(Codice interno: 517318)

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 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 malatti 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 recepiscano 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, nonchè 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 Deliberzioni 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.

ALLEGATO B DGR n. 1460 del 27 novembre 2023

		Codici	T		
Gruppo del Decreto	Malattie	esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie infettive e	HANSEN, MALATTIA DI	RA0010	Centro per le malattie rare infettive e	AULSS 1 Dolomiti	Malattie Infettive
parassitarie	WHIPPLE, MALATTIA DI	RA0020	parassitarie - Veneto	P.O. Belluno	Dermatologia
	LYME, MALATTIA DI	RA0030			Pediatria
				IRCCS Sacro Cuore Don Calabria - Negrar (Verona)	Malattie infettive e tropicali
				Azienda Ospedale Università di Padova	Malattie Infettive
				Azienda Ospedale Università di Fadova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
					Dipartimento Salute Donna e Bantonio
	HANSEN, MALATTIA DI	RA0010	Centro per le malattie rare infettive e	Ospedale di Trento-Presidio Santa Chiara	Malattie Infettive
	WHIPPLE, MALATTIA DI	RA0020	parassitarie - Trento		
	LYME, MALATTIA DI	RA0030	f		
Tumori	WILMS, TUMORE DI	RB0010	Centro per i tumori rari - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
	RETINOBLASTOMA	RB0020	1	i i	Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030	1		Gastroenterologia
	GARDNER, SINDROME DI	RB0040	1		Oculistica
	POLIPOSI FAMILIARE	RB0050]		Chirurgia generale 1
1	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060]		Neurochirurgia
	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070			Fisiopatologia respiratoria
	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	RB0071			Pneumologia
	NEUROFIBROMATOSI	RBG010]		Urologia Neurologia
	COMPLESSO CARNEY	RBG020			Dermatologia
	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RBG021			Chirurgia plastica
				AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	UOC di Oncologia medica compresa UOSD Tumori ereditari UOC di Chirurgia generale Medicina Generale I Genetica Medica
	WILMS, TUMORE DI	RB0010	Centro per i tumori rari - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	RETINOBLASTOMA	RB0020	Construction - retona	2 Econom Separation Oniversitatia integrata di Verona	Neurologia B
	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030	1		Oncoematologia Pediatrica
	GARDNER, SINDROME DI	RB0040	1		Chirurgia generale ed epatobiliare
	POLIPOSI FAMILIARE	RB0050	1		Dermatologia
	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060	1		Neurochirurgia A
	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070]		Neurochirurgia pediatrica
	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	RB0071			Oncologia
1	NEUROFIBROMATOSI	RBG010			Pneumologia
1	COMPLESSO CARNEY	RBG020]		
1	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RBG021			
	WILMS, TUMORE DI	RB0010	Centro per i tumori rari - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	RETINOBLASTOMA	RB0020	1		Neuropsichiatria Infantile
1	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030	1		Dermatologia
	GARDNER, SINDROME DI	RB0040	1		Gastroenterologia
	POLIPOSI FAMILIARE	RB0050	4		Genetica Oculistica
	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060	4		Ocunsuca
	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070	4		
	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	RB0071	4		
	NEUROFIBROMATOSI	RBG010	4		
	COMPLESSO CARNEY	RBG020	4		
	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	KBG021			





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Grappo aci Decreto		esenzione	Centro Accrettatio	ластисловини ринестрини	Брагатели отна брегинчегоегия сопристи
	WILMS, TUMORE DI	RB0010	Centro per i tumori rari - Bolzano	Ospedale Centrale Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	RETINOBLASTOMA	RB0020	7 .	1 1	Dermatologia
	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030	1		Neurologia
	GARDNER, SINDROME DI	RB0040	7		Gastroenterologia
	POLIPOSI FAMILIARE	RB0050	1		
	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060	1		
	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070	1		
	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	RB0071	1		
	NEUROFIBROMATOSI	RBG010	1		
	COMPLESSO CARNEY	RBG020	†		
	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RBG021	†		
Malattie delle	DEFICIENZA DI ACTH	RC0010	Centro per le malattie rare	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
ghiandole endocrine	KALLMANN, SINDROME DI	RC0020	delle ghiandole endocrine	Azienda Ospedale Oniversità di Fadova	Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
Simulation Characteristic	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	RC0021	- Padova		Medicina generale
	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	RC0022	1		Clinica medica 3
	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	RC0040	1		Clinica medica 5
	LEPRECAUNISMO	RC0050	┪		Endocrinologia
	REFETOFF, SINDROME DI	RC0280	┨		Nefrologia
	KENNY-CAFFEY, SINDROME DI	RC0300	1		Ematologia
	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	RCG010	1		Andrologia e Medicina della Riproduzione
	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	RCG020	1		,
	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	RCG020	┨		
	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA	RCG030	-	AULSS 2 Marca Trevigiana	Medicina Generale I
	CRESCITA	RCG031		P.O. Treviso	
	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	RCG162	1		
	PENDRED, SINDROME DI	RF0400	†	AULSS 8 Berica	Pediatria
	, ,			P.O. Vicenza	
	DEFICIENZA DI ACTH	RC0010	Centro per le malattie rare delle ghiandole	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	KALLMANN, SINDROME DI	RC0020	Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale B
		RC0020 RC0021		Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	
	KALLMANN, SINDROME DI	RC0020		Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale B
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	RC0020 RC0021		Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale B
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	RC0020 RC0021 RC0022		Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale B
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	RC0020 RC0021 RC0022 RC0040		Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale B
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA 'PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO	RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050		Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale B
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI	RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280		Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale B
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI KENNY-CAFFEY, SINDROME DI	RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300		Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale B
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI KENNY-CAFFEY, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010		Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale B
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI KENNY-CAFFEY, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA	RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020		Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale B
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA 'PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI KENNY-CAFFEY, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030		Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale B
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA 'PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, 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	RC0020 RC0021 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031		Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale B
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, 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	RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG031		Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale B
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI DEFICIENZA DI ACTH	RC0020 RC0021 RC0022 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG016 RCG020 RCG031 RCG010 RCG020	endocrine - Verona Centro per le malattie rare delle ghiandole	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona Ospedale Centrale di Bolzano	Medicina generale B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Dipartimento di Pediatria
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA 'PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, 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 DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI	RC0020 RC0021 RC0022 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG030 RCG031 RCG031 RCG0162 RCG0162 RCG010 RCG020 RCG031	endocrine - Verona		Medicina generale B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, 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 DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	RC0020 RC0021 RC0022 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG016 RCG020 RCG031 RCG010 RCG020	endocrine - Verona Centro per le malattie rare delle ghiandole		Medicina generale B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Dipartimento di Pediatria
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI IERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	RC0020 RC0021 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0280 RC0300 RCG010 RCG030 RCG030 RCG030 RCG030 RCG010 RCG010 RCG020 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG031 RCG020 RCG031 RCG031 RCG031 RCG040 RC0010 RC0021 RC0022	endocrine - Verona Centro per le malattie rare delle ghiandole		Medicina generale B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Dipartimento di Pediatria
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	RC0020 RC0021 RC0022 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RCG010 RCG010 RCG030 RCG031 RCG162 RCG020 RCG010 RCG020 RC	endocrine - Verona Centro per le malattie rare delle ghiandole		Medicina generale B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Dipartimento di Pediatria
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, 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 DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIENZA DI GENTALIONALIONI DEFICITO CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO	RC0020 RC0021 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0050 RC0050 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG031 RCG162 RF0400 RC0011 RC0020 RC0021 RC0021 RC0021 RC0021 RC0021 RC0020 RC00010 RC00020 RC00010 RC00020 RC00021 RC00020 RC00020 RC00020	endocrine - Verona Centro per le malattie rare delle ghiandole		Medicina generale B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Dipartimento di Pediatria
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	RC0020 RC0021 RC0022 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RCG010 RCG010 RCG030 RCG031 RCG162 RCG020 RCG010 RCG020 RC	endocrine - Verona Centro per le malattie rare delle ghiandole		Medicina generale B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Dipartimento di Pediatria
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, 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 DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIENZA DI GENTALIONALIONI DEFICITO CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO	RC0020 RC0021 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0050 RC0050 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG031 RCG162 RF0400 RC0011 RC0020 RC0021 RC0021 RC0021 RC0021 RC0021 RC0020 RC00010 RC00020 RC00010 RC00020 RC00021 RC00020 RC00020 RC00020	endocrine - Verona Centro per le malattie rare delle ghiandole		Medicina generale B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Dipartimento di Pediatria
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI	RC0020 RC0021 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0280 RC0300 RCG010 RCG031 RCG031 RCG020 RC00010 RC0020	endocrine - Verona Centro per le malattie rare delle ghiandole		Medicina generale B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Dipartimento di Pediatria
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI IEFRALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUN SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI KENNY-CAFFEY, SINDROME DI KENNY-CAFFEY, SINDROME DI	RC0020 RC0021 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0280 RCG010 RCG020 RCG030 RCG030 RCG030 RCG010 RCG020 RCG030 RCG020 RCG031 RCG016 RC0010 RC0010 RC0010 RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0022 RC0040 RC00280 RC00300	endocrine - Verona Centro per le malattie rare delle ghiandole		Medicina generale B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Dipartimento di Pediatria
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI IFERALDOSTERONISMI PRIMITIVI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	RC0020 RC0021 RC0021 RC0022 RC00021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0030 RCG010 RCG031 RCG020 RCG031 RCG010 RC0020 RC0001 RC0020 RC0001 RC0020 RC00020 RC00000	endocrine - Verona Centro per le malattie rare delle ghiandole		Medicina generale B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Dipartimento di Pediatria
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA	RC0020 RC0021 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG031 RCG031 RCG020 RC0021 RC0021 RC0022 RC0021 RC0022 RC0021 RC0022 RC0021 RC0022 RC0021 RC0022 RC0020 RC0021 RC0022 RC0020	endocrine - Verona Centro per le malattie rare delle ghiandole		Medicina generale B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Dipartimento di Pediatria
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA 'PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI SERFETOFF, SINDROME DI REFETOFF, SINDROME DI SERFETOFF, SINDROME DI SERFETOFF, SINDROME DI SERFETOFF, SINDROME DI SERNY-CAFFEY, SINDROME DI SERNY-CAFFEY, SINDROME DI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	RC0020 RC0021 RC0022 RC00021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030 RCG030 RCG031 RCG010 RC0010 RC0010 RC0020 RC0010 RC0010 RC0020 RC0010 RC0020 RC0030 RC0030 RC0020 RC0030 RCG010 RC0020 RCG010 RCG020 RCG030	endocrine - Verona Centro per le malattie rare delle ghiandole		Medicina generale B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Dipartimento di Pediatria
	KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICTI CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI DEFICAT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	RC0020 RC0021 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG031 RCG020 RC0021 RC0021 RC0021 RC0022 RC0020 RC0021 RC0022 RC0021 RC0022 RC0021 RC0022 RC0040 RC0021 RC0022 RC0040 RC0021 RC0022 RC0040 RC0030 RC0030 RC0030 RC0030 RCG031	endocrine - Verona Centro per le malattie rare delle ghiandole		Medicina generale B Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Dipartimento di Pediatria





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	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	KALLMANN, SINDROME DI	RC0020	endocrine - Trento		Medicina Interna
	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	RC0021			Genetica
	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	RC0022	1		
	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	RC0040	1		
	LEPRECAUNISMO	RC0050	1		
	REFETOFF, SINDROME DI	RC0280	1		
	KENNY-CAFFEY, SINDROME DI	RC0300	1		
	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	RCG010	1		
	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	RCG020	1		
		RCG030	1		
		RCG031			
	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	RCG162			
	PENDRED, SINDROME DI	RF0400	1		
Malattie del	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL	RCG040	Centro per le malattie rare del metabolismo -	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
metabolismo	TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO	DCC050	Padova		Malattie metaboliche ed ereditarie
	DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	RCG050			Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
		RCG060	1		Medicina generale
	TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE				Clinica medica 1
	MELLITO				Clinica medica 3
	IPERINSULINISMI CONGENITI	RCG061			Clinica medica 5
		RCG070			Malattie del metabolismo
	LIPOPROTEINE				Clinica neurologica
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	RCG071			Nefrologia
		RCG072	-		Gastroenterologia
	BILIARI	RCG0/2			Reumatologia
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI	RCG073	1		Medicina del lavoro
	E DEI GLICOSFINGOLIPIDI				Ematologia Endocrinologia
	LIPODISTROFIA TOTALE	RC0080			Dermatologia
		RC0090			Oculistica
	MALATTIE PEROSSISOMIALI	RCG084			Oculistica OSA
		RCG110]		Ocunsica OSA
	PORFIRINE E DELL'EME		4		
		RCG085			
	NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE	RCG120	1	AULSS 2 Marca Trevigiana	Medicina Generale I
	PURINE E DELLE PIRIMIDINE	KCG120		P.O. Treviso	iviedienia Generale i
		RC0160	1	I.O. Heviso	
		RC0230	1		





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL	RCG040	Centro per le malattie rare del metabolismo -	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI		Verona	•	Pediatria C
		RCG050			Medicina generale B
	DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE		4		Nefrologia
		RCG060			Medicina d'urgenza
	TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE				Neurologia A
	MELLITO IPERINSULINISMI CONGENITI	RCG061	1		Neurologia B
			4		Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	RCG070			Dermatologia Dermatologia
		RCG071	1		Definatología
	COLESTEROLO	KCG0/1			
		RCG072	†		
	BILIARI	1100072			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI	RCG073	1		
	E DEI GLICOSFINGOLIPIDI				
	LIPODISTROFIA TOTALE	RC0080	1		
	DERCUM MALATTIA DI	RC0090	1		
	MALATTIE PEROSSISOMIALI	RCG084	1		
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE	RCG110	1		
	PORFIRINE E DELL'EME				
		RCG085	1		
	NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI				
		RCG120			
	PURINE E DELLE PIRIMIDINE				
		RC0160			
	CALCINOSI TUMORALE	RC0230			
		RCG040	Centro per le malattie rare del metabolismo -	Ospedale centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI		Bolzano		Medicina Interna
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO	RCG050			Gastroenterologia
	DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE				
		RCG060			
	TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO				
		RCG061	1		
		RCG070	1		
	LIPOPROTEINE	RCG070			
		RCG071	1		
	COLESTEROLO				
		RCG072	1		
	BILIARI				
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI	RCG073			
	E DEI GLICOSFINGOLIPIDI				
		RC0080			
		RC0090			
		RCG084			
		RCG110			
	PORFIRINE E DELL'EME		1		
		RCG085			
	NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	Dagg120	4		
		RCG120			
	PURINE E DELLE PIRIMIDINE IPOFOSFATASIA	RC0160	1		
		RC0230	1		
1	CALCINOSI TUMORALE	KC0230	l .		





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL	RCG040	Centro per le malattie rare del metabolismo -	Osnadala di Tranta Brazidia S. Chiara	Genetica
	TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	KCG040	Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO	RCG050	17emb		Dermatologia
	DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE				Oculistica
		RCG060			Neurologia
	TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO				Neuropsichiatria Infantile
	IPERINSULINISMI CONGENITI	RCG061	1		1
		RCG070	1		
	LIPOPROTEINE				
	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			
		RC0080	1		
	DERCUM MALATTIA DI	RC0090			
	MALATTIE PEROSSISOMIALI	RCG084			
		RCG110	1		
1	PORFIRINE E DELL'EME	December 1	1		
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	RCG085			
		RCG120			
	PURINE E DELLE PIRIMIDINE				
		RC0160			
		RC0230			
Malattie del		RCG074	Centro per le malattie rare da difetti	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
metabolismo- difetti	MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760)		congeniti del metabolismo energetico		Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Malattie metaboliche ed ereditarie Nefrologia Medicina generale
congeniti del		RCG075	mitocondriale - Padova		
metabolismo	CHETOLISI				
energetico mitocondriale		RCG076			Endocrinologia
muoconariaie	PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI				Clinica neurologica
	TRICARBOSSILICI DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO	RCG077			Fisiopatologia respiratoria
	DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA	1100077			Pneumologia
	MITOCONDRIALE				Oculistica
		RCG078			Oculistica OSA
	OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE				
	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA	RCG081	1	AULSS 6 Euganea	Oculistica (P.O. Camposampiero)
	MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA				Oculsitica (Ospedali Riuniti Padova Sud)
	NUCLEARE				
		RCG082		AULSS 2 Marca Trevigiana	Genetica Medica
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083			
		RCG074	Centro per le malattie rare da difetti	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO:		congeniti del metabolismo energetico		Pediatria C
	SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760)		mitocondriale - Verona		Neuropsichiatria infantile
	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075			Medicina generale B
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL	RCG076	1		Nefrologia
	PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI				Neurologia A
1	TRICARBOSSILICI		1		Neurologia B
	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA	RCG077			Oculistica
1	MITOCONDRIALE				
	DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE	RCG078	1	AULSS 2 Marca Trevigiana	Genetica Medica
1	OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL			110200 2 Manual Horigiana	Solicited intention
	DNA MITOCONDRIALE	RCG081	1		
1	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA	KCG081			
	NUCLEARE				
1		RCG082			
1	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO	RCG083]		
1	ENERGETICO MITOCONDRIALE		I		





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE	RCG074	Centro per le malattie rare da difetti	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO:		congeniti del metabolismo energetico	ospednie Centrale di Bollano	D parametric at 1 canalia
	SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760)		mitocondriale - Bolzano		
	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL	RCG076	_		
	PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI				
	TRICARBOSSILICI				
	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA	RCG077			
	MITOCONDRIALE				
	DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE	RCG078	1		
	OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL				
	DNA MITOCONDRIALE DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA	RCG081	4		
	MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA	RCG081			
	NUCLEARE				
	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	RCG082			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO	RCG083			
	ENERGETICO MITOCONDRIALE	D C C C C C		lo 11 tm - p - tr a at-	la d
	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO:	RCG074	Centro per le malattie rare da difetti	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria
	SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760)		congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Trento		Oculistica
	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA	RCG075	muoconuruue - Tremo		Neurologia
	CHETOLISI DIFFETTI CONCENITI DEL META DOLIGINO DEI	DCC076	_		Neuropsichiatria Infantile
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI	RCG076			
	TRICARBOSSILICI				
	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO	RCG077			
	DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA				
	MITOCONDRIALE DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE	RCG078	-		
	OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL	RCG078			
	DNA MITOCONDRIALE				
	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA	RCG081			
	MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE				
	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	RCG082	_		
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO	RCG083	-		
	ENERGETICO MITOCONDRIALE				
Malattie del		RCG080	Centro per le malattie rare da accumulo	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
metabolismo- malattie	MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140	lisosomiale - Padova		Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
da accumulo	MUCOLIPIDOSI	RCG090	_		Malattie metaboliche ed ereditarie
lisosomiale		RCG091			Medicina generale Clinica Medica 1
		RFG030			Clinica neurologica
		RFG020 RCG180	_		Nefrologia
	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180	4		Fisiopatologia respiratoria
					Pneumologia
					Riabilitazione Ortopedica
					Otorinolaringoiatria
		RCG080	Centro per le malattie rare da accumulo	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
		RCG140	lisosomiale - Verona		Pediatria C
1	MUCOLIPIDOSI	RCG090	_		Medicina generale B
	OLIGOSACCARIDOSI	RCG091	4		Medicina d'urgenza
	GANGLIOSIDOSI	RFG030	4		Neurologia B
1		RFG020	4		Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia
	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180			Netiologia
	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	RCG080	Centro per le malattie rare da accumulo	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140	lisosomiale - Bolzano	ospedane Centure di Dornito	Dipartition of Federal
	MUCOLIPIDOSI	RCG090			
	OLIGOSACCARIDOSI	RCG091	1		
	GANGLIOSIDOSI	RFG030	1		
		RFG020			
	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180			





		Codici			
Gruppo del Decreto	Malattie	esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	RCG080	Centro per le malattie rare da accumulo	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140	lisosomiale - Trento	Ospedate di Trento-Fresidio S. Ciliata	Genetica
	MUCOLIPIDOSI	RCG090	usosomuie - Trento		Nefrologia
	OLIGOSACCARIDOSI	RCG090	1		Neuropsichiatria Infantile
	GANGLIOSIDOSI	RFG030	+		Cardiologia
	CEROIDOLIPOFUSCINOSI	RFG020	+		- Caraciogia
	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180	4		
Malattie del	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092	Centro per le malattie rare da difetti	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
metabolismo- difetti	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL	RCG093	congeniti dell'assorbimento e del trasporto di		Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
congeniti	TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL	RCG094	vitamine e cofattori non proteici - Padova		Malattie metaboliche ed ereditarie
dell'assorbimento e del	TRASPORTO DELLA VITAMINA D	RCG094			Medicina generale
trasporto di vitamine e	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E	RCG095	†		Clinica Medica 1
cofattori non proteici	DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON				Clinica neurologica
	PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI				Nefrologia
	VITAMINA E				Gastroenterologia
					Reumatologia
					Ematologia
					Endocrinologia
	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092	Centro per le malattie rare da difetti	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL	RCG093	congeniti dell'assorbimento e del trasporto di		Pediatria C
	TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO		vitamine e cofattori non proteici - Verona		Medicina Generale B
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL	RCG094			Nefrologia
	TRASPORTO DELLA VITAMINA D ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E	RCG095	4		Neurologia A
	DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON	RCG095			Neurologia B
	PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI				Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo
	VITAMINA E				Reumatologia
	VITAMINAE				
	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092	Centro per le malattie rare da difetti	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL	RCG093	congeniti dell'assorbimento e del trasporto di		
	TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO		vitamine e cofattori non proteici - Bolzano		
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	RCG094			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E	RCG095	+		
	DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON	Redoys			
	PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI				
	VITAMINA E				
	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092	Centro per le malattie rare da difetti	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL	RCG093	congeniti dell'assorbimento e del trasporto di		Genetica
	TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO		vitamine e cofattori non proteici - Trento		
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL	RCG094			
	TRASPORTO DELLA VITAMINA D	DCC005	4		
İ	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON	RCG095			
1	PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI				
	VITAMINA E				
Malattie del	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL	RCG100	Centro per le malattie rare da difetti	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
metabolismo- difetti	TRASPORTO DEL FERRO		congeniti del metabolismo e del trasporto di	·	Malattie metaboliche ed ereditarie
congeniti del	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL	RCG101	metalli - Padova		Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
metabolismo e del	TRASPORTO DELLO ZINCO	DCC102	4		Clinica medica 1
trasporto di metalli	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	RCG102	4		Clinica medica 5
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E	RCG103			Gastroenterologia
	DEL TRASPORTO DI METALLI	I			Medicina generale
					Endocrinologia
					Ematologia
		Incaree	Centro per le malattie rare da difetti	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale B
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL	RCG100			
	TRASPORTO DEL FERRO	RCG100			Medicina d'urgenza
	TRASPORTO DEL FERRO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL	RCG100 RCG101	congeniti del metabolismo e del trasporto di		Medicina d'urgenza Neurologia B
	TRASPORTO DEL FERRO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG101			Medicina d'urgenza Neurologia B
	TRASPORTO DEL FERRO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	RCG101 RCG102	congeniti del metabolismo e del trasporto di		
	TRASPORTO DEL FERRO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG101	congeniti del metabolismo e del trasporto di		





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 DIFETTI CONCENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME ALTRI DIFETTI CONCENITI DEL METABOLISMO E	RCG100 RCG101 RCG102 RCG103	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Bolzano	Ospedale centrale di Bolzano	Gastroenterologia Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)
	DEL TRASPORTO DI METALLI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL	RCG100	Centro per le malattie rare da difetti	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	TRASPORTO DEL FERRO	RCG101	congeniti del metabolismo e del trasporto di	ospedate di Tento-Tesidio S. Chiara	Genetica
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO		metalli - Trento		
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	RCG102			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG103			
Malattie del	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190	Centro per le malattie rare da difetti	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
metabolismo- difetti congeniti del	AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI	RCG130	congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Padova		Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Malattie metaboliche ereditarie
metabolismo e del	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	RC0180	lene protesse Tamora		Gastroenterologia
trasporto delle proteine					Ematologia Clinica Neurologica Neurologia OSA Nefrologia Cardiologia
				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	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Neuropsichiatria infantile
	AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI	RCG130	delle proteine - Verona		Pediatria C
	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	RC0180			Medicina generale B Medicina d'urgenza Dermatologia Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Neurologia A Neurologia B Ematologia Cardiologia Nefrologia
				AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Ematologia
	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto	Ospedale centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)
	AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI	RCG130	delle proteine - Bolzano		
	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	RC0180			
	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Genetica
	AMILOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI	RCG130	delle proteine - Trento		Cardiologia
	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	RC0180			





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
		esenzione			
Malattie del sistema		RC0190	Centro per le malattie rare del sistema	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
immunitario		RC0191	immunitario - Padova		Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
	INIBITORE CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA	RC0200	-		Ematologia
		RCG150	-		Reumatologia
		RCG160	-		Medicina generale
		RCG161	-		Clinica Medica 1
	EREDITARIE/FAMILIARI	KCG101			Allergologia Clinica Oculistica
	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA	RC0220			Oculistica OSA
	PRIMITIVA)				Gastroenterologia
	SCHNITZLER, SINDROME DI	RC0290			Dermatologia
					Fisiopatologia respiratoria
					Pneumologia
				AULSS 2 Marca Trevigiana	Dermatologia
				P.O. Treviso	Medicina Generale I
		RC0190	Centro per le malattie rare del sistema	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
		RC0191	immunitario - Verona		Medicina generale B
	INIBITORE CARENZA CONGENITA DI ALFA I ANTITRIPSINA	RC0200	1		Immunologia
	ISTIOCITOSI CRONICHE	RCG150	-		Dermatologia
		RCG160	1		Gastroenterologia
		RCG161	1		Pneumologia Oculistica
	EREDITARIE/FAMILIARI	ACG101			Fibrosi cistica (Centro Fibrosi Cistica)
	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA	RC0220	1		Reumatologia
	PRIMITIVA)				Allergologia
	SCHNITZLER, SINDROME DI	RC0290			Thergologia
		RC0190		0 11 1'T (P '1' 0 CI'	n r · ·
		RC0190	Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Pneumologia
	INIBITORE	KC0191	immunitario - Trento		Reumatologia
		RC0200	1		Dermatologia
	ISTIOCITOSI CRONICHE	RCG150	1		Genetica
	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	RCG160	1		
		RCG161	1		
	EREDITARIE/FAMILIARI				
	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA	RC0220			
	PRIMITIVA) SCHNITZLER, SINDROME DI	RC0290	1		
		RC0190	Centro per le malattie rare del sistema	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
		RC0190	immunitario - Bolzano	Ospedale Celulate di Bolzano	Pneumologia
	INIBITORE		- Dollano		Pneumologia (Servizio Aziendale)
		RC0200			Struttura Complessa di Reumatologia (Servizio Aziendale)
		RCG150			Dermatologia
		RCG160			·
		RCG161			
	EREDITARIE/FAMILIARI	DC0220	4		
	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	KC0220			
		RC0290	1		
Malattie del sangue e		RDG010	Centro per le anemie rare- Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
degli organi		RD0070	1		Oncoematologia Pediatrica
ematopoietici (Anemie)	MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)				Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
1	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080]		Clinica Medica 1
					Medicina generale
					Ematologia
					Medicina Trasfusionale
				AULSS 3 Serenissima	Ematologia
				P.O. Mestre	Medicina Trasfusionale





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	Centro per le anemie rare- Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI				Oncoematologia Pediatrica Medicina generale B Medicina d'urgenza Ematologia Medicina trasfusionale
					Fibrosi cistica (Centro Fibrosi Cistica)
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	Centro per le anemie rare- Vicenza	AULSS 8 Berica	Pediatria
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)			P.O. Vicenza	Ematologia Medicina Trasfusionale
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI ANEMIE EREDITARIE	RD0080 RDG010		ATH CO OM TO SE	D. P. C.
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME		Centro per le anemie rare- Treviso	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatria Ematologia
	MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)			1.0. Heviso	Medicina Trasfusionale
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080			
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	Centro per le anemie rare- Rovigo	AULSS 5 Polesana	Medicina Trasfusionale
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)			P.O. Rovigo	
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080			
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	Centro per le anemie rare- Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070			Ematologia Centro Trasfusionale
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080			Reumatologia
					Genetica
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	Centro per le anemie rare- Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME		Centro per le unemie rure- Botzano	Ospedate Centrate di Bolzano	Ematologia
	MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)		_		
Malattie del sangue e	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RD0080 RDG020	Centro per i difetti ereditari della	Azienda Ospedale Università di Padova	
degli organi ematopoietici (Difetti ereditari della coagulazione)			coagulazione – Padova		Dipartimento Salute Donna e Bambino Oncoematologia Pediatrica Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Clinica Medica 1 Clinica Medica 5 Medicina generale Malattie Infettive Riabilitazione ortopedica Medicina trasfusionale Clinica Ortopedica Traumatologica Clinica di Odontostomatologia
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Verona	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
				AULSS 9 Scaligera	Dipartimento di riabilitazione
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Vicenza	ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatria Ematologia Malattie infettive Ortopedia e traumatologia Medicina trasfusionale Chirurgia maxillo-facciale Recupero e riabilitazione funzionale





		Codici			T
Gruppo del Decreto	Malattie	esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Treviso	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	Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Centro Trasfusionale Reumatologia Genetica Ematologia Medicina Interna
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Ematologia
Malattie del sangue e	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	Centro per le altre malattie rare	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
degli organi	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020	ematologiche - Padova		Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
ematopoietici (Altre	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030			Medicina generale
Malattie Ematologiche)	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031			Clinica Medica 1 Clinica Medica 5 Allergologia Ematologia Medicina Trasfusionale Nefrologia
Emulologicne)	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040	1		
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050			
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050			
	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	RD0060			
	NEUTROPENIE CONGENITE MASTOCITOSI SISTEMICA	RDG051 RD0081	-	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina Generale I Ematologia Nefrologia Medicina Trasfusionale
				AULSS 3 Serenissima P.O. Mestre	Ematologia Medicina Trasfusionale Nefrologia
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	Centro per le altre malattie rare	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020	ematologiche - Verona		Medicina generale B
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030	4		Medicina d'urgenza Nefrologia
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031			Netrologia Ematologia
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040			Allergologia
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050			Medicina trasfusionale
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050	_		
	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	RD0060	4		
	NEUTROPENIE CONGENITE MASTOCITOSI SISTEMICA	RDG051 RD0081	4		
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0081	Centro per le altre malattie rare	AULSS 8 Berica	Ematologia
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020	ematologiche - Vicenza	P.O. Vicenza	Pediatria
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030	1		Nefrologia
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031	1		
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040	-	AULSS 7 Pedemontana	Oncoematologia
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050	Ⅎ	Ospedale San Bassiano	Oncoematologia
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050	7		
	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	RD0060			
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051	_		
1	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081	1		





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
				1 1	
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	Centro per le altre malattie rare	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020	ematologiche - Trento		Centro Trasfusionale Nefrologia Reumatologia
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030	_		
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031			Genetica
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040	-		Dermatologia
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050	†		Definatología
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050	-		
	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	RD0060	-		
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051	†		
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081	-		
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	Centro per le altre malattie rare	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020	ematologiche - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Ematologia
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030	emaiologiche - Boltano		Ematologia
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE	RDG031	†		
	CRONICHE	120001			
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040			
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050			
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050	1		
	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	RD0060			
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051	1		
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081	1		
Malattie rare	LEUCODISTROFIE	RFG010	Centro per le malattie rare neurologiche -	AULSS 8 Berica	Neurologia
neurologiche	RETT, SINDROME DI	RF0040	Vicenza	P.O. Vicenza	Pneumologia
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050	1		Psichiatria
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060	1		Dipartimento di riabilitazione
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061	1		
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070	1		
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520	1	AULSS 7 Pedemontana	Dipartimento di riabilitazione
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080	1		
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RFG040	1		Centro di riabilitazione AISM Rosà
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490	1		
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081	1		
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO	RFG041	1		
	CEREBRALE DI FERRO				
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130			
	WEST, SINDROME DI	RF0140			
	NARCOLESSIA	RF0150			
	CADASIL	RF0310	_		
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350			
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360	1		
1	FAHR, MALATTIA DI	RF0370	1		
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380			
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA'	RF0390	†		
	NEUROSENSORIALE				
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE	RF0410	1		
1	ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O	1			
	CLINICAMENTE RILEVANTI) SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411	-		
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0411 RF0160	4		
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0160 RF0170	+		
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF01/0 RF0182	4		
	SINDROME POEMS	RF0182 RN1610	4		
I	SINDROWE PUEMS	KIN1010	1	l .	





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	LEUCODISTROFIE	RFG010	Centro per le malattie rare neurologiche -	AULSS 2 Marca Trevigiana	Neurologia
	RETT, SINDROME DI	RF0040	Treviso	P.O. Treviso	Dipartimento di riabilitazione
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050			Pneumologia
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060	1		Dipartimento di salute mentale
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			Cardiologia
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070	1		
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520	1		
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080	1	IRCCS Eugenio Medea - Conegliano	IRCCS Eugenio Medea- Conegliano
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RFG040	1		
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490	1		
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081	1	AULSS 1 Dolomiti	Dipartimento di riabilitazione
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO	RFG041			
	CEREBRALE DI FERRO				
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130			
	WEST, SINDROME DI	RF0140			
	NARCOLESSIA	RF0150			
	CADASIL	RF0310	1		
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350			
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360			
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370	1		
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380			
	NEUROSENSORIALE	RF0390			
	ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O	RF0410			
	CLINICAMENTE RILEVANTI)		4		
[SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411	4		
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160	4		
[PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170	4		
[LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182	4		
1	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 -	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
	RETT, SINDROME DI	RF0040	Padova		Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050	1		Clinica Neurologica
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060			Neurologia OSA
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			Fisiopatologia respiratoria
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070			Pneumologia
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520	1		Cardiologia
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080			Clinica Ortopedica Traumatologica
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RFG040	1		Riabilitazione ortopedica
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490	1		Psichiatria
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081	1		Chirurgia Generale 1
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO	RFG041			Chirurgia Generale 2
	CEREBRALE DI FERRO				Neurochirurgia
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130			
	WEST, SINDROME DI	RF0140		AULSS 6 Euganea	Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza
	NARCOLESSIA	RF0150			Dipartimento di riabilitazione
	CADASIL	RF0310	1		a contract contract
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350]		Centro di riabilitazione AISM Padova
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360	1		Fondazione Federico Milcovich Padova (già UILDM)
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370			Fondazione Federico Milcovich Padova (gia UILDM)
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380		1 H 1 992 9	
	NEUROSENSORIALE	RF0390		AULSS3 Serenissima	Dipartimento di Riabilitazione
	ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O	RF0410			
	CLINICAMENTE RILEVANTI)	DE0.411			
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0411 RF0160	-		
	-				
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170			
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182	1		
	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 -	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	RETT, SINDROME DI	RF0040	Verona		Neurologia A
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050			Neurologia B
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060	1		Medicina Generale B
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			Pneumologia
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070	1		Cardiologia
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520	1		Psichiatria 1
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080	1		Psichiatria 2
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RFG040	1		Neurochirurgia Ospedaliera-Spinale-Pediatrica
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490	1		
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081	1		
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO	RFG041		AULSS 9 Scaligera	Dipartimento di riabilitazione
	CEREBRALE DI FERRO				
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111			Centro di riabilitazione Fondazione Speranza ONLUS (già UILDM)
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130	1		
	WEST, SINDROME DI	RF0140			Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria Verona)
	NARCOLESSIA	RF0150			
	CADASIL	RF0310			
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350	1		
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360			
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370	1		
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380			
	NEUROSENSORIALE	RF0390			
	ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O	RF0410			
	CLINICAMENTE RILEVANTI)	DE0411			
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0411 RF0160	-		
			4		
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170	-		
[LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182	4		
[SINDROME POEMS	RN1610			





pag. 15 di 46

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	LEUCODISTROFIE	RFG010	Centro per le malattie rare neurologiche -	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neuropsichiatria Infantile
	RETT, SINDROME DI	RF0040	Trento		Neurologia
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050	1		Genetica
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060	Ī		
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061	1		
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070	1		
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520	1		
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080	1		
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RFG040	1		
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490	1		
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081	1		
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RFG041			
		RF0111	1		
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130	1		
	WEST, SINDROME DI	RF0140	1		
	NARCOLESSIA	RF0150	1		
	CADASIL	RF0310	1		
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350	1		
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360	1		
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370	1		
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380			
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390			
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410			
		RF0411	1		
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160	1		
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170	1		
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182	1		
	SINDROME POEMS	RN1610	1		





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	LEUCODISTROFIE	RFG010	Centro per le malattie rare neurologiche -	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	RETT, SINDROME DI	RF0040	Bolzano		Neurologia
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050	1		
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060	1		
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061	1		
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070	1		
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520	1		
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080	1		
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RFG040	1		
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490	1		
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081	1		
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO	RFG041	1		
	CEREBRALE DI FERRO				
	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			
	NEUROSENSORIALE	RF0390			
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O	RF0410			
	CLINICAMENTE RILEVANTI)				
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411			
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160			
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170			
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182			
	SINDROME POEMS	RN1610			
Malattie rare	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari -		Neurologia
neuromuscolari	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100	Vicenza	P.O. Vicenza	Pneumologia
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110	1		Psichiatria (Dipartimento di salute mentale)
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060	1		Dipartimento di riabilitazione
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180			
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181		AULSS 7 Pedemontana	Dipartimento di riabilitazione
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			Centro di riabilitazione AISM Rosà
	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			





water .	Malattia	Codici	Cantro Aggraditato	Azianda/Intituti nautasinauti	Dinautim anti/Linità Onaustina/Samisi acustinati
reto [Malattie	esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
1	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari -	AULSS 2 Marca Trevigiana	Neurologia
5	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100	Treviso	P.O. Treviso	Recupero e riabilitazione funzionale
5	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			Pneumologia
1	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			Dipartimento di salute mentale
Ī	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA	RF0180			Dipartimento di riabilitazione
	DEMIELINIZZANTE				
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070		IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E	RFG100		AULSS 1 Belluno-Dolomiti	Dipartimento di riabilitazione
	IPERKALIEMICHE DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
		RF0183			
	ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	KF0183			
		RFG101			
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari -	Azienda Osnedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
		RF0100	Padova	I I adova	Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			Clinica Neurologica
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			Neurologia OSA
		RF0180	1		Fisiopatologia respiratoria
	DEMIELINIZZANTE	KI 0100			Pneumologia
		RF0181			Chirurgia Toracica
		RFG070			Clinica Ortopedica Traumatologica
I	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			Riabilitazione ortopedica
I	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			Psichiatria
I	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E	RFG100			Dietetica e Nutrizione Clinica
I	IPERKALIEMICHE				Cardiologia
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE	RF0183			
	ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)			AULSS 6 Euganea	Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza
È	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			
					Centro di riabilitazione AISM Padova
					Fondazione Federico Milcovich Padova (già UILDM)
				IDOGG G. G. TI	ID COC S C 'II
				IRCCS San Camillo	IRCCS San Camillo
				AULSS 5 Polesana	Dipartimento di riabilitazione
				ACESS 5 Folesalia	Dipartificito di fiabilitazione
1	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari -	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
5	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100	Verona		Neuropsichiatria infantile
5	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			Neurologia A
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			Neurologia B
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA	RF0180			Medicina generale B
I	DEMIELINIZZANTE				Pneumologia
		RF0181			Chirurgia Toracica
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			Psichiatria 1
		RFG080			Psichiatria 2
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E	RFG100		AULSS 9 Scaligera	
	PERKALIEMICHE				Dipartimento di riabilitazione
		RFG160	1		
		RF0183			Centro di riabilitazione Fondazione Speranza ONLUS (già UILDM)
	ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			
2	SINDROWI WIASTENICHE CUNGENITE E DISIMMUNI	KrG101			Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
		1			
			l .		





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 -	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100	Bolzano		Neurologia
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110	1		
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060	1		
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180			
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181	1		
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070	1		
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080	1		
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090	1		
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E	RFG100	1		
	IPERKALIEMICHE				
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101	1		
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari -	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neurologia
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100	Trento		Neuropsichiatria Infantile
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110	1		Genetica
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060	1		
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA	RF0180	1		
	DEMIELINIZZANTE				
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160	1		
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
		RFG101	1		
Malattie dell'apparato	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato	AULSS 2 Marca Trevigiana	Oculistica
visivo	COATS, MALATTIA DI	RF0201	visivo - Treviso	P.O. Treviso	
	EALES, MALATTIA DI	RF0210	1		
	BEHR, SINDROME DI	RF0220	1		
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RFG110	1		
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RFG120	1		
1	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230	1		
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240	1	AULSS 2 Marca Trevigiana	Oculistica
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250	1	P.O. Conegliano	
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260	1		
1	COGAN, SINDROME DI	RF0270	1		
1	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RFG130	1		
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RFG140	1		
1	CHERATOCONO	RF0280	1		
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290	1		
	COROIDITE MULTIFOCALE	RF0320	1		
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330	1		





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Gruppo uei Decreio	Matatile	esenzione	Centro Accretituto	Агление/тяший ригиестрини	Diparumenti Onua Operative/Servizi conjitienti
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato	AULSS 3 Serenissima	Oculistica
	COATS, MALATTIA DI	RF0201	visivo - Venezia	P.O. Mestre	Fondazione Banca degli Occhi
	EALES, MALATTIA DI	RF0210			
	BEHR, SINDROME DI	RF0220			
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RFG110	1		
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RFG120			
	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230			
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240			
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250			
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260			
	COGAN, SINDROME DI	RF0270			
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RFG130	7		
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RFG140	7		
	CHERATOCONO	RF0280	7		
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290	7		
	COROIDITE MULTIFOCALE	RF0320	7		
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330	7		
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
	COATS, MALATTIA DI	RF0201	visivo - Padova	1	Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
	EALES, MALATTIA DI	RF0210	7		Oculistica
	BEHR, SINDROME DI	RF0220	7		Oculistica OSA
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RFG110	7		
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RFG120	7		
	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230	7	AULSS 6 Euganea	Oculistica (P.O. Camposampiero)
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240	7		Oculistica (Ospedali Riuniti Padova Sud)
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250	7		
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260	7		
	COGAN, SINDROME DI	RF0270	7		
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RFG130	7		
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RFG140	7		
	CHERATOCONO	RF0280	7		
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290	7		
	COROIDITE MULTIFOCALE	RF0320	7		
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330	7		
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Oculistica
	COATS, MALATTIA DI	RF0201	visivo - Verona	1 5	
	EALES, MALATTIA DI	RF0210	7		
	BEHR, SINDROME DI	RF0220	7		
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RFG110	7	IRCCS Sacro Cuore Don Calabria- Negrar Verona	Oculistica
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RFG120	7		
	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230	7		
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240	7		
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250	7		
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260	7		
	COGAN, SINDROME DI	RF0270	7		
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RFG130	7		
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RFG140	7		
	CHERATOCONO	RF0280	7		
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290	7		
	COROIDITE MULTIFOCALE	RF0320	7		
1	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330	1		
I			1		1





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Gruppo aei Decreio	Malathe	esenzione	Centro Accreattato	Azienae/Isituut pariecipanti	Diparumenti/Unita Operative/Servizi confluenti
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)
	COATS, MALATTIA DI	RF0201	visivo - Bolzano		Oculistica
	EALES, MALATTIA DI	RF0210			
	BEHR, SINDROME DI	RF0220	1		
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RFG110			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RFG120			
	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230	1		
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240			
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250	1		
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260	1		
	COGAN, SINDROME DI	RF0270	1		
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RFG130	1		
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RFG140	1		
	CHERATOCONO	RF0280	1		
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290	1		
	COROIDITE MULTIFOCALE	RF0320	1		
		RF0330	1		
		RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica
1		RF0201	visivo - Trento	ospedate di Tronto-i residio S. Cinara	Oculistica
	EALES, MALATTIA DI	RF0210	- Inchie		
		RF0220	1		
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RFG110	1		
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RFG120	-		
	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230	1		
		RF0240	-		
		RF0250	-		
		RF0260	-		
		RF0270	-		
		RFG130	-		
		RFG140	-		
		RF0280	-		
		RF0290	1		
		RF0320	-		
		RF0330	-		
Malattia dal aintana		RC0110	C	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
Malattie del sistema circolatorio		RC0210	Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Padova	Azienda Ospedale Oliiveisitä di Fadova	Clinica Medica 1
Circolatorio		RG0010			Clinica Medica 5
		RG0020	-		Medicina generale
		RG0020	-		Cardiologia
		RG0050	1		Reumatologia
1		RG0050	1		Ematologia
1	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070	1		Clinica Oculistica
1	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0070	1		Oculistica OSA
1	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RGG010	1		Gastroenterologia
1	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090	1		Clinica Neurologica
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100	1		Fisiopatologia Respiratoria
1	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0100	1		Pneumologia
	PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030	1		Riabilitazione Ortopedica
	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RGG020	1		
	LINTEDENI I KIMAKI CKONCI	KGG020		AULSS 2 Marca Trevigiana	Medicina Generale I
				P.O. Treviso	
				LITT GG O.D.	
				AULSS 8 Berica	Ematologia
				P.O. Vicenza	
				AULSS 7 Pedemontana	UOC Recupero e riabilitazione funzionale (Centro regionale linfedema)
1				AULSS / FEUCHIORIANA	Cook recupero e manimazione iunzionale (Centro regionale inniedema)
•					ı





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110	Centro per le malattie rare del sistema	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Medicina generale B
	BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210	circolatorio - Verona		
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010			Ematologia
	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	RG0020	1		Reumatologia
	POLIARTERITE NODOSA	RG0030			Dermatologia
	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050	1		Oculistica
	GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060	1		Pneumologia
	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070	1		Allergologia
	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080	1		
	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RGG010	1		
	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090	1		
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100	1		
	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110	1		
	PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030	1		
	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RGG020	1		
	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110	Centro per le malattie rare del sistema	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)
	BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210	circolatorio - Bolzano		Struttura Complessa di Reumatologia (Servizio Aziendale)
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010			Ematologia
	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	RG0020	1		
	POLIARTERITE NODOSA	RG0030	-		
	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050	†		
	GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060	-		
	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070	-		
	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080	†		
	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RGG010	-		
	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090	†		
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100	-		
	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110	-		
	PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030	†		
	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RGG020	-		
	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110	Centro per le malattie rare del sistema	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica
	BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210	circolatorio - Trento	Ospedale di Tiento-Fresidio 3. Cinara	Reumatologia
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010	Circulatorio - Trento		Nefrologia
	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	RG0010	+		Medicina fisica e riabilitazione
	POLIARTERITE NODOSA	RG0020	1		Pediatria
	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050	+		
	GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0050	+		
	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070	+		
	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0070 RG0080	+		
	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RGG010	1		
	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090	+		
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0090 RG0100	1		
		RG0100 RG0110	4		
	BUDD-CHIARI, SINDROME DI		4		
	PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030	4		
	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RGG020			





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie dell'apparato respiratorio	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA SARCOIDOSI	RG0120 RH0011	Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Pneumologia
	(ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	KH0011			Fisiopatologia respiratoria Cardiologia
	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	RHG010			Nefrologia
	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	RHG011			Chirurgia Toracica Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	RH0020			Reumatologia
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	RH0021			Ematologia
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	RH0022		- THE GOAL TO SEE	Medicina Generale I
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110		AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pneumologia Pediatria Cardiologia
				AULSS 3 Serenissima P.O. Mestre	Pneumología
	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	Centro per le malattie dell'apparato	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Pneumologia
	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12	RH0011	respiratorio - Verona		Medicina Generale B Medicina d'urgenza Fibrosi cistica (Centro Fibrosi Cistica)
	MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI) MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	RHG010	- 		Reumatologia
	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON	RHG011	-		Cardiologia
	IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	Idiooii			
	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	RH0020		AULSS 8 Berica	Pneumologia
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	RH0021		P.O. Vicenza	Medicina Generale I Cardiologia
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	RH0022			
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110			
	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	Centro per le malattie dell'apparato	entro per le malattie dell'apparato Ospedale Centrale di Bolzano espiratorio - Bolzano	Dipartimento di Pediatria Pneumologia
	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI. SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	RH0011	_respiratorio - Botanto		Pneumologia (Servizio Aziendale) Medicina Interna
	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	RHG010			Struttura Complessa di Reumatologia (Servizio Aziendale)
	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
	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	RH0011			Genetica
	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			





	Malattie	Codici	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Gruppo del Decreto	Madatae	esenzione	Centro Accreuttuto	Azienae/isatua partecipana	Diparamento Onua Operative/servizi conjiuenti
Malattie dell'apparato digerente	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	RI0010	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)
uigerenie	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RI0020	augerenie - 1 auova		Clínica Medica 1 Clínica medica 5 Medicina generale
	GASTROENTERITE EOSINOFILA	RI0030	1		
	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	RI0040	1		
	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	RI0050	1		Gastroenterologia
	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	RI0070	1		Chirurgia Generale 1
	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	RI0080	1		Chirurgia Generale 3
	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RIG010			Dietetica e nutrizione
		RIG020			
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	RI0010	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Gastroenterologia A
	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RI0020	augereme - verona		Gastroenterologia B
	GASTROENTERITE EOSINOFILA	RI0030	1		Gustromerologia B
	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	RI0040			
	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	RI0050	1		
	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	RI0070	1		
	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	RI0080	1		
	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RIG010			
	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RIG020			
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	RI0010	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Treviso	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Gastroenterologia Chirurgia generale 2
	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RI0020	augereme - Treviso		
	GASTROENTERITE EOSINOFILA	RI0030			
	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	RI0040	1		
	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	RI0050	1		
	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	RI0070			
	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	RI0080	1		
	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RIG010			
	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RIG020			
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	RI0010	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Gastroenterologia
	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RI0020	angerenie - Bottano		- California Citation Control
		RI0030	1		
	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	RI0040	1		
	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	RI0050	1		
	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	RI0070]		
	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	RI0080	1		
	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RIG010			
	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RIG020			
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	RI0010	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Gastroenterologia
	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RI0020			Genetica
		RI0030			
		RI0040			
	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	RI0050			
	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	RI0070			
	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	RI0080			
	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RIG010			
		RIG020			





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie dell'apparato	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
genito-urinario F	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020	genito-urinario - Padova		
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			Ematologia
Ī	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			Nefrologia
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			Urologia
I A	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			Medicina generale
		•			Endocrinologia
					Clinica Medica 3
				ALL CC 234 T	Medicina Generale I
				AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina Generale I
				P.O. ITEVISO	
				AULSS 8 Berica	Nefrologia Nefrologia
				P.O. Vicenza	renoiogia
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020	genito-urinario - Verona	Azienda Ospedancia Universitaria integrata di Verona	Urologia
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030	genuo-urinario - Verona		Vrologia Nefrologia
I	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020	1		
I	ALPORT, SINDROME DI	RN1360	1		
I	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato	AULSS 2 Marca Trevigiana	Medicina Generale I
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020	genito-urinario - Treviso	P.O. Treviso	iviedicina Generale i
I	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030	genuo-unnuno - Treviso	I.O. Heviso	
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010	1		
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020	1		
<u> </u>	ALPORT, SINDROME DI	RN1360	1		
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO		Centro per le malattie rare dell'apparato	AULSS 1 Dolomiti	Urologia
I —	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020	genito-urinario - Belluno	P.O. Belluno	Clologia
I —	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030	Schille and and a Deliano	1 ioi Dellallo	
I —	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010	-		
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020	1		
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360	1		
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Urologia Nefrologia Genetica
I	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020	genito-urinario - Trento		
I	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
I	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010	1		
I	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020	†		
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360	1		
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020	genito-urinario - Bolzano		Urologia
I	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030	200000		Medicina Interna
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010	1		
I	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020	1		
			- 		





pag. 25 di 46

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	AULSS 2 Marca Trevigiana	Dermatologia
	PEMFIGO	RL0030	tessuto sottocutaneo- Treviso	P.O. Treviso	
	PEMFIGOIDE BOLLOSO	RL0040			
	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	RL0050	_		
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060			
	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	RL0070	4		
	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	RL0080			
	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	RL0090	1		
	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	RNG151	†		
	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI	RNG070	1		
	DI ITTIOSI VOLGARE)				
	CUTIS LAXA	RN0500			
	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	RNG130			
	XERODERMA PIGMENTOSO	RN0520			
	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	RN0530	_		
	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA	RN0540			
	CONGENITA DARIER, MALATTIA DI	RN0550	1		
	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	RN0570	-		
	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA	RN0580	1		
	PROGRESSIVA	10.000			
	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	AULSS 8 Berica	Dermatologia
	PEMFIGO	RL0030	tessuto sottocutaneo– Vicenza	P.O. Vicenza	
	PEMFIGOIDE BOLLOSO	RL0040	4		
	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	RL0050 RL0060	4		
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS				
	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	RL0070 RL0080	4		
	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	RL0080			
	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	RL0090	1		
	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	RNG151	1		
	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI	RNG070			
	DI ITTIOSI VOLGARE)				
	CUTIS LAXA	RN0500			
	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	RNG130	_		
	XERODERMA PIGMENTOSO	RN0520			
	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	RN0530	_		
	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	RN0540			
	DARIER, MALATTIA DI	RN0550	1		
	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	RN0570	1		
	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA	RN0580	†		
	PROGRESSIVA	10.000			
	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590			
	PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620			
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630			
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	RN0640	_		
	HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470			
	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560	_		
	OR IDDOLE DEL VELLO DIONI LOTTO	RN1650	1	1	
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO				
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660			





l Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010	Centro per le malattie rare della cute e del	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
	PEMFIGO	RL0030	tessuto sottocutaneo- Padova	Azienda Ospedale Oliiversitä di Fadova	Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
	PEMFIGOIDE BOLLOSO	RL0040	essaio sonocumeo Tudova		Dermatologia
	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	RL0050	-		Clinica di Odontostomatologia
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060	1		Chirurgia maxillo-facciale
	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	RL0070	1		Chirurgia plastica
	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ	RL0080	1		Gastroenterologia
	CLINICA				Clinica Oculistica
	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	RL0090	_		Ematologia
	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	RNG151	_		Reumatologia
		RNG070			
	DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA	RN0500	1	AULSS 3 Serenissima	Oculistica
	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	RNG130	+	P.O. Mestre	Fondazione Banca degli occhi
	XERODERMA PIGMENTOSO	RN0520	1	r.o. Meste	Pondazione Banca degli occin
	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	RN0530	†		
	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA	RN0540	†		
	CONGENITA	10.000			
	DARIER, MALATTIA DI	RN0550	1		
	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	RN0570			
	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA	RN0580	1		
	PROGRESSIVA		1		
	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590	4		
	PACHIDERMOPERIOSTOSI PREMIONAL PLANTED AND PACHEON AN	RN0620	4		
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630 RN0640	4		
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE		4		
	HAY-WELLS, SINDROME DI NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1470 RN1560	-		
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1560 RN1650	-		
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO 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	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Dermatologia
	PEMFIGO	RL0030	tessuto sottocutaneo– Verona	Azienda Ospedanera Oniversitaria integrata di Verona	Reumatologia
	PEMFIGOIDE BOLLOSO	RL0040	lessulo solloculuneo- verona		Medicina generale B
	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	RL0050	1		Nedicina generale B
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060	†		
	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	RL0070	†		
	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ	RL0080	-		
	CLINICA				
	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	RL0090			
	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	RNG151			
	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI	RNG070			
	DI ITTIOSI VOLGARE)	RN0500	4		
	CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	RNG130	4		
	XERODERMA PIGMENTOSO	RN0520	-		
	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	RN0520	-		
	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA	RN0540	+		
	CONGENITA	K10540			
	DARIER, MALATTIA DI	RN0550	1		
	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	RN0570	1		
	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA	RN0580	1		
	PROGRESSIVA				
	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590	1		
	PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620	4		
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630	4		
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	RN0640	4		
	HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470	1		
	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560	1		
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650	1		
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660	1		
	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI TAY, SINDROME DI	RN1700 RN1710			



uppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010	Centro per le malattie rare della cute e del	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Dermatologia
	PEMFIGO	RL0030	tessuto sottocutaneo- Trento		Reumatologia
	PEMFIGOIDE BOLLOSO	RL0040			Genetica
	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	1		
	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	RNG151	1		
	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	RNG070			
	CUTIS LAXA	RN0500	1		
	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	RNG130	1		
	XERODERMA PIGMENTOSO	RN0520	1		
	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	RN0530	1		
	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	RN0540			
	DARIER, MALATTIA DI	RN0550	1		
	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	RN0570	1		
	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580	1		
	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590	+		
	PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620	+		
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630	1		
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	RN0640	+		
	HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470	1		
	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560	†		
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650	†		
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660	†		
	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700	1		
	TAY, SINDROME DI	RN1710	1		
	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010	Centro per le malattie rare della cute e del	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)
	PEMFIGO	RL0030	tessuto sottocutaneo-Bolzano		Dermatologia
	PEMFIGOIDE BOLLOSO	RL0040			5
	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	RL0050	1		
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060	1		
	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	RL0070	1		
	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	RL0080			
	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	RL0090	1		
	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	RNG151	1		
	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI	RNG070	1		
	DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA	RN0500	1		
	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	RNG130	-		
	XERODERMA PIGMENTOSO	RN0520	+		
	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	RN0520	1		
	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA	RN0540	1		
	CONGENITA DI	RN0550	4		
	DARIER, MALATTIA DI EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	RN0550 RN0570	4		
	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA	RN0570 RN0580	1		
	PROGRESSIVA ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590	-		
	PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620	1		
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630	1		
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	RN0640	1		
	HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470	1		
	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560	1		
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650	1		
	OIL DECEMENT OF DIDITION				
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660			
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1660 RN1700	<u> </u> 		
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI TAY, SINDROME DI	RN1660 RN1700 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	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Reumatologia
	POLIMIOSITE	RM0020	osteomuscolare e tessuto connettivo - Padova		
	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0021			
	CONNETTIVITE MISTA	RM0030			Ematologia
	FASCITE EOSINOFILA	RM0040			Clinica Neurologica
	FASCITE DIFFUSA	RM0050			Otorinolaringoiatria
	POLICONDRITE RICORRENTE	RM0060			Fisiopatologia respiratoria
	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	RM0070			Pneumologia
	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	RM0080			Cardiologia
	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	RM0090			Dermatologia
	MELOREOSTOSI	RM0100			W.T.'. C I.I.
	MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110		AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Medicina Generale I
	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111			
	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	RM0120	7	ALU CO OM TO 11	Medicina Generale I
	SINDROME SAPHO	RM0121	7	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina Generale I
			7	P.O. Ireviso	
	DERMATOMIOSITE	RM0010	Centro per le malattie rare del sistema	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Medicina generale B Neurologia A Neurologia B Dermatologia Reumatologia Cardiologia Pneumologia
	POLIMIOSITE	RM0020	osteomuscolare e tessuto connettivo - Verona		
	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	7		
	SINDROME SAPHO	RM0121	7		
	DERMATOMIOSITE	RM0010	Centro per le malattie rare del sistema	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)
	POLIMIOSITE	RM0020	osteomuscolare e tessuto connettivo -	1	Struttura Complessa di Reumatologia (Servizio Aziendale)
	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0021	Bolzano		Dermatologia
	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	7		
	MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110	╡		
	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111	Ⅎ		
	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	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	POLIMIOSITE	RM0020	osteomuscolare e tessuto connettivo - Trento		Reumatologia
	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0021			Genetica
	CONNETTIVITE MISTA	RM0030	1		
	FASCITE EOSINOFILA	RM0040	1		
	FASCITE DIFFUSA	RM0050			
	POLICONDRITE RICORRENTE	RM0060	1		
	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	RM0070	-		
	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	RM0080	-		
	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	RM0090	-		
	MELOREOSTOSI	RM0100	4		
	MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110	1		
	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111			
	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	RM0120			
	SINDROME SAPHO	RM0121			
Malformazioni	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010	Centro per le malformazioni congenite rare	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
congenite,	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020	con prevalente alterazione del sistema		Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
cromosomopatie e	AGENESIA CEREBELLARE	RN0030	nervoso - Padova		Clinica neurologica
sindromi genetiche-	JOUBERT, SINDROME DI	RN0040	1		Neurologia OSA
sindromi malformative	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050	1		Neurochirurgia
congenite con	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060	-		Fisiopatologia respiratoria
prevalente alterazione	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN		4		Pneumologia
del sistema nervoso	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RNG150			Clinica di Odontostomatologia
uci sisiemu nei voso	AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340	1		Chirurgia maxillo-facciale
	NEUROACANTOCITOSI	RN1570	-		Otorinolaringoiatria
	SINDROME ACROCALLOSA	RN1630			Chirurgia generale
			4		Riabilitazione ortopedica
	WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740			Riabilitazione oriopedica
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE	RNG011		ATT OR CE	The state of the s
	GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE			AULSS 6 Euganea	Dipartimento di riabilitazione
	ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO GERSTMANN, SINDROME DI	RQ0010	-		
	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010			TP-17
	-		Centro per le malformazioni congenite rare	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020	con prevalente alterazione del sistema		Neuropsichiatria Infantile
	AGENESIA CEREBELLARE	RN0030	nervoso - Verona		Neurologia A
	JOUBERT, SINDROME DI	RN0040			Neurologia B
	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050			Medicina generale B
	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060			Neurochirurgia A
	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN	RNG150			Neurochirurgia pediatrica
	FORMA ISOLATA O SINDROMICA				
	AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340		AULSS 9 Scaligera	Dipartimento di riabilitazione
	NEUROACANTOCITOSI	RN1570]		
[SINDROME ACROCALLOSA	RN1630			Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria -Verona)
[WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740	1		
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE	RNG011	1		
	ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO]		
	GERSTMANN, SINDROME DI	RQ0010			
	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010	Centro per le malformazioni congenite rare	AULSS 2 Marca Trevigiana	Pediatria
	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020	con prevalente alterazione del sistema	P.O. Treviso	Chirurgia pediatrica
	AGENESIA CEREBELLARE	RN0030	nervoso - Treviso		Neurochirurgia
	JOUBERT, SINDROME DI	RN0040	1		Genetica Medica
	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050	1		
	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060	1		Dipartimento riabilitazione
	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN	RNG150	1		*
	FORMA ISOLATA O SINDROMICA	1.0150			
	AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340	1	IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano
i e	NEUROACANTOCITOSI	RN1570	1	,	
			4		
		RN1630		I control of the cont	
	SINDROME ACROCALLOSA	RN1630	-		
	SINDROME ACROCALLOSA WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740			
	SINDROME ACROCALLOSA WALKER-WARBURG, SINDROME DI ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE				
	SINDROME ACROCALLOSA WALKER-WARBURG, SINDROME DI ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE	RN1740			
	SINDROME ACROCALLOSA WALKER-WARBURG, SINDROME DI ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE	RN1740	-		





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	AULSS 8 Berica	Pediatria
	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020	con prevalente alterazione del sistema	P.O. Vicenza	Chirurgia pediatrica
	AGENESIA CEREBELLARE	RN0030	nervoso - Vicenza		Neurologia
	JOUBERT, SINDROME DI	RN0040	1		
	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050	†		Dipartimento riabilitazione
	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060	1		
	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN	RNG150	1		
	FORMA ISOLATA O SINDROMICA				
	AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340			
	NEUROACANTOCITOSI	RN1570			
	SINDROME ACROCALLOSA	RN1630			
	WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE	RNG011			
	ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO				
	GERSTMANN, SINDROME DI	RQ0010	7		
	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010	Centro per le malformazioni congenite rare	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020	con prevalente alterazione del sistema		Neurologia
	AGENESIA CEREBELLARE	RN0030	nervoso - Bolzano		
	JOUBERT, SINDROME DI	RN0040	7		
	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050	7		
	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060	7		
	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN	RNG150	7		
	FORMA ISOLATA O SINDROMICA		4		
	AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340	4		
	NEUROACANTOCITOSI	RN1570	4		
	SINDROME ACROCALLOSA	RN1630	4		
	WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740	4		
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011			
	GERSTMANN, SINDROME DI	RQ0010	7		
	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010	Centro per le malformazioni congenite rare	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neuropsichiatria Infantile
	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020	con prevalente alterazione del sistema		Genetica
	AGENESIA CEREBELLARE	RN0030	nervoso - Trento		Neurologia
	JOUBERT, SINDROME DI	RN0040	7		
	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050	7		
	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060			
	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN	RNG150			
	FORMA ISOLATA O SINDROMICA	may 1 a 1 a	4		
	AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340	4		
	NEUROACANTOCITOSI	RN1570	4		
	SINDROME ACROCALLOSA	RN1630	4		
	WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740	4		
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE	RNG011			
	ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO		1		
	GERSTMANN, SINDROME DI	RQ0010			





G 115	N. I. W.	Codici	G . 4 . F	1. 1000 0 1 1	P:
Gruppo del Decreto	Malattie	esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malformazioni	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	RFG150	Centro per le sindromi malformative	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
congenite,	FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI	RN0070	congenite rare con prevalente alterazione		Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
cromosomopatie e	AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI	RN0090	dell'apparato visivo - Padova		Clinica Medica 3
sindromi genetiche-	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI	RN1050	┪		Medicina generale Clinica di Odontostomatologia
sindromi malformative congenite con	PETERS, ANOMALIA DI	RN0100	┪		Chirurgia maxillo-facciale
prevalente alterazione	ANIRIDIA	RN0110	┥		Oculistica
dell'apparato visivo	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O	RNG101	┪		Oculistica OSA
ucu apparato visivo	SINDROMICO				Seamsted Cont
	ANOMALIA "MORNING-GLORY"	RN0130			
	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	RN0140		AULSS 6 Euganea	Oculistica (P.O. Camposampiero)
	NORRIE, MALATTIA DI	RN1580			Oculistica (Ospedali Riuniti Padova Sud)
	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI	RN1720			
	DISPLASIA SETTO-OTTICA	RN0860			
	FRASER, SINDROME DI	RN1460		AULSS 8 Berica	Chirurgia maxillo-facciale
	WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI	RN1750		P.O. Vicenza	
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE	RNG111			
	GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE				
	INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O	RFG150	Centro per le sindromi malformative	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	SINDROMICHE	KI G150	congenite rare con prevalente alterazione	Azienda Ospedanera Universitaria integrata di Verona	Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria
	FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI	RN0070	dell'apparato visivo - Verona		Oculistica
	AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI	RN0090	den apparato visivo - v erona		Ocuisica
	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI	RN1050	1		
	PETERS, ANOMALIA DI	RN0100	1		
	ANIRIDIA	RN0110	7	Ospedale Sacro Cuore Negrar	Oculistica
	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O	RNG101	7	1	
	SINDROMICO				
	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	4		
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE	RNG111			
	INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO				
	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	RFG150	Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Oculistica
	FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI	RN0070	dell'apparato visivo - Bolzano		
	AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI	RN0090			
	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI	RN1050			
	PETERS, ANOMALIA DI	RN0100			
	ANIRIDIA	RN0110			
	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O	RNG101			
	SINDROMICO	RN0130	-		
	ANOMALIA "MORNING-GLORY" PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	RN0130 RN0140	-		
	NORRIE, MALATTIA DI	RN0140 RN1580	-		
	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI	RN1580 RN1720	-		
	DISPLASIA SETTO-OTTICA	RN1/20 RN0860	-1		
	FRASER, SINDROME DI	RN1460	-		
	WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI	RN1750	-		
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE	RN1/50 RNG111	-		
	GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	RINGITI			





pag. 32 di 46

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI PETERS, ANOMALIA DI ANIRIDIA COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO ANOMALIA "MORNING-GLORY" PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE NORRIE, MALATITIA DI VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI DISPLASIA SETTO-OTTICA FRASER, SINDROME DI MEILL-MARCHESANI, SINDROME DI ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	RFG150 RN0070 RN0090 RN1050 RN0100 RN0110 RN0110 RN0110 RN0140 RN11580 RN1720 RN0860 RN1460 RN1460 RN1170 RNG111	Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Oculistica Genetica Neuropsichiatria Infantile
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche- anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI NAGER, SINDROME DI ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG030 RN1000 RNG040 RNG121	Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona AULSS 9 Scaligera	DAI materno-infantile Chirurgia pediatrica Neurologia B Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Neurochirurgia Pediatrica Neurochirurgia Pediatrica Neurochirurgia A Dermatologia Dipartimento di riabilitazione Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI NAGER, SINDROME DI ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG030 RN1000 RNG040 RNG121	Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Padova	Azienda Ospedale Università di Padova AULSS 3 Serenissima	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 Oculistica (P.O. Mestre) Fondazione Banca degli occhi





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
ppv uci Decicio		esenzione			
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	Centro per le anomalie congenite rare del	AULSS 2 Marca Trevigiana	Pediatria
	NAGER, SINDROME DI	RN1000	cranio e/o delle ossa della faccia isolate e	P.O. Treviso	Chirurgia Pediatrica
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED	RNG040	sindromiche - Treviso		Chirurgia maxillo-facciale
	INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA				Medicina generale I
	FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE		4		Medicina generale II
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED	RNG121			Otorinolaringoiatria (Audiologia e Foniatria)
	INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE				Neurologia
	COME SEGNOT KINCH ALE		†		Neurochirurgia
					Dipartimento di riabilitazione
					Genetica
				IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	Centro per le anomalie congenite rare del	AULSS 8 Berica	Pediatria
	NAGER, SINDROME DI	RN1000	cranio e/o delle ossa della faccia isolate e	P.O. Vicenza	Chirurgia pediatrica
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED	RNG040	sindromiche - Vicenza		Chirurgia maxillo-facciale
	INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA				Otorinolaringoiatria
	FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED	RNG121	+		
	INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA	KNG121			
	COME SEGNO PRINCIPALE				
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	Centro per le anomalie congenite rare del	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	NAGER, SINDROME DI	RN1000	cranio e/o delle ossa della faccia isolate e		
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED	RNG040	sindromiche - Bolzano		
	INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA		·		
	FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	PATGIAL	4		
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA	RNG121			
	COME SEGNO PRINCIPALE				
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	Centro per le anomalie congenite rare del	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica
	NAGER, SINDROME DI	RN1000	cranio e/o delle ossa della faccia isolate e		
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED	RNG040	sindromiche - Trento		
	INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA				
	FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE		1		
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED	RNG121			
	INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE				
Malformazioni	FOCOMELIA	RN0260	Centro per le malformazioni congenite rare	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
congenite,	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270	degli arti isolate e sindromiche - Padova	Thirtian especiale entressia arradora	Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
cromosomopatie e	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290			Clinica medica 1
sindromi genetiche-	POLAND, SINDROME DI	RN0430	†		Clinica medica 3
Malformazioni	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460	†		Clinica medica 5
congenite degli arti	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE	RNG020	1		Medicina generale
isolate e sindromiche	CONGENITE				Clinica Neurologica
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE	RNG131			Neurochirurgia
	GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI				Chirurgia Generale 1
	ARTI COME SEGNO PRINCIPALE		-		Clinica di Odontostomatologia
					Chirurgia maxillo-facciale
					Clinica ortopedica traumatologica
					Riabilitazione ortopedica
					Otorinolaringoiatra
				AULSS 3 Serenissima	Dipartimento di riabilitazione
				AOLOG 5 GGGHISSHIIA	Diparumento di naontazione
				AULSS 7 Pedemontana	Dipartimento di riabilitazione
					1





	1	Codici	T		
Gruppo del Decreto	Malattie	esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	FOCOMELIA	RN0260	Centro per le malformazioni congenite rare	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270	degli arti isolate e sindromiche - Verona	izienda Ospedanera Oniversitaria integrata di Verona	Chirurgia pediatrica
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290			Neurologia B
	POLAND, SINDROME DI	RN0430	┧ '		Medicina generale B
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460	4		Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria
			4		Neurochirurgia Pediatrica
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	RNG020			Neurochirurgia A
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE	RNG131	4		Dermatologia
	GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI	KNG151			
	ARTI COME SEGNO PRINCIPALE				Ortopedia e traumatologia
	THE TOWN DEGITE THE TOWN THE		7		
				AULSS 9 Scaligera	Dipartimento di riabilitazione
				AULSS 9 Scaligera	Dipartimento di nabilitazione
					B
					Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria -Verona)
	FOCOMELIA	RN0260	Centro per le malformazioni congenite rare	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270	degli arti isolate e sindromiche - Bolzano	_ ^	*
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290	1		
	POLAND, SINDROME DI	RN0430	†		
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460	†		
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE	RNG020	-		
	CONGENITE	1330020			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE	RNG131	†		
	GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI				
	ARTI COME SEGNO PRINCIPALE				
	FOCOMELIA	RN0260	Centro per le malformazioni congenite rare	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270	degli arti isolate e sindromiche - Trento		
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290			
	POLAND, SINDROME DI	RN0430			
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460			
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE	RNG020			
	CONGENITE	KING020			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE	RNG131	1		
	GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI				
	ARTI COME SEGNO PRINCIPALE				
Malformazioni	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
congenite,	INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI		del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici -	-	Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
cromosomopatie e	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150	Padova		Clinica Medica 1
sindromi genetiche-	IVEMARK , SINDROME DI	RN0740			Clinica Medica 5
malformazioni	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN1510			Medicina generale
congenite del cuore,	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE	RNG142			Cardiochirurgia
dei grandi vasi e dei	GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI				Chirurgia vascolare
vasi periferici					Cardiologia
* *					Neurochirurgia
					Pneumologia
		1			Fisiopatologia respiratoria
					_ ^ ~ ^
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	D210150	del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici -	-	Cardiochirurgia
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150	Verona		Cardiologia
	IVEMARK , SINDROME DI	RN0740	1		Chirurgia vascolare
	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN1510			Neurochirurgia A
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE	RNG142			Neurochirurgia B
	GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	1			Pneumologia
	Charles of the control of the contro	DVG14			In a separate
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	D210150	del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici -	-	
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150	Bolzano		
	IVEMARK , SINDROME DI	RN0740	4		
I	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN1510	1		
	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	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici -	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150	Trento		Dermatologia
	IVEMARK , SINDROME DI	RN0740			
	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN1510			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142			
Malformazioni	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI	RN0310	Centro per le malformazioni congenite rare	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
congenite,	GASTROSCHISI	RN0320	della parete addominale isolate e		Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
cromosomopatie e	SINDROME PRUNE BELLY	RN0321	sindromiche - Padova		Gastroenterologia
sindromi genetiche-	ONFALOCELE	RN0322			Chirurgia generale 1
malformazioni	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED	RNG132			Chirurgia generale 3
congenite della parete	INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE				
addominale isolate e	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI	RN0310	Centro per le malformazioni congenite rare	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
sindromiche	GASTROSCHISI	RN0320	della parete addominale isolate e	1	Gastroenterologia A
	SINDROME PRUNE BELLY	RN0321	sindromiche - Verona		Gastroenterologia B
	ONFALOCELE	RN0322			Chirurgia Pediatrica
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED	RNG132			Chirurgia generale ed epatobiliare
	INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE				Chirurgia generale e dell'esofago e dello stomaco
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI	RN0310	Centro per le malformazioni congenite rare	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	GASTROSCHISI	RN0320	della parete addominale isolate e	*	
	SINDROME PRUNE BELLY	RN0321	sindromiche - Bolzano		
	ONFALOCELE	RN0322			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED	RNG132			
	INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE				
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI	RN0310	Centro per le malformazioni congenite rare	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica
	GASTROSCHISI	RN0320	della parete addominale isolate e		Chirurgia pediatrica
	SINDROME PRUNE BELLY	RN0321	sindromiche - Trento		
	ONFALOCELE	RN0322			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED	RNG132			
	INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE				
Malformazioni	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA	RN0190	Centro per le malformazioni congenite rare	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
congenite,	ISOLATA O SINDROMICA HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI	RN0200	dell'apparato digerente isolate e sindromiche		Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
cromosomopatie e	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	RN0201	- Padova		Clinica medica 5
sindromi genetiche-	ATRESIA BILIARE	RN0201 RN0210			Gastroenterologia
malformazioni	CAROLI, MALATTIA DI	RN0210			Dietetica e nutrizione
congenite dell'apparato	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	RN0220 RN0230			Chirurgia generale 1
digerente isolate e	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE:	RNG251			Chirurgia generale 3
sindromiche	AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	KNG231			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED	RNG252			
	INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE				
	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA	RN0190	Centro per le malformazioni congenite rare	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	ISOLATA O SINDROMICA		dell'apparato digerente isolate e sindromiche	1	Gastroenterologia A
	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI	RN0200	- Verona		Gastroenterologia B
	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	RN0201			Chirurgia Pediatrica
	ATRESIA BILIARE	RN0210			Chirurgia generale ed epatobiliare
	CAROLI, MALATTIA DI	RN0220			Chirurgia generale e dell'esofago e dello stomaco
	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			





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA	RN0190	Centro per le malformazioni congenite rare	AULSS 2 Marca Trevigiana	Pediatria
	ISOLATA O SINDROMICA		dell'apparato digerente isolate e sindromiche	P.O. Treviso	Chirurgia pediatrica
	7	RN0200	- Treviso		Genetica medica
		RN0201			
		RN0210			
	,	RN0220			
		RN0230			
	AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	RNG251			
	INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RNG252			
	ISOLATA O SINDROMICA	RN0190	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Gastroenterologia
	7	RN0200	- Bolzano		
	,	RN0201			
		RN0210			
	,	RN0220	1		
		RN0230			
	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	RNG251			
		RNG252			
		RN0190	Centro per le malformazioni congenite rare	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	ISOLATA O SINDROMICA		dell'apparato digerente isolate e sindromiche		Chirurgia pediatrica Genetica
	7	RN0200	- Trento		
	,	RN0201			
		RN0210			
	,	RN0220 RN0230			
	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	RNG251			
		RNG252	1		
	INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE				
Malformazioni		RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare	AULSS 1 Dolomiti	Urologia
congenite,		RNG261	dell'apparato genito-urinario isolate e	P.O. Belluno	
cromosomopatie e	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE) ESTROFIA VESCICALE	RN1810	sindromiche - Belluno		
sindromi genetiche-		RNG262	-		
malformazioni	AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA	KNG262			
congenite dell'apparato	CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO				
genito-urinario isolate	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO	RNG263	1		
e sindromicheiche	SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO				
	E/O FENOTIPO ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264			
		RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
		RNG261	dell'apparato genito-urinario isolate e	`	Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)		sindromiche - Padova		Nefrologia
		RN1810	Sinuromicie - 1 uuovu		Urologia
		RNG262			Endocrinologia
	AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA				Clinica medica 3
	CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO	RNG263	1		Medicina generale
	SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI	10.0203			
	E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO			AULSS 2 Marca Trevigiana	Genetica medica
	E/O FENOTIPO		1		
	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	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO	RNG261	dell'apparato genito-urinario isolate e	· -	Nefrologia
	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)		sindromiche - Verona		
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON	RNG262			
	AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA				
	CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO				
	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO	RNG263	1		
	SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI				
	E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO				
	E/O FENOTIPO				
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED	RNG264			
	INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO				
	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare	AULSS 8 Berica	Chirurgia pediatrica
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO	RNG261	dell'apparato genito-urinario isolate e	P.O. Vicenza	
	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)		sindromiche - Vicenza		
		RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON	RNG262	1		
	AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA				
	CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO				
	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO	RNG263	1		
	SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI				
	E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO				
	E/O FENOTIPO				
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED	RNG264			
	INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO				
		RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)
		RNG261	dell'apparato genito-urinario isolate e		Urologia
	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)		sindromiche - Bolzano		
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON	RNG262			
	AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA				
	CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO				
		RNG263			
	SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI				
	E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO				
	E/O FENOTIPO				
		RNG264			
	INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO				
		RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	·	RNG261	dell'apparato genito-urinario isolate e		Chirurgia pediatrica
	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)		sindromiche - Trento		Genetica
		RN1810]		Medicina Interna
		RNG262			
	AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA				
	CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO		1		
		RNG263			
	SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI				
	E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO				
	E/O FENOTIPO	DVG264	4		
		RNG264			
	INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		l		





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malformazioni congenite , cromosomopatie e	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
sindromi genetiche-	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	RN0300			Clinica Medica 5
malattie genetiche	CONDRODISTROFIE CONGENITE	RNG050	1		Medicina generale
dello scheletro	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	RNG060			Endocrinologia
	MAFFUCCI, SINDROME DI	RN0960	1		Riabilitazione ortopedica Clinica Ortopedica Traumatologica
	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	RN1450	1		Clinica Ortopedica Traumatologica Clinica di Odontostomatologia
	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI	RN0370	1		Chirurgia maxillo-facciale
	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI	RN0410			Otorinolaringoiatria
				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
	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	RN0300			Ortopedia e traumatologia
	CONDRODISTROFIE CONGENITE	RNG050			onopean e manimologia
	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	RNG060			
	MAFFUCCI, SINDROME DI	RN0960			
	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	RN1450]		
	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI				
	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 OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA	RNG050 RNG060			
	SINDROMICA		1		
	MAFFUCCI, SINDROME DI	RN0960	4		
	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	RN1450	4		
	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI		4		
	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI	RN0410	1		
	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	1		
	CONDRODISTROFIE CONGENITE	RNG050	1		
	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	RNG060			
	MAFFUCCI, SINDROME DI	RN0960	1		
	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	RN1450	1		
	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI	RN0370	1		
	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI	RN0410	<u> </u>		





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
S. appo aci Decreto		esenzione	Como Actromato	- Состольный рипссирини	эти писть ста оренительства социсть
Malformazioni	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
congenite,	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI	RNG090	congenite rare e complesse - Padova		Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata)
cromosomopatie e	SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	D271220	4		Clinica medica 3
sindromi genetiche-	X FRAGILE SINDROME DA SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON	RN1330	4		Clinica medica 5
altre sindromi e	ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO	RNG091			Medicina generale
malformazioni	PRINCIPALE				Dermatologia
congenite complesse	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED	RNG092	1		Clinica Neurologica
	INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO				Neurochirurgia
	PRINCIPALE				Chirurgia generale 1
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO	RNG093			Clinica di Odontostomatologia
	PRECOCE ECCESSIVO				Chirurgia maxillo-facciale
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED	RNG100	1		Ematologia
	INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE				Riabilitazione ortopedica
	A SINDROMI NOTE)		4		Otorinolaringoiatra
	ALAGILLE SINDROME DI	RN1350	4		
	ALSTROM SINDROME DI	RN1370	4		
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200	-	IRCCS Istituto Oncologico Veneto	UOC di Oncologia medica compresa UOSD Tumori ereditari
[ANGELMAN SINDROME DI	RN1300	4		UOC di Chirurgia generale
1	VACTERL ASSOCIAZIONE BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1250 RN1380	4		
[BLOOM SINDROME DI	RN1380 RN0830	+		
1	BORJESON SINDROME DI	RN0830 RN0840	1	AULSS 3 Serenissima	Oculistica (P.O. Mestre)
[CHAR, SINDROME DI	RN1780	1	TO EDD 5 Selemissima	Counside (1.0. Meste)
İ	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN1780 RN0350	+		Fondazione Banca degli occhi
İ	COFFIN-LOWRY SINDROME DI COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0350 RN0360	1		Tondazione Danea degli occin
	COHEN, SINDROME DI	RN0401	+		
	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	RN1410	+		
	COSTELLO, SINDROME DI	RC0250	1		
	NOONAN SINDROME DI	RN1010	†		
	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	RN1150	†		
	LEOPARD SINDROME DI	RN1530	†		
	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	RN1420	†		
	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	RN1440	1		
	FILIPPI SINDROME DI	RN0380	†		
	SINDROME FG	RN1021	1		
	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1820	1		
	FRYNS SINDROME DI	RN0900	1		
	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	4		
[PALLISTER- HALL SINDROME DI	RN1030	4		
İ	PALLISTER-W SINDROME DI	RN0420	4		
İ	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI PRADER-WILLI SINDROME DI	RN0650	4		
[PRADER-WILLI SINDROME DI RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	RN1310	4		
[BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	RN1620 RN1130	+		
[BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	RN1130 RN1140	1		
1	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770	1		
1	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	RN0450	1		
1	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME	RN1640	1		
İ	CHARGE ASSOCIAZIONE	RN0850	1		
1	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0940	1		
1	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830	1		
1	UNGHIA-ROTULA SINDROME	RN1190	1		
İ	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160	1		
İ	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094	1		
1	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180	1		
1	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210	1		
İ	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	RN1240	1		
İ	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095	1		
I	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER SINDROME DI	RN1280	1		
	WINCHESTER SINDROME DI WOLFRAM SINDROME DI				





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
		esenzione		· ·	1 1
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI	RNG080 RNG090		Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	KNG090	congenite rare e complesse - Verona		Chirurgia pediatrica
	X FRAGILE SINDROME DA	RN1330	1		Neurologia A
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON	RNG091			Neurologia B
	ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO				Medicina generale B
	PRINCIPALE	DATE:000			Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO	RNG092			Neurochirurgia Pediatrica
	PRINCIPALE				Neurochirurgia A
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED	RNG093			Dermatologia
	INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO				Oculistica
	PRECOCE ECCESSIVO				
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE	RNG100			77
	A SINDROMI NOTE)			AULSS 9 Scaligera	Dipartimento di riabilitazione
	ALAGILLE SINDROME DI	RN1350			D CHECK A CALL OF THE CALL OF
	ALSTROM SINDROME DI	RN1370			Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			
	ANGELMAN SINDROME DI	RN1300			
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250			
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380	1		
	BLOOM SINDROME DI	RN0830	1		
	BORJESON SINDROME DI	RN0840	1		
	CHAR, SINDROME DI	RN1780			
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0350			
	COFFIN-SIRIS SINDROME DI COHEN, SINDROME DI	RN0360 RN0401	-		
	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	RN1410	-		
	COSTELLO, SINDROME DI	RC0250	1		
	NOONAN SINDROME DI	RN1010			
	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	RN1150			
	LEOPARD SINDROME DI	RN1530	1		
	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	RN1420	1		
	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	RN1440	1		
	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 MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RC0270 RN1850	-		
	MARSHALL SINDROME DI	RN0970	1		
	OPITZ SINDROME DI	RN1020			
	PALLISTER- HALL SINDROME DI	RN1020	1		
	PALLISTER-W SINDROME DI	RN0420	1		
	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	RN0650	1		
	PRADER-WILLI SINDROME DI	RN1310	1		
	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	1		
	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME	RN1640	1		
	CHARGE ASSOCIAZIONE	RN0850	1		
	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0940	1		
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	UNGHIA-ROTULA SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1190	1		
	SINDROMI PROGEROIDI	RN1160 RNG094	1		
	SINDROMI PROGEROIDI SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RNG094 RN1180	1		
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1180 RN1210	1		
	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	RN1210	1		
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095	1		
	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260	1		
	WINCHESTER SINDROME DI	RN1280	1		
	WOLFRAM SINDROME DI	RN1290	1		
	·			•	





lel Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	C	AULCC 2 Manage Transiana	Pediatria
	SINDROMI DA ANEUFEOIDIA CROMOSOMICA SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI	RNG090	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Treviso	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatria Chirurgia Pediatrica
	SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	LL 1G070	congenue rure e compiesse - Treviso	r.o. neviso	Chirurgia maxillo-facciale
	X FRAGILE SINDROME DA	RN1330			Medicina generale I
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON	RNG091			Medicina generale II
	ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE				Otorinolaringoiatria -Audiologia e Foniatria
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED	RNG092	-		Neurologia
	INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO	KING092			Neurochirurgia
	PRINCIPALE				Dipartimento di riabilitazione
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED	RNG093			Genetica Medica
	INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO				Genetica Medica
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED	RNG100	-		
	INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE	KINGTOO		IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano
	A SINDROMI NOTE)			IRCCS Eugenio Medea Conegnano	IRCCS Eugenio Medea Conegnano
	ALAGILLE SINDROME DI	RN1350			
	ALSTROM SINDROME DI	RN1370			
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			
	ANGELMAN SINDROME DI	RN1300			
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250	1		
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380	4		
	BLOOM SINDROME DI	RN0830	4		
	BORJESON SINDROME DI	RN0840	4		
	CHAR, SINDROME DI	RN1780			
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0350 RN0360	-		
	COFFIN-SIRIS SINDROME DI COHEN, SINDROME DI	RN0360 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	1		
	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1820	1		
	FRYNS SINDROME DI	RN0900	1		
	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	4		
	PALLISTER- HALL SINDROME DI	RN1030	4		
	PALLISTER-W SINDROME DI	RN0420	4		
	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	RN0650	4		
	PRADER-WILLI SINDROME DI RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	RN1310	-		
	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	RN1620	-		
	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	RN1130 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	1		
	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160	1		
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094	1		
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180	1		
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210	1		
	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	RN1240	1		
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095	1		
	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260	1		
	WILDERVANCK SINDROME DI WINCHESTER SINDROME DI WOLFRAM SINDROME DI	RN1260 RN1280 RN1290			





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
		esenzione	Centro recreatano	1 Genus Island partecipana	Dipurumento entita operativo servisi conjutenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni	AULSS 8 Berica	Pediatria
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090	congenite rare e complesse - Vicenza	P.O. Vicenza	Chirurgia Pediatrica
	X FRAGILE SINDROME DA	RN1330	1		Chirurgia maxillo-facciale
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON	RNG091	1		Neurologia
	ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO	KINGU91			Dipartimento di riabilitazione
	PRINCIPALE				
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED	RNG092			
	INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO			AULSS 7 Pedemontana	Dipartimento di riabilitazione
	PRINCIPALE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED	RNG093	-		
	INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO	KNG093			
	PRECOCE ECCESSIVO				
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED	RNG100	1		
	INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE				
	A SINDROMI NOTE) ALAGILLE SINDROME DI	RN1350	-		
	ALSTROM SINDROME DI	RN1350 RN1370	-		
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200	1		
	ANGELMAN SINDROME DI	RN1300	1		
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250	†		
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380	1		
	BLOOM SINDROME DI	RN0830	1		
	BORJESON SINDROME DI	RN0840	1		
	CHAR, SINDROME DI	RN1780	1		
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN0350	1		
	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0360	1		
	COHEN, SINDROME DI	RN0401	1		
	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	RN1410	1		
	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	1		
	FILIPPI SINDROME DI	RN0380			
	SINDROME FG FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1021			
	FRYNS SINDROME DI	RN1820 RN0900	-		
	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	RN0900 RN0920	1		
	HOLT-ORAM SINDROME DI	RN0920 RN0930	1		
	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI	RN1540	1		
	LOWE, SINDROME DI	RC0270	1		
	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RN1850			
	MARSHALL SINDROME DI	RN0970	1		
	OPITZ SINDROME DI	RN1020	1		
	PALLISTER- HALL SINDROME DI	RN1030	1		
	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	1		
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770	4		
	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	RN0450	4		
	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME CHARGE ASSOCIAZIONE	RN1640	4		
	CHARGE ASSOCIAZIONE KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0850 RN0940	1		
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN0940 RN1830	1		
	UNGHIA-ROTULA SINDROME	RN1830 RN1190	1		
	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160	1		
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094	1		
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180	1		
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210	1		
	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	RN1240	1		
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095	1		
			•	1	I and the second
1	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260			
	WILDERVANCK SINDROME DI WINCHESTER SINDROME DI	RN1260 RN1280	1		





l Decreto	Malattie	Codici	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
		esenzione		1 1	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090	congenite rare e complesse - Bolzano		Medicina Interna
	X FRAGILE SINDROME DA	RN1330			Gastroenterologia
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON	RNG091			Oculistica
	ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO	KNG091			
	PRINCIPALE				
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED	RNG092			
	INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO	1010072			
	PRINCIPALE				
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED	RNG093			
	INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO				
	PRECOCE ECCESSIVO	DATELLOO			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE	RNG100			
	A SINDROMI NOTE)				
	ALAGILLE SINDROME DI	RN1350			
	ALSTROM SINDROME DI	RN1370			
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			
	ANGELMAN SINDROME DI	RN1300			
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250			
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380	1		
	BLOOM SINDROME DI	RN0830	1		
	BORJESON SINDROME DI	RN0840	1		
	CHAR, SINDROME DI	RN1780	1		
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN0350	1		
	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	1		
	CHARGE ASSOCIAZIONE	RN0850			
	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0940	1		
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	UNGHIA-ROTULA SINDROME	RN1190	1		
	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180	1		
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210	1		
	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	RN1240	1		
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095	1		
	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260	1		
	WINCHESTER SINDROME DI	RN1280	1		
	WOLFRAM SINDROME DI	RN1290	1		
		14.12/0	l	I	I





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
**		esenzione			<u> </u>
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090	congenite rare e complesse - Trento		Pediatria
	X FRAGILE SINDROME DA	RN1330			Dermatologia
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON	RNG091			Neurologia
	ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO				Neuropsichiatria Infantile
	PRINCIPALE	DATE OF THE PARTY			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO	RNG092			
	PRINCIPALE				
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED	RNG093			
	INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO				
	PRECOCE ECCESSIVO	DATELOO			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE	RNG100			
	A SINDROMI NOTE)				
	ALAGILLE SINDROME DI	RN1350			
	ALSTROM SINDROME DI	RN1370			
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			
	ANGELMAN SINDROME DI	RN1300			
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250	1		
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380	1		
	BLOOM SINDROME DI	RN0830	1		
	BORJESON SINDROME DI CHAR, SINDROME DI	RN0840	1		
	CHAR, SINDROME DI COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN1780 RN0350	1		
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0350	1		
	COHEN, SINDROME DI	RN0401			
	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	RN1410	1		
	COSTELLO, SINDROME DI	RC0250	1		
	NOONAN SINDROME DI	RN1010	1		
	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 FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1021			
	FRYNS SINDROME DI	RN1820	-		
	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	RN0900 RN0920	-		
	HOLT-ORAM SINDROME DI	RN0920 RN0930	1		
	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI	RN1540			
	LOWE, SINDROME DI	RC0270			
	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RN1850	1		
	MARSHALL SINDROME DI	RN0970	1		
	OPITZ SINDROME DI	RN1020]		
	PALLISTER- HALL SINDROME DI	RN1030]		
	PALLISTER-W SINDROME DI	RN0420	1		
	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	RN0650	1		
	PRADER-WILLI SINDROME DI	RN1310	1		
	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	RN1620	1		
	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	RN1130 RN1140	1		
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770	1		
	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	RN0450	1		
	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME	RN1640	1		
	CHARGE ASSOCIAZIONE	RN0850	1		
	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0940	1		
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830]		
	UNGHIA-ROTULA SINDROME	RN1190]		
	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160	1		
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094	1		
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180	1		
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210	1		
	TOWNES-BROCKS SINDROME DI SINDROMI DI WAARDENBURG	RN1240 RNG095	1		
	WILDERVANCK SINDROME DI	RNG095 RN1260	1		
	WINCHESTER SINDROME DI	RN1280	1		
	WOLFRAM SINDROME DI	RN1290	1		
1		144.12/0	1	1	I





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Alcune condizioni	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	RP0010	Centro per le condizioni morbose di origine	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino
morbose di origine	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	RP0020	perinatale rare - Padova		Gastroenterologia
perinatale	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	RP0030	1		
	SINDROME ALCOLICA FETALE	RP0040			
	KERNITTERO	RP0060			
	FIBROSI EPATICA CONGENITA	RP0070			
	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA	RP0080			
	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	RP0010	Centro per le condizioni morbose di origine	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile
	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	RP0020	perinatale rare - Verona		
	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	RP0030	1		
	SINDROME ALCOLICA FETALE	RP0040	1		
	KERNITTERO	RP0060	1		
	FIBROSI EPATICA CONGENITA	RP0070			
	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA	RP0080			
	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	RP0010	Centro per le condizioni morbose di origine	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	RP0020	perinatale rare - Bolzano		
	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	RP0030	1		
	SINDROME ALCOLICA FETALE	RP0040	1		
	KERNITTERO	RP0060	1		
	FIBROSI EPATICA CONGENITA	RP0070			
	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA	RP0080			
	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	RP0010	Centro per le condizioni morbose di origine	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	RP0020	perinatale rare - Trento		
	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	RP0030			
	SINDROME ALCOLICA FETALE	RP0040			
	KERNITTERO	RP0060	1		
	FIBROSI EPATICA CONGENITA	RP0070	1		
	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA	RP0080			





ALLEGATO C DGR n. 1460 del 27 novembre 2023

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



