070 - RBG010 - RBG020 - RBG021 - RB0071		
	U.O. di Endocrinologia Tel. 091 6552110 - 2709 - 2120 e-mail: polclinico@endocrinologia.pa.it carla.giordano@unipa.it	Prof.ssa Carla Giordano Dr.ssa Valentina Guarnotta Dr. Stefano Radellini Dr. Giuseppe Pizzimenti	3 - Malattie delle ghiandole endocrine	RC0010 - RCD020 - RCG010 - RCG020 - RC0021 - RC0022 - RCG030 - RCG031 - RC0040 - RCD050 - RC0300 - RCD020 - RF0400 - RCG162	Federazione Diabete Sicilia e-mail: fdiaabetesicilia@mail.com Associazione Vincenzo Castelli ANIO e-mail: info@anio.it ASKIS e-mail: klinkefelter-askisonlus@pec-email.com AIIPAD e-mail: antonella@morbiadiosson.org	
	U.O. di Medicina Interna Piano 1 ^o Tel. 091 6552169 - 2169 - 2120 e-mail: antonio.pinto@unipa.it bruno.tuttolmondo@unipa.it	Prof. Antonio Pinto Prof. Antonino Tuttolmondo	4 - Malattie del Metabolismo	RCG080	Associazione Italiana Anderson-Fabry (AIAF Onlus) e-mail: info@aif-onlus.org Associazione Siciliana Malattie Ereditarie Metaboliche Rare (IRIS) e-mail: associazioneiris@libero.it	
	U.O. di Astenoterapia /MCAU Edificio "Ex pertensione" - Piano 1 ^o Tel. 091 6554303 - 4507 - 4503 e-mail: astenoterapia@polclinico.pa.it davide.noto@polclinico.pa.it sito web: http://www1.unipa.it/cermmet.sicilia/	Porf. Davide Noto Dr.ssa Antonina Giannanco	4 - Malattie del Metabolismo	RCG040 - RCG050 - RCG060 - RCG061 - RCG070 - RCG071 - RN1200 - RNG050 - RCG072 - RCG073 - RC0080 - RC0090 - RCG084 - RF0120 - RN1760 - RF050 - RCG085 - RCG110 - RCG120 - RC0120 - RC0230 - RCG074 - RCG1760 - RC075 - RCG077 - RC0077 - RCG078 - RCG079 - RCG080 - RCG081 - RN1600 - RF0100 - RF0020 - RCG081 - RC0300 - RCG082 - RCG083 - RCG080 - RCG140 - RCG091 - RCG091 - RFG030 - - RFG020 - RCG180 - RFG010 - RC0100 - RC0092 - RCG093 - RCG094 - RCG095 - RCG100 - RC0120 - RC0130 - RCG101 - RC0070 - RC0102 - RC0150 - RCG103 - RCG190 - RC0180 - RCG130	Associazione Siciliana Malattie Ereditarie Metaboliche Rare (IRIS) e-mail: associazioneiris@libero.it	
	U.O. di Ematologia Ingresso Via del Vespro, 129 Tel. 091 6554519 - 4507 - 4503 e-mail: ematologia@polclinico.pa.it	Prof. Sergio Siragusa Dr.ssa Marilisa Napoli Lanza Dr.ssa Maria Enza Mitrà	6 - Malattie del sangue e degli organi emopoietici	RDG020 - RGG010 - RDG031* - RD0070 - RDG050 - RD0020** - RD0040	Associazione Italiana Pazienti Anticoagulati (AIPA) e-mail: roberto.mancini@alice.it Amici del'Emilia (AIE) e-mail: amici.daelmial@gmail.com Associazione Italiana contro le Leucemie (AIL) e-mail: info@ailpalermo.it	
			9 - Malattie del sistema circolatorio	RGG010		
	U.O. di Neurologia e Neurofisiopatologia Ingresso Via del Vespro, 143 Piano Terra dell'Edificio Medica del Lavoro Tel. 091 6554780 - 4781 e-mail: filippo.briglina@unipa.it	Prof. Filippo Briglina Dr. Andrea Gagliardo Dr. Vincenzo Di Stefano	4 - Malattia del metabolismo dell'adulto	RCG060 - RCG074 - RN1760 - RCG075 - RCG077 - RCG078 - RCG080 - RCG081 - - RCG100 - RCG101 - RCG102 - RCG103 - RCG083 - RCG130 - RN0710 - RNG070 - RN1600 - RF0300 - RF0010 - RF0020 - RF0030 - RFG010 - RFG040 - RC0150		*Per il codice RDG031 il Centro è inserito nella rete ITP di cui al PDTA regionale approvato con D.A. n. 8 del 10.11.2021
			7 - Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	RF0080 - RF0500 - RFG050 - RFG060 - RF0350 - RF0411 - RFG180 - RF0181 - RN1610 - RF0700 - RFG080 - RF0900 - RFG100 - RF0182 - RFG101 - RF0190	Associazione Malattie Autoimmuni Rare (AMAR) e-mail: ester.bongiorno@gmail.com sito web: www.associazione-amar.org	
			14 - Malattie del sistema articolomuscolare e del tessuto connettivo	RM0010 - RM0020 - RM0021 - RM0110 - RM0111	CID Italia sito web: www.cidp.it	
			15 - Malformazioni congenite, cromosomiche e sindromi genetiche	RN0010 - RNG150 - RN1570 - RN1740		
A.O.U. Polidistico "P. Giaccone" Piazza delle Cliniche 2 Palermo	U.O.S.D. di Flebologialgia Via Liborio Giuffrè, 9 e-mail: flebologialgia@polclinico.pa.it	Dr. Mario Bellisi	9 - Malattie del sistema circolatorio	RGG020		
	U.O.C. di Pneumologia Ingresso Via Liborio Giuffrè, 13 Piano Terra Tel. 091 6552673 - 2681 e-mail: rd.polclinico.pa@virgilio.it	Prof. Nicola Scichilone Dr. Riccardo Messina	10 - Malattie dell'apparato respiratorio	RHG010		
	U.O. di Dermatologia e MTS Ingresso Via del Vespro, 131 - Piano Terra Tel. 091 6554023 e-mail: giuseppe.pistone@unipa.it	Prof. Maria Rita Bongiorno Prof. Giuseppe Pistone	13 - Malattie della Cuta e del Sistema Sottocutaneo	RL0010 - RL0020 - RL0030 - RL0040 - RL0050 - RL0060 - RL0070 - RL0080 - RL0090 - RNG151 - RNG050 - RN0510 - RN0610 - RN0650 - RN0680 - - RNG051 - RNG052 - RN0530 - RN0540 - RN0550 - RN0560 - RN0570 - RN0580 - RN0590 - RN0580 - RN0590 - RN0620 - RN0630 - RN0640 - RN0640 - RN1560 - RN1650 - RN1660 - RN1700 - RN1710		
			5 - Malattie del Sistema Immunitario	RCG161 - RC0241 - RCG0243 - RC0220 - RC0290		
			9 - Malattie del Sistema Circolatorio	RC0010 - RCD210 - RG0010 - RG0020 - RG0030 - RG0050 - RG0060 - RG0070 - - RG0080 - RGG010 - RG0290 - RG0100 - RG0110 - RD0130 - RGG020		
			14 - Malattie del sistema articolomuscolare e del tessuto connettivo	RM0010 - RM0020 - RM0021 - RM0030 - RM0040 - RM0050 - RM0060 - RM0070 - RM0080 - RM0090 - RM0100 - RM0110 - RM0111 - RM0120 - RM0121		
	U.O. di Reumatologia Via del Vespro, 129 Tel. 0916552189 - 0916552193	Dr.ssa Giuliana Guggino				
	U.O. di Neuropatologia e UTIN Via Afranio Teardo, 3 Tel. 091 65545422 - 5440 e-mail: vincenzoanton@polclinico.pa.it	Prof. Giovanni Corsello Prof. Vincenzo Antonia Prof. Mario Giuffrè	15 - Malformazioni congenite, cromosomiche e sindromi genetiche in età pediatrica	RN0010 - RN0020 - RN0030 - RN0040 - RN0050 - RN0060 - RN1450 - RN1340 - RN1570 - RN1630 - RN1740 - RNC011 - RC0010 - RFG150 - RNG101 - RN0120 - RN0680 - RN1460 - RN1111 - RNC030 - RN0800 - RN0810 - RN0820 - RN0830 - RN0840 - RN0850 - RN0860 - RN0870 - RN1270 - RN0700 - RN1330 - RNC091 - RN1132 - RN0330 - RN1220 - RNG092 - RN0709 - RN0670 - RN1070 - RN1080 - RN1100 - RN0730 - RNG003 - RN0040 - RNC001 - RN0020 - RN0030 - RN0040 - RN0050 - RN0060 - RN0070 - RN0080 - RN0090 - RN0010 - RN0020 - RN0030 - RN0040 - RN0050 - RN0060 - RN0070 - RN0080 - RN0090 - RN0010 - RN1250 - RN1380 - RNC0350 - RN0360 - RN0401 - RN1410 - RCG029 - RN1300 - - RN1140 - RN1770 - RN0450 - RN1440 - RN0850 - RN0940 - RN1830 - - RN1190 - RN1210 - RN0450 - RN0904 - RC0060 - RN1400 - RN1180 - - RN1670 -	Associazione Italiana Sindrome di Beckwith-Wiedemann (AIBWS) e-mail: info@abws.org	
					Associazione Italiana Sindrome di Williams (AISW) e-mail: segreteria@aisw.it	
					Associazione per la Neurofibromatosi e-mail: anf@neurofibromatosi.org	
					Associazione Italiana Delezione Cromosoma 22 e-mail: segreteria@aide22.it	

ISTITUTO ORTOPEDICO RIZZOLI SICILIA						
CENTRI DI RIFERIMENTO REGIONALI PER LE MALATTIE RARE						
Presidio	U.O.	Medici di riferimento del centro	Area nosologica	Codici di esenzione malattie rare trattate dal Centro	Associazioni pazienti	Note
			2 - Tumori rari	RBC010		
			4 - Malattie del Metabolismo	RC0160 - RC0170 - RCG140		
			5 - Malattie del Sistema Immunitario	RCG150 - RNG090	UNIAMO Onlus e-mail: presidente@uniamo.org	
		Dr. Luca Sangiorgi Dr. Giovanni Pignatti Dr. Angelo Toscano	14 - Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	RMO090	As.it.OI Onlus e-mail: presidente@astoi.org A.C.R.I Onlus e-mail: gaia.messina@alice.it	
Dipartimento Rizzoli SS.111 a km 246 90011 Bagheria (PA)	Ambulatorio Malattie Rare Scheletriche Tel. 091 636681 e-mail: genetica@ior.it		15 - Malformazioni congenite, cromosomiche e sindromi genetiche	RNG050 - RNG060 - RNG0330 - RN0560 - RN0970 - RN1220 - RN1450 - RN1180 - RN0410 - RN1310 - RN1190 - RN0430 - RNG040 - RNG131 - RN1320 - RNG020 - RN1250 - RN1770 - RN0910 - RNG093 -	ASAC Onlus e-mail: messa@asisc.it	

AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE DI RAGUSA					
CENTRI DI RIFERIMENTO REGIONALI PER LE MALATTIE RARE					
Presidio	U.O.	Medici di riferimento del centro	Area nosologica	Codici di esenzione malattie rare trattate dal Centro	Associazioni pazienti
P.O. Giovanni Paolo II C.da Cisternazzi Ragusa	U.O.S.D di Ematologia Tel. 0932/00575 - 600505 e-mail: ematologi@aspgr.it	Dr. Sergio Cabibbo Dr.ssa Giovanna Oriella Manentti Dr. Agostino Antolino Dr. Massimo Poidomani	6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici	RDG031*	*Per il codice RDG031 il Centro è inserito nella rete IP di cui al P.O.I. regionale approvato con D.A. n. 8 del 10/01/2021

AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE DI SIRACUSA						
CENTRI DI RIFERIMENTO REGIONALI PER LE MALATTIE RARE						
Presidio	U.O.	Medici di riferimento del centro	Area nosologica	Codici di esenzione malattie rare trattate dal Centro	Associazioni pazienti	Note
P.O. "Miscarelli" C.da Granatello Augusta	U.O.C. di Ematologia Tel. 0931 989332 e-mail: ematoaugusta@gmail.com	Drs.ssa Corzita Emilia Dr. Di Bella Raimondo Drs.ssa Bianco Oriana Francesca	6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici	RDG031*		*Per il codice RDG031 il Centro è inserito nella rete ITT di cui PDTA regionale approvato con D.A. n. 8 del 10.01.2021

AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE DI TRAPANI						
CENTRI DI RIFERIMENTO REGIONALI PER LE MALATTIE RARE						
Presidio	U.O.	Medici di riferimento del centro	Area nosologica	Codici di esenzione malattie rare trattate dal Centro	Associazioni pazienti	Note
P.O. Vittorio Emanuele II Castelvetrano	U.O.S.D. di Ematologia Tel. 0924 930204 - 0924 930206 e-mail: oncematologia.castelvetrano@asptrapani.it vincenzo.leone@asptrapani.it	Dr. Vincenzo Leone Dr.ssa Carla Marinò Dr.ssa Lara Cruciitti	6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici	RDG031*		*Per il codice RDG031 il centro è inserito nella rete IRP di cui la PDTA regionale approvato con D.A. n. 8 del 10.01.2011

ELENCO MALATTIE RARRE ESENTATE DALLA PARTECIPAZIONE AL COSTO		
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE		
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO
RA0010	HANSEN, MALATTIA DI	
RA0020	WHIPPLE, MALATTIA DI	LIPODISTROFIA INTESTINALE
RA0030	LYME, MALATTIA DI	
2. TUMORI		
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO
RB0010	WILMS, TUMORE DI (ATTESTATO DI ESSENZA RINNOVABILE DOPO 5 ANNI)	NEFROBLASTOMA
RB0020	RETINOBLASTOMA (ATTESTATO DI ESSENZA RINNOVABILE DOPO 5 ANNI)	
RB0030	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI	
RB0040	GARDNER, SINDROME DI	
RB0050	POLIPOSIS FAMILIARE	
RB0060	UNFOANGIOLEOMATOMATOSI	LINEANGIOLEOMATOSI POLYOMATOSI
RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	GORLIN-GOLTZ, SINDROME DI
RBG010	NEUROFIBROMATOSI	
RBG020	COMPLESSO CARNEY	
RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	
RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	
3. MALATTIE DELLE GHIAANDLE ENDOCRINE		
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO
RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	
RC0020	KALLMANN, SINDROME DI	IPOGONADISMO CON ANOSMIA
RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	CONN, SINDROME DI
		IPERALDOSTERONISMO PRIMITIVO DA IPERPLASIA SURRENALE
RCG020	SINDROMI ADRENOCERNALE CONGENITE	IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA
RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	

RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO		
RC6630	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	SCHMIDT, SINDROME DI	
RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	LARON, SINDROME DI	RESISTENZA RECETTORE/AL CONGENITA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
RC0040	PUBERTÀ PRECOCE IDIOPATICA (ESSENZIALE, DI DURATA PARI A 5 ANNI, RINNOVABILE)		
RC0050	LEPRECAUSIMO		DONOHUE, SINDROME DI
RCB300	KENNY-CAFFEY, SINDROME DI		
RC2080	REFEF OFF, SINDROME DI		RESISTENZA CONGENITA AGLI ORMONI TIROIDEI
RF0400	PENDRED, SINDROME DI		
RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	SINDROME MEN, TIPO 1	
		SINDROME MEN, TIPO 2A	
		SINDROME MEN, TIPO 2B	
4. MALATTIE DEL METABOLISMO			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	FENILCHETONURIA/PERFENILANINEMIA	
		TIROSINEMIA	
		ISTIDINEMIA	
		ALCAPTONURIA	
		ALUCINOSI	MALATTIA DELLE URINE A SCIROPPO DI ACERO
		IPERVALINEMIA	
		METILVALONICO ACIDURIA	
		GLUTARICO ACIDURIA	
			ALTRI ACIDEMIE/ACIDURIE ORGANICHE PRIMITIVE DA DIFETTO DEL METABOLISMO DEGLI AMINOACIDI A CATENA RAMIFICATA
		O-MOCITINURIA	
		SINDROME DA MALESSORBITAMENTO DI METIONINA	
		IPERORNITINEMIA	
		IPERORNITINEMIA-IPERAMMONIEMIA-O-MOCITRILLINURIA	SINDROME HHH
		IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA	
		IPERPROLINEMIA	
		ALBINISMO	
		HARTNUP, MALATTIA DI	
		CISTINURIA	
		INTOLERANZA/ALLE PROTEINE CON LISINURIA	
		CISTINOSI	
RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	CITRULINEMIA	
		DEFICIT DI ORNITINA CARBAMOYLTRANSFERASI (OCT)	
		ARGININSUCCINIC ACIDURIA	
		DEFICIT DI N-ACETILGLUTAMATO SINTETASI (NAGS)	
		DEFICIT DI CARBAMYL-FOSFATO SINTETASI	
		ARGININEMIA	
RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	GLICOGENOSI GALATOSEMIA	
		INTOLERANZA EREDITARIA AL FRUTOSIO	
		DEFICIT DI FRUTOSIO-1,6-BISOFATASI	
		DEFICIT CONGENITO DI LATTASI	
		DEFICIT DEL TRASPORTO DEL GLUCOSIO	
		DIFETTO CONGENITO DI SACCARASI-ISOMALTASI	
		MALATTIA DA CORPI DI POLIGLUCOSANO	

		IPERINSULINISMO CONGENITO DA DEFICIT DI GLUCOCHINASI
RCG61	IPERINSULINISMOCI CONGENITI	
RCG70	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (Escluso: Ipcolesterolemia familiare eetrofige tipo Ia e IIb, Ipcolesterolemia primiva poligenica, ipcolesterolemia familiare combinata, iplipoproteinemia di tipo III)	
	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOSIGOTE TIPO Ia	
	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOSIGOTE TIPO IIb	
	DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA	
	ABETALIPOPROTEINEMIA	
	TANGIER, MALATTIA DI	
	DEFICIT DI LECTINOCOESTEROLO ACYL TRANSFERASI	
	PERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE	
RCG71	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	
	SMITH-LEVI-L-OPTIZ, SINDROME DI (codice RN1200)	
	CONRAD-HUNERMANN-HAPPE, SINDROME DI (codice RNC600)	
RCG72	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	XANTOMATOSI CERBROENDINICA
RCG73	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOZIFINGOLIPIDI	DEFICIT DI COLIGASTI DEGLI ACIDI BILIARI
RCG80	LIPODISTROFIA TOTALE	SINDROME PHARC
RCG90	DERCUM, MALATTIA DI	ADIPOSÌ DOLOROSA
RCG94	MALATTIE PEROSOMIALI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	ADRENOLEUCODISTROFIA NEONATALE E ADRENOLEUCODISTROFIA X-LINKED
	ADRENOLEUCODISTROFIA (codice RF0120)	ZELLWEGER, SINDROME DI (codice RN1760)
		CONDRODISPLASIA PUNCTATA RIZOMELEICA
		ACIDEMIA PIPECOLICA
		REFSUM MALATTIA DI (codice RFG060)
		EREDOPATIA ATATICA POLINEUROITIFORME
RCG85	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	DEFICIT DI DOPAMINA BETA-IDROSSIASI
RCG10	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'IME	PORFIRE
RCG20	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PYRIMIDINE	LESCH-NYHAN, MALATTIA DI XANTINURIA
RC0160	IPOFOSTATASIA	FOSFOETIAMINURIA
RC0230	CALCINOSI TUMORALE	

DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	
RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1750)
	DEFICIT DI ACIL-CoA DEDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA CORTA (SCAD)
	DEFICIT DI ACIL-CoA DEDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA MEDIA (MCAD)
	DEFICIT DI 3-IDROSSIACI-CoA DEDROGENASI DEGLI ACIDI DI GRASSI A CATENA LUNGA
	DEFICIT DI ACIL-CoA DEDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA MOLTO LUNGA (VLCoA)
	DEFICIT DI CARNITINA-PALMITOYL TRANSFERASI
RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI
RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARbossilici
RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE
RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)
	SINDROME MELAS (codice RNO710)
	SINDROME MERRF (codice RNO720)
	ATROFIA OTTICA DI LEVER (codice RF030)
	PEARSON SINDROME (codice RN1600)
	ALPERS, MALATTIA DI (codice RF0010)
	KEARNS-SAYRE SINDROME (codice RF0020)
RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)
RCG082	LEIGH, MALATTIA DI (codice RF0030)
RCG083	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO INERGETICO MITOCONDRIALE
MALATTIE DA ACCUMULO LIPOSOMIALE	
RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI
	GAUCHER, MALATTIA DI
	NIEMANN-PICK TIPO A, B, MALATTIA DI
	NIEMANN-PICK TIPO C, MALATTIA DI
RCG140	HURLER, SINDROME DI
	SCHIELE, SINDROME DI
	HUNTER, SINDROME DI
	SAN FILIPPO, SINDROME DI
	IMORQUIO, MALATTIA DI
	MAROTEAUX-LAMY, SINDROME DI
	SLY, SINDROME DI
	MUCOLIPIDOSI TIPO II
	MUCOLIPIDOSI TIPO III
	MUCOLIPIDOSI TIPO IV
RCG141	ALFA-MANNOSIDOSI
	BETA-MANNOSIDOSI
	FUCOSIDOSI
	IMBALATA DA ACCUMULO DI ACIDO SIALICO
	SIALOSI
	SCHINDLER, MALATTIA DI
	GALATTOSIALOSI

		BATTEN, MALATTIA DI
		KUFS, MALATTIA DI
RCG180	ALTRI MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE (le patologie sottolineate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	AUSTIN, SINDROME DI
	KRABBE, MALATTIA DI (codice RFG10)	WOLMANN, MALATTIA DI
	LEUCODISTROFIA METACRONATICA (codice RFG10)	
	FARBER, MALATTIA DI (codice RCG100)	DEFICIENZA DI CERAMIDASI
		DIFETTI CONGENITI DEL/ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E CO-FACTORI NON PROTEICI
RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	DEFICIT CONGENITO DI BIOTINIDASI
RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL COBALAMINA E DEL FOLATO	DEFICIT CONGENITO DI COBALAMINA C
RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D (le patologie sottolineate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I
	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE (codice RCG170)	
RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E CO-FACTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E (codice RFG100)	DEFICIT DI 5'-RIDIDOSAMINA FOSFATO OSSIDASI
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI
RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO (le patologie sottolineate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	EMOCROMATOSI FAMILIARE
	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA (codice RCG120)	SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA
	ATRANSFERRINEMIA CONGENITA (codice RCG130)	
RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO (le patologie sottolineate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	
	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO (codice RCG070)	ACRODERMATITE ENTEROPATICA
RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME (le patologie sottolineate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	MALATTIA DEI CAPELLI CRESPI
	WILSON, MALATTIA DI (codice RCG150)	DEGENERAZIONE ENITICOLA/FAMILIARE; DEGENERAZIONE PUTAMINALE FAMILIARE; DEGENERAZIONE EPATOCEREBRALE
RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	IPOMAGNESEMIÀ PRIMITIVA AUTOSOMICA DOMINANTE CON IPOCALCIURIA PERMANGANESEMIÀ ISOLATA AUTOSOMICO RECESSIVA
		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE
RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE E PROTEICA (CDGS)	
RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	
RCG180	CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI	

5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO SINONIMI
RC0180	ANGIOEDEMA EREDITARIO	EDEMA ANGIONEUROTICO EREDITARIO
RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	
RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALPHA-1-ANTITRIPSINA	
RG150	ISTOCITOSI A CELLULE DI LANGERHANS	
RG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	DIGEORGE, SINDROME DI (ESCLUSI TUTTI GLI ALTRI SOGGETTI CON FENOTIPI DA DELEZIONE 22q11.2, DA CERTIFICARE CON CODICE RN(G99)
		NUMEGEN, SINDROME DI
RG161	SINDROMA AUTOINFLAMMATORIA EREDITARIA/FAMILIARI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	FEBBRE PERIODICA EREDITARIA
	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE (codice RC0241)	SINDROME CINCA
	SINDROME TRAPS (codice RC0243)	SINDROME DA IPERIRD
RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTI-FOFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	
RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO SINONIMI
RDG10	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GIUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	SFEROCITOSI EREDITARIA
		TALASSEMIE (ESCLUSO: TALASSEMIE MINOR)
		ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI
		BLACKMAN-DIAMOND, ANEMIA DI
		FANCONI, ANEMIA DI
		ANEMIE SIDEROBLASTICHE
		METAHYDROXYLASE DEFICIENCY, ANEMIA DA DEFICIT DI METAHYDROXYLASE DUTTASI
RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	MARCHIAFAVA-MICHELL, MALATTIA DI
RD0020	EMOGLOBINURA PAROXISTICA NOTTURNA	
RDG20	DEFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	
		EMOFILIA A
		EMOFILIA B
		NON WILLEBRAND, MALATTIA DI
		DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE
		DEFETTI EREDITARI TROMBOFILICI
		(ESCLUSO: SOGGETTI ASINTOMATICI E TERORIZZATI PER LA SOLA MUTAZIONE G1691A DEL GENE DEL FATTORE VI LEIDEN, SOGGETTI ASINTOMATICI E TERORIZZATI PER LA SOLA MUTAZIONE G20210A DEL GENE DELLA PROTROMBINA; SOGGETTI OMIZIGOTTI PER LA MUTAZIONE CG772 DEL GENE KATHER).
RDG30	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	BERNARD-SOUlier, SINDROME DI
		DIFETTI DEL POOL DI DEPOSITO DELLE PIASTRINE
RDG31	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	TROMBOASTENIA DI GIANZMANN

RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	POPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA	
RDG050	SINDROMA MIELODISPLASTICHE		
	MALATTIA GRANULOMATOSA, CRONICA		
RDG060	CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI		
RDG070	ANEMIE APIASTICHES ACQUISITE ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APIASTICHES TRANSITORIE		
RDG080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI		
RDG051	NEUTROPENIA CONGENITA (le patologie sotto elencate, pur indicate nel gruppo, sono indicate come indicato tra parentesi)	NEUTROPENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE	
	NEUTROPENIA CICLICA (codice RD0040)		
RDG081	MASTOCITO SI SISTEMICA		
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RFG010	LEUCODISTROPIE	AICARDI-GOUTIERS, SINDROME DI ALEXANDER, MALATTIA DI CANAVAN, MALATTIA DI FELITZAEUS-MERZBACHER, MALATTIA DI SINDROME CACH	
			ATASSIA INFANTILE CON IPOMELANIZZAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE
			LEUCONECEFALOPATIA CON SOSTANZA RIANNA EVANESCENTE (VANISHING WHITE MATTER)
			OSTEODIPSIASIA IPOMENIBRANOSA POLICISTICA CON LEUCONECEFALOPATIA SCLEROSANTE
RF040	RET, SINDROME DI		
RF050	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA		
RF060	EPILESSIA MICCLONICA PROGRESSIVA		
RF061	DRAVEY, SINDROME DI		
RF070	MIOCINOLO ESSENZIALE E FREDITARIO		
RNL520	LANDAU-ALFENNER, SINDROME DI		
RF080	COREA DI HUNTINGTON		
RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI		
		ATASSIA DI FRIEDREICH	STRUMPFELL-LORRAIN, MALATTIA DI DEGENERAZIONE CEREBELLARE DI MARIE
		PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA	ATROFIA CEREBELLO OLIVARE ATROFIA SPINODENTATA ATASSIA VESTIBULOCEREBELLARE
		ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE	
		DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE SUBACUTA	
		DISINERGIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT	
		ATASSIA PERIODICA	
		ATASSIA FRIEDREICH-H.LIKE	
		ATASSIA-TELANGECTASIA	
		SINDROME CON TREMORE/ATASSIA ASSOCIATE ALL'X FRAGILE	
BN1490	ISAACS, SINDROME DI		
RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA		
RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO		
		ATROFIA NEUROASSONALE INFANTILE	
RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI		
		WERDING-HOFFMANN, MALATTIA DI KUGELBERG-WELANDER, MALATTIA DI KENNEDY, MALATTIA DI	SETEBERG, MALATTIA DI

RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA		
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA		
RF0111	SCHLDER, MALATTIA DI		
RF0120	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI		
RF0140	WEST, SINDROME DI		
RF0150	NARCOLESIA		
RF0160	ARTEROPATIA CEREBRALE AUTOSOMICA DOMINANTE CON INFARTI SOTTOCORTICALI E LEUCOENCEfalopATIA		
RF0170			
RF0180			
RF0190			
RF0200			
RF0210			
RF0220			
RF0230			
RF0240			
RF0250			
RF0260			
RF0270			
RF0280			
RF0290			
RF0300			
RF0310			
RF0320			
RF0330			
RF0340			
RF0350			
RF0360			
RF0370			
RF0380			
RF0390			
RF0400			
RF0410			
RF0420			
RF0430			
RF0440			
RF0450			
RF0460			
RF0470			
RF0480			
RF0490			
RF0500			
RF0510			
RF0520			
RF0530			
RF0540			
RF0550			
RF0560			
RF0570			
RF0580			
RF0590			
RF0600			
RF0610			
RF0620			
RF0630			
RF0640			
RF0650			
RF0660			
RF0670			
RF0680			
RF0690			
RF0700			
RF0710			
RF0720			
RF0730			
RF0740			
RF0750			
RF0760			
RF0770			
RF0780			
RF0790			
RF0800			
RF0810			
RF0820			
RF0830			
RF0840			
RF0850			
RF0860			
RF0870			
RF0880			
RF0890			
RF0900			
RF0910			
RF0920			
RF0930			
RF0940			
RF0950			
RF0960			
RF0970			
RF0980			
RF0990			
RF1000			

RFG160	DISTONIE PRIMARIE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)
	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (codice RF090)
RF0183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)
RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISINMUNI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)
	EATON-LAMBERT, SINDROME DI (codice RF0190)

8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE		CRISWICK-SCHEPENS, SINDROME DI
RF0201	COATS, MALATTIA DI		
RF0210	EALES, MALATTIA DI		
RF0220	BEHR, SINDROME DI	DISTROFIA VITreo-RETINICA	RETINOSCHISI GIOVANILE
RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RETINITE PIGMENTOSA RETINITE PUNCTATA ALBESCENTS	DISTROFIA PIGMENTOSA RETINICA FUNDUS ALBIPUNCTATUS
		DISTROFIA DEI CONI	
		STARGARDT, MALATTIA DI	
		ANAUROSIS CONGENITA DI LEBER	FUNDUS FLAVIMACULATUS
		DISTROFIA VITELLOIFORME DI BEST	GOLDMANN-FAVRÉ, MALATTIA DI
		DISTROFIA JAUNA DELLA RETINA	
RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROID		
RF0230	IRIDOCICLE ETEROCHROMICA DI FUCHS		
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE		
RF0250	EMERALDIA CONGENITA		
RF0260	OGUCHI, SINDROME DI		
RF0270	COGAN, SINDROME DI		
RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	DEGENERAZIONE NODULARE	DEGENERAZIONE NODULARE DI SALZMANN
		DEGENERAZIONE MARGINALE	TERRIEN, SINDROME DI
RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	MEYESMANN, DISTROFIA DI COGAN, DISTROFIA DI	DISTROFIA CORNEALE EPITELIALE GIOVANILE DISTROFIA CORNEALE ANTERIORE
		DISTROFIA CORNEALE GRANULARE DI TIPO I	DISTROFIA CORNEALE DI GROENWITZ DI TIPO I
		DISTROFIA CORNEALE GRANULARE DI TIPO III	DISTROFIA CORNEALE DI REE-BÜCKERS
		DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE	DISTROFIA LATTICE; AMILOIDOSIS CORNEALE
		DISTROFIA CORNEALE MACULARE	DISTROFIA CORNEALE DI GROENWITZ TIPO II
		DISTROFIE ESTROMALI DELLA CORNEA	
		CORNEA GUTTATA	
		DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA	
		DISTROFIA ENDOTTELIALE DI FUCHS	
		DISTROFIA CORNEALE ENDOTTELIALE POSTERIORE POLIMORFA	
RF0280	CHERATOCONO		
RF0290	CONGINTIVITE LIGNEA		
RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE		
RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA		

9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA		
RC0210	BENÇET, MALATTIA DI		
RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA		
RG0020	POLANGIOTITE MICROSCOPICA		POLEARTERITE MICROSCOPICA

RG0030	POLIARTERITE NODOSA		
RG0050	GRANULOMATOSI OSINOFILICA CON POLANGITE		CHURG-STRAUSS, SINDROME DI
RG0060	GOODPASTURE, SINDROME DI		
RG0070	GRANULOMATOSI CON POLANGITE		GRANULOMATOSI DI WEGENER
RG0080	ARTERITE A CELLULE E GIGANTI		HORTON, MALATTIA DI
RG0100	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE		MOSCHWITZ, SINDROME DI
RG0090	TAKAYASU, MALATTIA DI		
RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA		RENDU-OSELER-WEBER, MALATTIA DI
RG0110	BUDDE-CHIARI, SINDROME DI		
RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE		VASCULITE DA IgA
RG0200	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI		LINFEDEMA DI NONNE-MILLROY
	LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I		LINFEDEMA DI MEIGE
	LINFEDEMA PRIMITIVO AUTOSOMICO RECESSIVO		
	LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II		
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	SINONIMI	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO
RG0220	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA		
RH0011	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)		HAMMAN-RICH, SINDROME DI
RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE		ALVEOLITE FIBROSANTE CRIPTOGENETICA
RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA		ONDINE, SINDROME DI
RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA		SINDROME RCHIHA-D
RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA		
RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA		
RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (le patologie sottodelineate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		KARTAGENER, SINDROME DI (codice RN0950)

11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	SINONIMI
ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO		
RU010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIASTA A SINDROMI	ALLGROVE, SINDROME DI
RU020	GASTRITIS PERITROFICA GIGANTE	
RU030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	
RU040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	
RU050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	
RU070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	
RU080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	
RIG010	COLESTASI INTRAEPATICA E PROGRESSIVE FAMILIARI	BYLER, MALATTIA DI
		COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESIVA FAMILIARE DI TIPO II
		COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESIVA FAMILIARE DI TIPO III
		DIARREA CONGENITA CON MALASSORBITAMENTO DEL SODIO
RIG020	DIFETTI CONGENITALI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	
		DIARREA CONGENITA CON PERDITA DI CLORURI
		CLORIDORREA CONGENITA

12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO		
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	SINONIMI
ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO		
RU000	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	
RU020	FIBROSIS RETROPERitoneale	
RU030	CISTITE INTERSTIZIALE	
RIG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	DENT, SINDROME DI
		BARTTER, SINDROME DI
		GITELMAN, SINDROME DI
RIG020	GLomerulopatie primitive (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	
RN1360	ALPORT, SINDROME DI	

13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	SINONIMI
ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO		
RU010	ERITROCHERATOSI HEMALIS	
RU030	PEMFIGO	
RU040	PEMFIGO DE BOLLOSO	
RU050	PEMFIGO DE BENIGNO DELLE MUCOSE	
RU060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	
RU070	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	KUNZE-RIEHM, SINDROME DI
RU080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	
RU090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	

RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA [le patologie sottoelencate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]	DISPLASIA NEUROECTODERMICA tipo CHIME
	ECTRODATILLA - DISPLASIA ECTODERMICA - PALATOSCHISI (codice RN0880)	DISPLASIA ECTODERMICA IPODROTICA
	DISCHERATOSI CONGENITA (codice RN0560)	SINDROME EEC
	IPOMELANIOSI DIITO (codice RN1480)	
	IPOPLASIA FOCALE DERMICA (codice RN0610)	GOLTZ, SINDROME DI BLUCH-SUZBARGER, MALATTIA DI
	INCONTINENZA PIGMENTI (codice RN0510)	
	SINDROME TRICO-DENTO-OSEFA (codice RN1680)	
RNG070	ITTIOSI CONGENITI (ESCLUSI FORME NON GRAVI D'ITTIOSI VOL/GARE) [le patologie sottoelencate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]	ITTIOSI CONGENITI
		ITTIOSI A ISTRICE, TIPO CURTH-MACKLIN
		ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA
		ITTIOSI TIPO 'ARLETTCHINO'
		ITTIOSI X-LINKED
		NETHERTON, SINDROME DI
		ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO NON BULLOSO
		SINDROME CERATITE-ITTIOS-SORDIA'
RN0500	CUTIS LAXA	
RNG130	CHEARTODERMIE PALMORANTARI EREDITARIE	
RN0220	XERODERMIA PIGMENTOSO	
RN0530	CHEARTOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	
RN0540	CUTE MAMMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	
RN0550	DARIER, MALATTIA DI	
RN0570	EPIDERMOLIS BULLOSA EREDITARIA	
RNG580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	
RNG590	ERITROCHERATODERMIA VARIABLE	
RN0620	PACHIDERMOFEROSTOSI	TOURAINESOLENT-GOLE, SINDROME DI
RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	
RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	
RN1470	HAY-WELLS, SINDROME DI	
RN1560	NEULAKOVA, SINDROME DI	
RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	
RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	
RN1700	SIÖGREN-LARSSON, SINDROME DI	
RN1710	TAV, SINDROME DI	

14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	SINONIMI
RW010	DERMATOMIOSITE	
RW020	POLIMIOSITE	
RW021	SINDROME DA ANTICORPI ANTI-SINTETASI CONNETTIVITE MISTA	
RW030	FASCITE EOSINOFILA	
RW040	FASCITE DIFFUSA	
RW050	POLICONDRITE RICORRENTE	
RW060	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSO	
RW070	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	OSSIFICAZIONE ETEROTOPICA MIOSITE OSSIFICANTE PROGRESSIVA
RW080	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	
RW090	MELORECOSTOSI	
RW010	MIOSITE A CORPI INCLUSI	
RW011	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	
RW012	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	
RW0121	SINDROME SAPHO	SINOVITE-AUCNE-PUSTULOSI-IPERSTOSI-OSTEITE
		15. MALFORMAZIONI CONGENITE , CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	SINONIMI
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO		ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO
RN010	ARNOLD-GHJARI, SINDROME DI	
RN020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
RN030	AGENESIA CEREBELLARE	
RN040	JOUBERT, SINDROME DI	
RN050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	HARTSFIELD-BIXLER-DEMAYER, SINDROME DI
RN060	OLOPROSCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	
RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	ANDERMANN, SINDROME DI DANDY-WALKER, SINDROME DI
RN1340	AASE-SMITH, SINDROME DI	
RN1570	NEUROACANTOCITOSI	
RN1630	SINDROME ACROCALLOSA	
RN1740	WALKER-WARBURG, SINDROME DI	SINDROME IDROLETALE
RNG011	ALTRI SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	DISPLASIA CEFERO-FACIO-TORACICA TORELLO-CAREY, SINDROME DI BEN ARSHNER-MIMOUNI, SINDROME DI BONNEMANN-MENICKE, SINDROME DI
RQ0010	GERSTMANN, SINDROME DI	PORENCEFALEA-IPOPLASIA CEREBELLARE-MALFORMAZIONI MULTIPLE

INDROMI MALFORMATIVI CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISO		
RNG150	ANOFALMIA/MICROFALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	LENZ, SINDROME DI SINDROME ANOFTALMIA PLUS
IN0070	FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI	
IN0090	AXENFIELD RIEGER, ANOMALIA DI	
IN1050	AXENFIELD-RIEGER, SINDROME DI	
IN0100	PETERS, ANOMALIA DI	
IN0110	ANIRIDIA	
ING101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	COLOBOMA CONGENITO DELL'IRIDE COLOBOMA CONGENITO CORIORETINICO
IN0130	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO (codice IND120) ANOMALIA "MORNING-GLORY"	
IN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA FUPILLARE	
IN1580	NORRIE, MALATTIA DI	
IN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI	
IN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	
IN1460	FRASER, SINDROME DI	
IN1750	WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI	
ING111	ALTRI SINDROMI MALFORMATIVI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISO	AICARDI, SINDROME DI BARATSER-WINTER, SINDROME DI SINDROME CODAS SINDROME CERERO-OCULO-NASALE NANCE-HORAN, SINDROME DI
ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE		
ING030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicata tra parentesi)	APERT, SINDROME DI GOODMAN, SINDROME DI SINDROME C HALERMANN-STREIFF, SINDROME DI
	ACROCEFALOSINTATILLA (codice RNG030)	
	ANTLEY-BIXLER, SINDROME DI (codice RN0800)	
	BALLER-GEROLD, SINDROME DI (codice RN0810)	
	CARPENTER, SINDROME DI (codice RN1390)	
	PFEIFFER, SINDROME DI (codice RN1040)	
	SUMMITT, SINDROME DI (codice RN1230)	
	CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA (codice RN0400)	
	CROUZON, MALATTIA DI (codice RNG040)	
	DISCOSTOSI MASTOFOFACCIALE (codice RNG040)	
	DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE (codice RNG040)	
	DISPLASIA MAXILLONASALE (codice RNG040)	
	JACKSON-WELLS, SINDROME DI (codice RN040)	
IN1000	NAGER, SINDROME DI	DISOSTOSI ACROFACCIALE DI NAGER
ING040	ALTRI ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUOCSE (ESCLUSO: SCHISI ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHIS ISOLATA)	PALATOSCHISI ISOLATA O SINDROMICA
MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE		
ING121	SINDROMI MALFORMATIVI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	MOHR, MALATTIA DI MOEBIUS, SINDROME DI CUCUTZI CITTON, SINDROME DI
	CINDROMO CEFALOCONGENITALE (codice RNG010)	

	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE (codice RN0470)	OROFACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO I	PAPILLON-LEAGE E PSAUME, SINDROME DI
MAFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE			
RN0260	FOCOMELIA		
RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL		
RN0290	CAMPTOATILLA FAMILIARE		
RN0430	POLAND, SINDROME DI		
RN0460	SINDROME FEMORO-FACCIALE		
RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSIS MULTIPLE CON GENITE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	MARDEN-WALKER, SINDROME DI	
	ROBERTS, SINDROME DI (codice RN1660)	ARACNODATILLA, CONTRATTURALE CONGENITA	BEALS, SINDROME DI
	SINDROME TRISMA-PSEUDOCAMPTODATILLA (codice RN0480)	CRISPONI, SINDROME DI	
	FREEMAN-SHELDON, SINDROME DI (codice RN0890)		SINDROME DI IPENA-SHOCKER DI TIPO I
	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE (codice RN1110)		
	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI (codice RN1670)		
RNG131	ALTRIE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	SINDROME RAPADILINO	
	SEQUENZA SIRENOMELICA (codice RN0460)		
	ADAMS-OLIVER, SINDROME DI (codice RN0440)		
	SINDROME TRAMBOCOTOPENICA CON ABLASIA DEL RADIO (codice RN1690)		
MAFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI			
RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI ESCLUSI: DIFETTO INTERVENTRIColare ISOLATO; DIFETTO INTERTRICUAle ISOLATO; STENosi ISOLATA DELLA VALVOLA A-POLMONARE; PERVERIA DEL DOTTORATO ROTAZZIO	SINDROME DEL CUORE SINISTRO IPOPLASICO	
RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	EBSTEIN, ANOMALIA DI	
RN0740	IVEMARK, SINDROME DI	CUORE CRISS-CROSS	
RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI		
RNG142	ALTRIE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	SINDROME CON MALFORMAZIONE DEI CAPILLARI E MALFORMAZIONE ARTEROVENOSA (CMAVM)	
		SINDROME CLOVE	
		SINDROME METAMERICA ARTEROVENOSA CEREBROFACIALE	

MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	
RNG310	KLIPPEL-FELI SINROME DI
RNG320	GASTROSCISIS
RNG321	SINDROME PRUNE BELLY
RNG322	ONFALOCOLE
RNG322	ALTRI MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	
RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTELE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
	CURRARINO SINROME DI
RN0200	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI
RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN SINROME DI
RN0210	ATRESIA BILIARE
RN0220	CAROLI, MALATTIA DI
RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO
RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE; AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)
	ATRESIA ILEALE
	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA (codice RN0160)
	ATRESIA DEL DIGIUNO (codice RN0170)
	ATRESIA O STENOSI DUODENALE (codice RN0180)
	DUPPLICAZIONI DEL TUBO DIGERENTE
	CLOACA PERSISTENTE
	DUPLICAZIONE OESOENTERICA
RNG252	ALTRI MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE
	MICROGASTRIA
	IPPLASIA/APLASIA DELLA MUSCOLATURA DELLA PARETE GASTRICA
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	
RNG250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA
RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCOLIOSIS RENI POLICISTICA AUTOSOMICO DOMINANTE) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)
	SENIOR-LOKEN, SINDROME DI
	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIONE (codice RN0040)
	MEICKEL, SINDROME DI (codice RN0980)
RN1810	ESTROFIA VESCALE
RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)
	DISGENESIA GONADICA
	PSEUDODERMATRODITISMI (codice RN0010)
	PERRAULT, SINDROME DI
DENIS-DRAISH, SINDROME DI (codice RN1430)	SINDROME DA INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI ANDROGENI
ERMAFRODITISMO VERO (codice RN0240)	SINDROME DA INSENSIBILITA' COMPLETA AGLI ANDROGENI
RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
RNG264	ALTRI MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
	EPISPADIA
	MEGALOURETRA
	ATALLIA

MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	
RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVIDE INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)
	ACRODISOSTOSI (codice RN0280)
RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE
RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
	ACONDROPLASIA
	DISPLASIA EPIFISARIA EMMELICA
	DISTROFIA TORACICA ASFESSIANTE
	OSTEOCONDRODROMI MULTIPLI
	DISPLASIA DI KNEST
	DISPLASIA METATROPICA
	DISPLASIA CAMFOMELICA
	DISPLASIA CAMFOMELICA
	DISPLASIA SINDROMIOSIS
	LARSEN SINDROME DI
	OSTEOGENESI IMPERFETTA
	DISPLASIA FIBROSA
	ELLIS-VAN CREVELD, SINDROME DI
	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDIA
	FAIRBANK, MALATTIA DI
	DISCONDRITOSIS EOSIFICA
	DISPLASIA DIASTROFICA
	DISPLASIA PSEUDODIASTROFICA
	ENGELMANN, MALATTIA DI
	MUCUNE-ALBRIGHT, SINDROME DI
	SINDROME DOOR
RN0560	MAFFUCCI, SINDROME DI
RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA
RN0370	DYGEVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI
RN0410	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI
ALTRI SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	
RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 7,XXX; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)
	TURNER, SINDROME DI (codice RN0680)
RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBALZI CROMOSOMICI E GENOMICI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicata tra parentesi)
	PALLISTER-KILLIAN, SINDROME DI (codice RN1590)
	SINDROME DEL "CRI DU CHAT" (codice RN0670)
	SINDROME WAGR (codice RN1730)
	WILLIAMS, SINDROME DI (codice RN1270)
	WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI (codice RN070)
RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE
	SINDROME DA DELEZIONE BRACCIO CORTO CROMOSOMA 5
	TUMORE DI WILMS -ANIRIDIA - ANOMALIE GENITO-URINARIE - RITARDO MENTALE
	SINDROME DA DELEZIONE BRACCIO CORTO CROMOSOMA 4;
	PITT-ROGERS-DANIS, SINDROME DI
	MARTIN-BELL, SINDROME DI

RNGG91	SINDROMI MALIFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	(le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	SHPRINZEN-GOLDBERG, SINDROME DI LOEYS-DIEZ, SINDROME DI
MARTAN	SINDROME DI (codice RN1320)		
EHLERS-DANLOS	SINDROME DI (codice RN0330)		
STICKLER	SINDROME DI (codice RN1220)		
SINDROMI MALIFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)			
AARSKOG	SINDROME DI (codice RN0790)		
DUBOWITZ	SINDROME DI (codice RN0870)		
ROBINOW	SINDROME DI (codice RN1070)		
RUSSELL-SILVER	SINDROME DI (codice RN1080)		
SECKEL	SINDROME DI (codice RN1100)		
SHORT SINDROME	(codice RN0730)		
SINDROMI MALIFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)			
BECKWITH-WIEDEMANN	SINDROME DI (codice RN0820)		GIGANTISMO CEREBRALE
SOTOS	SINDROME DI (codice RC0310)		
WEAVER	SINDROME DI (codice RN0450)		
SIMPSON-GOLABI-BEHIMEL	SINDROME DI (codice RN1120)		
MARSHALL-SMITH	SINDROME DI (codice RN1550)		
ALTRÉ ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDAMENTO (LIMITAZIONE A SINDROMI NOTE)			
RNGG90			SINDROME K&G
RN1350	ALAGILIE, SINDROME DI		
RN1370	ALSTRÖM, SINDROME DI		
AMARTOMATOSI MULTIPLE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)			
RNGG92	COWDEN, MALATTIA DI		
SCLEFOSI TÜBEROSA	(codice RN0750)		
PEUTZ-JEGHERS	SINDROME DI (codice RN0760)		
STURGE-WEBER, SINDROME DI (codice RN0770)			
VON HIPPEL-LINDAU	SINDROME DI (codice RN0780)		BANINAYAN-ZONANA, SINDROME DI COMPLESSO DI VON MEYENBURG
SINDROME PROTEUS (codice RN1170)			
RN1300	ANGELMAN, SINDROME DI		
RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER		
RN1380	BARDET-BIEDL, SINDROME DI		
RN0830	BLOOM, SINDROME DI		
RN0840	BÖRJESEN-FORSMAN-LEHMANN, SINDROME DI		
RN1780	CHAR, SINDROME DI		
RN0550	COFFIN-LOVREZ, SINDROME DI		
RN0960	COFFIN-SIRLS, SINDROME DI		
RN0401	COHEN, SINDROME DI		
RN1610	CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI		
RC0250	COSTELLO, SINDROME DI		
RN1010	NOONAN, SINDROME DI		
RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA		
RN1530	SINDROME LEOPARD		
RN1420	DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI		
RN1640	DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE		
RN0380	FILIPPI, SINDROME DI		
RN1021	SINDROME FG		KELLER, SINDROME DI
RN1820	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI		
RN0990	FRYNS, SINDROME DI		
RN0920	HEIMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI		
RN0530	HOLT-ORAM, SINDROME DI		
LEVY-HOLISTER	, SINDROME DI		
RN1540	LOWE, SINDROME DI		
RC0270	SINDROME OCULO-CEREBRO-RENALE		

RN1850	MANNER-SALDINO, SINDROME DI	SINDROME CONORENALE; DISPLASIA RENALE - DISTROFIA PIGMENTATA DELLA RETINA - ATASSIA CEREBELARE - DISPLASIA SCHELETICA
RN0970	MARSHALL, SINDROME DI	SINDROME DI OPITZ G/BBB TIPO I
RN1020	OPITZ, SINDROME DI	SINDROME DI OPITZ G/BBB TIPO II
RN1030	PALLISTER-HALL, SINDROME DI	SINDROME W DI PALLISTER
RN0420	PALLISTER W, SINDROME DI	ATROFIA EMIFACCIALE PROGRESSIVA
RN0650	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	
RN1310	PRADER-WILLI, SINDROME DI	
RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI	
RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCCULO-FACCIALE	
RN1140	SINDROME BRANCHIO-OZO-FENALE	
RN1270	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	
RN0450	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	
RN1640	SINDROME CEREBRO-OCCULO-FACIO-SCHELETICA	
RN0850	SINDROME CHARGE	
RN0540	SINDROME KABUKI	
RN1180	SINDROME MEGALOCERNA-RETARDO MENTALE	
RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA	
RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	
RNG094	SINDROMI PROGEROIDI (le patologie sottodelineate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	HUTCHINSON-GILFORD, SINDROME DI POCHILODERMIA CONGENITO ROTHMUND-THOMSON, SINDROME DI
		WERNER, SINDROME DI (codice RC060) COCKayne, SINDROME DI (codice RN1400)
RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	WIEDEMANN-RAUTENSTRAUCH, SINDROME DI
RN1210	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI	
RN1240	TOWNES-BROOKS, SINDROME DI	
RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG	
RN1260	WILDERVANCK, SINDROME DI	
RN1280	WINCHESTER, SINDROME DI	
RN1290	WOLFMAN, SINDROME DI	

16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	SINONIMI
RP0010	EMBRIOPATIA RUBEOGLIA	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO
RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	
RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	
RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE	
RP0060	KERNITTEIRO	
RP0070	FIBROSIS EPATICA CONGENITA	
RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERENZIMALANINEMIA	

(2023.8.608)102