

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE n. 1460 del 27 novembre 2023

Recepimento dell'Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano Rep. atti n. 121/CSR del 24 maggio 2023 sul "Piano nazionale per le malattie rare (PNMR)" e sul "Documento di riordino della rete malattie rare". Aggiornamento della rete dei Centri di riferimento per le malattie rare dell'area vasta e definizione della rete dei Centri di eccellenza e definizione dei compiti del Coordinamento regionale malattie rare.

[Sanità e igiene pubblica]

Note per la trasparenza:

Con il presente provvedimento, si recepisce l'Accordo Rep. Atti n. 121/CSR del 24 maggio 2023, sancito in sede di Conferenza Stato-Regioni, tra il Governo, le Regioni e le Province Autonome di Trento e di Bolzano con il quale vengono approvati il "Piano nazionale malattie rare 2023-2026" e il documento per il "Riordino della rete nazionale delle malattie rare", conseguentemente viene aggiornata la Rete dei Centri Interregionali di Riferimento dell'Area Vasta per le malattie rare.

L'Assessore Manuela Lanzarin riferisce quanto segue.

Il Decreto Ministeriale n. 279 del 18 maggio 2001 recante "Regolamento di istituzione della rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie" ha dato avvio alle politiche nazionali sulle malattie rare comprendenti la realizzazione di una rete di monitoraggio ed assistenza dedicata specificamente a queste patologie, l'erogazione di particolari benefici alle persone riconosciute affette, la creazione del Registro nazionale e dei Registri regionali/interregionali.

Con Deliberazione della Giunta regionale n. 741 del 10 marzo 2000, la Regione del Veneto ha istituito il Registro regionale per le malattie rare e con successiva Deliberazione n. 204 del 8 febbraio 2002 ha individuato, in ottemperanza al contesto normativo nazionale, i presidi regionali di riferimento per gruppi di malattie rare con i compiti di definire la diagnosi, di redigere la conseguente certificazione di malattia rara e di predisporre il piano terapeutico-assistenziale individuale. Contestualmente, la Regione ha avviato il sistema informativo regionale per le malattie rare, caratterizzato da uno sviluppo modulare e avente lo scopo di supportare il percorso dei malati, facilitando le connessioni tra i nodi della rete assistenziale individuata.

Proseguendo il percorso intrapreso, con Deliberazione n. 2706 del 10 settembre 2004, la Giunta regionale ha approvato l'Accordo tra Regione del Veneto, Regione Friuli Venezia Giulia, Provincia Autonoma di Bolzano e Provincia Autonoma di Trento per realizzare un'Area Vasta in tema di malattie rare, al fine di implementare e condividere un'unica rete di assistenza, uno stesso sistema informativo e di condurre politiche ed azioni condivise in tema di malattie rare.

In attuazione di quanto previsto dall'Accordo di Area Vasta, con Deliberazione n. 2046 del 3 luglio 2007 sono stati individuati i Centri interregionali di riferimento di Area Vasta per le malattie rare, mutuamente riconosciuti da tutte le Amministrazioni firmatarie dell'Accordo e il sistema informativo in uso nella Regione del Veneto è stato esteso anche alle Province Autonome di Trento e Bolzano.

Nel frattempo, l'Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano, Rep. atti n.103/CSR del 10 maggio 2007, ha previsto la creazione di Centri di coordinamento regionali e/o interregionali con il compito di gestire il Registro regionale malattie rare, coordinare la rete di assistenza, individuare i percorsi assistenziali, formare i professionisti ed informare i cittadini e le associazioni dei malati.

Pertanto, con Deliberazione n. 2169 dell'8 agosto 2008 è stato istituito il Coordinamento regionale malattie rare, con i compiti di predisporre, mantenere e sviluppare il sistema informativo che supporta la rete di assistenza per malati rari, denominato Registro malattie rare, di ottemperare al debito informativo regionale circa le malattie rare verso il Ministero e le agenzie centrali, di istruire, coordinare e monitorare l'attività della rete di assistenza, predisporre i percorsi assistenziali dei pazienti e favorire l'identificazione dei trattamenti appropriati per la condizione specifica in cui i pazienti possono trovarsi. Per assolvere a queste funzioni è stata prevista anche una specifica dotazione di personale.

Il Coordinamento regionale, funzione di livello regionale è stato incardinato presso l'Azienda Ospedale-Università di Padova e il personale impiegato risulta dipendente dell'Azienda medesima con oneri a carico della Regione del Veneto che ha stanziato un apposito finanziamento annuale.

Con successiva Deliberazione della Giunta regionale n. 763 del 14 maggio 2015 è stato recepito il Piano Nazionale Malattie Rare, approvato con l'Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province autonome Rep. atti n. 140/CSR del 16 ottobre 2014 e, viste le raccomandazioni contenute nello stesso, la Regione ha aggiornato la rete interregionale dei Centri di riferimento per le malattie rare.

Considerato che con il Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 12 gennaio 2017 avente ad oggetto la "Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del D. L. 30.12.1992, n. 502" sono stati definiti i nuovi Livelli Essenziali di Assistenza (LEA) e introdotte importanti novità nell'ambito di malattie rare, tra cui l'aggiornamento della lista di malattie che danno diritto all'esenzione, con Deliberazione n. 1522 del 25 settembre 2017 la Regione del Veneto ha provveduto ad aggiornare la rete dei Centri di riferimento della rete veneta e di Area Vasta per le malattie rare, identificando quindi anche i Centri per le malattie rare di nuova inclusione nell'elenco nazionale.

Con Deliberazione n. 791 dell'8 giugno 2018 è stata data ulteriore attuazione alle disposizioni di cui al DPCM 12 gennaio 2017 in materia di malattie rare e sono stati precisati alcuni aspetti caratterizzanti l'articolazione ed il funzionamento della rete di assistenza per i malati rari, anche in riferimento ai compiti del Coordinamento regionale malattie rare, con sede nell'Azienda Ospedale-Università di Padova, e all'avvio dell'attività delle reti europee di riferimento per le malattie rare (ERN).

Tali reti derivano dall'applicazione della Direttiva 2011/24/EU del Parlamento Europeo e del Consiglio del 9 marzo 2011, concernente i diritti dei pazienti relativi all'assistenza sanitaria transfrontaliera.

Sono reti composte da prestatori di assistenza sanitaria con sede negli Stati membri, sono state istituite allo scopo di migliorare attraverso la messa a fattor comune di conoscenza e risorse l'assistenza alle persone con malattie rare e/o complesse necessitanti di competenze diagnostiche e terapeutiche altamente specializzate.

Con la Decisione delegata della Commissione (2014/286/UE) e con la Decisione di esecuzione della Commissione (2014/287/UE), in applicazione della Direttiva di cui sopra, sono stati stabiliti rispettivamente i criteri e le condizioni che devono soddisfare le reti di riferimento europee e i prestatori di assistenza sanitaria (*health care providers*) per aderire a una rete di riferimento europea ed i criteri per l'identificazione e la valutazione delle reti di riferimento europee e dei loro membri.

A livello nazionale il Decreto Legislativo n. 38 del 4 marzo 2014 ha recepito la Direttiva 2011/24/EU in materia di assistenza sanitaria transfrontaliera, stabilendo gli ambiti di applicazione della Direttiva stessa.

Le 24 reti europee ERN, individuate per aree tematiche, hanno preso avvio nel 2017, a seguito di una complessa procedura di pre-candidatura e selezione dei membri costituenti che si è così articolata: processo di valutazione regionale, successiva valutazione nazionale con rilascio di endorsement da parte del Ministero della Salute ai Centri giudicati idonei a partecipare al bando europeo dedicato. I prestatori di assistenza sanitaria con parere favorevole alla partecipazione e rispondenti ai criteri stabiliti a livello europeo valutati con processo specifico sono entrati a far parte delle 24 reti europee ERN, approvate ufficialmente nel dicembre 2016 dal *Board of Member States*.

Successivamente nel 2019 è stato lanciato un secondo bando per la partecipazione di nuovi membri alle reti ERN che ha portato, attraverso il meccanismo di selezione sopra descritto, all'allargamento delle reti ad altri prestatori di assistenza sanitaria, approvati ufficialmente dal *Board of Member States* con Decisione del 26 novembre 2021.

L'esistenza di politiche e di un'organizzazione dedicata e l'elevata competenza di molti ospedali in ambito malattie rare hanno permesso all'Italia di essere un Paese molto rappresentato nelle reti europee. Per quanto riguarda la Regione Veneto, 23 reti su 24 reti europee ERN vedono la partecipazione di ospedali della rete regionale sede di Centri di riferimento, con ciascun ospedale parte di una fino ad un massimo di 22 ERN. La maggiore partecipazione si registra a livello delle due Aziende Ospedaliere di Padova e Verona.

È al momento in fase di conclusione il processo di monitoraggio e valutazione basato su indicatori definiti dell'attività delle ERN nel loro complesso, di ciascuna ERN e di ciascun ospedale partecipante al loro interno che rappresenterà un primo bilancio delle attività condotte dalle reti nei loro primi cinque anni di istituzione.

La prospettiva futura è quella di individuare modalità di integrazione delle reti europee nei sistemi sanitari nazionali, tenuto conto che nel nostro Paese in particolare gli ospedali partecipanti alle reti europee sono una selezione di quelli da tempo identificati come sede di Centri di riferimento individuati formalmente a livello regionale/interregionale.

Poiché la competenza in materia sanitaria è degli Stati membri, la permanenza delle reti europee ERN con scopi prioritariamente di assistenza deve necessariamente passare attraverso un'integrazione formale con l'organizzazione

assistenziale e finanziaria presente in ciascun Paese e diversa da caso a caso. Per identificare le modalità da utilizzare per poter realizzare nel contesto europeo questo obiettivo di integrazione è di prossimo avvio la Joint Action JARDIN, che vede la partecipazione come *Affiliated Entity (AE)* della Regione del Veneto, attraverso il Coordinamento regionale malattie rare, in rappresentanza di tutte le altre Regioni e Province Autonome, in qualità di regione coordinatrice del Tavolo tecnico interregionale per le malattie rare presso la Commissione Salute.

Il ruolo della Regione del Veneto svolto a livello europeo, oltre che dalla partecipazione di molti ospedali alle reti ERN è testimoniato anche dalla partecipazione del Coordinamento malattie rare regionale prima alla Joint Action RD-Action sulle malattie rare (2016-2018) e successivamente al progetto europeo RD-CODE (2019-2021), in particolare per quanto concerne l'utilizzo e lo sviluppo di raccomandazioni su sistemi di codifica specifici per le malattie rare che migliorino la visibilità dei malati rari nei sistemi informativi sanitari, base per una corretta valutazione della performance della rete e dell'impatto di queste condizioni sul sistema sanitario nel suo complesso. Inoltre, il Centro informazioni del Coordinamento partecipa dal 2007 al network Europeo delle *helplines* per le malattie rare, coordinato da Eurordis, la Federazione europea delle associazioni di malattie rare, risultando tra quelli con maggiore volume annuale di attività.

Accanto all'evoluzione dello scenario europeo, a livello nazionale sono parimenti intervenute importanti novità. In particolare, con la Legge n. 175 del 10 novembre 2021 sono state approvate le "Disposizioni per la cura delle malattie rare e per il sostegno della ricerca e della produzione dei farmaci orfani" con il fine di garantire l'uniformità dell'erogazione nel territorio nazionale delle prestazioni e dei medicinali, compresi quelli orfani; il coordinamento, il riordino e il potenziamento della rete nazionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare, articolata nelle reti regionali/interregionali; il sostegno della ricerca.

L'art. 8 della citata Legge ha previsto l'istituzione del Comitato nazionale malattie rare con funzioni di indirizzo e di coordinamento, di definizione delle linee strategiche delle politiche nazionali e regionali in materia di malattie rare.

Con Decreto del Sottosegretario di Stato Sen. Prof. Pierpaolo Sileri del 16 settembre 2022 è stato istituito il Comitato e successivamente con provvedimento del 20 dicembre 2022 della Direzione Generale della Programmazione Sanitaria del Ministero della Salute ne è stata definita la composizione.

L'art. 9 della Legge n. 175/2021 ha altresì previsto che con Accordo da stipulare in sede di Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano, sentiti il Comitato e il Centro nazionale per le malattie rare, sia approvato ogni tre anni il Piano nazionale per le malattie rare, con il quale definire gli obiettivi e gli interventi pertinenti nel settore delle malattie rare e che con lo stesso Accordo di cui sopra sia disciplinato altresì il riordino della rete nazionale per le malattie rare, articolata nelle reti regionali e interregionali. Il Documento di riordino ha come specifica finalità l'individuazione dei compiti e delle funzioni dei Centri di coordinamento regionali, dei Centri di riferimento e dei Centri di eccellenza che partecipano allo sviluppo delle reti di riferimento europee ERN, ai sensi dell'art. 13 del Decreto Legislativo 4 marzo 2014, n. 38.

Tale articolazione della rete è parimenti descritta anche nel Piano nazionale malattie rare 2023-2026, frutto di un intenso lavoro svolto da un gruppo di nomina ministeriale che ha visto la partecipazione di tutti i portatori di interesse, inclusi i rappresentanti dei pazienti e della Regione Veneto.

Il Piano si articola secondo le seguenti linee di intervento principali: prevenzione primaria, diagnosi, reti di assistenza e percorsi assistenziali, trattamenti farmacologici, trattamenti non farmacologici. Si ritrovano poi linee di azione che contribuiscono trasversalmente a integrare tutti gli ambiti principali sopra elencati: formazione; informazione, registri e monitoraggio della rete delle malattie rare e ricerca.

Il PNMR 2023-2026 definisce la rete malattie rare come una rete organizzativa, clinico-assistenziale costituita dall'insieme delle strutture appositamente individuate dalle Regioni e PP.AA. Relativamente al tema dei percorsi assistenziali, identifica nel capitolo dedicato obiettivi, azioni ed indicatori per migliorare il funzionamento della rete di assistenza per le persone con malattia rara, con particolare attenzione ai due macro-ambiti, quello ospedaliero e quello territoriale, e alle modalità di integrazione tra loro. Allo scopo sono individuati strumenti che riguardano da una parte la gestione dell'informazione, dall'altra aspetti organizzativi/regolatori.

Il PNMR ribadisce che l'identificazione dei Centri di riferimento deve basarsi su criteri oggettivi e deve avvenire coerentemente con i requisiti previsti dalle raccomandazioni europee. I Centri di riferimento hanno il compito di definire:

1. la diagnosi di malattia, l'eventuale profilo genetico ed il profilo del danno attuale ed evolutivo del paziente;
2. il piano terapeutico assistenziale personalizzato, compresi i trattamenti e i monitoraggi di cui i pazienti con malattie rare necessitano.

I Centri devono avere ampi bacini d'utenza, volumi di attività significativi e performance appropriate, sviluppare e mantenere legami formali con la restante rete territoriale e avere un'organizzazione che favorisca il processo di transizione tra età pediatrica e adulta, fenomeno che interessa sempre più un numero consistente di malati.

Con Accordo Rep. atti n. 121 del 24 maggio 2023, la Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province Autonome di Trento e di Bolzano ha approvato il "Piano nazionale malattie rare 2023-2026" e il "Documento di riordino della rete malattie rare", prevedendo che le Regioni e le Province Autonome di Trento e di Bolzano recepiscono i due documenti con propri provvedimenti e ne diano attuazione nei rispettivi ambiti territoriali entro 12 mesi dalla data di entrata in vigore dell'Accordo. È stato anche previsto lo stanziamento di 25.000.000,00 euro annui per due anni (anni 2023-2024) a valere sulle risorse previste del Fondo sanitario nazionale per la realizzazione di specifici obiettivi del Piano sanitario nazionale.

Per quanto finora rappresentato si propone di proseguire nelle azioni intraprese al fine di ottemperare agli obblighi derivanti dalle recenti evoluzioni normative di contesto sul tema e al contempo cogliere le opportunità di consolidamento ed ulteriore sviluppo di quanto finora realizzato in particolare derivanti da quanto definito:

a. dalla Legge n. 175/2021 "Disposizioni per la cura delle malattie rare e per il sostegno della ricerca e della produzione dei farmaci orfani";

b. dall'Accordo Rep. atti n. 121 del 24 maggio 2023 con cui la Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province Autonome di Trento e di Bolzano ha approvato il "Piano nazionale malattie rare 2023-2026" e il "Documento di riordino della rete malattie rare".

Considerato quanto sopra esposto, coerentemente con i contenuti del PNMR 2023-2026 e del documento di riordino della rete si ritiene di ribadire l'organizzazione basata:

a) sulla rete di Centri di riferimento identificati per gruppi di patologie, strutturati come Unità funzionali ciascuna comprendente più Unità Operative, concentrate in ospedali selezionati e monitorati in base a dati oggettivi di attività diagnostica e di presa in carico, desunti dal monitoraggio attuato dal sistema informativo malattie rare, detto Registro malattie rare ed eventualmente integrati da altri flussi informativi correnti. I Centri hanno compiti di definizione diagnostica e di presa in carico assistenziale dei pazienti e sono soggetti ad aggiornamento relativamente alla loro localizzazione e composizione, tenuto conto delle attività svolte e della capacità di rispondere alle necessità assistenziali dei malati. A tale proposito, va ricordata l'importanza del collegamento di tali Centri di riferimento con la restante rete dei servizi ospedalieri e territoriali della Regione, concorrenti all'attuazione della presa in carico dei malati ed al corretto riferimento degli stessi in caso di primo sospetto di malattia rara, nonché la partecipazione dei Centri di riferimento alla profilatura delle caratteristiche del singolo paziente in relazione alla sua eventuale disabilità, alla immissione scolastica e alla partecipazione lavorativa attraverso l'interazione con le agenzie e le istituzioni a ciò preposte;

b) sulla selezione di alcuni tra i Centri di riferimento, per l'ampiezza della casistica e le particolari e avanzate facilities diagnostiche e terapeutiche a disposizione, come *health-care providers* candidati a partecipare alle reti europee ERN. Tali Centri selezionati e ammessi a livello europeo alla partecipazione alle ERN acquisiscono la denominazione di "Centri di eccellenza" per ciascuno degli ambiti di patologia di cui ogni ERN si occupa. L'esperienza europea svolta da tali Centri di eccellenza è utile per migliorare l'attività dell'intera rete ed adeguarla a quanto di innovativo si sviluppa a livello internazionale offrendo in tal modo ai pazienti veneti le migliori opzioni diagnostiche e terapeutiche disponibili. A tal fine gli stessi Centri di eccellenza faciliteranno nei casi selezionati l'accesso alle piattaforme di consulenza definite dalle reti ERN per casi di particolare complessità clinica;

c) sulle azioni svolte dal Coordinamento regionale per le malattie rare, caratterizzate da una triplice valenza:

1. supporto alla programmazione regionale come istruttoria tecnica per la realizzazione e manutenzione delle reti regionali e per l'implementazione delle attività riguardanti la diagnostica e la presa in carico dei malati rari;

2. realizzazione dei monitoraggi indispensabili per la valutazione e il funzionamento della rete di assistenza, dei sistemi informativi e degli applicativi informatici su cui tali monitoraggi si basano. A tal riguardo è competenza del Coordinamento la valutazione epidemiologica e la gestione delle banche-dati e dei registri di patologia, oltre che la tenuta dei flussi informativi corrispondenti a livello regionale e verso le istituzioni centrali ed europee in collaborazione con gli altri servizi e strutture regionali competenti;

3. supporto, orientamento e facilitazione della presa in carico clinica dei pazienti attraverso la definizione di percorsi assistenziali terapeutici e l'individuazione di trattamenti con evidenze di indispensabilità e non sostituibilità per specifiche malattie rare o singoli malati rari in collaborazione con il servizio farmaceutico regionale. A tale riguardo, infatti, la Deliberazione della Giunta regionale n. 864 del 30 giugno 2020 ha ridefinito i percorsi prescrittivi e autorizzativi per l'erogazione di trattamenti indispensabili e insostituibili riconducibili ai Livelli Essenziali di Assistenza, incluse le terapie riferite a pazienti con malattia rara.

Con riferimento ai farmaci, nelle more dell'adozione di un elenco unico nazionale di farmaci classificati in fascia C e *off-label*, ma, in quanto essenziali e non sostituibili, erogabili a carico SSN in maniera omogenea sull'intero territorio nazionale previsto dal PNMR, si propone di incaricare il Coordinamento malattie rare di aggiornare i protocolli terapeutici di trattamenti essenziali ed indispensabili relativi a gruppi di patologie approvati con le Deliberazioni della Giunta regionale n. 740 del 24 marzo 2009, n. 3135 del 20 ottobre 2009 e n. 2695 del 29 dicembre 2014, o di definirne di nuovi qualora necessario, basandosi su criteri di efficacia, appropriatezza ed economicità, individuando appositi gruppi di lavoro di specialisti per materia e validati dalla Commissione Terapeutica Regionale sul Farmaco ex Deliberazione della Giunta regionale n. 36 del 21 gennaio 2019.

Con riferimento al Registro malattie rare, si richiama altresì la Deliberazione della Giunta regionale n. 491 del 17 aprile 2018, che aveva incaricato il Coordinamento malattie rare, in particolare di:

1. fornire elaborazioni periodiche per Azienda Sanitaria dei farmaci *off label* e di fascia C e di tutti i restanti prodotti diversi dai farmaci autorizzati e acquistati;
2. fornire un tracciato periodico delle informazioni contenute nel Registro Malattie Rare, secondo modalità da concordare con Azienda Zero, così da sviluppare la massima integrazione ed interoperabilità tra il sistema informativo regionale malattie rare ed i flussi informativi regionali correnti.

Pertanto, nell'ottica di perfezionamento dei sistemi di monitoraggio previsto dal PNMR, si propone di incaricare Azienda Zero, entro 12 mesi dall'adozione della presente delibera, di acquisire e rendere disponibile all'interno dei preposti applicativi regionali il suddetto tracciato contenente i dati del registro Malattie rare, anche al fine di consentire un puntuale monitoraggio della spesa e dei consumi relativi ai trattamenti correlati alla presa in carico del malato raro, inclusi i trattamenti definiti dai protocolli regionali o nazionali, farmaci *off-label* e/o di fascia C;

d) sul raccordo ed integrazione tra la rete malattie rare e le altre reti regionali (cure primarie, materno-infantile, trapianti, tumori rari, riabilitazione, trasfusionale, urgenza-emergenza, cure palliative, cure palliative pediatriche, etc.) e tra la Rete malattie rare regionale e quelle di altre regioni.

In particolare per quanto riguarda la rete dei Centri di riferimento, il Coordinamento malattie rare ha svolto una ricognizione dell'attività svolta. Per i Centri già in essere si è provveduto, sulla base di quanto riportato nel Documento di riordino, e utilizzando la fonte Registro malattie rare a valutare sia l'attività di diagnosi di nuovi pazienti che di presa in carico, espressa dal volume di piani terapeutici assistenziali personalizzati redatti attraverso il sistema informativo malattie rare, evidenziando anche l'attività di condivisione dei pazienti da parte di più UU.OO. facenti parte dello stesso Centro. Dall'analisi dei dati è risultata una attesa contrazione dell'attività durante il periodo pandemico, contrastata tuttavia dai provvedimenti regionali emanati per garantire la continuità della presa in carico dei pazienti adottando misure in relazione alla situazione emergenziale, quali il rinnovo automatico dei piani terapeutici in essere e soluzioni di telemedicina. Già dal 2021 si è registrato un significativo incremento dell'attività sia di diagnosi che di presa in carico, a testimonianza del grande lavoro svolto dai Centri in tal senso.

Si è inoltre tenuto conto dei seguenti cambiamenti intervenuti dal 2017 ad oggi: cambi di denominazione di UOC facenti parte dei Centri già identificati; riorganizzazione delle attività di alcune UOC all'interno dello stesso presidio accreditato e delle attività di Centri insistenti in più presidi appartenenti alla stessa Azienda o ad Aziende diverse.

Alla luce dell'istruttoria condotta risulta necessario aggiornare la composizione dei Centri di riferimento identificati per gruppi di patologie, per cui si propone di sostituire l'Allegato B della Deliberazione della Giunta regionale n. 1522/2017 con l'**Allegato B** di cui al presente provvedimento.

Inoltre, si propone che i Centri di riferimento sottoposti al processo di selezione avvenuto a livello regionale, nazionale ed europeo riportati nell'**Allegato C** al presente provvedimento, essendo full-members di reti ERN assumano la valenza di Centri di eccellenza per le rispettive aree di patologia.

Si propone, infine, di incaricare il Coordinamento regionale malattie rare di monitorare l'attività dei Centri così identificati al fine di quantificare l'attività di diagnosi e di presa in carico dei malati rari da utilizzare come indicatore da riportare nel monitoraggio ministeriale e come valutazione dei Centri di eccellenza da certificare per il monitoraggio delle reti europee

ERN. Poiché la composizione delle UOC facenti parte dei Centri di riferimento e dei Centri di eccellenza può essere soggetta a cambiamenti di denominazione, di localizzazione e composizione nel tempo si propone di incaricare il Coordinamento regionale al monitoraggio della composizione dei Centri e della denominazione delle UOC partecipanti, segnalando le variazioni alla Direzione Programmazione Sanitaria che, con propri atti, potrà procedere alla revisione straordinaria che si rendesse necessaria rispetto ai contenuti di cui all'**Allegato B** del presente provvedimento.

Considerato, inoltre, che l'elenco dei Centri contenuto nell'**Allegato C** di cui al presente provvedimento può essere soggetto a variazioni e/o integrazioni in base alle decisioni assunte a livello europeo rispetto alla partecipazione alle reti ERN, si propone di incaricare la Direzione Programmazione Sanitaria all'aggiornamento dell'elenco con propri atti.

Per quanto attiene al terzo elemento costitutivo della rete, si propone di assegnare al Coordinamento regionale malattie rare, in attuazione al già citato Accordo sul "Documento di riordino" della rete stessa e in continuità con le attività già svolte anche il compito di gestire il Centro informazioni helpline per le malattie rare, il coordinamento delle attività di screening neonatale e per sottogruppi a rischio, come definito nella Deliberazione della Giunta regionale n. 491/2018.

Per lo svolgimento dei compiti e le funzioni delineate e derivanti dall'attuazione dell'Accordo Rep. atti n. 121 del 24 maggio 2023 si conferma la dotazione di personale dedicato, come da Deliberazione della Giunta regionale n. 2169 dell'8 agosto 2008 eventualmente integrato per lo sviluppo di nuove attività previste dall'Accordo rep. atti n. 121 del 24 maggio 2023 e coperte finanziariamente dai fondi di cui all'Accordo stesso.

Per quanto sopra esposto si propone di recepire l'Accordo Rep. atti 121 del 24 maggio 2023 tra il Governo, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano sul documento "Piano nazionale malattie rare 2023-2026" ed "Documento di riordino della rete malattie rare" che costituisce l'**Allegato A** al presente provvedimento.

Si propone, infine, di approvare l'elenco dei Centri di riferimento per le malattie rare di cui all'**Allegato B** al presente provvedimento, in sostituzione dell'Allegato B alla Deliberazione della Giunta regionale n. 1522/2017 e di individuare quali i Centri indicati nell'**Allegato C** al presente provvedimento quali Centri di eccellenza ai sensi del citato Accordo Rep. atti 121 del 24 maggio 2023.

Si dà atto che quanto disposto con il presente provvedimento non comporta spesa a carico del bilancio regionale.

Il relatore conclude la propria relazione e propone all'approvazione della Giunta regionale il seguente provvedimento.

LA GIUNTA REGIONALE

UDITO il relatore, il quale dà atto che la struttura competente ha attestato, con i visti rilasciati a corredo del presente atto, l'avvenuta regolare istruttoria della pratica, anche in ordine alla compatibilità con la vigente legislazione statale e regionale, e che successivamente alla definizione di detta istruttoria non sono pervenute osservazioni in grado di pregiudicare l'approvazione del presente atto;

VISTA la Direttiva del Parlamento europeo e del Consiglio n. 24 del 9 marzo 2011;

Visto il D.M. n. 279 del 18 maggio 2001;

VISTA la Deliberazione della Giunta regionale n. 741 del 10 marzo 2000;

VISTA la Deliberazione della Giunta regionale n. 204 dell'8 febbraio 2002;

VISTA la Deliberazione della Giunta regionale n. 2706 del 10 settembre 2004;

VISTA la Deliberazione della Giunta regionale n. 2046 del 3 luglio 2007;

VISTO l'Accordo del 10 maggio 2007 tra il Governo, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano (rep. Atti n.103/CSR);

VISTA la Deliberazione della Giunta regionale n. 2169 dell'8 agosto 2008;

VISTO l'Accordo tra il Governo le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano Rep. atti n. 140/CSR del 16 ottobre 2014;

VISTO il DPCM 12 gennaio 2017 "Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del D. L. 30.12.1992, n. 502";

VISTA la Deliberazione della Giunta regionale n. 1522 del 25 settembre 2017;

VISTA la Deliberazione della Giunta regionale 491 del 17 aprile 2018;

VISTO l'Accordo tra il Governo le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano Rep. atti n. 121 del 24 maggio 2023;

delibera

1. di approvare le premesse quali parte integrante e sostanziale del presente provvedimento;
2. di recepire l'Accordo Rep. atti n. 121 del 24 maggio 2023 della Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano sul "Piano nazionale malattie rare 2023-2026" e il "Documento di riordino della rete malattie rare" che costituisce l'**Allegato A** parte integrante del presente provvedimento;
3. di incaricare il Coordinamento malattie rare della Regione Veneto dell'attuazione e del monitoraggio di quanto previsto nei documenti di cui al punto che precede, predisponendo le istruttorie tecniche per i successivi provvedimenti che si renderanno necessari al fine dell'attuazione dell'Accordo Rep. atti n. 121 del 24 maggio 2023;
4. di incaricare il Coordinamento malattie rare di aggiornare i protocolli terapeutici di trattamenti essenziali ed indispensabili relativi a gruppi di patologie approvati con le Deliberazioni della Giunta regionale n. 740 del 24 marzo 2009, n. 3135 del 20 ottobre 2009 e n. 2695 del 29 dicembre 2014, o di definirne di nuovi qualora necessario, basandosi su criteri di efficacia ed appropriatezza, individuando appositi gruppi di lavoro di specialisti per materia e validati dalla Commissione Terapeutica Regionale sul Farmaco ex Deliberazione della Giunta Regionale n. 36 del 21 gennaio 2019;
5. di incaricare Azienda Zero, entro 12 mesi dall'adozione della presente deliberazione, di acquisire e rendere disponibile all'interno dei preposti applicativi regionali il suddetto tracciato contenente i dati del registro Malattie rare, anche al fine di consentire un puntuale monitoraggio della spesa e dei consumi relativi ai trattamenti correlati alla presa in carico del malato raro, inclusi i trattamenti definiti dai protocolli regionali o nazionali, farmaci *off-label* e/o di fascia C.
6. di approvare, in attuazione dell'Accordo Rep. atti n. 121 del 24 maggio 2023 della Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano, l'elenco dei Centri interregionali di riferimento per le malattie rare dell'area vasta contenuti nell'**Allegato B**, parte integrante del presente provvedimento, in sostituzione dell'Allegato B della Deliberazione della Giunta regionale n. 1522/2017 e, contestualmente di incaricare il Coordinamento malattie rare della Regione del Veneto del monitoraggio dell'attività di tali Centri;
7. di approvare, in attuazione dell'Accordo Rep. atti n. 121 del 24 maggio 2023 della Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano, la rete dei Centri di eccellenza elencata nell'**Allegato C** parte integrante del presente provvedimento;
8. di precisare che i contenuti dell'**Allegato B** e dell'**Allegato C** di cui al presente provvedimento, potranno essere oggetto di modifiche e aggiornamenti da approvarsi con specifici atti della Direzione Programmazione Sanitaria;
9. di incaricare la Direzione Programmazione Sanitaria dell'esecuzione del presente provvedimento;
10. di dare atto che quanto disposto con il presente atto non comporta spese a carico del bilancio regionale;
11. di pubblicare la presente deliberazione sul Bollettino Ufficiale della Regione.

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie infettive e parassitarie	HANSEN, MALATTIA DI	RA0010	Centro per le malattie rare infettive e parassitarie - Veneto	AULSS 1 Dolomiti P.O. Belluno	Malattie Infettive Dermatologia Pediatria
	WHIPPLE, MALATTIA DI	RA0020			
	LYME, MALATTIA DI	RA0030			
				IRCCS Sacro Cuore Don Calabria - Negrar (Verona)	Malattie infettive e tropicali
				Azienda Ospedale Università di Padova	Malattie Infettive Dipartimento Salute Donna e Bambino
	HANSEN, MALATTIA DI	RA0010		Ospedale di Trento-Presidio Santa Chiara	Malattie Infettive
	WHIPPLE, MALATTIA DI	RA0020			
	LYME, MALATTIA DI	RA0030			
Tumori	WILMS, TUMORE DI	RB0010	Centro per i tumori rari - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Gastroenterologia Oculistica Chirurgia generale I Neurochirurgia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Urologia Neurologia Dermatologia Chirurgia plastica
	RETINOBLASTOMA	RB0020			
	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030			
	GARDNER, SINDROME DI	RB0040			
	POLIPOSI FAMILIARE	RB0050			
	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060			
	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070			
	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	RB0071			
	NEUROFIBROMATOSI	RBG010			
	COMPLESSO CARNEY	RBG020			
	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RBG021			
				IRCCS Istituto Oncologico Veneto	UOC di Oncologia medica compresa UOSD Tumori ereditari UOC di Chirurgia generale
				AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina Generale I Genetica Medica
	WILMS, TUMORE DI	RB0010	Centro per i tumori rari - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Neurologia B Oncematologia Pediatrica Chirurgia generale ed epatobiliare Dermatologia Neurochirurgia A Neurochirurgia pediatrica Oncologia Pneumologia
	RETINOBLASTOMA	RB0020			
	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030			
	GARDNER, SINDROME DI	RB0040			
	POLIPOSI FAMILIARE	RB0050			
	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060			
	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070			
	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	RB0071			
	NEUROFIBROMATOSI	RBG010			
	COMPLESSO CARNEY	RBG020			
	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RBG021			
	WILMS, TUMORE DI	RB0010	Centro per i tumori rari - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Neuropsichiatria Infantile Dermatologia Gastroenterologia Genetica Oculistica
	RETINOBLASTOMA	RB0020			
	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030			
	GARDNER, SINDROME DI	RB0040			
	POLIPOSI FAMILIARE	RB0050			
	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060			
	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070			
	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	RB0071			
	NEUROFIBROMATOSI	RBG010			
	COMPLESSO CARNEY	RBG020			
	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RBG021			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	WILMS, TUMORE DI RETINOBLASTOMA CRONKHTE-CANADA, MALATTIA DI GARDNER, SINDROME DI POLIPOSIS FAMILIARE LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO NEUROFIBROMATOSI COMPLESSO CARNEY CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RB0010 RB0020 RB0030 RB0040 RB0050 RB0060 RB0070 RB0071 RBG010 RBG020 RBG021	Centro per i tumori rari - Bolzano	Ospedale Centrale Bolzano	Dipartimento di Pediatria Dermatologia Neurologia Gastroenterologia
Malattie delle ghiandole endocrine	DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETTOFF, SINDROME DI KENNY-CAFFEY, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI	RC0010 RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG162 RF0400	Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Medicina generale Clinica medica 3 Clinica medica 5 Endocrinologia Nefrologia Ematologia Andrologia e Medicina della Riproduzione Medicina Generale I Pediatria
	DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETTOFF, SINDROME DI KENNY-CAFFEY, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI	RC0010 RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG162 RF0400	Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Medicina generale B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo
	DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETTOFF, SINDROME DI KENNY-CAFFEY, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI	RC0010 RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG162 RF0400	Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Medicina Interna



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	DEFICIENZA DI ACTH	RC0010	Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Medicina Interna Genetica
	KALLMANN, SINDROME DI	RC0020			
	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	RC0021			
	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	RC0022			
	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	RC0040			
	LEPRECAUNISMO	RC0050			
	REFETTOFF, SINDROME DI	RC0280			
	KENNY-CAFFEY, SINDROME DI	RC0300			
	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	RCG010			
	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	RCG020			
	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	RCG030			
	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	RCG031			
	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	RCG162			
	PENDRED, SINDROME DI	RF0400			
Malattie del metabolismo	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	RCG040	Centro per le malattie rare del metabolismo - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Malattie metaboliche ed ereditarie Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Medicina generale Clinica medica 1 Clinica medica 3 Clinica medica 5 Malattie del metabolismo Clinica neurologica Nefrologia Gastroenterologia Reumatologia Medicina del lavoro Ematologia Endocrinologia Dermatologia Oculistica Oculistica OSA
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	RCG050			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	RCG060			
	IPERINSULINISMI CONGENITI	RCG061			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	RCG070			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	RCG071			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	RCG072			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	RCG073			
	LIPODISTROFIA TOTALE	RC0080			
	DERCUM MALATTIA DI	RC0090			
	MALATTIE PEROSSISOMIALI	RCG084			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	RCG110			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUOTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	RCG085			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	RCG120			
	IPOFOSFATASIA	RC0160		AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina Generale I
	CALCINOSI TUMORALE	RC0230			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	RCG040	Centro per le malattie rare del metabolismo - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Pediatria C Medicina generale B Nefrologia Medicina d'urgenza Neurologia A Neurologia B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Dermatologia
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	RCG050			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	RCG060			
	IPERINSULINISMI CONGENITI	RCG061			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	RCG070			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	RCG071			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	RCG072			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	RCG073			
	LIPODISTROFIA TOTALE	RC0080			
	DERCUM MALATTIA DI	RC0090			
	MALATTIE PEROSSISOMIALI	RCG084			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	RCG110			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	RCG085			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	RCG120			
	IPOFOSFATASIA	RC0160			
	CALCINOSI TUMORALE	RC0230			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	RCG040	Centro per le malattie rare del metabolismo - Bolzano	Ospedale centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Medicina Interna Gastroenterologia
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	RCG050			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	RCG060			
	IPERINSULINISMI CONGENITI	RCG061			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	RCG070			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	RCG071			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	RCG072			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	RCG073			
	LIPODISTROFIA TOTALE	RC0080			
	DERCUM MALATTIA DI	RC0090			
	MALATTIE PEROSSISOMIALI	RCG084			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	RCG110			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	RCG085			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	RCG120			
	IPOFOSFATASIA	RC0160			
	CALCINOSI TUMORALE	RC0230			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO IPERINSULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI LIPODISTROFIA TOTALE DERCUM MALATTIA DI MALATTIE PEROSSISOMIALI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE IPOFOSFATASIA CALCINOSI TUMORALE	RCG040 RCG050 RCG060 RCG061 RCG070 RCG071 RCG072 RCG073 RC0080 RC0090 RCG084 RCG110 RCG085 RCG120 RC0160 RC0230	Centro per le malattie rare del metabolismo - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria Dermatologia Oculistica Neurologia Neuropsichiatria Infantile
Malattie del metabolismo- difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760) DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG074 RCG075 RCG076 RCG077 RCG078 RCG081 RCG082 RCG083	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova AULSS 6 Euganea AULSS 2 Marca Trevigiana	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Malattie metaboliche ed ereditarie Nefrologia Medicina generale Endocrinologia Clinica neurologica Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Oculistica Oculistica OSA Oculistica (P.O. Camposampiero) Oculistica (Ospedali Riuniti Padova Sud) Genetica Medica
	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760) DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG074 RCG075 RCG076 RCG077 RCG078 RCG081 RCG082 RCG083	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona AULSS 2 Marca Trevigiana	DAI materno-infantile Pediatria C Neuropsichiatria infantile Medicina generale B Nefrologia Neurologia A Neurologia B Oculistica Genetica Medica



fbcd466e



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760)	RCG074	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	RCG076			
	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	RCG077			
	DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	RCG078			
	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	RCG081			
	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	RCG082			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083			
	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760)	RCG074	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Trento	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria Oculistica Neurologia Neuropsichiatria Infantile
	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	RCG076			
	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	RCG077			
	DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	RCG078			
	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	RCG081			
	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	RCG082			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083			
Malattie del metabolismo- malattie da accumulo lisosomiale	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	RCG080	Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale Clinica Medica 1 Clinica neurologica Nefrologia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Riabilitazione Ortopedica Otorinolaringoiatria
	MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140			
	MUCOLIPIDOSI	RCG090			
	OLIGOSACCARIDOSI	RCG091			
	GANGLIOSIDOSI	RFG030			
	CEROIDOLIPOFUSCINOSI	RFG020			
	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180			
	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	RCG080	Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Pediatria C Medicina generale B Medicina d'urgenza Neurologia B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia
	MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140			
	MUCOLIPIDOSI	RCG090			
	OLIGOSACCARIDOSI	RCG091			
	GANGLIOSIDOSI	RFG030			
	CEROIDOLIPOFUSCINOSI	RFG020			
	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180			
	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	RCG080	Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140			
	MUCOLIPIDOSI	RCG090			
	OLIGOSACCARIDOSI	RCG091			
	GANGLIOSIDOSI	RFG030			
	CEROIDOLIPOFUSCINOSI	RFG020			
	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	RCG080	<i>Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Genetica Nefrologia Neuropsichiatria Infantile Cardiologia
	MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140			
	MUCOLIPIDOSI	RCG090			
	OLIGOSACCARIDOSI	RCG091			
	GANGLIOSIDOSI	RFG030			
	CEROIDOLIPOFUSCINOSI	RFG020			
	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180			
<i>Malattie del metabolismo- difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici</i>	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Padova</i>	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale Clinica Medica 1 Clinica neurologica Nefrologia Gastroenterologia Reumatologia Ematologia Endocrinologia
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	RCG093			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	RCG094			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	RCG095			
	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Pediatria C Medicina Generale B Nefrologia Neurologia A Neurologia B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Reumatologia
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	RCG093			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	RCG094			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	RCG095			
	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	RCG093			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	RCG094			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	RCG095			
	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Genetica
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	RCG093			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	RCG094			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	RCG095			
<i>Malattie del metabolismo- difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli</i>	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	RCG100	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Padova</i>	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Malattie metaboliche ed ereditarie Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Clinica medica 1 Clinica medica 5 Gastroenterologia Medicina generale Endocrinologia Ematologia
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG101			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	RCG102			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG103			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	RCG100	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale B Medicina d'urgenza Neurologia B
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG101			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	RCG102			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG103			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	RCG100	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Bolzano</i>	Ospedale centrale di Bolzano	Gastroenterologia Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG101			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	RCG102			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG103			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	RCG100	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Genetica
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG101			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	RCG102			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG103			
<i>Malattie del metabolismo- difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine</i>	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Padova</i>	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Malattie metaboliche ereditarie Gastroenterologia Ematologia Clinica Neurologica Neurologia OSA Nefrologia Cardiologia
	AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI	RCG130			
	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	RC0180			
				AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina Generale 1 Ematologia Cardiologia Neurologia
				AULSS 3 Serenissima P.O. Mestre	Ematologia
	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Neuropsichiatria infantile Pediatria C Medicina generale B Medicina d'urgenza Dermatologia Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Neurologia A Neurologia B Ematologia Cardiologia Nefrologia
	AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI	RCG130			
	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	RC0180			
				AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Ematologia
	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Bolzano</i>	Ospedale centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)
	AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI	RCG130			
	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	RC0180			
	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Genetica Cardiologia
	AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI	RCG130			
	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	RC0180			



fbcd466e



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie del sistema immunitario	ANGIOEDEMA EREDITARIO	RC0190	Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Ematologia Reumatologia Medicina generale Clinica Medica 1 Allergologia Clinica Oculistica Oculistica OSA Gastroenterologia Dermatologia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia
	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	RC0191		AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Dermatologia Medicina Generale I
	CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA	RC0200	Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Medicina generale B Immunologia Dermatologia Gastroenterologia Pneumologia Oculistica Fibrosi cistica (Centro Fibrosi Cistica) Reumatologia Allergologia
	ISTIOCITOSI CRONICHE	RCG150			
	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	RCG160	Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatra Pneumologia Reumatologia Dermatologia Genetica
	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	RCG161			
	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	RC0220	Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Pneumologia Pneumologia (Servizio Aziendale) Struttura Complessa di Reumatologia (Servizio Aziendale) Dermatologia
	SCHNITZLER, SINDROME DI	RC0290			
Malattie del sangue e degli organi ematopoietici (Anemie)	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	Centro per le anemie rare- Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Oncoematologia Pediatrica Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Clinica Medica 1 Medicina generale Ematologia Medicina Trasfusionale
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080		AULSS 3 Serenissima P.O. Mestre	Ematologia Medicina Trasfusionale



fbcd466e



<i>Gruppo del Decreto</i>	<i>Malattie</i>	<i>Codici esenzione</i>	<i>Centro Accreditato</i>	<i>Aziende/Istituti partecipanti</i>	<i>Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti</i>
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Oncoematologia Pediatrica Medicina generale B Medicina d'urgenza Ematologia Medicina trasfusionale Fibrosi cistica (Centro Fibrosi Cistica)
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080			
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Vicenza</i>	AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatría Ematología Medicina Trasfusionale
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080			
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Treviso</i>	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatría Ematología Medicina Trasfusionale
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080			
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Rovigo</i>	AULSS 5 Polesana P.O. Rovigo	Medicina Trasfusionale
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080			
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatría Ematología Centro Trasfusionale Reumatología Genetica
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080			
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatría Ematología
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080			
<i>Malattie del sangue e degli organi ematopoietici (Difetti ereditari della coagulazione)</i>	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Padova</i>	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Oncoematologia Pediatrica Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Clinica Medica I Clinica Medica 5 Medicina generale Malattie Infettive Riabilitazione ortopedica Medicina trasfusionale Clinica Ortopedica Traumatologica Clinica di Odontostomatologia
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Oncoematologia Pediatrica Medicina generale B Ematologia Malattie infettive Medicina Trasfusionale Ortopedia e traumatologia Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Vicenza</i>	Ulss 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatría Ematología Malattie infettive Ortopedia e traumatologia Medicina trasfusionalé Chirurgía máxílo-facialé Recuperó é riabilitalzióné funzíonalé



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Treviso</i>	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Ematologia Medicina Trasfusionale Ortopedia e Traumatologia Malattie infettive Chirurgia maxillo-facciale
				AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Castelfranco Veneto	Medicina Generale Medicina trasfusionale (Servizio Trasfusionale e Immunologia)
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Centro Trasfusionale Reumatologia Genetica Ematologia Medicina Interna
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Ematologia
<i>Malattie del sangue e degli organi ematopoietici (Altre Malattie Ematologiche)</i>	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Padova</i>	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Medicina generale Clinica Medica 1 Clinica Medica 5 Allergologia Ematologia Medicina Trasfusionale Nefrologia
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020			
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030			
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031			
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040			
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050			
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050			
	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	RD0060			
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051			
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081		AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina Generale I Ematologia Nefrologia Medicina Trasfusionale
			<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Medicina generale B Medicina d'urgenza Nefrologia Ematologia Allergologia Medicina trasfusionale
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010			
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020			
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030			
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031			
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040			
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050			
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050			
	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	RD0060			
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051			
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081			
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Vicenza</i>	AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Ematologia Pediatria Nefrologia
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020			
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030			
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031			
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040			
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050			
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050			
	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	RD0060			
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051			
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081		AULSS 7 Pedemontana Ospedale San Bassiano	Oncoematologia



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti	
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatría Centro Trasfusionale Nefrologia Reumatologia Genetica Dermatologia	
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020				
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030				
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031				
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040				
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050				
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050				
	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	RD0060				
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051				
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081				
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Ematologia	
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020				
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030				
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031				
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040				
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050				
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050				
	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	RD0060				
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051				
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081				
<i>Malattie rare neurologiche</i>	LEUCODISTROFIE	RFG010	<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Vicenza</i>	AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Neurologia Pneumologia Psichiatria Dipartimento di riabilitazione	
	RETT, SINDROME DI	RF0040		AULSS 7 Pedemontana		Dipartimento di riabilitazione Centro di riabilitazione AISM Rosà
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050				
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060				
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061				
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070				
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520				
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080				
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RFG040				
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490				
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081				
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RFG041				
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111				
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130				
	WEST, SINDROME DI	RF0140				
	NARCOLESSIA	RF0150				
	CADASIL	RF0310				
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350				
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360				
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370				
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380				
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390				
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410				
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411				
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160				
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170				
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182				
	SINDROME POEMS	RN1610				



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	LEUCODISTROFIE	RF0010	Centro per le malattie rare neurologiche - Treviso	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Neurologia Dipartimento di riabilitazione Pneumologia Dipartimento di salute mentale Cardiologia
	RETT, SINDROME DI	RF0040			
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050			
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060			
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070		IRCCS Eugenio Medea - Conegliano	IRCCS Eugenio Medea- Conegliano
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520			
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080			
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RF0040			
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490			
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081		AULSS 1 Dolomiti	Dipartimento di riabilitazione
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0041			
	SCHILD, MALATTIA DI	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130			
	WEST, SINDROME DI	RF0140			
	NARCOLESSIA	RF0150			
	CADASIL	RF0310			
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350			
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360			
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370			
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380			
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390			
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410			
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411			
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160			
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170			
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182			
	SINDROME POEMS	RN1610			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	LEUCODISTROFIE	RF0010	Centro per le malattie rare neurologiche - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Clinica Neurologica Neurologia OSA Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Cardiologia Clinica Ortopedica Traumatologica Riabilitazione ortopedica Psichiatria Chirurgia Generale 1 Chirurgia Generale 2 Neurochirurgia
	RETT, SINDROME DI	RF0040			
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050			
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060			
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520			
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080			
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RF0040			
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490			
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081			
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0041			
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130			
	WEST, SINDROME DI	RF0140		AULSS 6 Euganea	Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza Dipartimento di riabilitazione
	NARCOLESSIA	RF0150			
	CADASIL	RF0310			
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350		AULSS3 Serenissima	Centro di riabilitazione AISM Padova Fondazione Federico Milcovich Padova (già UILDM) Dipartimento di Riabilitazione
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360			
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370			
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380			
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA'	RF0390			
	NEUROSENSORIALE				
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410			
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411			
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160			
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170			
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182			
	SINDROME POEMS	RN1610			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	LEUCODISTROFIE	RF0010	Centro per le malattie rare neurologiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Neurologia A Neurologia B Medicina Generale B Pneumologia Cardiologia Psichiatria 1 Psichiatria 2 Neurochirurgia Ospedaliera-Spinale-Pediatria
	RETT, SINDROME DI	RF0040			
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050			
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060			
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520			
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080			
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RF0040			
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490			
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081			
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0041		AULSS 9 Scaligera	Dipartimento di riabilitazione Centro di riabilitazione Fondazione Speranza ONLUS (già UILDM) Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria Verona)
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130			
	WEST, SINDROME DI	RF0140			
	NARCOLESSIA	RF0150			
	CADASIL	RF0310			
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350			
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360			
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370			
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380			
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390			
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410			
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411			
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160			
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170			
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182			
	SINDROME POEMS	RN1610			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	LEUCODISTROFIE	RFG010	Centro per le malattie rare neurologiche - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neuropsichiatria Infantile Neurologia Genetica
	RETT, SINDROME DI	RF0040			
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050			
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060			
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520			
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080			
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RFG040			
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490			
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081			
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RFG041			
	SCHILD, MALATTIA DI	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130			
	WEST, SINDROME DI	RF0140			
	NARCOLESSIA	RF0150			
	CADASIL	RF0310			
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350			
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360			
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370			
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380			
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390			
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410			
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411			
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160			
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170			
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182			
	SINDROME POEMS	RN1610			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	LEUCODISTROFIE	RFG010	Centro per le malattie rare neurologiche - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Neurologia
	RETT, SINDROME DI	RF0040			
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050			
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060			
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520			
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080			
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RFG040			
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490			
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081			
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RFG041			
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130			
	WEST, SINDROME DI	RF0140			
	NARCOLESSIA	RF0150			
	CADASIL	RF0310			
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350			
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360			
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370			
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380			
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390			
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410			
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411			
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160			
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170			
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182			
	SINDROME POEMS	RN1610			
Malattie rare neuromuscolari	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Vicenza	AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Neurologia Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale) Dipartimento di riabilitazione
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180			
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070		AULSS 7 Pedemontana	Dipartimento di riabilitazione Centro di riabilitazione AISM Rosà
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Treviso	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Neurologia Recupero e riabilitazione funzionale Pneumologia Dipartimento di salute mentale Dipartimento di riabilitazione
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180			
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL	RF0181		IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090		AULSS 1 Belluno-Dolomiti	Dipartimento di riabilitazione
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Clinica Neurologica Neurologia OSA Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Chirurgia Toracica Clinica Ortopedica Traumatologica Riabilitazione ortopedica Psichiatria Dietetica e Nutrizione Clinica Cardiologia
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180			
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			
				AULSS 6 Euganea	Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza
					Centro di riabilitazione AISM Padova
					Fondazione Federico Milcovich Padova (già UILDM)
				IRCCS San Camillo	IRCCS San Camillo
				AULSS 5 Polesana	Dipartimento di riabilitazione
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Neuropsichiatria infantile Neurologia A Neurologia B Medicina generale B Pneumologia Chirurgia Toracica Psichiatria 1 Psichiatria 2
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180			
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			
				AULSS 9 Scaligera	Dipartimento di riabilitazione
					Centro di riabilitazione Fondazione Speranza ONLUS (già UILDM)
					Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Neurologia
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180			
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neurologia Neuropsichiatria Infantile Genetica
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180			
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			
Malattie dell'apparato visivo	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Treviso	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Oculistica
	COATS, MALATTIA DI	RF0201			
	EALLES, MALATTIA DI	RF0210			
	BEHR, SINDROME DI	RF0220			
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RFG110			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RFG120			
	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230			
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240			
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250		AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Conegliano	Oculistica
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260			
	COGAN, SINDROME DI	RF0270			
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RFG130			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RFG140			
	CHERATOCONO	RF0280			
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290			
	COROIDITE MULTIFOCALE	RF0320			
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Venezia</i>	AULSS 3 Serenissima P.O. Mestre	Oculistica Fondazione Banca degli Occhi
	COATS, MALATTIA DI	RF0201			
	EALES, MALATTIA DI	RF0210			
	BEHR, SINDROME DI	RF0220			
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0110			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0120			
	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	RF0230			
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240			
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250			
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260			
	COGAN, SINDROME DI	RF0270			
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0130			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0140			
	CHERATOCONO	RF0280			
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290			
	COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320			
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330			
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Padova</i>	Azienda Ospedale Università di Padova AULSS 6 Euganea	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Oculistica Oculistica OSA Oculistica (P.O. Camposampiero) Oculistica (Ospedali Riuniti Padova Sud)
	COATS, MALATTIA DI	RF0201			
	EALES, MALATTIA DI	RF0210			
	BEHR, SINDROME DI	RF0220			
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0110			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0120			
	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	RF0230			
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240			
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250			
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260			
	COGAN, SINDROME DI	RF0270			
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0130			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0140			
	CHERATOCONO	RF0280			
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290			
	COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320			
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330			
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona IRCCS Sacro Cuore Don Calabria- Negrar Verona	Oculistica Oculistica
	COATS, MALATTIA DI	RF0201			
	EALES, MALATTIA DI	RF0210			
	BEHR, SINDROME DI	RF0220			
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0110			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0120			
	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	RF0230			
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240			
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250			
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260			
	COGAN, SINDROME DI	RF0270			
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0130			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0140			
	CHERATOCONO	RF0280			
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290			
	COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320			
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Oculistica
	COATS, MALATTIA DI	RF0201			
	EALES, MALATTIA DI	RF0210			
	BEHR, SINDROME DI	RF0220			
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0110			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0120			
	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230			
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240			
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250			
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260			
	COGAN, SINDROME DI	RF0270			
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0130			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0140			
	CHERATOCONO	RF0280			
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290			
	COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320			
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330			
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Oculistica
	COATS, MALATTIA DI	RF0201			
	EALES, MALATTIA DI	RF0210			
	BEHR, SINDROME DI	RF0220			
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0110			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0120			
	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230			
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240			
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250			
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260			
	COGAN, SINDROME DI	RF0270			
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0130			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0140			
	CHERATOCONO	RF0280			
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290			
	COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320			
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330			
Malattie del sistema circolatorio	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110	Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Clinica Medica 1 Clinica Medica 5 Medicina generale Cardiologia Reumatologia Ematologia Clinica Oculistica Oculistica OSA Gastroenterologia Clinica Neurologica Fisiopatologia Respiratoria Pneumologia Riabilitazione Ortopedica
	BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210			
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010			
	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	RG0020			
	POLIARTERITE NODOSA	RG0030			
	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050			
	GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060			
	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070			
	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080			
	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG0010			
	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090			
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100			
	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110			
	PORPORA DI HENOCCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030			
	LINFEDIEMI PRIMARI CRONICI	RG0020			
				AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina Generale I
				AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Ematologia
				AULSS 7 Pedemontana	UOC Recupero e riabilitazione funzionale (Centro regionale linfedema)



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110	<i>Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Medicina generale B Ematologia Reumatologia Dermatologia Oculistica Pneumologia Allergologia
	BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210			
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010			
	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	RG0020			
	POLIARTERITE NODOSA	RG0030			
	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050			
	GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060			
	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070			
	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080			
	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG0100			
	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090			
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100			
	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110			
	PORPORA DI HENOC-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030			
	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG0200			
	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110	<i>Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Struttura Complessa di Reumatologia (Servizio Aziendale) Ematologia
	BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210			
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010			
	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	RG0020			
	POLIARTERITE NODOSA	RG0030			
	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050			
	GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060			
	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070			
	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080			
	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG0100			
	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090			
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100			
	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110			
	PORPORA DI HENOC-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030			
	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG0200			
	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110	<i>Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Reumatologia Nefrologia Medicina fisica e riabilitazione Pediatria
	BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210			
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010			
	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	RG0020			
	POLIARTERITE NODOSA	RG0030			
	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050			
	GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060			
	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070			
	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080			
	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG0100			
	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090			
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100			
	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110			
	PORPORA DI HENOC-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030			
	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG0200			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie dell'apparato respiratorio	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Pneumologia Fisiopatologia respiratoria Cardiologia Nefrologia Chirurgia Toracica Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Reumatologia Ematologia
	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	RH0011			
	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	RHG010			
	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	RHG011			
	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	RH0020			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	RH0021			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	RH0022			
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110			
				AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina Generale I Pneumologia Pediatria Cardiologia
				AULSS 3 Serenissima P.O. Mestre	Pneumologia
	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Pneumologia Medicina Generale B Medicina d'urgenza Fibrosi cistica (Centro Fibrosi Cistica) Reumatologia Cardiologia
	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	RH0011			
	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	RHG010			
	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	RHG011			
	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	RH0020			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	RH0021			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	RH0022			
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110			
				AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pneumologia Medicina Generale I Cardiologia
	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Pneumologia Pneumologia (Servizio Aziendale) Medicina Interna Struttura Complessa di Reumatologia (Servizio Aziendale)
	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	RH0011			
	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	RHG010			
	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	RHG011			
	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	RH0020			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	RH0021			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	RH0022			
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110			
	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pneumologia Reumatologia Genetica
	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	RH0011			
	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	RHG010			
	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	RHG011			
	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	RH0020			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	RH0021			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	RH0022			
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie dell'apparato digerente	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	R10010	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Clinica Medica 1 Clinica medica 5 Medicina generale Gastroenterologia Chirurgia Generale 1 Chirurgia Generale 3 Dietetica e nutrizione
	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	R10020			
	GASTROENTERITE EOSINOFILA	R10030			
	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	R10040			
	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	R10050			
	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	R10070			
	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	R10080			
	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RIG010			
	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RIG020			
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	R10010	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Gastroenterologia A Gastroenterologia B
	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	R10020			
	GASTROENTERITE EOSINOFILA	R10030			
	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	R10040			
	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	R10050			
	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	R10070			
	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	R10080			
	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RIG010			
	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RIG020			
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	R10010	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Treviso	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Gastroenterologia Chirurgia generale 2
	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	R10020			
	GASTROENTERITE EOSINOFILA	R10030			
	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	R10040			
	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	R10050			
	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	R10070			
	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	R10080			
	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RIG010			
	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RIG020			
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	R10010	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Gastroenterologia
	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	R10020			
	GASTROENTERITE EOSINOFILA	R10030			
	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	R10040			
	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	R10050			
	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	R10070			
	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	R10080			
	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RIG010			
	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RIG020			
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	R10010	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Gastroenterologia Genetica
	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	R10020			
	GASTROENTERITE EOSINOFILA	R10030			
	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	R10040			
	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	R10050			
	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	R10070			
	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	R10080			
	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RIG010			
	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RIG020			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie dell'apparato genito-urinario	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Ematologia Nefrologia Urologia Medicina generale Endocrinologia Clinica Medica 3
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
				AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina Generale I
				AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Nefrologia
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Urologia Nefrologia
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Treviso	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina Generale I
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Belluno	AULSS 1 Dolomiti P.O. Belluno	Urologia
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Urologia Nefrologia Genetica
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Urologia Medicina Interna
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			



fbcd466e



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie delle cute e del sottocutaneo	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010	Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo– Treviso	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Dermatologia
	PEMFIGO	RL0030			
	PEMFIGOIDE BOLLOSO	RL0040			
	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	RL0050			
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060			
	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	RL0070			
	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA CLINICA	RL0080			
	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	RL0090			
	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	RNG151			
	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	RNG070			
	CUTIS LAXA	RN0500			
	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	RNG130			
	XERODERMA PIGMENTOSO	RN0520			
	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	RN0530			
	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	RN0540			
	DARIER, MALATTIA DI	RN0550			
	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	RN0570			
	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580			
	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590			
	PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620			
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630			
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	RN0640			
	HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470			
	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560			
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650			
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660			
	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700			
	TAY, SINDROME DI	RN1710			
	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010	Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo– Vicenza	AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Dermatologia
	PEMFIGO	RL0030			
	PEMFIGOIDE BOLLOSO	RL0040			
	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	RL0050			
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060			
	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	RL0070			
	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA CLINICA	RL0080			
	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	RL0090			
	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	RNG151			
	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	RNG070			
	CUTIS LAXA	RN0500			
	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	RNG130			
	XERODERMA PIGMENTOSO	RN0520			
	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	RN0530			
	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	RN0540			
	DARIER, MALATTIA DI	RN0550			
	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	RN0570			
	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580			
	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590			
	PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620			
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630			
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	RN0640			
	HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470			
	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560			
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650			
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660			
	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700			
	TAY, SINDROME DI	RN1710			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010	<i>Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo– Padova</i>	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Dermatologia Clinica di Odontostomatologia Chirurgia maxillo-facciale Chirurgia plastica Gastroenterologia Clinica Oculistica Ematologia Reumatologia
	PEMFIGO	RL0030			
	PEMFIGOIDE BOLLOSO	RL0040			
	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	RL0050			
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060			
	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	RL0070			
	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	RL0080			
	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	RL0090			
	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	RNG151			
	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	RNG070			
	CUTIS LAXA	RN0500		AULSS 3 Serenissima P.O. Mestre	Oculistica Fondazione Banca degli occhi
	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	RNG130			
	XERODERMA PIGMENTOSO	RN0520			
	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	RN0530			
	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	RN0540			
	DARIER, MALATTIA DI	RN0550			
	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	RN0570			
	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580			
	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590			
	PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620			
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630			
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	RN0640			
	HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470			
	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560			
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650			
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660			
	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700			
	TAY, SINDROME DI	RN1710			
	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010	<i>Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo– Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Dermatologia Reumatologia Medicina generale B
	PEMFIGO	RL0030			
	PEMFIGOIDE BOLLOSO	RL0040			
	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	RL0050			
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060			
	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	RL0070			
	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	RL0080			
	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	RL0090			
	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	RNG151			
	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	RNG070			
	CUTIS LAXA	RN0500			
	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	RNG130			
	XERODERMA PIGMENTOSO	RN0520			
	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	RN0530			
	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	RN0540			
	DARIER, MALATTIA DI	RN0550			
	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	RN0570			
	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580			
	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590			
	PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620			
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630			
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	RN0640			
	HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470			
	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560			
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650			
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660			
	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700			
	TAY, SINDROME DI	RN1710			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010	<i>Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo– Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Dermatologia Reumatologia Genetica
	PEMFIGO	RL0030			
	PEMFIGOIDE BOLLOSO	RL0040			
	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	RL0050			
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060			
	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	RL0070			
	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	RL0080			
	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	RL0090			
	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	RNG151			
	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	RNG070			
	CUTIS LAXA	RN0500			
	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	RNG130			
	XERODERMA PIGMENTOSO	RN0520			
	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	RN0530			
	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	RN0540			
	DARIER, MALATTIA DI	RN0550			
	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	RN0570			
	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580			
	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590			
	PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620			
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630			
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	RN0640			
	HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470			
	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560			
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650			
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660			
	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700			
	TAY, SINDROME DI	RN1710			
	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010	<i>Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo– Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Dermatologia
	PEMFIGO	RL0030			
	PEMFIGOIDE BOLLOSO	RL0040			
	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	RL0050			
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060			
	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	RL0070			
	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	RL0080			
	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	RL0090			
	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	RNG151			
	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	RNG070			
	CUTIS LAXA	RN0500			
	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	RNG130			
	XERODERMA PIGMENTOSO	RN0520			
	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	RN0530			
	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	RN0540			
	DARIER, MALATTIA DI	RN0550			
	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	RN0570			
	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580			
	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590			
	PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620			
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630			
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	RN0640			
	HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470			
	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560			
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650			
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660			
	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700			
	TAY, SINDROME DI	RN1710			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	DERMATOMIOSITE	RM0010	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Reumatologia Ematologia Clinica Neurologica Otorinolaringoiatria Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Cardiologia Dermatologia
	POLIMIOSITE	RM0020			
	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0021			
	CONNETTIVITE MISTA	RM0030			
	FASCITE EOSINOFILA	RM0040			
	FASCITE DIFFUSA	RM0050			
	POLICONDRITE RICORRENTE	RM0060			
	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	RM0070			
	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	RM0080			
	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	RM0090			
	MELOREOSTOSI	RM0100			
	MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110			
	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111			
	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	RM0120			
	SINDROME SAPHO	RM0121			
	DERMATOMIOSITE	RM0010	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Medicina generale B Neurologia A Neurologia B Dermatologia Reumatologia Cardiologia Pneumologia
	POLIMIOSITE	RM0020			
	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0021			
	CONNETTIVITE MISTA	RM0030			
	FASCITE EOSINOFILA	RM0040			
	FASCITE DIFFUSA	RM0050			
	POLICONDRITE RICORRENTE	RM0060			
	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	RM0070			
	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	RM0080			
	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	RM0090			
	MELOREOSTOSI	RM0100			
	MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110			
	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111			
	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	RM0120			
	SINDROME SAPHO	RM0121			
	DERMATOMIOSITE	RM0010	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Struttura Complessa di Reumatologia (Servizio Aziendale) Dermatologia
	POLIMIOSITE	RM0020			
	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0021			
	CONNETTIVITE MISTA	RM0030			
	FASCITE EOSINOFILA	RM0040			
	FASCITE DIFFUSA	RM0050			
	POLICONDRITE RICORRENTE	RM0060			
	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	RM0070			
	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	RM0080			
	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	RM0090			
	MELOREOSTOSI	RM0100			
	MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110			
	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111			
	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	RM0120			
	SINDROME SAPHO	RM0121			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
	DERMATOMIOSITE	RM0010	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Reumatologia Genetica			
	POLIMIOSITE	RM0020						
	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0021						
	CONNETTIVITE MISTA	RM0030						
	FASCITE EOSINOFILA	RM0040						
	FASCITE DIFFUSA	RM0050						
	POLICONDRITE RICORRENTE	RM0060						
	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSEO	RM0070						
	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	RM0080						
	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	RM0090						
	MELOREOSTOSI	RM0100						
	MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110						
	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111						
	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	RM0120						
	SINDROME SAPHO	RM0121						
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche- sindromi malformative congenite con prevalente alterazione del sistema nervoso	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Clinica neurologica Neurologia OSA Neurochirurgia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Clinica di Odontostomatologia Chirurgia maxillo-facciale Otorinolaringoiatria Chirurgia generale Riabilitazione ortopedica			
	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020						
	AGENESIA CEREBELLARE	RN0030						
	JOUBERT, SINDROME DI	RN0040						
	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050						
	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060						
	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RNG150						
	AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340						
	NEUROACANTOCITOSI	RN1570						
	SINDROME ACROCALLOSA	RN1630						
	WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740						
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011						
	GERSTMANN, SINDROME DI	RQ0010						
	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010				Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Neuropsichiatria Infantile Neurologia A Neurologia B Medicina generale B Neurochirurgia A Neurochirurgia pediatrica
	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020						
	AGENESIA CEREBELLARE	RN0030						
	JOUBERT, SINDROME DI	RN0040						
	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050						
	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060						
	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RNG150						
	AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340						
	NEUROACANTOCITOSI	RN1570						
	SINDROME ACROCALLOSA	RN1630						
	WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740						
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011	AULSS 9 Scaligera	Dipartimento di riabilitazione Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria -Verona)				
	GERSTMANN, SINDROME DI	RQ0010						
ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Treviso			AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatria Chirurgia pediatrica Neurochirurgia Genetica Medica Dipartimento riabilitazione		
MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020							
AGENESIA CEREBELLARE	RN0030							
JOUBERT, SINDROME DI	RN0040							
LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050							
OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060							
AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RNG150							
AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340							
NEUROACANTOCITOSI	RN1570							
SINDROME ACROCALLOSA	RN1630							
WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740							
ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011							
GERSTMANN, SINDROME DI	RQ0010		IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano				



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Vicenza	AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatria Chirurgia pediatrica Neurologia Dipartimento riabilitazione
	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020			
	AGENESIA CEREBELLARE	RN0030			
	JOUBERT, SINDROME DI	RN0040			
	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050			
	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060			
	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RNG150			
	AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340			
	NEUROACANTOCITOSI	RN1570			
	SINDROME ACROCALLOSA	RN1630			
	WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011			
	GERSTMANN, SINDROME DI	RQ0010			
	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Neurologia
	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020			
	AGENESIA CEREBELLARE	RN0030			
	JOUBERT, SINDROME DI	RN0040			
	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050			
	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060			
	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RNG150			
	AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340			
	NEUROACANTOCITOSI	RN1570			
	SINDROME ACROCALLOSA	RN1630			
	WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011			
	GERSTMANN, SINDROME DI	RQ0010			
	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neuropsichiatria Infantile Genetica Neurologia
	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020			
	AGENESIA CEREBELLARE	RN0030			
	JOUBERT, SINDROME DI	RN0040			
	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050			
	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060			
	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RNG150			
	AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340			
	NEUROACANTOCITOSI	RN1570			
	SINDROME ACROCALLOSA	RN1630			
	WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011			
	GERSTMANN, SINDROME DI	RQ0010			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche- sindromi malformative congenite con prevalente alterazione dell'apparato visivo	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	RFG150	Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Clinica Medica 3 Medicina generale Clinica di Odontostomatologia Chirurgia maxillo-facciale Oculistica Oculistica OSA
	FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI	RN0070			
	AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI	RN0090			
	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI	RN1050			
	PETERS, ANOMALIA DI	RN0100			
	ANIRIDIA	RN0110			
	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	RNG101			
	ANOMALIA "MORNING-GLORY"	RN0130			
	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	RN0140			
	NORRIE, MALATTIA DI	RN1580		AULSS 6 Euganea	Oculistica (P.O. Camposampiero) Oculistica (Ospedali Riuniti Padova Sud)
	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI	RN1720			
	DISPLASIA SETTO-OTTICA	RN0860			
	FRASER, SINDROME DI	RN1460		AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Chirurgia maxillo-facciale
	WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI	RN1750			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	RNG111			
	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	RFG150	Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Oculistica
	FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI	RN0070			
	AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI	RN0090			
	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI	RN1050			
	PETERS, ANOMALIA DI	RN0100			
	ANIRIDIA	RN0110			
	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	RNG101			
	ANOMALIA "MORNING-GLORY"	RN0130			
	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	RN0140			
	NORRIE, MALATTIA DI	RN1580			
	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI	RN1720			
	DISPLASIA SETTO-OTTICA	RN0860			
	FRASER, SINDROME DI	RN1460			
	WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI	RN1750		Ospedale Sacro Cuore Negrar	Oculistica
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	RNG111			
	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	RFG150	Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Oculistica
	FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI	RN0070			
	AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI	RN0090			
	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI	RN1050			
	PETERS, ANOMALIA DI	RN0100			
	ANIRIDIA	RN0110			
	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	RNG101			
	ANOMALIA "MORNING-GLORY"	RN0130			
	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	RN0140			
	NORRIE, MALATTIA DI	RN1580			
	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI	RN1720			
	DISPLASIA SETTO-OTTICA	RN0860			
	FRASER, SINDROME DI	RN1460			
	WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI	RN1750			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	RNG111			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	RFG150	Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Oculistica Genetica Neuropsichiatria Infantile
	FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI	RN0070			
	AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI	RN0090			
	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI	RN1050			
	PETERS, ANOMALIA DI	RN0100			
	ANIRIDIA	RN0110			
	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	RNG101			
	ANOMALIA "MORNING-GLORY"	RN0130			
	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	RN0140			
	NORRIE, MALATTIA DI	RN1580			
	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI	RN1720			
	DISPLASIA SETTO-OTTICA	RN0860			
	FRASER, SINDROME DI	RN1460			
	WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI	RN1750			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	RNG111			
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Chirurgia pediatrica Neurologia B Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Neurochirurgia Pediatrica Neurochirurgia A Dermatologia
	NAGER, SINDROME DI	RN1000			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG040			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Medicina generale Clinica Medica 3 Clinica Medica 5 Clinica Neurologica Neurochirurgia Chirurgia Generale 1 Clinica di Odontostomatologia Chirurgia maxillo-facciale Ematologia Riabilitazione ortopedica Otorinolaringoiatra
	NAGER, SINDROME DI	RN1000			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG040			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			
				AULSS 9 Scaligera	Dipartimento di riabilitazione Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
				AULSS 3 Serenissima	Oculistica (P.O. Mestre) Fondazione Banca degli occhi



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Treviso</i>	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatria Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Medicina generale I Medicina generale II Otorinolaringoiatria (Audiologia e Foniatria) Neurologia Neurochirurgia Dipartimento di riabilitazione Genetica
	NAGER, SINDROME DI	RN1000			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG040			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			
				IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Vicenza</i>	AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatria Chirurgia pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Otorinolaringoiatria
	NAGER, SINDROME DI	RN1000			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG040			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	NAGER, SINDROME DI	RN1000			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG040			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica
	NAGER, SINDROME DI	RN1000			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG040			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			
<i>Malformazioni congenite , cromosomopatie e sindromi genetiche- Malformazioni congenite degli arti isolate e sindromiche</i>	FOCOMELLA	RN0260	<i>Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Padova</i>	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Clinica medica 1 Clinica medica 3 Clinica medica 5 Medicina generale Clinica Neurologica Neurochirurgia Chirurgia Generale 1 Clinica di Odontostomatologia Chirurgia maxillo-facciale Clinica ortopedica traumatologica Riabilitazione ortopedica Otorinolaringoiatria
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270			
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290			
	POLAND, SINDROME DI	RN0430			
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460			
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	RNG020			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	RNG131			
				AULSS 3 Serenissima	Dipartimento di riabilitazione
				AULSS 7 Pedemontana	Dipartimento di riabilitazione



fbcd466e



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	FOCOMELIA	RN0260	Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Chirurgia pediatrica Neurologia B Medicina generale B Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Neurochirurgia Pediatrica Neurochirurgia A Dermatologia Ortopedia e traumatologia
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270			
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290			
	POLAND, SINDROME DI	RN0430			
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460			
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	RNG020			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	RNG131			
				AULSS 9 Scaligera	Dipartimento di riabilitazione Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria -Verona)
	FOCOMELIA	RN0260	Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270			
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290			
	POLAND, SINDROME DI	RN0430			
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460			
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	RNG020			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	RNG131			
	FOCOMELIA	RN0260	Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270			
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290			
	POLAND, SINDROME DI	RN0430			
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460			
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	RNG020			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	RNG131			
Malformazioni congenite , cromosomopatie e sindromi genetiche-malformazioni congenite del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Clinica Medica 1 Clinica Medica 5 Medicina generale Cardiochirurgia Chirurgia vascolare Cardiologia Neurochirurgia Pneumologia Fisiopatologia respiratoria
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150			
	IVEMARK , SINDROME DI	RN0740			
	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN1510			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Cardiochirurgia Cardiologia Chirurgia vascolare Neurochirurgia A Neurochirurgia B Pneumologia
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150			
	IVEMARK , SINDROME DI	RN0740			
	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN1510			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150			
	IVEMARK , SINDROME DI	RN0740			
	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN1510			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI BLUE RUBBER BLEB NEVUS IVEMARK , SINDROME DI KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG141 RN0150 RN0740 RN1510 RNG142	<i>Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria Dermatologia
<i>Malformazioni congenite , cromosomopatie e sindromi genetiche-malformazioni congenite della parete addominale isolate e sindromiche</i>	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI GASTROSCHISI SINDROME PRUNE BELLY ONFALOCELE ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RN0310 RN0320 RN0321 RN0322 RNG132	<i>Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Padova</i>	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Gastroenterologia Chirurgia generale 1 Chirurgia generale 3
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI GASTROSCHISI SINDROME PRUNE BELLY ONFALOCELE ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RN0310 RN0320 RN0321 RN0322 RNG132	<i>Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Gastroenterologia A Gastroenterologia B Chirurgia Pediatrica Chirurgia generale ed epatobiliare Chirurgia generale e dell'esofago e dello stomaco
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI GASTROSCHISI SINDROME PRUNE BELLY ONFALOCELE ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RN0310 RN0320 RN0321 RN0322 RNG132	<i>Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI GASTROSCHISI SINDROME PRUNE BELLY ONFALOCELE ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RN0310 RN0320 RN0321 RN0322 RNG132	<i>Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Chirurgia pediatrica
	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI ATRESIA BILIARE CAROLI, MALATTIA DI MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RN0190 RN0200 RN0201 RN0210 RN0220 RN0230 RNG251 RNG252	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Padova</i>	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Clinica medica 5 Gastroenterologia Dietetica e nutrizione Chirurgia generale 1 Chirurgia generale 3
	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI ATRESIA BILIARE CAROLI, MALATTIA DI MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RN0190 RN0200 RN0201 RN0210 RN0220 RN0230 RNG251 RNG252	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Gastroenterologia A Gastroenterologia B Chirurgia Pediatrica Chirurgia generale ed epatobiliare Chirurgia generale e dell'esofago e dello stomaco



fbcd466e



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RN0190	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Treviso</i>	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatría Chirurgia pediatrica Genetica medica
	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI	RN0200			
	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	RN0201			
	ATRESIA BILIARE	RN0210			
	CAROLI, MALATTIA DI	RN0220			
	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	RN0230			
	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	RNG251			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RNG252			
	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RN0190	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Gastroenterologia
	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI	RN0200			
	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	RN0201			
	ATRESIA BILIARE	RN0210			
	CAROLI, MALATTIA DI	RN0220			
	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	RN0230			
	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	RNG251			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RNG252			
	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RN0190	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatría Chirurgia pediatrica Genetica
	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI	RN0200			
	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	RN0201			
	ATRESIA BILIARE	RN0210			
	CAROLI, MALATTIA DI	RN0220			
	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	RN0230			
	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	RNG251			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RNG252			
<i>Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-malformazioni congenite dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche</i>	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Belluno</i>	AULSS 1 Dolomiti P.O. Belluno	Urologia
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261			
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262			
	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264			
	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Padova</i>	Azienda Ospedale Università di Padova AULSS 2 Marca Trevigiana	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Nefrologia Urologia Endocrinologia Clinica medica 3 Medicina generale Genetica medica
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261			
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262			
	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Nefrologia
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261			
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262			
	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264			
	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Vicenza	AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Chirurgia pediatrica
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261			
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262			
	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264			
	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Urologia
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261			
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262			
	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264			
	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Chirurgia pediatrica Genetica Medicina Interna
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261			
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262			
	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malformazioni congenite , cromosomopatie e sindromi genetiche- malattie genetiche dello scheletro	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	RNG271	Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Clinica Medica 1 Clinica Medica 5 Medicina generale Endocrinologia Riabilitazione ortopedica Clinica Ortopedica Traumatologica Clinica di Odontostomatologia Chirurgia maxillo-facciale Otorinolaringoiatria
	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	RN0300			
	CONDRODISTROFIE CONGENITE	RNG050			
	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	RNG060			
	MAFFUCCI, SINDROME DI	RN0960			
	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	RN1450			
	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI	RN0370			
	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI	RN0410			
				AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Genetica medica
				AULSS 7 Pedemontana	Medicina fisica e riabilitazione (P.O. Bassano)
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	RNG271	Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Chirurgia pediatrica Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Ortopedia e traumatologia
	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	RN0300			
	CONDRODISTROFIE CONGENITE	RNG050			
	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	RNG060			
	MAFFUCCI, SINDROME DI	RN0960			
	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	RN1450			
	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI	RN0370			
	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI	RN0410			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	RNG271	Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	RN0300			
	CONDRODISTROFIE CONGENITE	RNG050			
	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	RNG060			
	MAFFUCCI, SINDROME DI	RN0960			
	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	RN1450			
	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI	RN0370			
	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI	RN0410			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	RNG271	Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica
	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	RN0300			
	CONDRODISTROFIE CONGENITE	RNG050			
	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	RNG060			
	MAFFUCCI, SINDROME DI	RN0960			
	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	RN1450			
	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI	RN0370			
	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI	RN0410			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche- altre sindromi e malformazioni congenite complesse	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Clinica medica 3 Clinica medica 5 Medicina generale Dermatologia Clinica Neurologica Neurochirurgia Chirurgia generale 1 Clinica di Odontostomatologia Chirurgia maxillo-facciale Ematologia Riabilitazione ortopedica Otorinolaringoiatra
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	X FRAGILE SINDROME DA	RN1330			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091		IRCCS Istituto Oncologico Veneto	UOC di Oncologia medica compresa UOSD Tumori ereditari UOC di Chirurgia generale
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESIVO	RNG093			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100		AULSS 3 Serenissima	Oculistica (P.O. Mestre) Fondazione Banca degli occhi
	ALAGILLE SINDROME DI	RN1350			
	ALSTROM SINDROME DI	RN1370			
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			
	ANGELMAN SINDROME DI	RN1300			
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250			
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON SINDROME DI	RN0840			
	CHAR, SINDROME DI	RN1780			
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN0350			
	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0360			
	COHEN, SINDROME DI	RN0401			
	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	RN1410			
	COSTELLO, SINDROME DI	RC0250			
	NOONAN SINDROME DI	RN1010			
	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	RN1150			
	LEOPARD SINDROME DI	RN1530			
	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	RN1440			
	FILIPPI SINDROME DI	RN0380			
	SINDROME FG	RN1021			
	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1820			
	FRYNS SINDROME DI	RN0900			
	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	RN0920			
	HOLT-ORAM SINDROME DI	RN0930			
	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI	RN1540			
	LOWE, SINDROME DI	RC0270			
	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RN1850			
	MARSHALL SINDROME DI	RN0970			
	OPITZ SINDROME DI	RN1020			
	PALLISTER- HALL SINDROME DI	RN1030			
	PALLISTER-W SINDROME DI	RN0420			
	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	RN0650			
	PRADER-WILLI SINDROME DI	RN1310			
	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	RN1620			
	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	RN0450			
	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME	RN1640			
	CHARGE ASSOCIAZIONE	RN0850			
	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	UNGHIA-ROTULA SINDROME	RN1190			
	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210			
	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM SINDROME DI	RN1290			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Chirurgia pediatrica Neurologia A Neurologia B Medicina generale B Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Neurochirurgia Pediatrica Neurochirurgia A Dermatologia Oculistica
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	X FRAGILE SINDROME DA	RN1330		AULSS 9 Scaligera	Dipartimento di riabilitazione Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	RNG093			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100			
	LAGILLE SINDROME DI	RN1350			
	ALSTROM SINDROME DI	RN1370			
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			
	ANGELMAN SINDROME DI	RN1300			
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250			
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON SINDROME DI	RN0840			
	CHAR, SINDROME DI	RN1780			
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN0350			
	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0360			
	COHEN, SINDROME DI	RN0401			
	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	RN1410			
	COSTELLO, SINDROME DI	RC0250			
	NOONAN SINDROME DI	RN1010			
	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	RN1150			
	LEOPARD SINDROME DI	RN1530			
	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	RN1440			
	FILIPPI SINDROME DI	RN0380			
	SINDROME FG	RN1021			
	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1820			
	FRYNS SINDROME DI	RN0900			
	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	RN0920			
	HOLT-ORAM SINDROME DI	RN0930			
	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI	RN1540			
	LOWE, SINDROME DI	RC0270			
	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RN1850			
	MARSHALL SINDROME DI	RN0970			
	OPITZ SINDROME DI	RN1020			
	PALLISTER- HALL SINDROME DI	RN1030			
	PALLISTER-W SINDROME DI	RN0420			
	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	RN0650			
	PRADER-WILLI SINDROME DI	RN1310			
	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	RN1620			
	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	RN0450			
	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME	RN1640			
	CHARGE ASSOCIAZIONE	RN0850			
	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	UNGHIA-ROTULA SINDROME	RN1190			
	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210			
	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM SINDROME DI	RN1290			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Treviso	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatra Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Medicina generale I Medicina generale II Otorinolaringoiatria - Audiologia e Foniatria Neurologia Neurochirurgia Dipartimento di riabilitazione Genetica Medica
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	X FRAGILE SINDROME DA	RN1330			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	RNG093			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100		IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano
	ALAGILLE SINDROME DI	RN1350			
	ALSTROM SINDROME DI	RN1370			
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			
	ANGELMAN SINDROME DI	RN1300			
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250			
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON SINDROME DI	RN0840			
	CHAR, SINDROME DI	RN1780			
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN0350			
	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0360			
	COHEN, SINDROME DI	RN0401			
	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	RN1410			
	COSTELLO, SINDROME DI	RC0250			
	NOONAN SINDROME DI	RN1010			
	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	RN1150			
	LEOPARD SINDROME DI	RN1530			
	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	RN1440			
	FILIPPI SINDROME DI	RN0380			
	SINDROME FG	RN1021			
	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1820			
	FRYNS SINDROME DI	RN0900			
	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	RN0920			
	HOLT-ORAM SINDROME DI	RN0930			
	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI	RN1540			
	LOWE, SINDROME DI	RC0270			
	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RN1850			
	MARSHALL SINDROME DI	RN0970			
	OPITZ SINDROME DI	RN1020			
	PALLISTER- HALL SINDROME DI	RN1030			
	PALLISTER-W SINDROME DI	RN0420			
	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	RN0650			
	PRADER-WILLI SINDROME DI	RN1310			
	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	RN1620			
	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	RN0450			
	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME	RN1640			
	CHARGE ASSOCIAZIONE	RN0850			
	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	UNGHIA-ROTULA SINDROME	RN1190			
	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210			
	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM SINDROME DI	RN1290			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Vicenza	AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatra Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Neurologia Dipartimento di riabilitazione
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	X FRAGILE SINDROME DA	RN1330			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	RNG093		AULSS 7 Pedemontana	Dipartimento di riabilitazione
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100			
	ALAGILLE SINDROME DI	RN1350			
	ALSTROM SINDROME DI	RN1370			
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			
	ANGELMAN SINDROME DI	RN1300			
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250			
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON SINDROME DI	RN0840			
	CHAR, SINDROME DI	RN1780			
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN0350			
	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0360			
	COHEN, SINDROME DI	RN0401			
	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	RN1410			
	COSTELLO, SINDROME DI	RC0250			
	NOONAN SINDROME DI	RN1010			
	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	RN1150			
	LEOPARD SINDROME DI	RN1530			
	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	RN1440			
	FILIPPI SINDROME DI	RN0380			
	SINDROME FG	RN1021			
	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1820			
	FRYNS SINDROME DI	RN0900			
	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	RN0920			
	HOLT-ORAM SINDROME DI	RN0930			
	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI	RN1540			
	LOWE, SINDROME DI	RC0270			
	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RN1850			
	MARSHALL SINDROME DI	RN0970			
	OPITZ SINDROME DI	RN1020			
	PALLISTER- HALL SINDROME DI	RN1030			
	PALLISTER-W SINDROME DI	RN0420			
	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	RN0650			
	PRADER-WILLI SINDROME DI	RN1310			
	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	RN1620			
	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	RN0450			
	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME	RN1640			
	CHARGE ASSOCIAZIONE	RN0850			
	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	UNGHIA-ROTULA SINDROME	RN1190			
	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210			
	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM SINDROME DI	RN1290			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Medicina Interna Gastroenterologia Oculistica
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	X FRAGILE SINDROME DA	RN1330			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	RNG093			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100			
	ALAGILLE SINDROME DI	RN1350			
	ALSTROM SINDROME DI	RN1370			
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			
	ANGELMAN SINDROME DI	RN1300			
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250			
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON SINDROME DI	RN0840			
	CHAR, SINDROME DI	RN1780			
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN0350			
	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0360			
	COHEN, SINDROME DI	RN0401			
	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	RN1410			
	COSTELLO, SINDROME DI	RC0250			
	NOONAN SINDROME DI	RN1010			
	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	RN1150			
	LEOPARD SINDROME DI	RN1530			
	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	RN1440			
	FILIPPI SINDROME DI	RN0380			
	SINDROME FG	RN1021			
	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1820			
	FRYNS SINDROME DI	RN0900			
	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	RN0920			
	HOLT-ORAM SINDROME DI	RN0930			
	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI	RN1540			
	LOWE, SINDROME DI	RC0270			
	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RN1850			
	MARSHALL SINDROME DI	RN0970			
	OPITZ SINDROME DI	RN1020			
	PALLISTER- HALL SINDROME DI	RN1030			
	PALLISTER-W SINDROME DI	RN0420			
	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	RN0650			
	PRADER-WILLI SINDROME DI	RN1310			
	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	RN1620			
	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	RN0450			
	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME	RN1640			
	CHARGE ASSOCIAZIONE	RN0850			
	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	UNGHIA-ROTULA SINDROME	RN1190			
	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210			
	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM SINDROME DI	RN1290			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pediatría Dermatologia Neurologia Neuropsichiatria Infantile
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	X FRAGILE SINDROME DA	RN1330			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	RNG093			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100			
	ALAGILLE SINDROME DI	RN1350			
	ALSTROM SINDROME DI	RN1370			
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			
	ANGELMAN SINDROME DI	RN1300			
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250			
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON SINDROME DI	RN0840			
	CHAR, SINDROME DI	RN1780			
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN0350			
	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0360			
	COHEN, SINDROME DI	RN0401			
	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	RN1410			
	COSTELLO, SINDROME DI	RC0250			
	NOONAN SINDROME DI	RN1010			
	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	RN1150			
	LEOPARD SINDROME DI	RN1530			
	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	RN1440			
	FILIPPI SINDROME DI	RN0380			
	SINDROME FG	RN1021			
	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1820			
	FRYNS SINDROME DI	RN0900			
	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	RN0920			
	HOLT-ORAM SINDROME DI	RN0930			
	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI	RN1540			
	LOWE, SINDROME DI	RC0270			
	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RN1850			
	MARSHALL SINDROME DI	RN0970			
	OPITZ SINDROME DI	RN1020			
	PALLISTER- HALL SINDROME DI	RN1030			
	PALLISTER-W SINDROME DI	RN0420			
	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	RN0650			
	PRADER-WILLI SINDROME DI	RN1310			
	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	RN1620			
	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	RN0450			
	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME	RN1640			
	CHARGE ASSOCIAZIONE	RN0850			
	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	UNGHIA-ROTULA SINDROME	RN1190			
	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210			
	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM SINDROME DI	RN1290			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
<i>Alcune condizioni morbose di origine perinatale</i>	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	RP0010	<i>Centro per le condizioni morbose di origine perinatale rare - Padova</i>	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Gastroenterologia
	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	RP0020			
	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	RP0030			
	SINDROME ALCOLICA FETALE	RP0040			
	KERNITTERO	RP0060			
	FIBROSI EPATICA CONGENITA	RP0070			
	EMBRIOPATIA DA IPERFENILANINEMIA	RP0080			
	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	RP0010	<i>Centro per le condizioni morbose di origine perinatale rare - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	RP0020			
	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	RP0030			
	SINDROME ALCOLICA FETALE	RP0040			
	KERNITTERO	RP0060			
	FIBROSI EPATICA CONGENITA	RP0070			
	EMBRIOPATIA DA IPERFENILANINEMIA	RP0080			
	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	RP0010	<i>Centro per le condizioni morbose di origine perinatale rare - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	RP0020			
	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	RP0030			
	SINDROME ALCOLICA FETALE	RP0040			
	KERNITTERO	RP0060			
	FIBROSI EPATICA CONGENITA	RP0070			
	EMBRIOPATIA DA IPERFENILANINEMIA	RP0080			
	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	RP0010	<i>Centro per le condizioni morbose di origine perinatale rare - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	RP0020			
	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	RP0030			
	SINDROME ALCOLICA FETALE	RP0040			
	KERNITTERO	RP0060			
	FIBROSI EPATICA CONGENITA	RP0070			
	EMBRIOPATIA DA IPERFENILANINEMIA	RP0080			





<i>Rete europea ERN</i>	<i>Area di competenza</i>	<i>Centri di eccellenza partecipanti come full-members</i>
ERN BOND <i>European Reference Network on bone disorders</i>	Malattie ossee rare	Azienda Ospedale Università di Padova Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona
ERN CRANIO <i>European Reference Network on craniofacial anomalies and ear, nose and throat (ENT) disorders</i>	Malformazioni cranio-facciali e malattie rare ORL	Azienda Ospedale Università di Padova AULSS 8 Berica-PO di Vicenza
Endo-ERN <i>European Reference Network on endocrine conditions</i>	Malattie endocrine rare	Azienda Ospedale Università di Padova Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona
ERN EpiCARE <i>European Reference Network on epilepsies</i>	Epilessie rare	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona
ERKNet <i>European Reference Network on kidney diseases</i>	Malattie renali rare	Azienda Ospedale Università di Padova
ERN-RND <i>European Reference Network on neurological diseases</i>	Malattie neurologiche rare	Azienda Ospedale Università di Padova
ERNICA <i>European Reference Network on inherited and congenital anomalies</i>	Malformazioni congenite ed ereditarie rare	Azienda Ospedale Università di Padova
ERN LUNG <i>European Reference Network on respiratory diseases</i>	Malattie respiratorie rare	Azienda Ospedale Università di Padova Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona
ERN Skin <i>European Reference Network on skin disorders</i>	Malattie cutanee rare	Azienda Ospedale Università di Padova
ERN EURACAN <i>European Reference Network on adult cancers (solid tumours)</i>	Tumori solidi rari dell'adulto	Azienda Ospedale Università di Padova IRCCS IOV Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona AULSS 2 Marca Trevigiana -PO Treviso
ERN EuroBloodNet <i>European Reference Network on haematological diseases</i>	Malattie ematologiche rare	Azienda Ospedale Università di Padova AULSS Berica- PO di Vicenza Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona
ERN eUROGEN <i>European Reference Network on urogenital diseases and conditions</i>	Malattie urogenitali rare	Azienda Ospedale Università di Padova
ERN EURO-NMD <i>European Reference Network on neuromuscular diseases</i>	Malattie neuromuscolari rare	Azienda Ospedale Università di Padova
ERN EYE <i>European Reference Network on eye diseases</i>	Malattie oculari rare	Azienda Ospedale Università di Padova AULSS 3 Serenissima - PO Mestre AULSS 6 Euganea- PO Camposampiero
ERN GENTURIS <i>European Reference Network on genetic tumour risk syndromes</i>	Sindromi genetiche a rischio tumorale	Azienda Ospedale Università di Padova
ERN GUARD-HEART <i>European Reference Network on diseases of the heart</i>	Malattie cardiache rare	Azienda Ospedale Università di Padova
ERN ITHACA <i>European Reference Network on congenital malformations and rare intellectual disability</i>	Malformazioni congenite e sindromi con disabilità intellettiva rare	Azienda Ospedale Università di Padova
MetabERN <i>European Reference Network on hereditary metabolic disorders</i>	Malattie metaboliche rare	Azienda Ospedale Università di Padova Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona
ERN PaedCan <i>European Reference Network on paediatric cancer (haemato-oncology)</i>	Tumori pediatrici rari	Azienda Ospedale Università di Padova
ERN RARE-LIVER <i>European Reference Network on hepatological diseases</i>	Malattie epatiche rare	Azienda Ospedale Università di Padova
ERN ReCONNET <i>European Reference Network on connective tissue and musculoskeletal diseases</i>	Malattie rare del tessuto connettivo e malattie muscoloscheletriche rare	Azienda Ospedale Università di Padova Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona
ERN RITA <i>European Reference Network on immunodeficiency, autoinflammatory and autoimmune diseases</i>	Immunodeficienze, malattie autoinfiammatorie e autoimmuni rare	Azienda Ospedale Università di Padova AULSS 2 Marca Trevigiana- PO di Treviso
ERN TRANSPLANT-CHILD <i>European Reference Network on Transplantation in Children</i>	Trapianti in età pediatrica	Azienda Ospedale Università di Padova



70b3775a

