

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” (vasiritide) 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 CALTANISSETTA						
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. Ella Via Luigi Russo, 6 Caltanissetta	U.O.C. di Ematologia Pia. 2 - P.le Italia, 1 Tel. 0934.559106 - 559526 e-mail: ematologia_posantella@asp.d.it m.mitra@asp.d.it	Dr.ssa Maria Enza Mitra Dr.ssa Viviana Minardi Dr.ssa Pamela Murgano	6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici	RDG031*		*Per il codice RDG031 il Centro è inserito nella rete INP di cui al PDTA regionale approvato con D.A. n. 8 del 10.01.2021

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
Presidio Ospedaliero Garibaldi Nesima Via Palermo, 636 Catania	U.O. Malattie Endocrine, del Ricambio e della Nutrizione Torre C, Piano 1 Tel. 095 7598742 - 02 - 19 e-mail: segement@unicit.it	Prof. Antonio Belfiore Drs.ssa Maria Luisa Arpi	3 - Malattie delle ghiandole endocrine	RC0010 - RC0020 - RCG010 - RCG020 - RC0021 - RC0022 - RCG030 - RCG031 - RC0040 - RC0050 - RC0300 - RC0280 - RF0400 - RCG162	Associazione Italiana Pazienti Addison (AIPaD) mail: antonella@norboldiaddison.org michela.alpa@alice.it	
	U.O. di Ematologia Torre A, Piano 4; Degenza Torre C, Piano 2; Stanza Medici e Day Hospital Corpo C (Plesso Centrale), Piano 1; Ambulatorio Plesso C, Piano 1 e-mail: ematologia.nesima@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 ITP di cui al PDTA regionale approvato con D.A. n. 8 del 10.01.2021
	U.O. di Malattie Infettive Palazzo Hospice, Piano 2; Reparto Palazzina Hospice, Piano Terra; Ambulatorio e DH Tel. 095 7598650 Ambulatorio: 095 7598453 / 8452 E-mail: caccopardo@inwind.it	Prof. Bruno Caccopardo	9 - Malattie del Sistema Circolatorio	RG0010	Associazione Italiana Porpora Immune Trombocitopenica (AIPIT) e-mail: info@aipit.com	
Presidio Ospedaliero Garibaldi Nesima Piazza Santa Maria di Gesù 5 Catania	U.O. di Reumatologia Padiglione 10 - Piano Primo Tel. 095 7594326 e-mail: lenia.deandres@gmail.com	Drs.ssa Ilenia De Andres	9 - Malattie del Sistema Circolatorio	RC0210 - RD0030		
			14 - Malattie del Sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	RM0120 - RM0010 - RM0020 - RM0110 - RM0111 - RM0030	AIRA Dr. Salvatore Filetti - salvo.filetti@virgilio.it GIS e-mail: gis@sclerodermia.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 4 - Piani 3 e 4 Tel. 095 3782490-2491-1455-2469 e-mail: ematoped@policlinico.unict.it giiovanna.russo@unict.it	Prof.ssa Giovanna Russo Prof. A. Di Cataldo Dr.ssa P. Samperi Dr.ssa O. Bertuna Dott. S. D'Amico Dr.ssa M. Licciardello Dr. V. Miraglia Dr.ssa E. Canata	2 - Tumori Rari in età pediatrica	RB0010 - RB0020	Associazione Italiana per le Immunodeficienze Primitive (AIP) e-mail: info@aip-it.org	Lega per la ricerca e il trattamento della leucemia e dei tumori per il bambino (BSCUS Onlus) - e-mail: info@biscusonlus.org Associazione Italiana Porpora Immune Trombotocipica (AIPIT) - e-mail: info@aipit.com
			5 - Malattie del Sistema Immunitario in età pediatrica	RCG160		
			6 - Malattie del sangue e degli organi emopoietici in età pediatrica	RDG010 - RD0040 - RDG050 - RD0050 - RDG031 - RDG030 - RD0070		
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	U.O. di Cardiologia CAST Padiglione 8 - Piano 1 Tel. 095 3781888 e-mail: ines.monte@unict.it	Prof.ssa Ines Monte	4 - Malattie del Metabolismo adulti	RCG080* - RCG130*		*Per il Codice RCG080 (Malattia di Fabry) e RCG130 (Amiloidosi 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 3782403-1771-2886 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 - RCG060 - RCG072 - RCG073 - RC0080 - RC0090 - RCG084 - RF0120 - RN1760 - RF0060 - RCG085 - RCG110 - RCG120 - RC0160 - RC0230 - RCG074 - RN1760 - RCG075 - RCG076 - RCG077 - RCG078 - RN0710 - RN0720 - RF0300 - RN1600 - RF0010 - RF0020 - RCG081 - RF0030 - RCG082 - RCG083 - RCG080 - RCG140 - RCG090 - RCG091 - RF0300 - RF0020 - RCG180 - RF0010 - RCG100 - RCG092 - RCG093 - RCG094 - RC0170 - RCG095 - RF0040 - RCG100 - RC0120 - RC0130 - RCG101 - RC0070 - RCG102 - RC0150 - RCG103 - RCG130 - RCG190 - RC0180	Associazione Baco di Rame Associazione Progetto Grazia Associazione Piccolo Pick Associazione Italiana Glicogenosi Associazione Italiana Mucopolisaccaridosi Associazione Italiana AIAF Fabry	
			15 - Malformazioni congenite, cromosomiche e sindromi genetiche	RNG050		
PO San Marco Viale C. A. Clampi Catania	U.O. di Nefrologia e Dialisi Tel. 095 4754475	Dr.ssa Carmelita Marcantoni	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 Clinizzata di Ematologia) Padiglione 5 D Tel. 095 3781994 e-mail: gauguiffida@gmail.com	Dr. Gaetano Guiffida	4 - Malattia del metabolismo dell'adulto	RCG080 - RCG130	Associazione Siciliana Emofiliaci Onlus Catania (A.S.E. Onlus) e-mail: aseonluscattania@gmail.com sito: www.aseonluscattania.org	*Per il codice RCG031. Il Centro è inserito nella rete ITP di cui al PDTA regionale approvato con D.A. n. 8 del 10.01.2021
			6 - Malattie del sangue e degli organi emopoietici dell'adulto	RD0010 - RD0020 - RD0040 - RD0050 - RD0060 - RD0070 - RD0080 - RD0081 - RD0010 - RD0020 - RD0030 - RD0031* - RD0040 - RD0050		
			9 - Malattie del Sistema Circolatorio	RG0010		
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	U.O. di Medicina Interna Edificio 4 - Piano 1 Tel. 095 3782908	Dr. Francesco Giardino	5 - Malattie del Sistema Immunitario (e angioedema)	RC0190* - RCG160 - RC0191 - RC0200 - RCG150 - RCG161 - RC0220 - RC0290	Associazione Angioedema Ereditario (AEE) e-mail: info@angioedemaereditario.org Associazione Immunodeficienze Primitive (AIP) e-mail: info@aip-it.org	*Per il codice RC0190 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 Zapia Dr. Emanuele D'Amico	4 - Malattia del metabolismo dell'adulto	RCG060 - RCG074 - RN1760 - RCG075 - RCG077 - RCG078 - RCG080 - RCG081 - RCG100 - RCG101 - RCG102 - RCG103 - RCG083 - RCG130 - RN0710 - RN0720 - RN1600 - RF0300 - RF0010 - RF0020 - RF0030 - RF0010 - RC0150	Associazione Italiana Parkinsoniani (AIP) e-mail: catania@associazioneparkinson.it Parkinson Italia e-mail: segreteria@parkinson-italia.it RELOAD e-mail: reload@reloadonlus.it AISA e-mail: sicilia.orientale@aisa.it	
			7 - Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	RF0010 - RF0040 - RF0050 - RF0060 - RF0061 - RF0070 - RN1520 - RF0080 - RCG040 - RN1490 - RF0081 - RF0091 - RF0050 - RF0100 - RF0110 - RF0111 - RF0130 - RF0140 - RF0150 - RF0310 - RF0350 - RF0360 - RF0370 - RF0380 - RF0390 - RF0410 - RF0411 - RF0160 - RF0060 - RF0170 - RF0180 - RF0181 - RF0182 - RN1610 - RF0070 - RF0080 - RF0090 - RF0100 - RF0160 - RF0090 - RF0182 - RF0101 - RF0190		
			14 - Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	RM0010 - RM0020 - RM0021 - RM0110 - RM0111		
			15 - Malformazioni congenite, cromosomiche e sindromi genetiche	RN0010 - RNG150 - RN1570 - RN1740		
PO Rodolico Viale C. A. Clampi 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 Maria Battaglini Dr.ssa Maria Rita Rinaldi Dr.ssa Giuseppa Puleo Dr.ssa Maria Teresa Garozzo Dr. Stefano Catanzaro	2 - Tumori Rari in età pediatrica	RBG010 - RB0060 - RB0070	Associazione Neurofibromatosi (A.N.F.) e-mail: sicilia@neurofibromatosi.it Associazione Sclerosi Tuberosa (A.S.T.) e-mail: info@sclerosituberosa.org Associazione Italiana Sindrome di Sturge Weber Italia e-mail: info@sturgeweberitalia.org	
			7 - Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico in età pediatrica	RF0010 - RF0040 - RF0050 - RF0060 - RF0061 - RF0070 - RN1520 - RF0080 - RCG040 - RN1490 - RF0081 - RF0091 - RF0050 - RF0100 - RF0110 - RF0111 - RF0130 - RF0140 - RF0150 - RF0310 - RF0350 - RF0360 - RF0370 - RF0380 - RF0390 - RF0410 - RF0411 - RF0160 - RF0060 - RF0170 - RF0180 - RF0181 - RF0182 - RN1610 - RF0070 - RF0080 - RF0090 - RF0100 - RF0160 - RF0090 - RF0182 - RF0101 - RF0190		
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	U.O. Clinica Oculistica Padiglione 3 Tel. 095 3781291 e-mail: lavitabile@policlinico.unict.it	Prof. Teresio Avitabile	8 - Malattie dell'apparato visivo	RF0200 - RF0201 - RF0210 - RF0220 - RF0110 - RF0120 - RF0230 - RF0240 - RF0250 - RF0260 - RF0270 - RF0280 - RF0290 - RF0320 - RF0330		
PO San Marco Viale C. A. Clampi Catania	U.O. di Reumatologia Tel. 095 4794303-305 e-mail: rostots@gmail.com earlyrthritis.reumatologia@ao-ve.it	Dott. Rosario Foti	5 - Malattie del Sistema Immunitario Febbri periodiche	RCG161 - RC0241 - RC0243	AIPS Onlus e-mail: aips@aicat.it ANMAR e-mail: letizia.grifo5@gmail.com SIBRA e-mail: delbiancoale@outlook.it	
			9 - Malattie del Sistema Circolatorio	RC0110 - RC0210 - RG0110 - RG0020 - RG0030 - RG0050 - RG0060 - RG0070 - RG0080 - RG0010 - RG0090 - RG0110 - RC0030 - RG0020		
			14 - Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	RM0010 - RM0020 - RM0021 - RM0030 - RM0040 - RM0050 - RM0060 - RM0070 - RM0080 - RM0090 - RM0100 - RM0110 - RM0111 - RM0120 - RM0121		



PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	Centro di Riferimento per la Prevenzione, Diagnosi e Cura delle Interstizio-patologie Pulmonari e Malattie Rare del Polmone (ex- Medicina Respiratoria Sperimentale) Edificio 4 - Piano 1 Tel. 095 3781352 e-mail: malattierarect@gmail.com	Prof. Carlo Vancheri Dr. Ciancio Nicotri	2 - Tumori Rari	R80060	
			10 - Malattie dell'apparato respiratorio	RG0120 - RH011 - RHG010 - RHG011 - RH0021 - RH0022 - RNG110 - RN0950	RespiRARE Onlus, Associazione amici contro la sarcoidosi Associazione Malati di Ipertensione Pulmonare (AMIP) ODV www.associmp.it
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	U.O. di Medicina Interna (ex - UO di Medicina Interna e d'urgenza) Padiglione 4 piano 4 Tel. 095 3781573 e-mail: epatol.poli@gmail.com	Prof. Gaetano Bertino Dr.ssa Evelise Frazzetto	11 - Malattie dell'apparato digerente	RI0010 - RI0020 - RI0030 - RI0040 - RI0050 - RI0070 - RI0080 RI0010 - RG0020	
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	U.O. di Dermatologia Padiglione 4A, Piano zero, stanza 33 Tel. 0953782437 (Ambulatorio) 0953782485 (Unità Operativa)	Prof. Giuseppe Miceli Dr.ssa Maria Rita Nasca	13 - Malattie della cute e del tessuto sottocutaneo	RL0010 - RL0020 - RL0030 - RL0040 - RL0050 - RL0060 - RL0070 - RL0080 - RL0090 - RNG151 - RN0880 - RN0560 - RN1480 - RN0610 - RN0510 - RN1680 - RNG070 - RN0600 - RN1200 - RN0500 - RNG130 - RN0520 - RN0530 - RN0540 - RN0550 - RN0570 - RN0580 - RN0590 - RN0620 - RN0630 - RN0640 - RN1470 - RN1560 - RN1650 - RN1660 - RN1700 - RN1710	Associazione Nazionale Pemfigo/Pemfigoide Italy e-mail: gius.formato@gmail.com; carola.puviventi@nmi.it; Associazione per la ricerca sull'epidermolisi bollosa DEBRA e-mail: info@debraitalia.it Unione Italiana Ittiosi UNITI e-mail: info@itti.it Associazione Malattia Rara Scleroderma ASMARA e-mail: as.ma.ra-onlus@live.it Associazione Nazionale Aiuto per la Neurofibromatosi ANANAS e-mail: info@panasonline.it Associazione Italiana Anderson-Fabry AIAF e-mail: info@aiaf-onlus.org Associazione Italiana Mastocitosi ASIMAS e-mail: informazioni@asimas.it
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	RCG161 - RC0241 - RC0243 - RC0220 - RC0290	
			9 - Malattie del Sistema Circolatorio in età pediatrica	RC0110 - RC0210 - RG0010 - RG0020 - RG0030 - RG0050 - RG0060 - RG0070 - RG0080 - RG0010 - RG0090 - RG0100 - RG0110 - RD0030 - RG0020	
			14 - Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo in età pediatrica	RM0010 - RM0020 - RM0021 - RM0030 - RM0040 - RM0050 - RM0060 - RM0070 - RM0080 - RM0090 - RM0100 - RM0110 - RM0111 - RM0120 - RM0121	Associazione Malattie Reumatiche Infantili Sicilia (MARIS) e-mail: maris.onlus@gmail.com
PO G. Rodolico Via Santa Sofia, 78 Catania	UO di Genetica medica (ex U.O. Laboratorio Centralizzato - HUB per la Sicilia Orientale) Edificio 7 Tel. 0953782442 - 0953781346 e-mail: genetica@medicacatania@hotmail.it		15 - Malformazioni congenite, cromosomiche e sindromi genetiche	RN0010 - RN0020 - RN0030 - RN0040 - RN0050 - RN0060 - RN0070 - RN0090 - RN0100 - RN0110 - RN0120 - RN0130 - RN0140 - RN0150 - RN0160 - RN0170 - RN0180 - RN0190 - RN0200 - RN0201 - RN0210 - RN0220 - RN0230 - RN0240 - RN0250 - RN0260 - RN0270 - RN0280 - RN0290 - RN0300 - RN0320 - RN0321 - RN0322 - 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 - 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 - RN1200 - 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 - RN1470 - RN1480 - RN1490 - RN1500 - 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 - RN1790 - RN1800 - RN1810 - RN1820 - RN1830 - RN1840 - RN1850 - RN1860 - RN1870 - RN1880 - RN1890 - RN1900 - RNG080 - RNG090 - RNG091 - RNG092 - RNG093 - RNG094 - RNG095 - RNG100 - RNG101 - RNG102 - RNG103 - RNG104 - RNG105 - RNG106 - RNG107 - RNG108 - RNG109 - RNG110 - RNG111 - RNG112 - RNG113 - RNG114 - RNG115 - RNG116 - RNG117 - RNG118 - RNG119 - RNG120 - RNG121 - RNG122 - RNG123 - RNG124 - RNG125 - RNG126 - RNG127 - RNG128 - RNG129 - RNG130 - RNG131 - RNG132 - RNG133 - RNG134 - RNG135 - RNG136 - RNG137 - RNG138 - RNG139 - RNG140 - RNG141 - RNG142 - RNG143 - RNG144 - RNG145 - RNG146 - RNG147 - RNG148 - RNG149 - RNG150 - RNG151 - RNG152 - RNG153 - RNG154 - RNG155 - RNG156 - RNG157 - RNG158 - RNG159 - RNG160 - RNG161 - RNG162 - RNG163 - RNG164 - RNG165 - RNG166 - RNG167 - RNG168 - RNG169 - RNG170 - RNG171 - RNG172 - RNG173 - RNG174 - RNG175 - RNG176 - RNG177 - RNG178 - RNG179 - RNG180 - RNG181 - RNG182 - RNG183 - RNG184 - RNG185 - RNG186 - RNG187 - RNG188 - RNG189 - RNG190 - RNG191 - RNG192 - RNG193 - RNG194 - RNG195 - RNG196 - RNG197 - RNG198 - RNG199 - RNG200 - RNG201 - RNG202 - RNG203 - RNG204 - RNG205 - RNG206 - RNG207 - RNG208 - RNG209 - RNG210 - RNG211 - RNG212 - RNG213 - RNG214 - RNG215 - RNG216 - RNG217 - RNG218 - RNG219 - RNG220 - RNG221 - RNG222 - RNG223 - RNG224 - RNG225 - RNG226 - RNG227 - RNG228 - RNG229 - RNG230 - RNG231 - RNG232 - RNG233 - RNG234 - RNG235 - RNG236 - RNG237 - RNG238 - RNG239 - RNG240 - RNG241 - RNG242 - RNG243 - RNG244 - RNG245 - RNG246 - RNG247 - RNG248 - RNG249 - RNG250 - RNG251 - RNG252 - RNG253 - RNG254 - RNG255 - RNG256 - RNG257 - RNG258 - RNG259 - RNG260 - RNG261 - RNG262 - RNG263 - RNG264 - RNG265 - RNG266 - RNG267 - RNG268 - RNG269 - RNG270 - RNG271 - RNG272 - RNG273 - RNG274 - RNG275 - RNG276 - RNG277 - RNG278 - RNG279 - RNG280 - RNG281 - RNG282 - RNG283 - RNG284 - RNG285 - RNG286 - RNG287 - RNG288 - RNG289 - RNG290 - RNG291 - RNG292 - RNG293 - RNG294 - RNG295 - RNG296 - RNG297 - RNG298 - RNG299 - RNG300 - RNG301 - RNG302 - RNG303 - RNG304 - RNG305 - RNG306 - RNG307 - RNG308 - RNG309 - RNG310 - RNG311 - RNG312 - RNG313 - RNG314 - RNG315 - RNG316 - RNG317 - RNG318 - RNG319 - RNG320 - RNG321 - RNG322 - RNG323 - RNG324 - RNG325 - RNG326 - RNG327 - RNG328 - RNG329 - RNG330 - RNG331 - RNG332 - RNG333 - RNG334 - RNG335 - RNG336 - RNG337 - RNG338 - RNG339 - RNG340 - RNG341 - RNG342 - RNG343 - RNG344 - RNG345 - RNG346 - RNG347 - RNG348 - RNG349 - RNG350 - RNG351 - RNG352 - RNG353 - RNG354 - RNG355 - RNG356 - RNG357 - RNG358 - RNG359 - RNG360 - RNG361 - RNG362 - RNG363 - RNG364 - RNG365 - RNG366 - RNG367 - RNG368 - RNG369 - RNG370 - RNG371 - RNG372 - RNG373 - RNG374 - RNG375 - RNG376 - RNG377 - RNG378 - RNG379 - RNG380 - RNG381 - RNG382 - RNG383 - RNG384 - RNG385 - RNG386 - RNG387 - RNG388 - RNG389 - RNG390 - RNG391 - RNG392 - RNG393 - RNG394 - RNG395 - RNG396 - RNG397 - RNG398 - RNG399 - RNG400 - RNG401 - RNG402 - RNG403 - RNG404 - RNG405 - RNG406 - RNG407 - RNG408 - RNG409 - RNG410 - RNG411 - RNG412 - RNG413 - RNG414 - RNG415 - RNG416 - RNG417 - RNG418 - RNG419 - RNG420 - RNG421 - RNG422 - RNG423 - RNG424 - RNG425 - RNG426 - RNG427 - RNG428 - RNG429 - RNG430 - RNG431 - RNG432 - RNG433 - RNG434 - RNG435 - RNG436 - RNG437 - RNG438 - RNG439 - RNG440 - RNG441 - RNG442 - RNG443 - RNG444 - RNG445 - RNG446 - RNG447 - RNG448 - RNG449 - RNG450 - RNG451 - RNG452 - RNG453 - RNG454 - RNG455 - RNG456 - RNG457 - RNG458 - RNG459 - RNG460 - RNG461 - RNG462 - RNG463 - RNG464 - RNG465 - RNG466 - RNG467 - RNG468 - RNG469 - RNG470 - RNG471 - RNG472 - RNG473 - RNG474 - RNG475 - RNG476 - RNG477 - RNG478 - RNG479 - RNG480 - RNG481 - RNG482 - RNG483 - RNG484 - RNG485 - RNG486 - RNG487 - RNG488 - RNG489 - RNG490 - RNG491 - RNG492 - RNG493 - RNG494 - RNG495 - RNG496 - RNG497 - RNG498 - RNG499 - RNG500 - RNG501 - RNG502 - RNG503 - RNG504 - RNG505 - RNG506 - RNG507 - RNG508 - RNG509 - RNG510 - RNG511 - RNG512 - RNG513 - RNG514 - RNG515 - RNG516 - RNG517 - RNG518 - RNG519 - RNG520 - RNG521 - RNG522 - RNG523 - RNG524 - RNG525 - RNG526 - RNG527 - RNG528 - RNG529 - RNG530 - RNG531 - RNG532 - RNG533 - RNG534 - RNG535 - RNG536 - RNG537 - RNG538 - RNG539 - RNG540 - RNG541 - RNG542 - RNG543 - RNG544 - RNG545 - RNG546 - RNG547 - RNG548 - RNG549 - RNG550 - RNG551 - RNG552 - RNG553 - RNG554 - RNG555 - RNG556 - RNG557 - RNG558 - RNG559 - RNG560 - RNG561 - RNG562 - RNG563 - RNG564 - RNG565 - RNG566 - RNG567 - RNG568 - RNG569 - RNG570 - RNG571 - RNG572 - RNG573 - RNG574 - RNG575 - RNG576 - RNG577 - RNG578 - RNG579 - RNG580 - RNG581 - RNG582 - RNG583 - RNG584 - RNG585 - RNG586 - RNG587 - RNG588 - RNG589 - RNG590 - RNG591 - RNG592 - RNG593 - RNG594 - RNG595 - RNG596 - RNG597 - RNG598 - RNG599 - RNG600 - RNG601 - RNG602 - RNG603 - RNG604 - RNG605 - RNG606 - RNG607 - RNG608 - RNG609 - RNG610 - RNG611 - RNG612 - RNG613 - RNG614 - RNG615 - RNG616 - RNG617 - RNG618 - RNG619 - RNG620 - RNG621 - RNG622 - RNG623 - RNG624 - RNG625 - RNG626 - RNG627 - RNG628 - RNG629 - RNG630 - RNG631 - RNG632 - RNG633 - RNG634 - RNG635 - RNG636 - RNG637 - RNG638 - RNG639 - RNG640 - RNG641 - RNG642 - RNG643 - RNG644 - RNG645 - RNG646 - RNG647 - RNG648 - RNG649 - RNG650 - RNG651 - RNG652 - RNG653 - RNG654 - RNG655 - RNG656 - RNG657 - RNG658 - RNG659 - RNG660 - RNG661 - RNG662 - RNG663 - RNG664 - RNG665 - RNG666 - RNG667 - RNG668 - RNG669 - RNG670 - RNG671 - RNG672 - RNG673 - RNG674 - RNG675 - RNG676 - RNG677 - RNG678 - RNG679 - RNG680 - RNG681 - RNG682 - RNG683 - RNG684 - RNG685 - RNG686 - RNG687 - RNG688 - RNG689 - RNG690 - RNG691 - RNG692 - RNG693 - RNG694 - RNG695 - RNG696 - RNG697 - RNG698 - RNG699 - RNG700 - RNG701 - RNG702 - RNG703 - RNG704 - RNG705 - RNG706 - RNG707 - RNG708 - RNG709 - RNG710 - RNG711 - RNG712 - RNG713 - RNG714 - RNG715 - RNG716 - RNG717 - RNG718 - RNG719 - RNG720 - RNG721 - RNG722 - RNG723 - RNG724 - RNG725 - RNG726 - RNG727 - RNG728 - RNG729 - RNG730 - RNG731 - RNG732 - RNG733 - RNG734 - RNG735 - RNG736 - RNG737 - RNG738 - RNG739 - RNG740 - RNG741 - RNG742 - RNG743 - RNG744 - RNG745 - RNG746 - RNG747 - RNG748 - RNG749 - RNG750 - RNG751 - RNG752 - RNG753 - RNG754 - RNG755 - RNG756 - RNG757 - RNG758 - RNG759 - RNG760 - RNG761 - RNG762 - RNG763 - RNG764 - RNG765 - RNG766 - RNG767 - RNG768 - RNG769 - RNG770 - RNG771 - RNG772 - RNG773 - RNG774 - RNG775 - RNG776 - RNG777 - RNG778 - RNG779 - RNG780 - RNG781 - RNG782 - RNG783 - RNG784 - RNG785 - RNG786 - RNG787 - RNG788 - RNG789 - RNG790 - RNG791 - RNG792 - RNG793 - RNG794 - RNG795 - RNG796 - RNG797 - RNG798 - RNG799 - RNG800 - RNG801 - RNG802 - RNG803 - RNG804 - RNG805 - RNG806 - RNG807 - RNG808 - RNG809 - RNG810 - RNG811 - RNG812 - RNG813 - RNG814 - RNG815 - RNG816 - RNG817 - RNG818 - RNG819 - RNG820 - RNG821 - RNG822 - RNG823 - RNG824 - RNG825 - RNG826 - RNG827 - RNG828 - RNG829 - RNG830 - RNG831 - RNG832 - RNG833 - RNG834 - RNG835 - RNG836 - RNG837 - RNG838 - RNG839 - RNG840 - RNG841 - RNG842 - RNG843 - RNG844 - RNG845 - RNG846 - RNG847 - RNG848 - RNG849 - RNG850 - RNG851 - RNG852 - RNG853 - RNG854 - RNG855 - RNG856 - RNG857 - RNG858 - RNG859 - RNG860 - RNG861 - RNG862 - RNG863 - RNG864 - RNG865 - RNG866 - RNG867 - RNG868 - RNG869 - RNG870 - RNG871 - RNG872 - RNG873 - RNG874 - RNG875 - RNG876 - RNG877 - RNG878 - RNG879 - RNG880 - RNG881 - RNG882 - RNG883 - RNG884 - RNG885 - RNG886 - RNG887 - RNG888 - RNG889 - RNG890 - RNG891 - RNG892 - RNG893 - RNG894 - RNG895 - RNG896 - RNG897 - RNG898 - RNG899 - RNG900 - RNG901 - RNG902 - RNG903 - RNG904 - RNG905 - RNG906 - RNG907 - RNG908 - RNG909 - RNG910 - RNG911 - RNG912 - RNG913 - RNG914 - RNG915 - RNG916 - RNG917 - RNG918 - RNG919 - RNG920 - RNG921 - RNG922 - RNG923 - RNG924 - RNG925 - RNG926 - RNG927 - RNG928 - RNG929 - RNG930 - RNG931 - RNG932 - RNG933 - RNG934 - RNG935 - RNG936 - RNG937 - RNG938 - RNG939 - RNG940 - RNG941 - RNG942 - RNG943 - RNG944 - RNG945 - RNG946 - RNG947 - RNG948 - RNG949 - RNG950 - RNG951 - RNG952 - RNG953 - RNG954 - RNG955 - RNG956 - RNG957 - RNG958 - RNG959 - RNG960 - RNG961 - RNG962 - RNG963 - RNG964 - RNG965 - RNG966 - RNG967 - RNG968 - RNG969 - RNG970 - RNG971 - RNG972 - RNG973 - RNG974 - RNG975 - RNG976 - RNG977 - RNG978 - RNG979 - RNG980 - RNG981 - RNG982 - RNG983 - RNG984 - RNG985 - RNG986 - RNG987 - RNG988 - RNG989 - RNG990 - RNG991 - RNG992 - RNG993 - RNG994 - RNG995 - RNG996 - RNG997 - RNG998 - RNG999 - RNG1000 - RNG1001 - RNG1002 - RNG1003 - RNG1004 - RNG1005 - RNG1006 - RNG1007 - RNG1008 - RNG1009 - RNG1010 - RNG1011 - RNG1012 - RNG1013 - RNG1014 - RNG1015 - RNG1016 - RNG1017 - RNG1018 - RNG1019 - RNG1020 - RNG1021 - RNG1022 - RNG1023 - RNG1024 - RNG1025 - RNG1026 - RNG1027 - RNG1028 - RNG1029 - RNG1030 - RNG1031 - RNG1032 - RNG1033 - RNG1034 - RNG1035 - RNG1036 - RNG1037 - RNG1038 - RNG1039 - RNG1040 - RNG1041 - RNG1042 - RNG1043 - RNG1044 - RNG1045 - RNG1046 - RNG1047 - RNG1048 - RNG1049 - RNG1050 - RNG1051 - RNG1052 - RNG1053 - RNG1054 - RNG1055 - RNG1056 - RNG1057 - RNG1058 - RNG1059 - RNG1060 - RNG1061 - RNG1062 - RNG1063 - RNG1064 - RNG1065 - RNG1066 - RNG1067 - RNG1068 - RNG1069 - RNG1070 - RNG1071 - RNG1072 - RNG1073 - RNG1074 - RNG1075 - RNG1076 - RNG1077 - RNG1078 - RNG1079 - RNG1080 - RNG1081 - RNG1082 - RNG1083 - RNG1084 - RNG1085 - RNG1086 - RNG1087 - RNG1088 - RNG1089 - RNG1090 - RNG1091 - RNG1092 - RNG1093 - RNG1094 - RNG1095 - RNG1096 - RNG1097 - RNG1098 - RNG1099 - RNG1100 - RNG1101 - RNG1102 - RNG1103 - RNG1104 - RNG1105 - RNG1106 - RNG1107 - RNG1108 - RNG1109 - RNG1110 - RNG1111 - RNG1112 - RNG1113 - RNG1114 - RNG1115 - RNG1116 - RNG1117 - RNG1118 - RNG1119 - RNG1120 - RNG1121 - RNG1122 - RNG1123 - RNG1124 - RNG1125 - RNG1126 - RNG1127 - RNG1128 - RNG1129 - RNG1130 - RNG1131 - RNG1132 - RNG1133 - RNG1134 - RNG1135 - RNG1136 - RNG1137 - RNG1138 - RNG1139 - RNG1140 - RNG1141 - RNG1142 - RNG1143 - RNG1144 - RNG1145 - RNG1146 - RNG1147 - RNG1148 - RNG1149 - RNG1150 - RNG1151 - RNG1152 - RNG1153 - RNG1154 - RNG1155 - RNG1156 - RNG1157 - RNG1158 - RNG1159 - RNG1160 - RNG1161 - RNG1162 - RNG1163 - RNG1164 - RNG1165 - RNG1166 - RNG1167 - RNG1168 - RNG1169 - RNG1170 - RNG1171 - RNG1172 - RNG1173 - RNG1174 - RNG1175 - RNG1176 - RNG1177 - RNG1178 - RNG1179 - RNG1180 - RNG1181 - RNG1182 - RNG1183 - RNG1184 - RNG1185 - RNG1186 - RNG1187 - RNG1188 - RNG1189 - RNG1190 - RNG1191 - RNG1192 - RNG1193 - RNG1194 - RNG1195 - RNG1196 - RNG1197 - RNG1198 - RNG1199 - RNG1200 - RNG1201 - RNG1202 - RNG1203 - RNG1204 - RNG1205 - RNG1206 - RNG1207 - RNG1208 - RNG1209 - RNG1210 - RNG1211 - RNG1212 - RNG1213 - RNG1214 - RNG1215 - RNG1216 - RNG1217 - RNG1218 - RNG1219 - RNG1220 - RNG1221 - RNG1222 - RNG1223 - RNG1224 - RNG1225 - RNG1226 - RNG1227 - RNG1228 - RNG1229 - RNG1230 - RNG1231 - RNG1232 - RNG1233 - RNG1234 - RNG1235 - RNG1236 - RNG1237 - RNG1238 - RNG1239 - RNG1240 - RNG1241 - RNG1242 - RNG1243 - RNG1244 - RNG1245 - RNG1246 - RNG1247 - RNG1248 - RNG1249 - RNG1250 - RNG1251 - RNG1252 - RNG1253 - RNG1254 - RNG1255 - RNG1256 - RNG1257 - RNG1258 - RNG1259 - RNG1260 - RNG1261 - RNG1262 - RNG1263 - RNG1264 - RNG1265 - RNG1266 - RNG1267 - RNG1268 - RNG1269 - RNG1270 - RNG1271 - RNG1272 - RNG1273 - RNG1274 - RNG1275 - RNG1276 - RNG1277 - RNG1278 - RNG1279 - RNG1280 - RNG1281 - RNG1282 - RNG1283 - RNG1284 - RNG1285 - RNG1286 - RNG1287 - RNG1288 - RNG1289 - RNG1290 - RNG1291 - RNG1292 - RNG1293 - RNG1294 - RNG1295 - RNG1296 - RNG1297 - RNG1298 - RNG1299 - RNG1300 - RNG1301 - RNG1302 - RNG1303 - RNG1304 - RNG1305 - RNG1306 - RNG1307 - RNG1308 - RNG1309 - RNG1310 - RNG1311 - RNG1312 - RNG1313 - RNG1314 - RNG1315 - RNG1316 - RNG1317 - RNG1318 - RNG1319 - RNG1320 - RNG1321 - RNG1322 - RNG1323 - RNG1324 - RNG1325 - RNG1326 - RNG1327 - RNG1328 - RNG1329 - RNG1330 - RNG1331 - RNG1332 - RNG1333 - RNG1334 - RNG1335 - RNG1336 - RNG1337 - RNG1338 - RNG1339 - RNG1340 - RNG1341 - RNG1342 - RNG1343 - RNG1344 - RNG1345 - RNG1346 - RNG1347 - RNG1348 - RNG1349 - RNG1350 - RNG1351 - RNG1352 - RNG1353 - RNG1354 - RNG1355 - RNG1356 - RNG1357 - RNG1358 - RNG1359 - RNG1360 - RNG1361 - RNG1362 - RNG1363 - RNG1364 - RNG1365 - RNG1366 - RNG1367 - RNG1368 - RNG1369 - RNG1370 - RNG1371 - RNG1372 - RNG1373 - RNG1374 - RNG1375 - RNG1376 - RNG1377 - RNG1378 - RNG1379 - RNG1380 - RNG1381 - RNG1382 - RNG1383 - RNG1384 - RNG1385 - RNG1386 - RNG1387 - RNG1388 - RNG1389 - RNG1390 - RNG1391 - RNG1392 - RNG1393 - RNG1394 - RNG1395 - RNG1396 - RNG1397 - RNG1398 - RNG1399 - RNG1400 - RNG1401 - RNG1402 - RNG1403 - RNG1404 - RNG1405 - RNG1406 - RNG1407 - RNG1408 - RNG1409 - RNG1410 - RNG1411 - RNG1412 - RNG1413 - RNG1414 - RNG1415 - RNG1416 - RNG1417 - RNG1418 - RNG1419 - RNG1420 - RNG1421 - RNG1422 - RNG1423 - RNG1424 - RNG1425 - RNG1426 - RNG1427 - RNG1428 - RNG1429 - RNG1430 - RNG1431 - RNG1432 - RNG1433 - RNG1434 - RNG1435 - RNG1436 - RNG1437 - RNG1438 - RNG1439 - RNG1440 - RNG1441 - RNG1442 - RNG1443 - RNG1444 - RNG1445 - RNG1446 - RNG1447 - RNG1448 - RNG1449 - RNG1450 - RNG1451 - RNG1452 - RNG1453 - RNG1454 - RNG1455 - RNG1456 - RNG1457 - RNG1458 - RNG1459 - RNG1460 - RNG1461 - RNG1462 - RNG1463 - RNG1464 - RNG1465 - RNG1466 - RNG1467 - RNG1468 - RNG1469 - RNG1470 - RNG1471 - RNG1472 - RNG1473 - RNG1474 - RNG1475 - RNG1476 - RNG1477 - RNG1478 - RNG1479 - RNG1480 - RNG1481 - RNG1482 - RNG1483 - RNG1484 - RNG1485 - RNG1486 - RNG1487 - RNG1488 - RNG1489 - RNG1490 - RNG1491 - RNG1492 - RNG1493 - RNG1494 - RNG1495 - RNG1496 - RNG1497 - RNG1498 - RNG1499 - RNG1500 - RNG1501 - RNG1502 - RNG1503 - RNG1504 - RNG1505 - RNG1506 - RNG1507 - RNG1508 - RNG1509 - RNG1510 - RNG1511 - RNG1512 - RNG1513 - RNG1514 - RNG1515 - RNG1516 - RNG1517 - RNG1518 - RNG1519 - RNG1520 - RNG1521 - RNG1522 - RNG1523 - RNG1524 - RNG1525 - RNG1526 - RNG1527 - RNG1528 - RNG1529 - RNG1530 - RNG1531 - RNG1532 - RNG1533 - RNG1534 - RNG1535 - RNG1536 - RNG1537 - RNG1538 - RNG1539 - RNG1540 - RNG1541 - RNG1542 - RNG1543 - RNG1544 - RNG1545 - RNG1546 - RNG1547 - RNG1548 - RNG1549 - RNG1550 - RNG1551 - RNG1552 - RNG1553 - RNG1554 - RNG1555 - RNG1556 - RNG1557 - RNG1558 - RNG1559 - RNG1560 - RNG1561 - RNG1562 - RNG1563 - RNG1564 - RNG1565 - RNG1566 - RNG1567 - RNG1568 - RNG1569 - RNG1570 - RNG1571 - RNG1572 - RNG1573 - RNG1574 - RNG1575 - RNG1576 - RNG1577 - RNG1578 - RNG1579 - RNG1580 - RNG1581 - RNG1582 - RNG1583 - RNG1584 - RNG1585 - RNG1586 - RNG1587 - RNG1588 - RNG1589 - RNG1590 - RNG1591 - RNG1592 - RNG1593 - RNG1594 - RNG1595 - RNG1596 - RNG1597 - RNG1598 - RNG1599 - RNG1600 - RNG1601 - RNG1602 - RNG1603 - RNG1604 - RNG1605 - RNG1606 - RNG1607 - RNG1608 - RNG1609 - RNG1610 - RNG1611 - RNG1612 - RNG1613 - RNG1614 - RNG1615 - RNG1616 - RNG1617 - RNG1618 - RNG1619 - RNG1620 - RNG1621 - RNG1622 - RNG1623 - RNG1624 - RNG1625 - RNG1626 - RNG1627 - RNG1628 - RNG1629 - RNG1630 - RNG1631 - RNG1632 - RNG1633 - RNG1634 - RNG1635 - RNG1636 - RNG1637 - RNG1638 - RNG1639 - RNG1640	

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
IRCCS Associazione Oasi Maria SS. Via Conte Ruggero, 73 Troina (EN)	U.O. Pediatria e Genetica Medica Piano 1° Tel. 0935 936305 (Segreteria) 0935 936285 (Direttore) e-mail: cromano@oasi.en.it	Dr. Corrado Romano Dr.ssa Donatella Griso Dr.ssa Antonella Ruffo Dr. Antonino Alberti	15 - Malformazioni congenite, cromosomate e sindromi genetiche	RN1270 - RN0700 - RNO080 - RN1620 - RN1210 - RN0700 - RN0680 - RN1020 - RN1590 - RN0430 - RN1310 - RN1320 - RN1010 - RN0040 - RN0010 - RN0820 - RN0350 - RN0360 - RN1410 - RN1330 - RN0940 - RN1300 - RNO050 - RNO030 - RNO030 - RNO030 - RNO040 - RNO060 - RNO020 - RNO050 - RNO570 - RN0750 - RNO100 -	Associazione Italian Sindrome X Fragile e-mail: info@xfragile.net Federazione Italiana per l'Aiuto ai Soggetti con Sindrome di Prader-Willi e-mail: segreteria@praderwilli.it	
	U.O. di Dermatologia Piano 5° Tel. 0935 936676 e-mail: cschept@oasi.en.it	Dr. Carmelo Schepis	13 - Malattie della cute e del tessuto sottocutaneo	RNO070 - RNO500 - RNO520 - RNO540 - RNO550 - RNO570 - RNO580 - RNO590 - RNO600 - RNO620 - RNO630 - RNO640 - RN1470 - RN1560 - RN1650 - RN1660 - RN1700 - RN1710 - RNO070	Unione Italiana Ittiosi (UNITI) e-mail: info@ittiosi.it Associazione Sclerosi Tuberosa (AST) e-mail: info@astrosclerosea.org Associazione Italiana per l'Eteroπλασία Ossea (IPOHA) e-mail: info@ipoahonlus.org	
	U.O. di Neurologia per l'Involuzione Cerebrale Piano 5° Tel. 0935 936929 - 936930 - 936931 e-mail: rferri@oasi.en.it fcozzentino@oasi.en.it bianuzza@oasi.en.it	Dr. Raffaele Ferri Dr.ssa Eleonora Cozzentino Dr. Bartolo Bianuzza	7 - Malattie del sistema nervoso centrale e periferico	RFG010 - RFG040 - RFG050 - RFG050 - RFG061 - RFG070 - RN1E20 - RFG080 - RFG040 - RN1490 - RFG081 - RFG091 - RFG050 - RFG100 - RFG110 - RFG111 - RFG130 - RFG140 - RFG150 - RFG160 - RFG160 - RFG160 - RFG170 - RFG180 - RFG180 - RFG180 - RFG180 - RFG180 - RFG180 - RFG180 - RFG180 - RFG180 - RFG180 - RFG180 - RFG180 - RFG180 - RFG180 - RFG180 - RFG180 - RFG180 - RFG180 - RFG180 -	Associazione Italiana Narcolettici e Ipersonnici (AIN) e-mail: ain@narcolessia.org	



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 2213560 - 3945 e-mail: endocrinologia@unime.it salvatore.cannavo@polime.it 065341@polime.it	Prof. Salvatore Cannavò Dr.ssa Rosaria Maddalena Ruggieri		3 - Malattie delle Ghiandole Endocrine	RC0010 - RC0020 - RC0010 - RC0020 - RC0021 - RC0022 - RC0030 - RC0031 - RC0040 - RC0050 - RC0050 - RC00280 - RF0400 - RCG162	ANPI e-mail: anipsicilia@gmail.com AIPad e-mail: antocampo@tin.it AINET e-mail: info@viverelaseranza.org AFADOC e-mail: info@afadoc.it AIMEN 1 e 2	
			4 - Malattia del metabolismo	RC0160 - RC0170		per i pazienti adulti
			15 - Malformazioni congenite, cromosomatie e sindromi genetiche	RNG050 - RNG060		
U.O. di Pediatria Ambulatorio di Endocrinologia Pediatrica Tel. 090 2213153 - 3947 e-mail: francesca.messina@unime.it francesca.messina@polime.it 004521@polime.it	Dr.ssa M. Francesca Messina Dr. Tommaso Aversa Dr.ssa Malgorzata 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.quattrocchi@polime.it	Dr.ssa Paolina Quattrocchi		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.angioedemaereditario.org Associazione Immundeficienze Primitive (AIP) www.aip-it.org	*Per il codice RC0190 si applica il PDTA regionale approvato con D.A. n. 315 del 13.04.2022
U.O. di Ematologia Tel. 090 2213250 - 2364 - 2355 e-mail: caterina.musolino@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	RCG130		
			6 - Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	RD0020 - RD0070 - RDG050 - RD0040 - RDG031*	Associazione Italiana Porpora Immune Trombocitopenica (AIPT) e-mail: info@aipit.com	*Per il codice RDG031 il Centro è inserito nella rete TTP di cui al PDTA regionale approvato con D.A. n. 8 del 10.01.2021
			9 - Malattie del Sistema Circolatorio	RG010		
U.O. di Neurologia e Malattie Neuromuscolari Tel. 090 2217178 - 2770 - 2791 - 7190 - 2793 e-mail: atoscano@unime.it - antonio.toscano@polime.it - crodolfo@unime.it - carmelo.rodolfo@polime.it - sonia.messina@polime.it - omusumeci@unime.it - olimpia.musumeci@polime.it - anna.mazzeo@polime.it - massimo.russo@unime.it - massimo.russo@polime.it	Prof. Antonino Toscano Prof. Carmelo Rodolfo Prof.ssa Sonia Messina Dr.ssa Olimpia Musumeci Dr.ssa Anna Mazzeo Dr. Massimo Russo		4 - Malattia del metabolismo dell'adulto	RCG060 - RCG074 - RN1760 - RCG076 - RCG077 - RCG078 - RCG080 - RCG081 - RCG100 - RCG101 - RCG102 - RCG103 - RCG083 - RCG130 - RN0710 - RN0720 - RN1600 - RF0300 - RF0010 - RF0020 - RF0030 - RF0010 - RC0150	A.I.S.A. Sicilia Onlus e-mail: sez.sicilia@atassia.it Associazione Italiana Glicogenosi (AIG) e-mail: info@aig-ai.it Mitocon e-mail: info@mitocon.it UILDM e-mail: direzioneazionale@uilm.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@vipsponlus.it Associazione Neurofibromatosi e-mail: anf@neurofibromatosi.org Associazione Italiana Siringomelia e Arnold Chiari (AISMAC) e-mail: aismac@alice.it Gli Equilibristi e-mail: gilequilibristi.hibm@gmail.com CMT Rete e-mail: ascolto@acmt-rete.it	
			7 - Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	RF0100 - RF0040 - RF0050 - RF0060 - RF0061 - RF0070 - RN1520 - RF0080 - RF0040 - RN1490 - RF0081 - RF0041 - RF0050 - RF0100 - RF0110 - RF0111 - RF0130 - RF0140 - RF0310 - RF0350 - RF0360 - RF0370 - RF0380 - RF0390 - RF0410 - RF0411 - RF0160 - RF0060 - RF0170 - RF0180 - RF0181 - RF0182 - RN1610 - RF0070 - RF0080 - RF0090 - RF0100 - RF0160 - RF0090 - RF0182 - RF0101 - RF0190		
			14 - Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	RM0010 - RM0020 - RM0021 - RM0110 - RM0111		
U.O.S.D. di Neurofisiopatologia e Disordini del Movimento Tel. 090 2212289 e-mail: rosalia.silvestri@unime.it	Prof.ssa Rosalia Silvestri		15 - Malformazioni congenite, cromosomatie e sindromi genetiche	RN0010 - RNG150 - RN1570 - RN1740		
			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
			7 - Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico in età pediatrica	RF0150*		
U.O. di Neuropsichiatria Infantile Tel. 090 2212920 e-mail: maria.bonsignore@polime.it	Prof.ssa Maria Bonsignore			RF0150*		
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 aroszkowska@unime.it elisaimelde.postorino@polime.it	Prof. Pasquale Aragona Dr.ssa Anna M. Roszkowska Dr.ssa Elisa Imelde Postorino	8 - Malattie dell'Apparato Visivo	RF0200 - RF0201 - RF0210 - RF0220 - RF0110 - RF0120 - RF0230 - RF0240 - RF0250 - RF0260 - RF0270 - RF0130 - RF0140 - RF0280 - RF0290 - RF0320 - RF0330		





AZIENDA OSPEDALIERA PAPARDO 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
A.O. Papardo Viale Ferdinando Stagno d'Alcontres Contrada Papardo Messina	U.O. di Ematologia Piano 3° 399246- 2239- 6132- 6125- 2236 Tel.090.399246-2239 E-mail: uoematologia@asppapardo.it santoni@asppapardo.it	Dr. Donato Mannina Dr. Santo Neri Dr. Pietro Terrizzi Dr.ssa Laura Nocelli Dr.ssa Maria Grazia Dr.ssa Valeria Di Giacomo Dr. Francesco Rotondo	4 - Malattia del metabolismo dell'adulto	RCG080*		*Malattia di Gaucher
			6 - Malattie del Sangue e degli Organi Emopoietici	RD0020 - RD0070 - RDG050 - RD0040 - RDG031*		*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
			9 - Malattie del Sistema Circolatorio	RG010		
			10 - Malattie dell'Apparato Respiratorio	RG0120 - RH011 - RHG010 - RH0020 - RH0021 - RH0022 - RRG110		



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 esenzione malattie rare trattate dal Centro	Associazioni pazienti	Note
ICS Maugeri c/o P.O. SS. Salvatore Via Mazzini, 39 Miatetta (ME)	U.O. di Neuroriabilitazione Intensiva ICS Maugeri Piano terra Tel. 0921 38572 - 53 - 56 paolo.volanti@icmaugeri.it domenico.deccico@icmaugeri.it	Dr. Paolo Volanti Dr. Domenico De Cicco	7 - Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	RCD100	ALSA Onlus e-mail: agniferia@alsa.it	
P.O. "San Vincenzo" Taormina Contrada Sirna Taormina	U.O. di Ematologia Tel. 094279393 - 270 - 264 e-mail: ematologia.taormina@asp.messina.it	Dr. Giuseppe Mineo	8 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici	RDC031*		* Per il codice RDC031 il Centro è inserito nella rete TPR di cui è PTJA 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	Note	
IRCCS ISMETT Via Tricomi, 5 Palermo	Dipartimento di Pediatria Tel. 091 2192111 e-mail: pediatria@ismett.edu	Prof. Jean De Ville De Goyet Dr. Marco Soyars Dr. Francesco Cirillo Drs.ssa Silvia Riva	4 - Malattie del Metabolismo pediatrici	RCG072 - RCG102 - RCG180 - RCG150 - RCG180			
			5 - Malattie del Sistema Immunitario in età pediatrica	RC0200			
			9 - Malattie del Sistema Circolatorio in età pediatrica	RG0110			
			11 - Malattie dell'apparato digerente in età pediatrica	RI0010 - RI0020 - RI0030 - RI0040 - RI0050 - RI0070 - RI0080 - RI0010 - RI0020	Bambini Ricerca Trapianto (BART) Associazione Siciliana per il trapianto di fegato (ASTRAFE) - e-mail: astrafe@libero.it Associazione Malattie Epatiche Infantili (AMEI sud)		
	U.O. di Pneumologia Tel. 091 2192111 e-mail: direzione sanitaria@ismett.edu	Dr. Patrizio Vitulo	15 - Malformazioni congenite, cromosopatie e sindromi genetiche in età pediatrica		RN0210 - RN0220 - RN0230 - RN1350		
			16 - Alcune condizioni morbose di origine perinatale		RP0070		
			5 - Malattie del Sistema Immunitario		RCG150		
			10 - Malattie dell'apparato respiratorio		RG0120 - RH0011 - RHG010 - RHG011 - RH0020 - RH0021 - RH0022 - RRG110	Associazione Malati di Ipertensione polmonare (AMIP) ODV www.assomip.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
P.O. Di Cristina Via dei Benedettini, 1 Palermo	U.O. di Pediatria Generale (ex Clinica Pediatrica) Padiglione Maggiore Tel. 091 6666191 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	RCG040 - RCG050 - RCG060 - RCG061 - RCG078 - RN0710 - RCG081 - RCG080 - RCG140 - RCG090 - RCG091 - RCG170	Associazione IRIS e-mail: associazioneiris@associazione-iris-onlus.org	
			15 - Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche in età pediatrica	RNG050		
	U.O. di Pediatria II ad indirizzo pneumologico allergologico e Fibrosi Cistica Padiglione Biondo - Piano 2° Tel. 091 6666171 - 186 - 189 - 373 e-mail: mirella.collura@arnascivico.it	Dr.ssa Mirella Collura Dr.ssa Gbriella Traverso Dr.ssa Francesca Ficili 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 666304-004 e-mail: neuropsichiatria.ped@arnascivico.it	Dr. Domenico Giuseppe Puma	4 - Malattie del metabolismo in età pediatrica	RN0750 - RF0060 - RF0061 - RF0130		
	U.O.C. di Nefrologia Pediatrica Padiglione Centrale - Piano 3° Tel. 091 6666067 - 6092 - 7255 e-mail: mariamichela.dalessandro@arnascivico.it	Dr.ssa Maria Michela D'Alessandro	4 - Malattie del metabolismo in età pediatrica	RC0170 ^{1,2} - RCG040 ³ - RCG060 ³		¹ Per i codici RC0170 e RCG040 Centro Spoke dell'Hub - U.O. di Pediatria Generale (ex Clinica Pediatrica) della medesima Azienda ² Per i codici RC0170 e RCG060 anche per i pazienti adulti
			6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici in età pediatrica	RD0010		
			12 - Malattie dell'apparato genito-urinario in età pediatrica	RI0010 - RI0020 - RI0030 - RI010* - RI020 - RN1360		* anche per i pazienti adulti
			15 - Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche in età pediatrica	RNG261 - RU0040 - RN0980		
	U.O.C. di Oncoematologia Pediatrica Presidio ex Oncologico M. Ascoli Padiglione 17/C - Piano 2° Tel. 091 6664392 - 326 - 316 e-mail: oncoematoped@arnascivico.it paolo.dangelo@arnascivico.it trizinio@hotmail.com	Dr. Paolo D'Angelo Dr. Nino Trizinio	2 - Tumori rari in età pediatrica	RB0010 - RB0020 - RBG010	Associazione Siciliana per la Lotta contro le Leucemie ed i Tumori dell'infanzia (ASLTI) - Liberi di crescere Onlus	
			5 - Malattie del Sistema Immunitario in età pediatrica	RCG150 - RCG160	Associazione Siciliana Immunodeficienza Primitive (SPIA)	
			6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici in età pediatrica	RD0020 - RDG030 - RDG031 - RDG040 - RDG050 - RD0050 - RD0060 - RD0070 - RD0080 - RDG050 - RD0040 - RD0081		
			9 - Malattie del Sistema circolatorio in età pediatrica	RG0010		
	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 Zella Bonadellino Dr. G. Battista Ruffo	6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici	RDG010	FASTED e-mail: segreteria@palermo.fasted.it	
P.O. Civico Piazza Nicolò Leotta, 4 Palermo	U.O. di Medicina I 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 - 63063 - 63075 e-mail: gastroenterologia@arnascivico.it roberto.dimitri@arnascivico.it	Dr. Roberto Di Mitri Dr. Michele Amata Dr.ssa Ambra Bonaccorso Dr.ssa Elisabetta Conte Dr. Filippo Mocciano Dr.ssa Giuseppina Russo Dr.ssa Daniela Scimeca	1 - Malattie infettive e parassitarie	RA0020		
			2 - Tumori rari	RB0030 - RB0040 - RB0050 - RBG020 - RBG021		
			11 - Malattie dell'Apparato Digerente	RI0010 - RI0020 - RI0030 - RI0040 - RI0050 - RI0070 - RI0080 - RI0010 - RI0020		
	U.O. di Medicina Interna IGR Padiglione 4 - Piano 2° Tel. 091 6662714 e-mail: s.corrao@arnascivico.it medicina2@arnascivico.it	Prof. Salvatore Corrao Dr.ssa Irene Ruggeri Dr.ssa Annarita Giardina	9 - Malattie del Sistema circolatorio	RC0110 - RC0210 - RC0010 - RG0020 - RG0030 - RG0050 - RG0060 - RG0070 - RG0080 - RG0010 - RG0090 - RG0100 - RG0110 - RD0030 - RG0020		
			14 - Malattie del Sistema Osteo-Muscolare e del Tessuto Connettivo	RM0010 - RM0020 - RM0021 - RM0030 - 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 esenzione malattie rare trattate dal Centro	Associazioni pazienti	Note
Casa di Cura "La Maddalena" Via S. Antonio Coni, n. 312/r	U.O. di Oncematologia e Trapianto di Midollo Osseo Tel. 091.6806520 - 6111 - 6927 - 6821 e-mail: ematmo@lunmaddalenanet.it daematologia@lunmaddalenanet.it	Dr. Maurizio Musso Dr. Ignazio Abbene Dr.ssa Alessandra Crescimanno Dr.ssa Maria Pia Pappalardo Dr. Ferdinando Borretto Dr. Renato Scalzone Dr.ssa Valentina Zammit	4 - Malattia del metabolismo dell'adulto	RCG130		
			6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici	RD0020 - RD0081 - RDG031* - RDG050 - RD0070 - RD0040		*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
			9 - Malattie del Sistema Circolatorio	RG010		

[illegible]



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA POLICLINICO "PAOLO GIACCONO" 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
A.O.U. Policlinico "P. Giaccone" Piazza delle Cliniche 2 Palermo	U.O.C. di Oncologia Medica Via del Vespro, 127 Tel. 091 6554166	Prof. Antonio Russo	2 - Tumori rari	RB0010 - RB0020 - RB0030 - RB0040 - RB0050 - RB0060 RB0070 - RB0010 - RB0020 - RB0021 - RB0071		
	U.O. di Endocrinologia Tel. 091 6552110 - 2709 - 2120 e-mail: policlinico@endocrinologia.pa.it carla.giordano@unipa.it	Prof.ssa Carla Giordano Dr.ssa Valentinia Guarnotta Dr. Stefano Radellini Dr. Giuseppe Pizzolanti	3 - Malattie delle ghiandole endocrine	RC0010 - RC0020 - RC0010 - RC0020 - RC0021 - RC0022 - RC0030 - RC0031 - RC0040 - RC0050 - RC0300 - RC0280 - RF0400 - RC0162	Federazione Diabete Sicilia e-mail: fdiabetesicilia@gmail.com Associazione Vincenzo Castelli ANIO e-mail: info@anio.it ASKIS e-mail: klinefelter-askisonlus@pec-email.com AIPAD e-mail: antonella@morboldiaddison.org	
	U.O. di Medicina Interna Piano 1° Tel. 091 6552169 - 2197 - 2102 e-mail: antonio.pinto@unipa.it bruno.tuttolomondo@unipa.it	Prof. Antonio Pinto Prof. Antonino Tuttolomondo	4 - Malattie del Metabolismo	RCG080	Associazione Italiana Anderson-Fabry (AIAF Onlus) e-mail: info@aiaf-onlus.org Associazione Siciliana Malattie Ereditarie Metaboliche Rare (IRS) e-mail: associazioneirs@libero.it	
	U.O. di Astenaria/MCAU Edificio "Ex sportensione" - Piano 1° Tel. 091 6554308 - 4332 e-mail: astenariaucau@policlinico.pa.it davide.noto@policlinico.pa.it sito web: http://www1.unipa.it/cermet/sicilia/	Prof. Davide Noto Dr.ssa Antonina Giammanco	4 - Malattie del Metabolismo	RCG040 - RCG050 - RCG060 - RCG061 - RCG070 - RCG071 - RN1200 - RCG060 - RCG072 - RCG073 - RCG080 - RCG090 - RCG084 - RF0120 - RN1760 - RF0060 - RCG085 - RCG110 - RCG120 - RCG160 - RCG030 - RCG074 - RN1760 - RCG075 - RCG076 - RCG077 - RCG078 - RN0710 - RN0720 - RF0300 - RN1600 - RF0010 - RF0020 - RCG081 - RF0030 - RCG082 - RCG083 - RCG080 - RCG140 - RCG090 - RCG091 - RF0030 - RF0020 - RCG180 - RF0010 - RCG092 - RCG093 - RCG094 - RCG095 - RCG100 - RCG120 - RCG130 - RCG101 - RCG070 - RCG102 - RCG150 - RCG103 - RCG190 - RCG180 - RCG130	Associazione Siciliana Malattie Ereditarie Metaboliche Rare (IRS) e-mail: associazioneirs@libero.it	
	U.O. di Ematologia Ingresso Via del Vespro, 129 Tel. 091 6554519 - 4507 - 4503 e-mail: ematologia@policlinico.pa.it	Prof. Sergio Siragusa Dr.ssa Mariasanta Napolitano Dr.ssa Maria Enza Mitra	5 - Malattie del sangue e degli organi emopoietici	RDG020 - RGG010 - RDG031* - RD0070 - RDG050 - RD0020** - RD0040	Associazione Italiana Pazienti Anticoagulati (AIPA) e-mail: roberto.mancino@alice.it Amici dell'Emofilia (AAE) e-mail: aaepalermo@gmail.com Associazione Italiana contro le Leucemie (AIL) e-mail: info@ailpalermo.it	*Per il codice RDG031 il Centro è inserito nella rete ITP di cui al POTAT regionale approvato con D.A. n. 8 del 10.01.2021 **Per il codice RD0020 Centro Spoke dell'Hub - U.O. di Ematologia II dell'Azienda Ospedaliera "Villa Sofia-Cervello" di Palermo
			9 - Malattie del sistema circolatorio	RGG010		
			4 - Malattia del metabolismo dell'adulto	RCG060 - RCG074 - RN1760 - RCG076 - RCG077 - RCG078 - RCG080 - RCG081 - RCG100 - RCG101 - RCG102 - RCG103 - RCG083 - RCG130 - RN0710 - RN0720 - RN1600 - RF0300 - RF0010 - RF0020 - RF0030 - RF0010 - RF0040 - RCG150		
	U.O. di Neurologia e Neurofisiopatologia Ingresso Via del Vespro, 143 Piano Terra dell'Edificio Medicina del Lavoro Tel. 091 6554780 - 4766 e-mail: filippo.brighina@unipa.it	Prof. Filippo Brighina Dr. Andrea Gagliardo Dr. Vincenzo Di Stefano	7 - Malattie del Sistema Nervoso Centrale e Periferico	RF0080 - RF0040 - RF0050 - RF0060 - RF0350 - RF0411 - RF0180 - RF0181 - RN1610 - RFG070 - RFG080 - RFG090 - RFG100 - RF0182 - RF0110 - RF0190	Associazione Malattie Autoimmuni Rare (AMAR) e-mail: ester.bongiorno@gmail.com sito web: www.associazione-amar.org	
			14 - Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	RM0010 - RM0020 - RM0021 - RM0110 - RM0111	CIDP Italia sito web: www.cidp.it	
			15 - Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche	RN0010 - RRG150 - RN1570 - RN1740		
A.O.U. Policlinico "P. Giaccone" Piazza delle Cliniche 2 Palermo	U.O.S.D. di Fiebroinfologia Via Liborio Guffrè, 9 mail: fiebroinfologia@policlinico.pa.it	Dr. Mario Bellisi	9 - Malattie del sistema circolatorio	RGG020		
	U.O.C. di Pneumologia Ingresso Via Liborio Guffrè, 13 Piano Terra Tel. 091 6552673 - 2681 e-mail: id.policlinico.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 Cute e del Sistema Sottocutaneo	RL0010 - RL0020 - RL0030 - RL0040 - RL0050 - RL0060 - RL0070 - RL0080 - RL0090 - RRG151 - RN0880 - RN0560 - RN1480 - RN0610 - RN0510 - RN1680 - RRG070 - RN0600 - RN1500 - RN0520 - RRG130 - RN0530 - RN0530 - RN0540 - RN0550 - RN0570 - RN0580 - RN0590 - RN0620 - RN0630 - RN0640 - RN1470 - RN1560 - RN1650 - RN1660 - RN1700 - RN1710		
			5 - Malattie del Sistema Immunitario	RCG161 - RC0241 - RC0243 - RC0220 - RC0290		
	U.O. di Neumologia Via del Vespro, 129 Tel. 0916552189 - 0916552193	Dr.ssa Giuliana Guggino	9 - Malattie del Sistema Circolatorio	RC0110 - RC0210 - RGG010 - RGG020 - RGG030 - RGG050 - RGG060 - RGG070 - RGG080 - RGG010 - RGG090 - RGG100 - RGG110 - RGG030 - RGG020		
			14 - Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	RM0010 - RM0020 - RM0021 - RM0030 - RM0040 - RM0050 - RM0060 - RM0070 - RM0080 - RM0090 - RM0100 - RM0110 - RM0111 - RM0120 - RM0121		
U.O. di Neonatologia e UTIN Ingresso Via Alfonso Giordano 3 Tel. 091 6554421 - 5440 e-mail: vincenzo.antonio@policlinico.pa.it		Prof. Giovanni Corsetto Prof. Vincenzo Antonia Prof. Mario Guffrè	15 - Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche in età pediatrica	RN0010 - RN0020 - RN0030 - RN0040 - RN0050 - RN0060 - RRG150 - RN1340 - RN1570 - RN1630 - RN1740 - RRG011 - RGG010 - RFG150 - RNG101 - RN0120 - RN0860 - RN1460 - RRG111 - RRG030 - RN0800 - RN0810 - RN1390 - RN1040 - RN1210 - RRG040 - RN0400 - RN1000 - RNG121 - RN0910 - RN0390 - RN0470 - RN0260 - RN0290 - RN0430 - RNG020 - RN1060 - RN0480 - RN0890 - RN1110 - RRG131 - RN0440 - RN0340 - RN1080 - RRG141 - RN0310 - RN0311 - RN0312 - RRG132 - RN0190 - RN0200 - RN0201 - RN0210 - RRG251 - RN0160 - RN0170 - RN0180 - RRG261 - RRG262 - RN0980 - RN1410 - RRG262 - RRG010 - RN1430 - RN0240 - RRG263 - RRG264 - RRG271 - RN1380 - RN0300 - RRG060 - RN0960 - RN1450 - RN0380 - RRG090 - RN1590 - RN0760 - RN1730 - RN1170 - RN0700 - RN1330 - RRG091 - RN1320 - RN0330 - RN1220 - RNG092 - RN0790 - RN0870 - RN1070 - RN1080 - RN1100 - RN0730 - RNG093 - RRG020 - RCG010 - RN0490 - RN1120 - RN1550 - RRG100 - RN1350 - RRG020 - RN0750 - RN0760 - RN0770 - RN0780 - RN1170 - RN1300 - RN1250 - RN1380 - RN0350 - RN0360 - RN0401 - RN1410 - RRG0250 - RN01010 - RN1150 - RN1530 - RN1420 - RN1440 - RN1021 - RN0900 - RN0930 - RC0270 - RN0770 - RN1020 - RN1050 - RN0420 - RN1310 - RN1620 - RN1130 - RN1140 - RN1770 - RN0450 - RN1640 - RN0850 - RN0940 - RN1830 - RN1190 - RN1160 - RRG094 - RCG060 - RN1400 - RN1180 - RN1210 - RN1240 - RRG095 - RN1260 - RN1280 - RN1290 - RN0670 - RN0680 - RN1670	Associazione Italiana Sindrome di Beckwith-Wiedemann (AIWS) e-mail: info@aiws.org Associazione Italiana Sindrome di Williams (AISW) e-mail: segreteria@aisw.it Associazione per la Neurofibromatosi e-mail: anf@neurofibromatosi.org Associazione Italiana Detezione Cromosoma 22 e-mail: segreteria@aid22.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
Dipartimento Rizzoli SS115 all'ora 24h 90011 Bagheria (PA)	Ambulatorio Malattie Rare Scheletriche Tel. 051 6366681 e-mail: genetca@lor.it	Dr. Luca Sangiorgi Dr. Giampaolo Ruffini Dr. Pierluigi Ruffini Dr. Angelo Toscano	2 - Tumori rari	RBG010	UNIAMO Onlus e-mail: presidente@uniamo.org As.it.O.I. Onlus e-mail: presidente@asitol.org A.C.A.R. Onlus e-mail: gabrissima@alice.it AISAC Onlus e-mail: mossa@aisac.it	
			4 - Malattie del Metabolismo	RC0160 - RC0170 - RCG140		
			5 - Malattie del Sistema Immunitario	RCG150 - RNG090		
			14 - Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	RM0090		
			15 - Malformazioni congenite, cromosomopat e sindromi genetiche	RNG050 - RNG060 - RN0330 - RN0960 - RN0970 - RN1220 - RN1450 - RN1180 - RN0410 - RN1310 - RN0930 - RN1310 - RN1320 - RN0920 - RN0930 - RN0931 - RCG093 - RN1250 - RN1770 - RN0910		



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	Note
P.O. Giovanni Paolo II C.da Cisternazzi Ragusa	U.O.S.D. di Ematologia Tel. 0932.60075 - 600505 e-mail: ematologia@asprigit.it	Dr. Sergio Calibbo Drs.ssa Giovanna Oriella Manenti Drs.ssa Antonella Manno Dr. Massimo Faddommi	6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici	RDG031*		*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

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. "Muscatello" C.da Granatello Augusta	U.O.C. di Ematologia Tel. 0931.989332 e-mail: ematologiaaugusta@gmail.com	Dr.ssa Cotzia Emilia Dr. Di Bella Raimondo Dr.ssa Bianco Ornara Francesca	6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici	RDG031*		*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



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 Via Marinella, 5 Castelvetrano	U.O.S.D. di Ematologia tel. 0924 520204 - 0924 930206 leone.vincenzo@aspttrapani.it vincenzo.leone@aspttrapani.it	Dr. Vincenzo Leone Dr.ssa Carla Marini Dr.ssa Lara Crucitti	6 - Malattie del Sangue e degli organi emopoietici	RDG031*		*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

ELENCO MALATTIE RARE ESENTATE DALLA PARTECIPAZIONE AL COSTO				
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE				
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI	
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	SINONIMI	
RB0010	WILMS, TUMORE DI (ATTESTATO DI ESENZIONE RINNOVABILE DOPO 5 ANNI)		NEUROBLASTOMA	
RB0020	RETINOBLASTOMA (ATTESTATO DI ESENZIONE RINNOVABILE DOPO 5 ANNI)			
RB0030	CRONKHTE-CANADA, MALATTIA DI			
RB0040	GARDNER, SINDROME DI			
RB0050	POLIPOSI FAMILIARE			
RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI		LINFOANGIOLEIOMATOSI POLMONARE	
RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE		GORLIN-GOLTZ, SINDROME DI	
RBG010	NEUROFIBROMATOSI			
RBG020	COMPLESSO CARNY			
RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	LYNCH, SINDROME DI		
RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO			
3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine				
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI	
RC0010	DEFICIENZA DI ACTH			
RC0020	KALLMANN, SINDROME DI		IPOGONADISMO CON ANOSMIA	
RCG010	IPIERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	CONN, SINDROME DI IPIERALDOSTERONISMO PRIMITIVO DA IPERPLASIA SURRENALE		
RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE		IPIERPLASIA ADRENALICA CONGENITA	
RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH			

RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO			
RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI		SCHMIDT, SINDROME DI	
RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA		LARON, SINDROME DI	RESISTENZA RECETTORIALE CONGENITA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA
RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA (ESANZIONE DI DURATA PARI A 5 ANNI, RINNOVABILE)			
RC0050	LEPRECAUNISMO			DONOHUE, SINDROME DI
RC0300	KENNY-CAFFEY, SINDROME DI			
RC0280	REFETTOFF, 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/PERENILANINEMIA		
		TIROSNEMIA		
		ISTIDINEMIA		
		ALCAPTONURIA		
		LEUCINOSI		
		PERVALINEMIA		
		METILMALONICO ACIDURIA		
		GIUTARICO ACIDURIA		
		ALTRE ACIDEMIE/ACIDURIE ORGANICHE PRIMITIVE DA DIFETTO DEL METABOLISMO DEGLI AMINOACIDI A CATENA RAMIFICATA		
		OMOCISTINURIA		
		SINDROME DA MALASSORBIMENTO DI METIONINA		
		IPERORNITINEMIA		
		IPERORNITINEMIA-IPERAMMONIEMIA-OMOCITRULLINURIA		
		IPERGLICINEMIA NON CHETOTICA		
		PERPROLINEMIA		
		ALBINISMO		
		HARTNUP, MALATTIA DI		
		CISTINURIA		
		INTOLLERANZA ALLE PROTEINE CON LISINURIA		
		CISTINOSI		
RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	CITRULLINEMIA		
		DEFICIT DI ORNITINA CARBAMOILTRANSFERASI (OCT)		
		ARGININUSCINICO ACIDURIA		
		DEFICIT DI N-ACETILGLUTAMMATO SINTETASI (NAGS)		
		DEFICIT DI CARBAMMIL-FOSFATO SINTETASI		
		ARGININEMIA		
RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	GLICOGENOSI		
		GALATTOSEMIA		
		INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO		
		DEFICIT DI FRUTTOSIO-1,6-BISFOSFATASI		
		DEFICIT CONGENITO DI LATTASI		
		DIFETTI DEL TRASPORTO DEL GLUCOSIO		
		DIFETTO CONGENITO DI SACCARASI-ISOMALTASI		
		MALATTIA DA CORPI DI POLIGLUCOSANO		

RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	IPERINSULINISMO CONGENITO DA DEFICIT DI GLUCOCHINASI	
RCG070	DEFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (Escluso: <i>Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo III</i>)		
		IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIa	
		IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIb	
		DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA	
		IPOBETALIPOPROTEINEMIA	
		ABETALIPOPROTEINEMIA	BASSEN-KORNZWEIG, SINDROME DI
		TANGIER, MALATTIA DI	DEFICIT FAMILIARE DI ALFA LIPOPROTEINA
		DEFICIT DI LECITINCOLESTEROLO ACILTRANSFERASI	
		IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE	
RCG071	DEFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		
	SMITH-LEMLI-OPTZ, SINDROME DI (codice RN1200)		
	CONRADI-HÜNERMANN-HAPPLE, SINDROME DI (codice RRG060)		
RCG072	DEFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA	
RCG073	DEFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLUCOSFINGOLIPIDI	DEFICIT DI COA LIGASI DEGLI ACIDI BILIARI	DEFICIT DI STEROLO 27-IDROSSILASI
RC080	LIPODISTROFIA TOTALE	SINDROME PHARC	
RC090	DERCUM, MALATTIA DI		ADIPOSI DOLOROSA
RCG084	MALATTIE PEROSSOMIALI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		
	ADRENOLEUCODISTROFIA (codice RF0120)	ADRENOLEUCODISTROFIA NEONATALE	
	ZELLWEGER, SINDROME DI (codice RN1760)	ADRENOLEUCODISTROFIA X-LINKED	
		CONDRODISPLASIA PUNCTATA RIZOMELICA	
		ACIDEMIA PIPECOLICA	
	REFSUM MALATTIA DI (codice RFG060)		EREDOPATIA ATATTICA POLINEURITIFORME
RCG085	DEFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUOTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI		
RCG110	DEFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	DEFICIT DI DOPAMINA BETA-IDROSSILASI	
RCG120	DEFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	PORFIRIE	
		LESCH-NYHAN, MALATTIA DI	
RC0160	IPOFOSFATASIA	XANTINURIA	
RC0230	CALCINOSI TUMORALE		FOSFOETILAMINURIA



RF030	GANGLIOSIDOSI		
RF020	CEROIDOLIPOFUSCINOSI	BATTEN, MALATTIA DI KUF5, MALATTIA DI	
RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	AUSTIN, SINDROME DI WOLMAN, MALATTIA DI	
	KRABBE, MALATTIA DI (codice RF010)		
	LEUCODISTROFIA METACROMATICA (codice RF0010)		DEFICIENZA DI CERAMIDASI
	FABER, MALATTIA DI (codice RC0100)		
DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI			
RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	DEFICIT CONGENITO DI BIOTINDASI	
RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	DEFICIT CONGENITO DI COBALAMINA C	
RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RACHITISMO VITAMINA D DIPENDENTE TIPO I	
	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE (codice RC0170)		
RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E (codice RF040)	DEFICIT DI 5'-PRIDOSSAMINA FOSFATO OSSIDASI	
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI			
RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	EMOCROMATOSI EREDITARIA	EMOCROMATOSI FAMILIARE
	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA (codice RC0120)		
	ATRANSFERRINEMIA CONGENITA (codice RC0130)	SINDROME IPERFERRITINEMIA-CATARATTA CONGENITA	
RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		
	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO (codice RC0070)		ACRODERMATITE ENTEROPATICA
RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	MENKES, SINDROME DI	MALATTIA DEI CAPELLI CRESPI
	WILSON, MALATTIA DI (codice RC0150)		DEGENERAZIONE LENTICOLARE FAMILIARE; DEGENERAZIONE PUTAMINALE FAMILIARE; DEGENERAZIONE EPATOCEREBRALE
RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	IPOMAGNESEMIA PRIMITIVA AUTOSOMICA DOMINANTE CON IPOCALCAURIA	
		IPERMANGANESEMIA ISOLATA AUTOSOMICA RECESSIVA	
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE			
RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)		
RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE		
RC0180	CRIGLER-NAIJAR, SINDROME DI		



5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO				
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI	
RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO		EDEMA ANGIOEURETICO EREDITARIO	
RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE			
RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA			
RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE	ISTIOCITOSI A CELLULE DI LANGERHANS		
RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	AGAMMAGLOBULINEMIA DIGEORGE, SINDROME DI (ESCLUSI TUTTI GLI ALTRI SOGGETTI CON FENOTIPI DA DELEZIONE 22q11.2, DA CERTIFICARE CON CODICE RMGG090)		
		NIJMEGEN, SINDROME DI		
RCG161	SINDROMI AUTOINFAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI (le patologie sottolencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)			
		FEBBRE PERIODICA EREDITARIA		
		SINDROME CINCA		
		SINDROME DA IPER IgD		
		SINDROME TRAPS (codice RC0243)		
RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)			
RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI		ORTICARIA CRONICA CON MACROGLOBULINEMIA	
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI				
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI	
RDG010	ANEMIE EREDITARIE (ESCLUSO: DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO DEIDROGENASI)	SFEROCITOSI EREDITARIA		
		TALASSEMIE (ESCLUSO: TALASSEMIE MINOR)		
		ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI		
		BLACKFAN-DIAMOND, ANEMIA DI	ANEMIA CONGENITA IPOPLASTICA	
		FANCONI, ANEMIA DI	PANCITOPENIA DI FANCONI	
		ANEMIE SIDEROBLASTICHE		
		METAEMOGLOBINEMIA DA DEFICIT DI METAEMOGLOBINAREDUCTTASI	METAEMOGLOBINEMIA CONGENITA EREDITARIA	
RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA			
RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA			
RDG020	DEFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE		MARCHIAFAVA-MICHELL, MALATTIA DI	
		EMOFILIA A		
		EMOFILIA B		
		VON WILLEBRAND, MALATTIA DI		
		DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE		
		DEFETTI EREDITARI TROMBOFILICI		
		(ESCLUSO: SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G1691A DEL GENE DEL FATTORE V LEIDEN; SOGGETTI ASINTOMATICI ETEROZIGOTI PER LA SOLA MUTAZIONE G20210A DEL GENE DELLA PROTROMBINA; SOGGETTI OMIZIGOTI PER LA MUTAZIONE G67Z DEL GENE MTHFR)		
RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	BERNARD-SOULEN, SINDROME DI		
		DEFETTI DEL POOL DI DEPOSITO DELLE PIASTRINE		
RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	TROMBOASTENIA DI GLANZMANN		

RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	IPOLIPLASIA MEGACARIOCITICA IDIOPATICA	
RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE		
RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA		DISFAGOCITOSI CRONICA
RD0060	CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI		
RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)		
RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI		
RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE (le patologie sottolencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	NEUTROPENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE	
	NEUTROPENIA CICLICA (codice RD0040)		
RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA		
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RF0010	LEUCODISTROFIE	ALCAIDI-GOUTIERES, SINDROME DI	
		ALEXANDER, MALATTIA DI	
		CANAVAN, MALATTIA DI	
		PELIZAEUS-MERZBACHER, MALATTIA DI	
		SINDROME CACH	ATASSIA INFANTILE CON IPOMIELINIZZAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE
			LEUCOENCEFALOPATIA CON SOSTANZA BIANCA EVANESCENTE
			(VANISHING WHITE MATTER)
			OSTEODISPLASIA LIPOMEMBRANOSA POLICISTICA CON
			LEUCOENCEFALOPATIA SCLEROSANTE
RF0040	RETT, SINDROME DI	NASU-HAKOLA, SINDROME DI	
RF0050	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUSIANA		
RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA		
RF0061	DRAVET, SINDROME DI		
RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO		
RN1520	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI		
RF0080	COREA DI HUNTINGTON		
RF0040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	ATASSIA DI FRIEDREICH	
		PARAPLEGIA SPASTICA EREDITARIA	STRUMPELL-LORRAIN, MALATTIA DI
		ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE	DEGENERAZIONE CEREBELLARE DI MARIE
		DEGENERAZIONE CEREBELLARE SUBACUTA	
		DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE	
		DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES	ATROFIA CEREBELLO OLVARE
		DISINERZIA CEREBELLARE MIOCLONICA DI HUNT	ATROFIA SPINDENTATA
		ATASSIA PERIODICA	ATASSIA VESTIBULOCEREBELLARE
		MARINESCO-SJOGREN, SINDROME DI	
		ATASSIA FRIEDREICH-LIKE	DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E
		ATASSIA-TELEANGECTASIA	LOUIS-BAR, SINDROME DI
		SINDROME CON TREMORE/ATASSIA ASSOCIATE ALL'X FRAGILE	
RN1490	ISAACS, SINDROME DI		
RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA		
RF0041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	NEURODEGENERAZIONE ASSOCIATA A PANTOTENATO CHINASI (PKAN)	
RF0050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	DISTROFIA NEUROASSONALE INFANTILE	SEITELBERG, MALATTIA DI
		WERONIG-HOFFMANN, MALATTIA DI	
		KUGELBERG-WELANDER, MALATTIA DI	
		KENNEDY, MALATTIA DI	

RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA		
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA		
RF0111	SCHILDER, MALATTIA DI		
RF0130	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI		
RF0140	WEST, SINDROME DI		
RF0150	NARCOLESSIA		
RF0310	CADASIL		ARTERIOPATIA CEREBRALE AUTOSOMICA DOMINANTE CON INFARTI SOTTOCORTICALI E LEUCOENCEFALOPATIA
RF0350	EMICRANIA EMPLEGICA FAMILIARE		
RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE		
RF0370	FAHR, MALATTIA DI		
RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI		
RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE		BROWN-VALETTO-VAN LAERE, SINDROME DI
RF0410	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)		
RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA		SINDROME STIFF-PERSON; MOERSCH-WOLTMAN, SINDROME DI
RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI		NEUROPATIA EREDITARIA SENSITIVO-MOTORIA DI TIPO III
RF0060	NEUROPATIE EREDITARIE		
		DEJERINE-SOTTAS, SINDROME DI	
		NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE	
		CHARCOT-MARIE-TOOTH, MALATTIA DI	
		NEUROPATIA EREDITARIA CON PREDISPOSIZIONE ALLE PARALISI DA COMPRESSIONE	ATROFIA MUSCOLARE PERONEALE POLINEUROPATIA RICORRENTE FAMILIARE; NEUROPATIA TONACULARE
		NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA	
		NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE	
		ROSENBERG-CHUTORIAN, SINDROME DI	
		ROUSSY-LEVY, SINDROME DI	
		NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTONOMICA TIPO 3	RILEY-DAY, SINDROME DI STEELE-RICHARDSON-OSZEWSKI, SINDROME DI
RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA		
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFAMMATORIA DEMIELINIZZANTE		
RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE		
RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI		
RF01810	SINDROME POEMS		
RF0070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE		MIOPATIA CENTRAL CORE MIOPATIA CENTRONUCLEARE MIOPATIA DA DIFFETTI QUALITATIVI/QUANTITATIVI DELLA DESMINA MIOPATIA NEMALINICA DISTROFIA MUSCOLARE DI BECKER DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE DISTROFIA MUSCOLARE DI ERB DISTROFIA MUSCOLARE DI L'ANDOUZY-DEJERINE DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE STEINERT, MALATTIA DI THOMSEN, MALATTIA DI VON EULENBURG, MALATTIA DI
RF0080	DISTROFIE MUSCOLARI		
RF0090	DISTROFIE MIOTONICHE		
RF0100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE		

RF0160	DISTONIE PRIMARIE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)			
	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA (codice RF0090)			
RF0183	GUILAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATEMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)			
RF0101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	MIASTENIA GRAVIS		
	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	FALES, MALATTIA DI			
RF0220	BEHR, SINDROME DI			
RF0110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	DISTROFIA VITREO-RETINICA	RETINOSCHISI GIOVANILE	
		RETINITE PIGMENTOSA	DISTROFIA PIGMENTOSA RETINICA	
		RETINITE PUNCTATA ALBESCENS	FUNDUS ALBIPUNCTATUS	
		DISTROFIA DEI CONI		
		STARGARDT, MALATTIA DI		
		AMAUROSI CONGENITA DI LEBER	FUNDUS FLAVIMACULATUS	
		DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST	GOLDMANN-FAVRE, MALATTIA DI	
		DISTROFIA IALINA DELLA RETINA		
RF0120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE			
RF0230	IRIDOCILITTE ETEROCROMICA DI FUCHS			
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE			
RF0250	EMERALOPIA CONGENITA			
RF0260	OGUCHI, SINDROME DI			
RF0270	COGAN, SINDROME DI			
RF0130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	DEGENERAZIONE NODULARE	DEGENERAZIONE NODULARE DI SALZMANN	
		DEGENERAZIONE MARGINALE	TERRIEN, SINDROME DI	
RF0140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	MEESMANN, DISTROFIA DI	DISTROFIA CORNEALE EPIETIALE GIOVANILE	
		COGAN, DISTROFIA DI	DISTROFIA CORNEALE ANTERIORE	
		DISTROFIA CORNEALE GRANULARE DI TIPO I	DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW DI TIPO I	
		DISTROFIA CORNEALE GRANULARE DI TIPO III	DISTROFIA CORNEALE DI REIS-BUCKLERS	
		DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE	DISTROFIA LATTICE; AMILOIDOSI CORNEALE	
		DISTROFIA CORNEALE MACULARE	DISTROFIA CORNEALE DI GROENOUW TIPO II	
		DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA		
		CORNEA GUTTATA		
		DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA		
		DISTROFIA ENDOTELIALE DI FUCHS		
		DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA		
RF0280	CHERATOCONO			
RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA			
RF0320	COROIDITE MULTIFOCALE			
RF0330	COROIDITE SERRIGINOSA			
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO				
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI	
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA			
RC0210	BEHÇET, MALATTIA DI			
RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA			
RG0020	POLANGIOTIE MICROSCOPICA		POLIARTERITE MICROSCOPICA	



RG0090	POLIARTRITE NODOSA		
RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE		CHURG-STRAUSS, SINDROME DI
RG0060	GOODPASTURE, SINDROME DI		
RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		GRANULOMATOSI DI WEGENER
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI		HORTON, MALATTIA DI
RG0010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE		MOSCHCOWITZ, SINDROME DI
RG0090	TAKAYASU, MALATTIA DI	PORFIRA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA	
RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA		RENDU-OSLER-WEBER, MALATTIA DI
RG0110	BUDD-CHIARI, SINDROME DI		
RD0090	PORFIRA DI HENOKH-SCHÖNLEIN RICORRENTE		VASCULITE DA IgA
RG0020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	LINFEDEMA IDIOPATICO	
		LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I	
		LINFEDEMA PRIMITIVO AUTOSOMICO RECESSIVO	LINFEDEMA DI NONNE-MILROY
		LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II	LINFEDEMA DI MEIGE
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA		
RH0011	SARCIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)		
RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	POLMONITE INTERSTIZIALE ACUTA	HAMMAN-RICH, SINDROME DI
		FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA	ALVEOLITE FIBROSANTE CRIPTOGENETICA
RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	ONDINE, SINDROME DI	
		SINDROME ROHHAD	
RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA		
RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA		
RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA		
RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (le patologie sottelencate, 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	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	ALLGROVE, SINDROME DI	
RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE		
RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILIA		
RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE		
RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE		
RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI		
RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA		
RI0010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	BYLER, MALATTIA DI COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO III DIARREA CONGENITA CON MALASSORBIMENTO DEL SODIO	
RI0020	DIFETTI CONGENITI 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	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RI0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO		
RI0020	FIBROSI RETROPERITONEALE		
RI0030	CISTITE INTERSTIZIALE		
RI0010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	DENT, SINDROME DI BARTTER, SINDROME DI GITELMAN, SINDROME DI	
RI0020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)		
RI1360	ALPORT, SINDROME DI		
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RI0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS		
RI0030	PEMFIGO		
RI0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO		
RI0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE		
RI0060	LUCHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS		
RI0070	SINDROME MICHELIN TIRE BABY		KUNZE-RIEHM, SINDROME DI
RI0080	SCLEROSI CUTANEA DIFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA		
RI0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO		



RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	DISPLASIA NEUROECTODERMICA TIPO CHIME DISPLASIA ECTODERMICA IPOIDROTICA	
	ECTRODATTILIA - DISPLASIA ECTODERMICA - PALATOSCHIS (codice RN0880)		SINDROME EEC
	DISCHERATOSI CONGENITA (codice RN0560)		
	IPOMELANOSI DI ITO (codice RN1480)		
	IPOPLASIA FOCALE DERMICA (codice RN0610)		GOLTZ, SINDROME DI
	INCONTINENTIA PIGMENTI (codice RN0510)		BLOCH-SUIZBERGER, MALATTIA DI
	SINDROME TRICO-DENTO-OSEA (codice RN1680)		
RNG070	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	ITTIOSI CONGENITA	
		ITTIOSI A ISTRICE, TIPO CURTH-MACKLIN	
		ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA	ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENTO BOLLOSO
		ITTIOSI TIPO "ARLECCHINO"	
		ITTIOSI X-LINKED	
		NETHERTON, SINDROME DI	
	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA (codice RN0600)		ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENTO NON BOLLOSO
	SINDROME KID (codice RN1500)		SINDROME CHERATITE-ITTIOSI-SORDITA'
RN0500	CUTIS LAXA		
RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE		
RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO		
RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA		
RN0540	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA		
RN0550	DARIER - MALATTIA DI		
RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA		
RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA		
RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE		
RN0620	PACHIDERMOPERIOSI		TOURNAINE-SOLENTE-GOLE, SINDROME DI
RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO		
RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE		
RN1470	HAY-WELLS, SINDROME DI		
RN1560	NEU-LAXOVA, SINDROME DI		
RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO		
RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO		
RN1700	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI		
RN1710	TAY, SINDROME DI		

14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RM0010	DERMATOMIOSITE		
RM0020	POLIMIOSITE		
RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI		
RM0030	CONNETTIVITE MISTA		
RM0040	FASCITE EOSINOFILA		
RM0050	FASCITE DIFFUSA		
RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE		
RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSEO		
RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA		OSSIFICAZIONE ETEROTOPICA
RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA		MIOSITE OSSIFICANTE PROGRESSIVA
RM0100	MELOREOSTOSI		
RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI		
RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA		
RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA		
RM0121	SINDROME SAPHO		SINOVITE-ACNE-PUSTOLOSI-IPEROSTOSI-OSTEITE
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO			
RM0010	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI		
RM0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA		
RM0030	AGENESIA CEREBELLARE		
RM0040	JOUBERT, SINDROME DI		
RM0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA		
RM0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	HARTSFELD-BIXLER-DEMAYER, SINDROME DI	
RM0150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	ANDERMANN, SINDROME DI	
		DANDY-WALKER, SINDROME DI	
RM1340	KAASE-SMITH, SINDROME DI		
RM1570	NEUROACANTOGTOSI		
RM1630	SINDROME ACROCALLOSA		
RM1740	WALKER-WARBURG, SINDROME DI		
RM0011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	SINDROME IDROLETALE	
		DISPLASIA CEREBRO-FACIO-TORACICA	
		TORIELLO-CAREY, SINDROME DI	
		BENJARI-SHUPPER-MIMOUNI, SINDROME DI	
		BONNEWANN-WEINECKE, SINDROME DI	PORENCCEFALIA-IPOLASIA CEREBELLARE-MALFORMAZIONI MULTIPLE
RQ0010	GERSTMANN, SINDROME DI		

SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO		
RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	LENZ, SINDROME DI SINDROME ANOFTALMIA PLUS
RN0070	FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI	
RN0090	AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI	
RN1050	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI	
RN0100	PETERS, ANOMALIA DI	
RN0110	ANIRIDIA	
RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	COLOBOMA CONGENITO DELL'IRIDE COLOBOMA CONGENITO CORIORETINICO
RN0130	ANOMALIA "MORNING-GLORY"	
RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	
RN1580	NORRIS, MALATTIA DI	
RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI	
RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	DE MORSIER, SINDROME DI
RN1460	FRASER, SINDROME DI	
RN1750	WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI	
RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	ALICARDI, SINDROME DI BARAITSER-WINTER, SINDROME DI SINDROME CODAS SINDROME CEREBRO-OCULO-NASALE NANCE-HORAN, SINDROME DI
ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE		
RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	APERT, SINDROME DI GOODMAN, SINDROME DI SINDROME C HALLERMANN-STREIFF, SINDROME DI PIERRE ROBIN, SINDROME DI TREACHER COLLINS, SINDROME DI
	ANTLEY-BIXLER, SINDROME DI (codice RN0800)	
	BALLER-GEROLD, SINDROME DI (codice RN0810)	
	CARPENTER, SINDROME DI (codice RN1390)	
	PEFFER, SINDROME DI (codice RN1040)	
	SUMMITT, SINDROME DI (codice RN1230)	
	CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA (codice RNG040)	
	CROUZON, MALATTIA DI (codice RNG040)	
	DISOSTOSI MAXILOFACCIALE (codice RNG040)	
	DISPLASIA FRONTO-FACCIALE (codice RNG040)	
	DISPLASIA MAXILLOFACCIALE (codice RNG040)	
	JACKSON-WEISS, SINDROME DI (codice RN0400)	CRANIOSINOSTOSI-IPOPLASIA MEDIOFACCIALE-ANOMALIE DEI PIEDI
RN1000	NAGER, SINDROME DI	DISOSTOSI ACROFACCIALE DI NAGER
RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (ESCLUSO: SCHISI/ISOLATA DELL'UGOLA E LABIOSCHISI/ISOLATA)	PALATOSCHISI ISOLATA O SINDROMICA
MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE		
RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	MOHR, MALATTIA DI
	GOLDENHAR, SINDROME DI (codice RN0910)	MOEBIUS, SINDROME DI
	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG (codice RN0390)	SCHINZEL-GIEDION, SINDROME DI

	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE (codice RN0470)		ORO-FACIO-DIGITALE, SINDROME DI TIPO I	PAPILLON-LEAGE E PSALUME, SINDROME DI
MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE				
RN0260	FOCOMELIA			
RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL			
RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE			
RN0430	POLAND, SINDROME DI			
RN0460	SINDROME FEVORO-FACCIALE			
RN0520	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		MARDEN-WALKER, SINDROME DI	
	ROBERTS, SINDROME DI (codice RN1060)			BEALS, SINDROME DI
			ARACNODATTILIA CONTRATTURALE CONGENITA	
	SINDROME TRISMA-PSEUDOCAMPTODATTILIA (codice RN0480)		CRISPONI, SINDROME DI	
	FREEMAN-SHELDON, SINDROME DI (codice RN0890)			SINDROME DI PENA-SHOKER DI TIPO I
	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE (codice RN1110)			
	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI (codice RN1670)			
RN0131	ALTRE 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 RN0440)			
	ADAMS-OLIVER, SINDROME DI (codice RN0340)			
	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO (codice RN1690)			
MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI				
RN0141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (ESCLUSI: DIFETTO INTERVENTRICOLARE ISOLATO; DIFETTO INTERATRIALE ISOLATO; STENOSI ISOLATA DELLA VALVOLA POLMONARE; PERSISTENZA DEL DOTTO ARTERIALE)		SINDROME DEL CUORE SINISTRO IPOPLASICO	
			EBSTEIN, ANOMALIA DI	
			CUORE CRISS-CROSS	
RN0150	BLUE RUBBER BLER NEVUS			BEAN, SINDROME DI
RN0740	IVEMARK, SINDROME DI			ASPLENIA CON ANOMALIE CARDIOVASCOLARI
RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI			
RN0142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI		SINDROME CON MALFORMAZIONE DEI CAPILLARI E MALFORMAZIONE ARTERIOVENOSA (CMAMM)	
			SINDROME CLOVE	
			SINDROME METAMERICA ARTERIOVENOSA CEREBROFACCIALE	

MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE		
RN0310	KUPPEL-FEIL SINDROME DI	
RN0320	GASTROSCHISI	
RN0321	SINDROME PRUNE BELLY	
RN0322	ONFALOCELE	
RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	SINDROME TORACO-ADDOMINALE PENTALOGIA DI CANTRELL
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE		
RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	CURRARINO, SINDROME DI
RN0200	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI	
RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME 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 sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	ATRESIA ILEALE ATRESIA COLICA ATRESIA INTESTINALE MULTIPLA CLOACA PERSISTENTE DUPLICAZIONI DEL TUBO DIGERENTE COMPLESSO OEIS ESTROFIA DELLA CLOACA
RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	MICROGASTRIA IPOPLASIA/APLASIA DELLA MUSCOLATURA DELLA PARETE GASTRICA
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE		
RN0250	RENE CON MIDOLARE A SPILGNA	
RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE) (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	SINDROME RENALE-RETINICA; NEFRONOPTISI GIOVIANILE CON AMAUROSIS DI LEBER; DISPLASIA RENALE CON APLASIA RETINICA
	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO (codice RU0040)	
	MECKEL, SINDROME DI (codice RN0980)	
RN1810	ESTROFIA VESICALE	
RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	DISGENESIA GONADICA PERRAULT, SINDROME DI SINDROME DA INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI ANDROGENI SINDROME DA INSENSIBILITA' COMPLETA AGLI ANDROGENI
	PSEUDODERMAFRODITISMI (codice RNG010)	
	DENIS-DRASH, SINDROME DI (codice RN1430)	REIFENSTEIN, SINDROME DI
	ERMAFRODITISMO VERO (codice RN0240)	
RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	FRASIER, SINDROME DI SINDROME SERKAL
RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	EPISPADIA MEGALOURETRA AFALLIA

MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO		
RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	
	ACRODISOSTOSI (codice RN0280)	
RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	
RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	ACONDROGENESI
		ACONDROPLASIA
		DISPLASIA EPIFISARIA EMIMELICA
		DISTROFIA TORACICA ASERSIANTE
		OSTEOCONDROMI MULTIPLI
		ESOSTOSI MULTIPLE
		DISPLASIA DI KNIEST
		DISPLASIA METATROPICA
		DISPLASIA CAMPOMELICA
		DEBRUQUOIS, SINDROME DI
		LARSEN, SINDROME DI
RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	DISPLASIA CRANIOMETAFISARIA
		OSTEOGENESI IMPERFETTA
		OSTEOPETIOSI
		DISPLASIA FIBROSA
		ELLIS-VAN CREVELD, SINDROME DI
		DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA TARDATA
		FAIRBANK, MALATTIA DI
		DISCONDROSTOSI
		DISPLASIA DIASTROPICA
		DISPLASIA PSEUDODIASTROPICA
		ENGELMANN, MALATTIA DI
		MCCUNE-ALBRIGHT, SINDROME DI
		SINDROME DOOR
RN0960	MAEFUCCI, SINDROME DI	
RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	
RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI	
RN0410	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI	DISPLASIA SPONDILOCOSTALE
ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE		
RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXX; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y) (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	
	TURNER, SINDROME DI (codice RN0680)	
RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	SINDROMI DA DELEZIONE 22q11.2 (ESCLUSO: SINDROME DI DIGEORGE, DA CERTIFICARE CON CODICE RCG160 E SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER, DA CERTIFICARE CON CODICE RN1770)
	PALLISTER-KILLIAN, SINDROME DI (codice RN1590)	
	SINDROME DEL "CRI DU CHAT" (codice RN0670)	SINDROME DA DELEZIONE BRACCIO CORTO CROMOSOMA 5
	SINDROME WAGR (codice RN1730)	TUMORE DI WILMS - ANIRIDIA - ANOMALIE GENITO-URINARIE - RITARDO MENTALE
	WILLIAMS, SINDROME DI (codice RN1270)	
	WOLF-HIRSCHORN, SINDROME DI (codice RN0700)	SINDROME DA DELEZIONE BRACCIO CORTO CROMOSOMA 4;
RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	PITT-ROGERS-DANKS, SINDROME DI
		MARTIN-BELL, SINDROME DI

RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	SHPRINTZEN-GOLDBERG, SINDROME DI LOEY-S-DIETZ, SINDROME DI	
	MARFAN, SINDROME DI (codice RN1320)		
	EHLERS-DANLOS, SINDROME DI (codice RN0330)		
	STICKLER, SINDROME DI (codice RN1220)		
RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	NANISMO OSTEOODISPLASTICO MICROCEFALICO PRIMITIVO (MOPD)	
	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)		
RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	EMIPERTROFIA CONGENITA	
	BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME DI (codice RN0820)		
	SOTOS, SINDROME DI (codice RC0310)	GIGANTISMO CEREBRALE	
	WEAVER, SINDROME DI (codice RN0490)		
	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL, SINDROME DI (codice RN1120)		
	MARSHALL-SMITH, SINDROME DI (codice RN1550)		
RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITAMENTE A SINDROMI NOTE)	SINDROME KBG	
RN1350	ALAGILLE, SINDROME DI		
RN1370	ALSTRÖM, SINDROME DI		
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	COWDEN, MALATTIA DI	
	SCLEROSI TUBEROSA (codice RN0750)		
	PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI (codice RN0760)		
	STURGE-WEBER, SINDROME DI (codice RN0770)	BANNAYAN-ZONANA, SINDROME DI COMPLESSO DI VON MEYENBURG	MACROCEFALIA-LIPOMI MULTIPLI-EMANGIOMI
	VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI (codice RN0780)		
	SINDROME PROTEUS (codice RN1170)		
RN1300	ANGELMAN, SINDROME DI		
RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER		
RN1380	BARDET-BIEDL, SINDROME DI		LAURENCE-MOON, SINDROME DI
RN0850	BLOOM, SINDROME DI		
RN0840	BORIESON-FORSMAN-LEHMANN, SINDROME DI		
RN1780	CHAR, SINDROME DI		
RN0350	COFFIN-LOWRY, SINDROME DI		
RN0360	COFFIN-SIRIS, SINDROME DI		
RN0401	COHEN, SINDROME DI		
RN1410	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		
RN1440	DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE		
RN0380	FLUPPI, SINDROME DI		
RN1021	SINDROME FG	KELLER, SINDROME DI	
RN1820	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI		
RN0900	FRYNS, SINDROME DI		
RN0920	HERWANSKY-PODLAK, SINDROME DI		
RN0930	HOLT-ORAM, SINDROME DI		
RN1540	LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI		SINDROME LACRIMO-AURICOLO-DENTO-DIGITALE
RC0270	LOWE, SINDROME DI		SINDROME OCULO-CEREBRO-RENALE

RN1850	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI		SINDROME CONORENALE; DISPLASIA RENALE - DISTROFIA PIGMENTATA DELLA RETINA - ATASSIA CEREBELLARE - DISPLASIA SCHELETRICA
RN0970	MARSHALL, SINDROME DI		
RN1020	OPTIZ, SINDROME DI		SINDROME DI OPTIZ G/BBB TIPO I
RN1030	PALLISTER-HALL, SINDROME DI		
RN0420	PALLISTER W, SINDROME DI		SINDROME W DI PALLISTER
RN0650	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI		ATROFIA EMIFACCIALE PROGRESSIVA
RN1310	PRADER-WILLI, SINDROME DI		
RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI		
RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE		
RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE		
RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER		
RN0450	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE		
RN1640	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACCIO-SCHELETRICA		
RN0850	SINDROME CHARGE		SINDROME DI PENA-SHOREIR DI TIPO II
RN0940	SINDROME KABUKI		MIKAWA-KUROKI, SINDROME DI
RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE		NEUHAUSER, SINDROME DI
RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA		ONICOSTEODISPLASIA EREDITARIA;
RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA		SINDROME LINGHIA-ROTULA
RNG094	SINDROMI PROGEROIDI (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		
		HUTCHINSON-GILFORD, SINDROME DI	
		POICHILODERMA CONGENITO	
	WERNER, SINDROME DI (codice RC0060)	WIEDEMANN-RAUTENSTRAUCH, SINDROME DI	ROTHMUND-THOMSON, SINDROME DI
	COCKayne, SINDROME DI (codice RN1400)		
RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA		
RN1210	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI		
RN1240	TOWNES-BROCKS, SINDROME DI		
RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG		
RN1260	WILDERVANCK, SINDROME DI		
RN1280	WINCHESTER, SINDROME DI		
RN1290	WOLFRAM, SINDROME DI		

16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE			
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ESEMPI DI MALATTIE AFFERENTI AL GRUPPO	SINONIMI
RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA		
RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO		
RP0030	SINDROME FETALE DA DANTOINA		
RP0040	SINDROME ALCOOLICA FETALE		
RP0060	KERNITTERO		
RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA		
RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERENILANINEMIA		

(2023.8.608)102