



**DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA  
DPF020 SERVIZIO PROGRAMMAZIONE SOCIO-SANITARIA  
DPF020001 UFFICIO PROGRAMMAZIONE OSPEDALIERA**

**DGR n. 73 del 31/01/2024**

**OGGETTO:** PIANO NAZIONALE MALATTIE RARE 2023-2026. DEFINIZIONE DELLA RETE REGIONALE DELLE MALATTIE RARE IN ATTUAZIONE DELLA DGR 870/2023.



Direzione Generale della Regione

*DRG009 Servizio Assistenza Atti del Presidente e della Giunta Regionale*

**Riunione di Giunta del:** 31/01/2024

**Presidente:** MARCO MARSILIO

|                                 |                     |          |
|---------------------------------|---------------------|----------|
| <b>Componenti della Giunta:</b> | DANIELE D'AMARIO    | PRESENTE |
|                                 | EMANUELE IMPRUDENTE | ASSENTE  |
|                                 | MARCO MARSILIO      | PRESENTE |
|                                 | MARIO QUAGLIERI     | ASSENTE  |
|                                 | NICOLA CAMPITELLI   | ASSENTE  |
|                                 | NICOLETTA VERI      | PRESENTE |
|                                 | PIETRO QUARESIMALE  | PRESENTE |



**DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA**  
**DPF020 SERVIZIO PROGRAMMAZIONE SOCIO-SANITARIA**  
**DPF020001 UFFICIO PROGRAMMAZIONE OSPEDALIERA**

PIANO NAZIONALE MALATTIE RARE 2023-2026. DEFINIZIONE DELLA  
**OGGETTO:** RETE REGIONALE DELLE MALATTIE RARE IN ATTUAZIONE DELLA DGR  
870/2023.

**LA GIUNTA REGIONALE**

**RICHIAMATI** i seguenti provvedimenti:

**-DGR 130 del 30 marzo 2017** di recepimento del Piano Nazionale per le Malattie Rare Rep. Atti n. 140/CSR del 16 ottobre 2014;

**-DGR n. 521 del 26 settembre 2017** di approvazione delle prime disposizioni attuative in materia di Livelli essenziali di assistenza di cui al DPCM LEA 12 gennaio 2017;

**-DGR 808 del 22 dicembre 2017** di regolamentazione dell'assistenza sanitaria in materia di malattie rare in attuazione delle suddetta DGR 521/2017;

**-DGR 717 del 25 novembre 2019** di aggiornamento della rete regionale delle malattie rare in attuazione della DGR 808/2017;

**-DGR 691 del 2 novembre 2021** recante *“DGR 717 Del 25 Novembre 2019 Rete regionale per le Malattie Rare: aggiornamento e disposizioni attuative”*;

**-DGR 375 del 28 giugno 2023** recante *“Rete regionale per le malattie rare: aggiornamento e disposizioni attuative”*;

**RICHIAMATA** inoltre la DGR 870 del 11 dicembre 2023 con la quale è stato recepito l'Accordo Rep atti n. 121/CSR del 24 maggio 2023 sul Piano nazionale malattie rare 2023-2026, e sono stati definiti gli adempimenti per l'attuazione della correlata Intesa Rep atti n. 266/CSR del 9 novembre 2023;

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

**EVIDENZIATO** in particolare che la DGR 870/2023 ha stabilito di affidare alla Agenzia sanitaria regionale ASR Abruzzo, sede del registro regionale delle malattie rare nonché del Gruppo Tecnico rete regionale malattie rare, la valutazione della rispondenza della rete regionale all'Accordo Rep. Atti 121/CSR;

**DATO ATTO** che in ottemperanza alla suddetta previsione, con nota prot. n. 72 del 29 gennaio 2024, assunta in pari data al prot. regionale n. RA 35351/24, l'ASR Abruzzo, ha inviato la seguente documentazione:

- verbale degli esiti della verifica dei requisiti delle strutture candidate a centri di riferimento della Rete regionale delle malattie rare, con relativo documento istruttorio di riepilogo delle risultanze;
- modulo per la verifica dei requisiti dei centri di riferimento;
- documento tecnico "Riordino della rete regionale delle malattie rare Accordo Rep. Atti n. 121/CSR del 24 maggio 2023";
- elenco dei "Centri di riferimento della rete regionale delle malattie rare";

**DATO ATTO**, sulla base dei presupposti normativi richiamati in premessa e di quanto risultante nella predetta documentazione acquisita dalla ASR Abruzzo, che la nuova rete regionale delle malattie rare attua il Piano nazionale malattie rare 2023-2026 e supera conseguentemente la rete di cui alla richiamata DGR 375/2023;

**EVIDENZIATO** in particolare che:

- la rete regionale delle malattie rare si compone dei Centri di riferimento regionali individuati nella predetta documentazione distinti per malattia rara e/o gruppo di malattia rara;
- il Centro di coordinamento regionale delle malattie rare è individuato presso l'UOC di Pediatria PO Pescara e svolge la propria funzione attraverso lo Sportello Malattie rare e metaboliche della ASL di Pescara;
- non sussistono al momento nella regione Abruzzo centri di eccellenza ERN, come rilevabile dalla fonte dati dell'Istituto Superiore di Sanità;
- si assume un periodo ordinario di vigenza triennale della rete regionale, fatto salvo l'intervento di eventuali diverse disposizioni normative in materia;

**EVIDENZIATO** inoltre che nell'ambito della nuova rete regionale è confermata la funzione di supporto diagnostico e di consulenza delle UUOO di Neurofisiopatologia dei presidi ospedalieri di L'Aquila e di Pescara, delle UU.OO. di Genetica medica presso i presidi ospedalieri di L'Aquila e di Chieti, e del laboratorio di genetica medica (CAST) dell'Università G. D'Annunzio di Chieti-Pescara, per tutte le malattie rare per le quali tale supporto si renda necessario;

**STABILITO** di richiamare e confermare tutte le altre disposizioni regionali vigenti di regolamentazione dell'assistenza sanitaria in materia di malattie rare non in contrasto con il presente provvedimento, compreso il documento sulla prescrizione e somministrazione di terapie iniettive presso un centro ospedaliero non afferente alla Rete regionale malattie rare, allegato 3 parte integrante alla DGR 375/2023;

**RITENUTO** altresì di confermare gli adempimenti posti in capo alla ASR Abruzzo con la DGR 870/2023 attuativi del Piano Nazionale malattie rare con riferimento:

- alla relazione finale sulle attività svolte dai centri della rete regionale malattie rare, secondo le modalità e nei termini previsti nell'Intesa Rep atti n. 266/CSR

- al coordinamento della predisposizione di uno o più progetti in materia di malattie rare, da finanziarie con i fondi di cui all'Intesa Rep atti 266/CSR;

**STABILITO** che il Centro di coordinamento regionale ed i Centri di riferimento come sopra individuati sono sottoposti ad attività di audit e costante monitoraggio dell'attività svolta e della regolare e corretta alimentazione del registro delle malattie rare, sulla base di criteri da condividersi nell'ambito del Gruppo tecnico regionale malattie rare con il coordinamento dell'ASR Abruzzo;

**PRECISATO** il carattere strutturale di detta attività di audit e monitoraggio, da condursi già nel primo anno di vigenza della rete regionale ai fini degli adempimenti di cui alla richiamata Intesa n. 266/CSR/2023, e fermo restando che qualora dalla stessa attività dovessero emergere criticità si provvederà alla rivalutazione della rete regionale anche prima della ordinaria scadenza triennale;

**ATTESO** che dette misure di organizzazione e di monitoraggio, oltre che porsi in funzione dei soprarichiamati adempimenti di cui all'Intesa Rep atti n. 266/CSR/2023, forniscono riscontro ed adesione a quanto contenuto nella nota ad oggetto *Forum associazioni malattie rare Regione Abruzzo: trasmissione lettera richieste* proveniente da AISSME per conto di varie associazioni a sostegno di malati rari, assunta al protocollo RA 34313/24 del 29/01/2024;

**PRECISATO** a tal proposito che l'Agenzia Sanitaria regionale ASR Abruzzo, con nota prot 71 del 29 gennaio 2024, assunta al protocollo regionale RA 35327/24 e diretta ai componenti del Gruppo tecnico delle Malattie rare, ha inoltre comunicato l'intenzione di ampliare la composizione del Gruppo a garanzia di una maggiore rappresentanza di tutti i portatori di interesse;

**STABILITO** che le Direzioni Generali e Sanitarie delle Aziende UUSLL favoriscano la più ampia divulgazione di informazioni sulla rete delle malattie rare anche attraverso la pubblicazione sui rispettivi siti web istituzionali dell'elenco dei Centri di riferimento con relativi contatti utili e nominativi aggiornati dei referenti/responsabili;

**STABILITO** che le Direzioni Generali e Sanitarie delle Aziende UUSLL assicurino attraverso i responsabili/referenti dei centri di riferimento della rete la regolare e corretta alimentazione del registro delle malattie rare, da considerarsi adempimento di imprescindibile rilevanza ai fini del costante monitoraggio e della periodica valutazione della rete regionale;

**DATO ATTO** che, ai fini della pubblicazione del presente provvedimento in applicazione degli adempimenti a garanzia della trasparenza di cui al D lgs 33/2013 e ss.mm.ii. non ci sono parti da omettere, e che pertanto la pubblicazione può essere effettuata in forma integrale;

**DATO ATTO** che con la sottoscrizione del presente provvedimento il Direttore regionale del Dipartimento Sanità attesta che la presente deliberazione non comporta oneri a carico del bilancio regionale;

**DATO ATTO** che il Direttore regionale esprime il proprio parere favorevole in ordine alla legittimità e alla regolarità tecnico amministrativa del presente provvedimento, e alla conformità del medesimo agli indirizzi, funzioni ed obiettivi assegnati al Dipartimento Sanità;

**A VOTI ESPRESSI NELLE FORME DI LEGGE**

**D E L I B E R A**

**per le motivazioni specificate in premessa, che qui si intendono integralmente trascritte e approvate**

- **DI PRENDERE ATTO** della documentazione trasmessa dall'ASR Abruzzo, di cui alla nota prot. n. 72 del 29 gennaio 2024 assunta al prot. RA 35351/24, che di seguito si riepiloga:

-verbale di resoconto degli esiti della verifica dei requisiti delle strutture candidate a centri di riferimento della Rete regionale delle malattie rare, con relativo documento istruttorio di riepilogo delle risultanze;

-modulo per la verifica dei requisiti dei centri di riferimento;

-documento tecnico "Riordino della rete regionale delle malattie rare Accordo Rep. Atti n. 121/CSR del 24 maggio 2023";

-elenco dei "Centri di riferimento della rete regionale delle malattie rare";

- **DI APPROVARE** il documento tecnico "Riordino della rete regionale delle malattie rare Accordo Rep. Atti n. 121/CSR del 24 maggio 2023", e l'elenco dei "Centri di riferimento della rete regionale delle malattie rare", documenti che si allegano come parti integranti e sostanziali al presente atto;
- **DI DARE ATTO** che il predetto documento tecnico e la rete regionale di cui al presente provvedimento attuano il Piano nazionale malattie rare 2023-2026 di cui all'Accordo Rep atti n. 121/CSR del 24 maggio 2023, recepito con la DGR 870/2023 e superano conseguentemente la rete di cui alla DGR 375 del 28 giugno 2023;
- **DI EVIDENZIARE CHE:**

-la rete regionale delle malattie rare si compone dei Centri di riferimento regionali individuati nella allegata documentazione distinti per malattia rara e/o gruppo di malattia rara;

- il Centro di coordinamento regionale delle malattie rare è individuato presso l'UOC di Pediatria PO Pescara e svolge la propria funzione attraverso lo Sportello Malattie rare e metaboliche della ASL di Pescara;

-non sussistono al momento nella regione Abruzzo centri di eccellenza ERN come rilevabile dalla fonte dati dell'Istituto Superiore di Sanità;

-si assume un periodo ordinario di vigenza triennale della rete regionale, fatto salvo l'intervento di eventuali diverse disposizioni normative in materia;

- **DI EVIDENZIARE** inoltre che nell'ambito della nuova rete regionale è confermata la funzione di supporto diagnostico e di consulenza delle UUOO di Neurofisiopatologia dei presidi ospedalieri di L'Aquila e di Pescara, delle UU.OO. di Genetica medica presso i presidi ospedalieri di L'Aquila e di Chieti, e del laboratorio di genetica medica (CAST) dell'Università G. D'Annunzio di Chieti- Pescara, per tutte le malattie rare per le quali tale

supporto si renda necessario;

- **DI RICHIAMARE E CONFERMARE** tutte le altre disposizioni regionali vigenti di regolamentazione dell'assistenza sanitaria in materia di malattie rare non in contrasto con il presente provvedimento, compreso il documento sulla prescrizione e somministrazione di terapie iniettive presso un centro ospedaliero non afferente alla Rete regionale malattie rare, allegato 3 parte integrante alla richiamata DGR 375/2023;
- **DI CONFERMARE** gli adempimenti posti in capo alla ASR Abruzzo con la DGR 870/2023 per l'attuazione del Piano Nazionale malattie rare con riferimento:

- alla relazione finale sulle attività svolte dai centri della rete regionale MR, secondo le modalità e nei termini previsti nell'Intesa Rep atti n. 266/CSR

- al coordinamento della predisposizione di uno o più progetti in materia di malattie rare, da finanziarie con i fondi di cui all'Intesa Rep atti 266/CSR;

- **DI STABILIRE** che il Centro di coordinamento regionale ed i centri di riferimento come sopra individuati sono sottoposti ad attività di audit e costante monitoraggio dell'attività svolta e della regolare e corretta alimentazione del registro delle malattie rare, sulla base di criteri da condividersi nell'ambito del Gruppo tecnico regionale malattie rare con il coordinamento dell'ASR Abruzzo;
- **DI PRECISARE** il carattere strutturale di detta attività di audit e monitoraggio, da condursi già nel primo anno di vigenza della rete regionale ai fini degli adempimenti di cui alla richiamata Intesa n. 266/CSR/2023, e fermo restando che qualora dalla stessa attività dovessero emergere criticità si provvederà alla rivalutazione della rete regionale anche prima della ordinaria scadenza triennale;
- **DI STABILIRE** che l'Agenzia sanitaria regionale ASR Abruzzo in aderenza alle richieste delle associazioni di tutela dei portatori di malattie rare provveda all'ampliamento della composizione del Gruppo tecnico per le malattie rare, a garanzia di una maggiore rappresentanza di tutti i portatori di interesse;
- **DI STABILIRE** che le Direzioni Generali e Sanitarie delle Aziende UUSLL favoriscano la più ampia divulgazione di informazioni sulla rete delle malattie rare anche attraverso la pubblicazione sui rispettivi siti web istituzionali dell'elenco dei centri di riferimento con relativi contatti utili e nominativi aggiornati dei referenti/responsabili;
- **DI STABILIRE** che Direzioni Generali e Sanitarie delle Aziende UUSLL assicurino attraverso i responsabili/referenti dei centri di riferimento della rete la regolare e corretta alimentazione del registro delle malattie rare, da considerarsi adempimento di imprescindibile rilevanza ai fini del costante monitoraggio e della periodica valutazione della rete regionale;
- **DI DARE ATTO** che con la sottoscrizione del presente provvedimento il Direttore regionale del Dipartimento Sanità attesta che il medesimo atto non comporta oneri a carico del bilancio regionale;
- **DI TRASMETTERE** il presente provvedimento all'Agenzia Sanitaria Regionale ASR Abruzzo e alle Aziende UU.SS.LL. per i rispettivi adempimenti di competenza;
- **DI DEMANDARE** alle Aziende UUSLL la notificazione del presente atto ai Centri delle Rete regionale delle malattie rare di rispettiva afferenza;
- **DI NOTIZIARE** del presente atto i Servizi interessati del Dipartimento Sanità;

- **DI TRASMETTERE** il presente provvedimento ai Ministeri della Salute e dell'Economia e Finanze, ai fini del monitoraggio del Piano di Rientro e dei Livelli Essenziali di Assistenza.



**DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA  
DPF020 SERVIZIO PROGRAMMAZIONE SOCIO-SANITARIA  
DPF020001 UFFICIO PROGRAMMAZIONE OSPEDALIERA**

**RIEPILOGO FIRME PROPOSTA DI DELIBERA**

ESTENSORE  
Virginia Vitullo  
*(Firmato elettronicamente)*

---

RESPONSABILE UFFICIO  
Virginia Vitullo  
*(Firmato elettronicamente)*

---

DIRETTORE  
DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA  
Claudio D'Amario  
*(Firmato digitalmente)*

---

ASSESSORE  
A05 Segreteria Assessore Salute, Famiglia e Pari Opportunita'  
Nicoletta Veri  
*(Firmato digitalmente)*

---



#### **RIEPILOGO ALLEGATI PARTE INTEGRANTE OMISSIS**

**Nome allegato:** Documento Tecnico Riordino Rete regionale malattie rare.pdf  
**Impronta** 670A203A4C9C236C4DA2CF894EB1CFB2CBE8396748371BB4769A2A038DA2FAD2  
**Nome allegato:** Elenco Centri di riferimento rete regionale malattie rare.pdf  
**Impronta** 46C93AEF4EA08DF5C7E23F760CF2CB4B93962423AA69C231CCCF0DE6C4BFD089



## **RIEPILOGO FIRME DELIBERA**

**DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA  
DPF020 SERVIZIO PROGRAMMAZIONE SOCIO-SANITARIA  
DPF020001 UFFICIO PROGRAMMAZIONE OSPEDALIERA**

*(Firmato digitalmente da)*  
**MARCO MARSILIO  
SEGRETARIO**

Data: 31/01/2024 16:09:32  
Nr. di serie certificato: 5268348803568529325

*(Firmato digitalmente da)*  
**DANIELA VALENZA**

Data: 31/01/2024 17:02:54  
Nr. di serie certificato: 7714802313482283681

## **RIORDINO DELLA RETE REGIONALE DELLE MALATTIE RARE**

**Accordo Rep. Atti n. 121/CSR del 24 maggio 2023**

### **Premessa**

Il documento di riordino della Rete Nazionale per le Malattie Rare di cui all'Accordo Rep. Atti n. 121/CSR del 24 maggio 2023, in attuazione dell'articolo 9 della Legge 175/2021, disciplina i compiti e le funzioni dei Centri Regionali di Coordinamento, dei Centri di Riferimento e dei Centri di Eccellenza che partecipano allo sviluppo delle Reti di Riferimento Europee "ERN".

La Regione Abruzzo, con DGR n. 870 del 11/12/2023 prende atto e recepisce l'Accordo summenzionato, ed in linea con quanto disposto, definisce una rete regionale di assistenza per le persone con malattia rara i cui elementi costituenti sono di seguito elencati.

### **Centro di Coordinamento regionale**

---

Il Centro di Coordinamento regionale è individuato dalla Regione e svolge i seguenti compiti:

- a. Supporta e facilita i collegamenti tra i Centri e i percorsi organizzativi, per permettere la continuità assistenziale tra Centri e strutture ospedaliere e territoriali più prossime alla residenza/assistenza della persona con malattia rara;
- b. Garantisce la realizzazione del raccordo e l'integrazione con le altre reti (es. tumori rari, trapianti, materno-infantile, cure palliative, cure palliative pediatriche, terapia del dolore, riabilitazione, assistenze domiciliari integrate, ecc), che insistono nello stesso territorio;
- c. Facilita il raccordo con le altre Reti regionali per le malattie rare;
- d. Costituisce un punto di interazione privilegiata con le Associazioni d'utenza;
- e. Partecipa ed organizza eventi o percorsi di formazione in tema di malattie rare;
- f. Gestisce adeguati sistemi di informazione (telefoni, mail, etc.) rivolti ai professionisti, ai pazienti, alle associazioni di utenza;
- g. Offre consulenza e supporto, su richiesta a:
  - pazienti e familiari, anche al fine di indirizzare verso uno o più Centri di Riferimento per la specifica malattia rara;
  - medici del SSN (MMG, PLS, medici specialisti) anche al fine di fornire suggerimenti circa una più appropriata valutazione dei casi clinici segnalati;
  - responsabili dei Centri di Riferimento della Rete, anche al fine di supportarli nei contatti con altri Centri della Rete nazionale e/o nell'applicazione dei protocolli clinici per la gestione dei pazienti in carico, anche con riguardo alla condivisione delle corrette modalità di erogazione dei presidi di assistenza integrativa valutati appropriati e necessari;
  - cittadini e alle associazioni, per qualsivoglia specifica informazione.

Il Centro di Coordinamento svolge attività di certificazione per quelle malattie rare per le quali non è stato possibile individuare una struttura di riferimento a livello regionale e valida le diagnosi provenienti da altro Centro di riferimento della Rete nazionale, rilasciando idonea certificazione. Inoltre, il Centro di Coordinamento ha il compito di validare i piani di trattamento redatti dagli specialisti appartenenti alla Rete Nazionale delle malattie rare, previo accertamento della indispensabilità e insostituibilità della prescrizione

del trattamento, in assenza del quale ci potrebbe essere un aggravamento dello stato di malattia o pericolo di vita del paziente.

Per tutto quanto sopra, il Centro di Coordinamento deve assicurare la presenza di una struttura autonoma, in grado di supportare l'attività di raccolta e di smistamento delle richieste, con personale e linee telefoniche dedicate.

Il Centro di Coordinamento è sottoposto ad una verifica attraverso il monitoraggio di un set di indicatori, così come individuati dalla DGR n. 808/2017, quali:

- percentuale di certificazioni dei Centri extra-regionali della Rete Nazionale delle Malattie Rare validate dal Centro di Coordinamento: almeno 95%;
- promozione di specifici protocolli tra Centri della Rete regionale: almeno 2/anno;
- promozione di specifici protocolli con Centri extra-regionali: almeno 1/anno;
- organizzazione di eventi formativi sulle malattie rare: almeno 1/anno;
- attività di consulenza a pazienti e loro familiari, medici del SSN e responsabili dei Centri della Rete: almeno 50/anno;
- disponibilità della linea telefonica dedicata dal lunedì al venerdì: almeno 3 ore/giorno;
- percentuale di invio al Registro regionale delle Malattie Rare dei dati dei pazienti afferenti al Centro di Coordinamento: almeno 95%.

### **Centri di Riferimento per le malattie rare**

---

I Centri di riferimento sono aggregazioni funzionali dedicate a gruppi di malattie rare composte da una o da più unità operative, che possono insistere all'interno di uno stesso ospedale pubblico o privato convenzionato oppure anche in ospedali diversi.

In regione Abruzzo i Centri di Riferimento sono unità operative di strutture sanitarie pubbliche o private convenzionate, che presentano una casistica ed una documentata esperienza per la specifica malattia rara.

### **Compiti dei Centri di Riferimento**

I Centri di Riferimento hanno una funzione clinica di diagnosi e definizione del piano di presa in carico del paziente, in regime di esenzione della partecipazione alla spesa sanitaria. Qualora l'iter diagnostico richieda prestazioni che possono essere effettuate in unità operative non ricomprese tra quelle del Centro, lo stesso si fa carico di assicurarne l'esecuzione presso altre strutture del SSN.

Nello specifico, i compiti dei Centri di riferimento sono i seguenti:

1. Predisporre il percorso diagnostico nel caso di sospetta malattia rara, senza oneri per l'assistito (codice di esenzione R99), ivi compresi gli eventuali accertamenti genetici anche dei familiari, qualora necessari per giungere alla diagnosi nel probando, e valutare il profilo del danno strutturale attuale ed evolutivo del soggetto affetto;
2. Redigere il certificato di diagnosi di malattia rara, riferito all'elenco delle malattie rare contenuto nell'Allegato 7 del DPCM 12 gennaio 2017, indispensabile e sufficiente per il rilascio dell'attestato di esenzione da parte della ASL di residenza;

3. Definire il Piano Terapeutico assistenziale personalizzato, con durata massima annuale, comprendente i trattamenti e i monitoraggi di cui la persona affetta da malattia rara necessita, garantendo anche un percorso strutturato nella transizione dall'età pediatrica all'età adulta.

Nel Piano di Trattamento devono essere inserite tutte le informazioni necessarie per l'assistenza al paziente, inclusi, ad esempio i farmaci da prescrivere, con relative dosi e durata del trattamento, eventuali integratori, dietoterapici, dispositivi. Inoltre, il Piano di Trattamento potrà includere anche eventuali prestazioni riabilitative ambulatoriali, esenti dalla partecipazione alla spesa, se presenti nell'elenco di cui all'allegato 4 del DPCM 12.01.2017.

4. Effettuare la prescrizione delle prestazioni erogabili in esenzione dalla partecipazione al costo secondo criteri di efficacia e di appropriatezza rispetto alle condizioni cliniche individuali, con riferimento a protocolli, ove esistenti, anche in condivisione con gli altri Centri di riferimento e con il Centro di coordinamento regionale;
5. Alimentare il Registro regionale delle malattie rare;
6. Partecipare alla stesura di definizioni operative e di protocolli, all'individuazione di percorsi assistenziali, all'identificazione dei trattamenti essenziali condivisi con l'intera rete regionale di assistenza;
7. Mantenere e garantire i collegamenti con i servizi territoriali e/o ospedalieri attivi vicino al luogo di vita del malato, al fine di permettere la continuità assistenziale e l'effettiva attivazione del piano complessivo di presa in carico, compresa l'assistenza in cure palliative e terapia del dolore;
8. Collaborare con il Centro di coordinamento regionale e gli sportelli malattie rare, laddove presenti, per mantenere rapporti costanti con le Associazioni dei pazienti e per diffondere una informazione appropriata;
9. Partecipare e promuovere attività formative e di aggiornamento in tema di malattie rare.

All'esito dell'aggiornamento della Rete regionale delle malattie rare, ogni ASL è tenuta a pubblicare sul proprio sito istituzionale, per ogni malattia rara o gruppo di malattie rare, il nominativo del Medico specialista responsabile o referente del Centro di Riferimento, nonché gli orari di attività del Centro, le modalità di accesso per i pazienti e loro familiari.

Il Centro della Rete deve dotarsi di un timbro che gli consenta l'immediato riconoscimento. Tale timbro dovrà essere apposto sulla certificazione di diagnosi di malattia rara, sulla scheda per la prescrizione dei farmaci relativi alla patologia rara e sui piani di trattamento e piani assistenziali individualizzati (PAI).

Per le malattie più rare e complesse dal punto di vista diagnostico e terapeutico, i Centri della Rete, per il tramite delle ASL di appartenenza, potranno definire modalità di relazioni e accordi interregionali secondo protocolli condivisi e con le modalità di coinvolgimento e collaborazione delle Associazioni dei malati e dei loro familiari.

### **Criteri per la valutazione dei centri di riferimento**

I criteri utilizzati per la valutazione dei Centri di riferimento sono:

1. Esperienza clinica per malattia rara e/o gruppo di malattie rare definita dal numero di casi seguiti (diagnosticati e presi in carico) dal Centro;
2. Garanzia di continuità assistenziale e di presa in carico globale e multidisciplinare del paziente, in funzione dei bisogni assistenziali correlati alla malattia rara;
3. Capacità di svolgere ricerca e innovazione assistenziale;

4. Coinvolgimento in attività di formazione specifiche;
5. Raccordo con le Associazioni di pazienti attive sul territorio;
6. Partecipazione ad attività di ricerca e produzione scientifica sulle malattie rare.

### **Centri di eccellenza che partecipano allo sviluppo delle reti di riferimento europee “ERN”**

---

Una selezione di Centri di riferimento, effettuata in risposta a una specifica call europea e definita in base alla loro maggiore esperienza clinica, competenza specifica e capacità di innovazione e ricerca, certificata a livello regionale e definita da parte del Ministero della Salute, costituisce l'elenco dei Centri candidati a partecipare alle reti europee di riferimento (ERN). Essi sono definitivamente ammessi ad essere membri effettivi delle ERN qualora risultino coerenti con i criteri strutturali, organizzativi e di attività definiti a livello europeo e con gli indicatori predisposti da ciascuna ERN e potenzialmente mutabili nel tempo. Questi Centri assumono la dizione di Centro di eccellenza proprio per queste loro caratteristiche di maggiore qualità e sono costantemente sottoposti ad una rivalutazione del loro ruolo, che può essere nuovamente definito, rinnovato o cessato. I coordinatori regionali hanno il compito di verificare la partecipazione agli esercizi di monitoraggio periodico effettuati dalle reti ERN.

### **Compiti dei Centri di eccellenza**

I compiti dei Centri di eccellenza, oltre a quelli indicati per tutti i Centri di riferimento, sono i seguenti:

1. Mettere a disposizione dell'intera rete regionale per le malattie rare le nuove conoscenze acquisite attraverso il lavoro delle ERN;
2. Facilitare l'accesso alle strutture di consulenza definite dalle ERN per casi di particolare complessità e problematicità clinica.

### **Agenzia Sanitaria Regionale (ASR) Abruzzo**

---

La ASR Abruzzo svolge i seguenti compiti:

1. Valuta e conseguentemente aggiorna la rete regionale delle malattie rare;
2. Predispone le istruttorie a supporto delle politiche e della programmazione regionale sul tema delle malattie rare, per esempio la selezione dei Centri di riferimento;
3. Monitora il funzionamento della rete per le malattie rare
4. Gestisce il Registro Regionale delle Malattie Rare, interfacciandosi con il Registro Nazionale Malattie Rare (dell'Istituto Superiore di Sanità);
5. Scambia informazioni e documentazione sulle Malattie Rare con gli altri coordinamenti regionali o interregionali;
3. Informa le Associazioni dei malati e dei loro familiari in ordine alle Malattie Rare ed alla accessibilità delle cure;
4. Rappresenta (di norma nella persona del suo Direttore o un suo delegato) la regione ai tavoli nazionali;
5. Coordina con il supporto del Gruppo Tecnico, del Centro di Coordinamento Regionale e dei rappresentanti dei Centri di riferimento della rete regionale, l'attività di elaborazione di specifici PDTA per le Malattie Rare.

Centri di riferimento della Rete regionale delle malattie rare

| 1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE  |                                                  |                            |                                                                  |                                                        |                                             |
|---------------------------------------|--------------------------------------------------|----------------------------|------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------|---------------------------------------------|
| CODICE MALATTIA                       | MALATTIA E/O GRUPPO                              | ASL 1                      | ASL 2                                                            | ASL 3                                                  | ASL 4                                       |
| RA0010                                | HANSEN, MALATTIA DI                              | DERMATOLOGIA P.O. L'AQUILA |                                                                  |                                                        |                                             |
| RA0020                                | WHIPPLE, MALATTIA DI                             |                            |                                                                  |                                                        |                                             |
| RA0030                                | LYME, MALATTIA DI                                |                            | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   | MALATTIE INFETTIVE P.O. PESCARA                        |                                             |
| 2. TUMORI                             |                                                  |                            |                                                                  |                                                        |                                             |
| CODICE MALATTIA                       | MALATTIA E/O GRUPPO                              | ASL 1                      | ASL 2                                                            | ASL 3                                                  | ASL 4                                       |
| RB0010                                | WILMS, TUMORE DI                                 |                            |                                                                  | ONCOEMATOLOGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA                 |                                             |
| RB0020                                | RETINOBLASTOMA                                   |                            |                                                                  |                                                        |                                             |
| RB0030                                | CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI                    |                            |                                                                  |                                                        |                                             |
| RB0040                                | GARDNER, SINDROME DI                             |                            |                                                                  |                                                        |                                             |
| RB0050                                | POLIPOSI FAMILIARE                               |                            | GASTROENTEROLOGIA P.O. CHIETI                                    |                                                        |                                             |
| RB0060                                | LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI                          |                            | PNEUMOLOGIA P.O. CHIETI                                          |                                                        | MALATTIE APPARATO RESPIRATORIO P.O. TERAMO  |
| RB0070                                | SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE                  | DERMATOLOGIA P.O. L'AQUILA | CLINICA DERMATOLOGICA P.O. CHIETI                                |                                                        |                                             |
| RB0070                                | SINDROME DI GORLIN-GOLTZ                         |                            | CLINICA DERMATOLOGICA P.O. CHIETI                                |                                                        |                                             |
| RBG010                                | NEUROFIBROMATOSI                                 | DERMATOLOGIA P.O. L'AQUILA | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI | DERMATOLOGIA P.O. PESCARA - PEDIATRIA P.O. PESCARA     | AUXOLOGIA E PEDIATRIA P.O. ATRI             |
| RBG020                                | COMPLESSO CARNEY                                 |                            |                                                                  |                                                        |                                             |
| RBG021                                | CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON       |                            | GASTROENTEROLOGIA P.O. CHIETI                                    |                                                        |                                             |
| RB0071                                | MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO          | DERMATOLOGIA P.O. L'AQUILA | CLINICA DERMATOLOGICA P.O. CHIETI                                | DERMATOLOGIA P.O. PESCARA                              |                                             |
| 3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE |                                                  |                            |                                                                  |                                                        |                                             |
| CODICE MALATTIA                       | MALATTIA E/O GRUPPO                              | ASL 1                      | ASL 2                                                            | ASL 3                                                  | ASL 4                                       |
| RC0010                                | DEFICIENZA DI ACTH                               |                            | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   | MALATTIE ENDOCRINE, NUTRIZIONE E RICAMBIO P.O. PESCARA | MALATTIE ENDOCRINE E DIABETOLOGIA P.O. ATRI |
| RC0020                                | KALLMANN, SINDROME DI                            |                            | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O. CHIETI                              | MALATTIE ENDOCRINE, NUTRIZIONE E RICAMBIO P.O. PESCARA |                                             |
| RCG010                                | IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI                     |                            | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   | MALATTIE ENDOCRINE, NUTRIZIONE E RICAMBIO P.O. PESCARA | MALATTIE ENDOCRINE E DIABETOLOGIA P.O. ATRI |
| RCG020                                | SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE                | PEDIATRIA P.O. L'AQUILA    | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O. CHIETI                              | MALATTIE ENDOCRINE, NUTRIZIONE E RICAMBIO P.O. PESCARA | PEDIATRIA P.O. TERAMO                       |
| RC0021                                | DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH                  |                            | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O. CHIETI                              | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                 | PEDIATRIA P.O. TERAMO                       |
| RC0022                                | IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO            | ANDROLOGIA P.O. L'AQUILA   | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   | MALATTIE ENDOCRINE, NUTRIZIONE E RICAMBIO P.O. PESCARA | PEDIATRIA P.O. TERAMO                       |
| CODICE MALATTIA                       | MALATTIA E/O GRUPPO                              | ASL 1                      | ASL 2                                                            | ASL 3                                                  | ASL 4                                       |
| RCG030                                | POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI                    |                            | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   | MALATTIE ENDOCRINE, NUTRIZIONE E RICAMBIO P.O. PESCARA | MALATTIE ENDOCRINE E DIABETOLOGIA P.O. ATRI |
| RCG031                                | SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA |                            | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   |                                                        |                                             |
| RC0040                                | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA                      |                            | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O. CHIETI                              | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                 | PEDIATRIA P.O. TERAMO                       |
| RC0050                                | LEPRECAUNISMO                                    |                            | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   |                                                        |                                             |
| RC0300                                | KENNY-CAFFEY, SINDROME DI                        |                            |                                                                  |                                                        |                                             |
| RC0280                                | REFETOFF, SINDROME DI                            |                            |                                                                  |                                                        |                                             |
| RF0400                                | PENDRED, SINDROME DI                             |                            | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   |                                                        |                                             |
| RCG162                                | SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE         |                            | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   | MALATTIE ENDOCRINE, NUTRIZIONE E RICAMBIO P.O. PESCARA |                                             |

| 4. MALATTIE DEL METABOLISMO |                                                                                            |                                        |                                                                     |                                          |       |
|-----------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------|---------------------------------------------------------------------|------------------------------------------|-------|
| CODICE MALATTIA             | MALATTIA E/O GRUPPO                                                                        | ASL 1                                  | ASL 2                                                               | ASL 3                                    | ASL 4 |
| RCG040                      | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI                         |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                      | PEDIATRIA P.O. PESCARA                   |       |
| RCG040                      | FENILCHETONURIA                                                                            |                                        |                                                                     | PEDIATRIA P.O. PESCARA                   |       |
| RCG040                      | ALBINISMO                                                                                  |                                        |                                                                     | PEDIATRIA P.O. PESCARA                   |       |
| RCG050                      | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE          |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                      | PEDIATRIA P.O. PESCARA                   |       |
| RCG060                      | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI<br>- CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI | PEDIATRIA P.O. PESCARA                   |       |
| RCG060                      | GLICOGENOSI                                                                                |                                        | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                     |                                          |       |
| RCG060                      | GALATTOSEMIA                                                                               |                                        |                                                                     | PEDIATRIA P.O. PESCARA                   |       |
| RCG061                      | IPERINSULINISMI CONGENITI                                                                  |                                        | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                 | TERAPIA INTENSIVA NEONATALE P.O. PESCARA |       |
| RCG061                      | IPERINSULINISMO CONGENITO DA DEFICIT DI GLUCOCHINASI                                       | ANDROLOGIA P.O. L'AQUILA               |                                                                     |                                          |       |
| RCG070                      | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE                                       | MEDICINA GENERALE P.O. L'AQUILA        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI<br>- CLINICA MEDICA P.O. CHIETI      | CARDIOLOGIA P.O. PESCARA                 |       |
| RCG071                      | DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO                                            |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                      |                                          |       |
| RN1200                      | SMITH-LEMLI-OPITZ, SINDROME DI                                                             |                                        |                                                                     |                                          |       |
| RNG060                      | CONRADI-HÜNERMANN-HAPPLE, SINDROME DI                                                      |                                        |                                                                     |                                          |       |
| RCG072                      | DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI                                        |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                      |                                          |       |
| RCG073                      | DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI                    | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. AVEZZANO |                                                                     | PEDIATRIA P.O. PESCARA                   |       |
| RC0080                      | LIPODISTROFIA TOTALE                                                                       |                                        | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                 |                                          |       |
| RC0090                      | DERCUM, MALATTIA DI                                                                        |                                        |                                                                     |                                          |       |
| RCG084                      | MALATTIE PEROSSISOMIALI                                                                    |                                        |                                                                     |                                          |       |
| RF0120                      | ADRENOLEUCODISTROFIA                                                                       |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                      |                                          |       |
| RN1760                      | ZELLWEGER, SINDROME DI                                                                     |                                        |                                                                     |                                          |       |
| RFG060                      | REFSUM MALATTIA DI                                                                         |                                        |                                                                     |                                          |       |
| RCG085                      | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI             |                                        |                                                                     |                                          |       |
| RCG110                      | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME                               |                                        | SERVIZIO TRASFUSIONALE P.O. CHIETI                                  |                                          |       |

| CODICE MALATTIA | MALATTIA E/O GRUPPO                                                                                  | ASL 1                           | ASL 2                                                                           | ASL 3                                                                            | ASL 4                            |
|-----------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|
| RCG120          | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE                                    |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                                  | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                                           |                                  |
| RC0160          | IPOFOSFATASIA                                                                                        |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                                  |                                                                                  |                                  |
| RC0230          | CALCINOSI TUMORALE                                                                                   |                                 |                                                                                 |                                                                                  |                                  |
| RCG074          | DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI                                 |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                                  | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                                           |                                  |
| RCG075          | DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI                                                |                                 |                                                                                 |                                                                                  |                                  |
| RCG076          | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI               |                                 |                                                                                 |                                                                                  |                                  |
| RCG077          | DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE              |                                 | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                                 |                                                                                  |                                  |
| RCG078          | DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE |                                 | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                                 |                                                                                  |                                  |
| RN0710          | SINDROME MELAS                                                                                       |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI<br>- CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI             |                                                                                  |                                  |
| RN0720          | SINDROME MERRF                                                                                       |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI<br>- CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI             |                                                                                  |                                  |
| RF0300          | ATROFIA OTTICA DI LEBER                                                                              |                                 | CLINICA OFTALMOLOGICA P.O. CHIETI                                               |                                                                                  |                                  |
| RN1600          | PEARSON, SINDROME DI                                                                                 |                                 |                                                                                 |                                                                                  |                                  |
| RF0010          | ALPERS, MALATTIA DI                                                                                  |                                 |                                                                                 |                                                                                  |                                  |
| RF0020          | KEARNS-SAYRE, SINDROME DI                                                                            |                                 |                                                                                 |                                                                                  |                                  |
| RCG081          | DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE                |                                 |                                                                                 | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                                           |                                  |
| RF0030          | LEIGH, MALATTIA DI                                                                                   |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                                  |                                                                                  |                                  |
| RCG082          | SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA                                                            |                                 |                                                                                 |                                                                                  |                                  |
| RCG083          | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE                                     |                                 | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                                 |                                                                                  |                                  |
| RCG080          | MALATTIA DI GAUCHER                                                                                  | MEDICINA GENERALE P.O. L'AQUILA | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI<br>- SERVIZIO TRASFUSIONALE P.O. CHIETI          | CENTRO EMOFILIA E MALATTIE RARE DEL SANGUE P.O. PESCARA - PEDIATRIA P.O. PESCARA |                                  |
| RCG080          | DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI                                                                        | MEDICINA GENERALE P.O. L'AQUILA | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI<br>- NEFROLOGIA E DIALISI LANCIANO-CASOLI-ATESSA | NEFROLOGIA E DIALISI P.O. PESCARA - PEDIATRIA P.O. PESCARA                       | NEFROLOGIA E DIALISI P.O. TERAMO |
| RCG080          | MALATTIA DI NIEMANN PICK                                                                             |                                 | NEUROLOGIA P.O. LANCIANO                                                        |                                                                                  |                                  |
| RCG080          | MALATTIA DI FABRY                                                                                    | MEDICINA GENERALE P.O. L'AQUILA | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI<br>- NEFROLOGIA P.O. VASTO                       | NEFROLOGIA E DIALISI P.O. PESCARA - PEDIATRIA P.O. PESCARA                       |                                  |
| RCG140          | MUCOPOLISACCARIDOSI                                                                                  |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI<br>- CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI             | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                                           |                                  |
| RCG090          | MUCOLIPIDOSI                                                                                         |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                                  | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                                           |                                  |
| RCG091          | OLIGOSACCARIDOSI                                                                                     |                                 |                                                                                 |                                                                                  |                                  |
| RFG030          | GANGLIOSIDOSI                                                                                        |                                 | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                                 | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                                           |                                  |
| RFG020          | CEROIDOLIPOFUSCINOSI                                                                                 |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                                  |                                                                                  |                                  |
| RCG180          | ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE                                                               |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI<br>- CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI             | MALATTIE INFETTIVE P.O. PESCARA                                                  |                                  |
| RFG010          | KRABBE, MALATTIA DI                                                                                  |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI<br>- CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI             |                                                                                  |                                  |
| RFG010          | LEUCODISTROFIA METACROMATICA                                                                         |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                                  |                                                                                  |                                  |
| RC0100          | FARBER, MALATTIA DI                                                                                  |                                 |                                                                                 |                                                                                  |                                  |
| RCG092          | DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA                                                            |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                                  | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                                           |                                  |
| RCG093          | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO                      |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                                  |                                                                                  |                                  |
| RCG094          | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D                                   |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                                  |                                                                                  |                                  |

|        |                                                                                                       |  |                                       |                                                              |  |
|--------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|---------------------------------------|--------------------------------------------------------------|--|
| RC0170 | RACHITISMO<br>IPOFOSFATEMICO VITAMINA D<br>RESISTENTE                                                 |  | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI        | MALATTIE ENDOCRINE,<br>NUTRIZIONE E RICAMBIO P.O.<br>PESCARA |  |
| RCG095 | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL<br>METABOLISMO E DEL<br>TRASPORTO DI VITAMINE E<br>COFATTORI NON PROTEICI |  |                                       |                                                              |  |
| RCG100 | DIFETTI CONGENITI DEL<br>METABOLISMO E DEL<br>TRASPORTO DEL FERRO                                     |  | SERVIZIO TRASFUSIONALE P.O.<br>CHIETI | CENTRO EMOFILIA E MALATTIE<br>RARE DEL SANGUE P.O. PESCARA   |  |
| RCG100 | EMOCROMATOSI EREDITARIA                                                                               |  |                                       | CENTRO EMOFILIA E MALATTIE<br>RARE DEL SANGUE P.O. PESCARA   |  |

| CODICE MALATTIA                                     | MALATTIA E/O GRUPPO                                                | ASL 1                           | ASL 2                                                               | ASL 3                                                                    | ASL 4                                      |
|-----------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------|---------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|
| RC0120                                              | ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA                                       |                                 |                                                                     |                                                                          |                                            |
| RC0130                                              | ATransferrinemia congenita                                         |                                 |                                                                     |                                                                          |                                            |
| RCG101                                              | Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dello zinco      |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                      |                                                                          |                                            |
| RC0070                                              | Deficienza congenita di zinco                                      |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - CLINICA DERMATOLOGICA P.O. CHIETI  |                                                                          |                                            |
| RCG102                                              | Difetti congeniti del metabolismo del rame                         |                                 |                                                                     |                                                                          |                                            |
| RC0150                                              | Wilson, malattia di                                                |                                 |                                                                     | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                                   |                                            |
| RCG103                                              | Altri difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli |                                 |                                                                     |                                                                          |                                            |
| RCG190                                              | Difetti congeniti della glicosilazione proteica (CDGS)             |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                      | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                                   |                                            |
| RCG130                                              | Amioidosi sistemiche                                               |                                 | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                     |                                                                          |                                            |
| RCG130                                              | Amioidosi al                                                       |                                 |                                                                     | EMATOLOGIA CLINICA P.O. PESCARA                                          |                                            |
| RCG130                                              | Amioidosi da transtiretina                                         | CARDIOLOGIA P.O. AVEZZANO       |                                                                     | CARDIOLOGIA P.O. PESCARA                                                 |                                            |
| RC0180                                              | Crigler-Najjar, sindrome di                                        |                                 |                                                                     |                                                                          |                                            |
| 5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO                 |                                                                    |                                 |                                                                     |                                                                          |                                            |
| CODICE MALATTIA                                     | MALATTIA E/O GRUPPO                                                | ASL 1                           | ASL 2                                                               | ASL 3                                                                    | ASL 4                                      |
| RC0190                                              | Angioedema ereditario                                              | ALLERGOLOGIA P.O. AVEZZANO      | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                      | CENTRO DI ANGIOEDEMA DISTRETTO PESCARA NORD                              |                                            |
| RC0191                                              | Angioedema acquisito da deficit di C1 inibitore                    |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                      | CENTRO DI ANGIOEDEMA DISTRETTO PESCARA NORD - PEDIATRIA P.O. PESCARA     |                                            |
| RC0200                                              | Carenza congenita di alfa-1-antitripsina                           |                                 | PNEUMOLOGIA P.O. CHIETI                                             | PNEUMOLOGIA P.O. PESCARA                                                 | MALATTIE APPARATO RESPIRATORIO P.O. TERAMO |
| RCG150                                              | Istiocitosi croniche                                               |                                 |                                                                     | ONCOEMATOLOGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA                                   | MALATTIE APPARATO RESPIRATORIO P.O. TERAMO |
| RCG150                                              | Istiocitosi a cellule di Langherans                                |                                 |                                                                     | ONCOEMATOLOGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA                                   |                                            |
| RCG160                                              | Immunodeficienze primarie                                          |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - SERVIZIO TRASFUSIONALE P.O. CHIETI | MALATTIE INFETTIVE P.O. PESCARA - ONCOEMATOLOGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA | ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA P.O. TERAMO    |
| RCG160                                              | Agammaglobulinemia                                                 |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                      | ONCOEMATOLOGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA                                   |                                            |
| RCG160                                              | Sindrome di Digesorge                                              |                                 | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                      | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                                   |                                            |
| RCG161                                              | Sindromi autoinfiammatorie ereditarie/familiari                    | REUMATOLOGIA P.O. L'AQUILA      | PEDIATRIA AD INDIRIZZO REUMATOLOGICO P.O. CHIETI                    |                                                                          | ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA P.O. TERAMO    |
| RC0241                                              | Febbre mediterranea familiare                                      | MEDICINA GENERALE P.O. L'AQUILA | PEDIATRIA AD INDIRIZZO REUMATOLOGICO P.O. CHIETI                    |                                                                          |                                            |
| RC0243                                              | Sindrome traps                                                     | REUMATOLOGIA P.O. L'AQUILA      | PEDIATRIA AD INDIRIZZO REUMATOLOGICO P.O. CHIETI                    |                                                                          |                                            |
| RC0220                                              | Sindrome da anticorpi antifosfolipidi (forma primitiva)            | MEDICINA GENERALE P.O. L'AQUILA | SERVIZIO TRASFUSIONALE P.O. CHIETI                                  | CENTRO EMOFILIA E MALATTIE RARE DEL SANGUE P.O. PESCARA                  | ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA P.O. TERAMO    |
| RC0290                                              | Schnitzler, sindrome di                                            |                                 |                                                                     |                                                                          |                                            |
| 6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI |                                                                    |                                 |                                                                     |                                                                          |                                            |
| CODICE MALATTIA                                     | MALATTIA E/O GRUPPO                                                | ASL 1                           | ASL 2                                                               | ASL 3                                                                    | ASL 4                                      |
| RDG010                                              | Anemie ereditarie                                                  |                                 | SERVIZIO TRASFUSIONALE P.O. CHIETI                                  | ONCOEMATOLOGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA                                   |                                            |
| RD0010                                              | Sindrome emolitico uremica                                         |                                 | CLINICA NEFROLOGICA P.O. CHIETI                                     | NEFROLOGIA E DIALISI P.O. PESCARA - PEDIATRIA P.O. PESCARA               |                                            |
| RD0020                                              | Emoglobinuria parossistica notturna                                |                                 |                                                                     | ONCOEMATOLOGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA                                   |                                            |
| RDG020                                              | Difetti ereditari della coagulazione                               |                                 | SERVIZIO TRASFUSIONALE P.O. CHIETI                                  | CENTRO EMOFILIA E MALATTIE RARE DEL SANGUE P.O. PESCARA                  | MEDICINA INTERNA P.O. TERAMO               |

| CODICE MALATTIA                                       | MALATTIA E/O GRUPPO                                | ASL 1                                  | ASL 2                                                            | ASL 3                                                                                            | ASL 4                                   |
|-------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|----------------------------------------|------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|
| RDG030                                                | PIASTRINOPATIE EREDITARIE                          |                                        | SERVIZIO TRASFUSIONALE P.O. CHIETI                               | CENTRO EMOFILIA E MALATTIE RARE DEL SANGUE P.O. PESCARA                                          |                                         |
| RDG031                                                | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE        | EMATOLOGIA P.O. L'AQUILA               | SERVIZIO TRASFUSIONALE P.O. CHIETI                               | CENTRO EMOFILIA E MALATTIE RARE DEL SANGUE P.O. PESCARA - ONCOEMATOLOGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA | EMATOLOGIA P.O. TERAMO                  |
| RDG040                                                | TROMBOCITOPENIE EREDITARIE                         |                                        |                                                                  |                                                                                                  |                                         |
| RDG050                                                | SINDROMI MIELODISPLASTICHE                         | EMATOLOGIA P.O. L'AQUILA               | SERVIZIO TRASFUSIONALE P.O. CHIETI                               | EMATOLOGIA CLINICA P.O. PESCARA                                                                  | EMATOLOGIA P.O. TERAMO                  |
| RD0050                                                | MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA                     |                                        |                                                                  |                                                                                                  |                                         |
| RD0060                                                | CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI                       |                                        |                                                                  | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                                                           |                                         |
| RD0070                                                | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE                        |                                        | SERVIZIO TRASFUSIONALE P.O. CHIETI                               | EMATOLOGIA CLINICA P.O. PESCARA                                                                  |                                         |
| RD0080                                                | SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI                     |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   |                                                                                                  |                                         |
| RDG051                                                | NEUTROPENIE CONGENITE                              |                                        | SERVIZIO TRASFUSIONALE P.O. CHIETI                               | ONCOEMATOLOGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA                                                           |                                         |
| RDG051                                                | NEUTROPENIA CRONICA IDIOPATICA GRAVE               |                                        |                                                                  | ONCOEMATOLOGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA                                                           |                                         |
| RD0040                                                | NEUTROPENIA CICLICA                                |                                        | SERVIZIO TRASFUSIONALE P.O. CHIETI                               | ONCOEMATOLOGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA                                                           |                                         |
| RD0081                                                | MASTOCITOSI SISTEMICA                              | ALLERGOLOGIA P.O. AVEZZANO             |                                                                  | CENTRO EMOFILIA E MALATTIE RARE DEL SANGUE P.O. PESCARA                                          | ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA P.O. TERAMO |
| 7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO |                                                    |                                        |                                                                  |                                                                                                  |                                         |
| CODICE MALATTIA                                       | MALATTIA E/O GRUPPO                                | ASL 1                                  | ASL 2                                                            | ASL 3                                                                                            | ASL 4                                   |
| RFG010                                                | LEUCODISTROFIE                                     |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   |                                                                                                  |                                         |
| RF0040                                                | RETT, SINDROME DI                                  |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   |                                                                                                  |                                         |
| RF0050                                                | ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA               |                                        |                                                                  |                                                                                                  |                                         |
| RF0060                                                | EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA                   |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI |                                                                                                  |                                         |
| RF0061                                                | DRAVET, SINDROME DI                                |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI |                                                                                                  |                                         |
| RF0070                                                | MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO                     |                                        |                                                                  |                                                                                                  |                                         |
| RN1520                                                | LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI                       |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   |                                                                                                  |                                         |
| RF0080                                                | COREA DI HUNTINGTON                                | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. AVEZZANO | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                  |                                                                                                  | NEUROLOGIA P.O. TERAMO                  |
| RFG040                                                | MALATTIE SPINOCEREBELLARI                          |                                        | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                  |                                                                                                  | NEUROLOGIA P.O. TERAMO                  |
| RN1490                                                | ISAACS, SINDROME DI                                |                                        | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                  |                                                                                                  |                                         |
| RF0081                                                | ATROFIA MULTISISTEMICA                             | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. AVEZZANO | NEUROLOGIA P.O. LANCIANO                                         | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. PESCARA                                                            | NEUROLOGIA P.O. TERAMO                  |
| RFG041                                                | NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   |                                                                                                  |                                         |
| RFG050                                                | ATROFIE MUSCOLARI SPINALI                          |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                                                           | NEUROLOGIA P.O. TERAMO                  |
| RF0100                                                | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA                      | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. L'AQUILA | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                  | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. PESCARA                                                            | NEUROLOGIA P.O. TERAMO                  |
| RF0110                                                | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA                         | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. L'AQUILA |                                                                  | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. PESCARA                                                            |                                         |
| RF0111                                                | SCHILDER, MALATTIA DI                              |                                        |                                                                  |                                                                                                  |                                         |
| RF0130                                                | LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI                        | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. AVEZZANO | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI |                                                                                                  |                                         |
| RF0140                                                | WEST, SINDROME DI                                  |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   |                                                                                                  |                                         |
| RF0150                                                | NARCOLESSIA                                        | NEUROFISIOPATOLOGIA P.O. L'AQUILA      | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   | NEUROLOGIA CdC VILLA SERENA                                                                      |                                         |
| RF0310                                                | CADASIL                                            | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. AVEZZANO | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   |                                                                                                  | NEUROLOGIA P.O. TERAMO                  |

| CODICE MALATTIA | MALATTIA E/O GRUPPO                                       | ASL 1                                  | ASL 2                                                            | ASL 3                                                          | ASL 4                  |
|-----------------|-----------------------------------------------------------|----------------------------------------|------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------|------------------------|
| RF0350          | EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE                            | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. AVEZZANO | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   |                                                                |                        |
| RF0360          | EMIPLEGIA ALTERNANTE                                      |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   |                                                                |                        |
| RF0370          | FAHR, MALATTIA DI                                         | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. AVEZZANO |                                                                  |                                                                |                        |
| RF0380          | MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI            |                                        |                                                                  |                                                                |                        |
| RF0390          | PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE |                                        |                                                                  |                                                                |                        |
| RF0410          | SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA                               | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. L'AQUILA | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI |                                                                | NEUROLOGIA P.O. TERAMO |
| RF0411          | SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA                             |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI |                                                                |                        |
| RF0160          | MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI                         |                                        |                                                                  |                                                                |                        |
| RFG060          | NEUROPATIE EREDITARIE                                     |                                        | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                  |                                                                | NEUROLOGIA P.O. TERAMO |
| RF0170          | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA                        | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. AVEZZANO | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                  | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. PESCARA                          | NEUROLOGIA P.O. TERAMO |
| RF0180          | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE      | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. AVEZZANO | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. PESCARA                          | NEUROLOGIA P.O. TERAMO |
| RF0181          | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL                             | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. L'AQUILA | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                  |                                                                |                        |
| RF0182          | LEWIS SUMNER, SINDROME DI                                 |                                        | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                  |                                                                |                        |
| RN1610          | SINDROME POEMS                                            |                                        | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                  |                                                                |                        |
| RFG070          | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE                             |                                        | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                  |                                                                |                        |
| RFG080          | DISTROFIE MUSCOLARI                                       |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI |                                                                |                        |
| RFG090          | DISTROFIE MIOTONICHE                                      |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI |                                                                | NEUROLOGIA P.O. TERAMO |
| RFG090          | DISTROFIA DI STEINERT                                     |                                        | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                  |                                                                |                        |
| RFG100          | PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE            |                                        | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                  |                                                                |                        |
| RFG160          | DISTONIE PRIMARIE                                         |                                        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                   |                                                                | NEUROLOGIA P.O. TERAMO |
| RF0090          | DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA                           |                                        |                                                                  |                                                                |                        |
| RF0183          | GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI                               | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. L'AQUILA | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI | PEDIATRIA P.O. PESCARA - NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. PESCARA | NEUROLOGIA P.O. TERAMO |
| RFG101          | SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI                | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. AVEZZANO | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. PESCARA                          | NEUROLOGIA P.O. TERAMO |
| RFG101          | MIASTENIA GRAVIS                                          |                                        | NEUROLOGIA P.O. LANCIANO                                         |                                                                |                        |
| RF0190          | EATON-LAMBERT, SINDROME DI                                |                                        | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                  |                                                                |                        |

| 8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO     |                                                 |                                    |                                                                                     |                                                            |                                            |
|--------------------------------------|-------------------------------------------------|------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|
| CODICE MALATTIA                      | MALATTIA E/O GRUPPO                             | ASL 1                              | ASL 2                                                                               | ASL 3                                                      | ASL 4                                      |
| RF0200                               | VITREORETINOPATIA<br>ESSUDATIVA FAMILIARE       |                                    |                                                                                     |                                                            |                                            |
| RF0201                               | COATS, MALATTIA DI                              |                                    | CLINICA OFTALMOLOGICA P.O.<br>CHIETI                                                |                                                            |                                            |
| RF0210                               | EALES, MALATTIA DI                              |                                    |                                                                                     |                                                            |                                            |
| RF0220                               | BEHR, SINDROME DI                               |                                    |                                                                                     |                                                            |                                            |
| RFG110                               | DISTROFIE RETINICHE<br>EREDITARIE               |                                    | CLINICA OFTALMOLOGICA P.O.<br>CHIETI                                                |                                                            |                                            |
| RFG120                               | DISTROFIE EREDITARIE DELLA<br>COROIDE           |                                    | CLINICA OFTALMOLOGICA P.O.<br>CHIETI                                                |                                                            |                                            |
| RF0230                               | IRIDOCICLITE<br>ETEROCROMICA DI FUCHS           |                                    | CLINICA OFTALMOLOGICA P.O.<br>CHIETI                                                |                                                            |                                            |
| RF0240                               | ATROFIA ESSENZIALE<br>DELL'IRIDE                |                                    |                                                                                     |                                                            |                                            |
| RF0250                               | EMERALOPIA CONGENITA                            |                                    |                                                                                     |                                                            |                                            |
| RF0260                               | OGUCHI, SINDROME DI                             |                                    |                                                                                     |                                                            |                                            |
| RF0270                               | COGAN, SINDROME DI                              | REUMATOLOGIA P.O. L'AQUILA         |                                                                                     |                                                            |                                            |
| RFG130                               | DEGENERAZIONI DELLA<br>CORNEA                   |                                    | CLINICA OFTALMOLOGICA P.O.<br>CHIETI                                                |                                                            |                                            |
| RFG140                               | DISTROFIE EREDITARIE DELLA<br>CORNEA            |                                    | CLINICA OFTALMOLOGICA P.O.<br>CHIETI                                                |                                                            |                                            |
| RF0280                               | CHERATOCONO                                     |                                    | CLINICA OFTALMOLOGICA P.O.<br>CHIETI                                                |                                                            |                                            |
| RF0290                               | CONGIUNTIVITE LIGNEA                            |                                    |                                                                                     |                                                            |                                            |
| RF0320                               | COROIDITE MULTIFOCAL                            |                                    | CLINICA OFTALMOLOGICA P.O.<br>CHIETI                                                |                                                            |                                            |
| RF0330                               | COROIDITE SERPIGINOSA                           |                                    | CLINICA OFTALMOLOGICA P.O.<br>CHIETI                                                |                                                            |                                            |
| 9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO |                                                 |                                    |                                                                                     |                                                            |                                            |
| CODICE MALATTIA                      | MALATTIA E/O GRUPPO                             | ASL 1                              | ASL 2                                                                               | ASL 3                                                      | ASL 4                                      |
| RC0110                               | CRIOGLOBULINEMIA MISTA                          | MEDICINA GENERALE P.O.<br>L'AQUILA | CLINICA MEDICA P.O. CHIETI                                                          |                                                            |                                            |
| RC0210                               | BEHÇET, MALATTIA DI                             | REUMATOLOGIA P.O. L'AQUILA         | PEDIATRIA AD INDIRIZZO<br>REUMATOLOGICO P.O. CHIETI -<br>CLINICA MEDICA P.O. CHIETI | REUMATOLOGIA P.O. PESCARA                                  | ALLERGOLOGIA ED<br>IMMUNOLOGIA P.O. TERAMO |
| RG0010                               | ENDOCARDITE REUMATICA                           |                                    | PEDIATRIA AD INDIRIZZO<br>REUMATOLOGICO P.O. CHIETI                                 |                                                            |                                            |
| RG0020                               | POLIANGIOITE MICROSCOPICA                       | MEDICINA GENERALE P.O.<br>L'AQUILA | CLINICA MEDICA P.O. CHIETI                                                          | REUMATOLOGIA P.O. PESCARA                                  | MEDICINA INTERNA P.O.<br>TERAMO            |
| RG0030                               | POLIARTERITE NODOSA                             | MEDICINA GENERALE P.O.<br>L'AQUILA | CLINICA MEDICA P.O. CHIETI                                                          |                                                            |                                            |
| RG0050                               | GRANULOMATOSI<br>EOSINOFILICA CON<br>POLIANGITE | REUMATOLOGIA P.O. L'AQUILA         | CLINICA MEDICA P.O. CHIETI                                                          | REUMATOLOGIA P.O. PESCARA                                  | ALLERGOLOGIA ED<br>IMMUNOLOGIA P.O. TERAMO |
| RG0060                               | GOODPASTURE, SINDROME DI                        |                                    | CLINICA NEFROLOGICA P.O.<br>CHIETI                                                  |                                                            |                                            |
| RG0070                               | GRANULOMATOSI CON<br>POLIANGITE                 | REUMATOLOGIA P.O. L'AQUILA         | CLINICA MEDICA P.O. CHIETI                                                          | REUMATOLOGIA P.O. PESCARA                                  | ALLERGOLOGIA ED<br>IMMUNOLOGIA P.O. TERAMO |
| RG0080                               | ARTERITE A CELLULE GIGANTI                      | REUMATOLOGIA P.O. L'AQUILA         | CLINICA MEDICA P.O. CHIETI                                                          | REUMATOLOGIA P.O. PESCARA                                  | MEDICINA INTERNA P.O.<br>TERAMO            |
| RGG010                               | MICROANGIOPATIE<br>TROMBOTICHE                  |                                    |                                                                                     | EMATOLOGIA CLINICA P.O.<br>PESCARA                         |                                            |
| RGG010                               | PORPORA TROMBOTICA<br>TROMBOCITOPENICA          |                                    |                                                                                     | EMATOLOGIA CLINICA P.O.<br>PESCARA                         |                                            |
| RG0090                               | TAKAYASU, MALATTIA DI                           | REUMATOLOGIA P.O. L'AQUILA         | CLINICA MEDICA P.O. CHIETI                                                          | REUMATOLOGIA P.O. PESCARA                                  | MEDICINA INTERNA P.O.<br>TERAMO            |
| RG0100                               | TELEANGECTASIA<br>EMORRAGICA EREDITARIA         |                                    |                                                                                     | CENTRO EMOFILIA E MALATTIE<br>RARE DEL SANGUE P.O. PESCARA |                                            |
| RG0110                               | BUDD-CHIARI, SINDROME DI                        |                                    |                                                                                     |                                                            |                                            |
| RD0030                               | PORPORA DI HENOC<br>SCHÖNLEIN RICORRENTE        |                                    | PEDIATRIA AD INDIRIZZO<br>REUMATOLOGICO P.O. CHIETI                                 | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                     | ALLERGOLOGIA ED<br>IMMUNOLOGIA P.O. TERAMO |
| RGG020                               | LINFEDEMI PRIMARI CRONICI                       |                                    |                                                                                     | RECUPERO E RIABILITAZIONE<br>FUNZIONALE P.O. POPOLI        |                                            |

| 10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO            |                                                                      |                                    |                                                                |                                                               |                                            |
|----------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------|------------------------------------|----------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|
| CODICE MALATTIA                                    | MALATTIA E/O GRUPPO                                                  | ASL 1                              | ASL 2                                                          | ASL 3                                                         | ASL 4                                      |
| RG0120                                             | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA                          |                                    | EMODINAMICA DIAGNOSTICA ED INTERVENTISTICA P.O. CHIETI         | CARDIOLOGIA P.O. PESCARA                                      |                                            |
| RH0011                                             | SARCOIDOSI                                                           | REUMATOLOGIA P.O. L'AQUILA         | PNEUMOLOGIA P.O. CHIETI                                        | REUMATOLOGIA P.O. PESCARA                                     | MALATTIE APPARATO RESPIRATORIO P.O. TERAMO |
| RHG010                                             | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE                           |                                    | PNEUMOLOGIA P.O. CHIETI                                        |                                                               | MALATTIE APPARATO RESPIRATORIO P.O. TERAMO |
| RHG010                                             | FIBROSI IDIOPATICA POLMONARE                                         | PNEUMOLOGIA P.O. L'AQUILA          | PNEUMOLOGIA P.O. CHIETI                                        | PNEUMOLOGIA P.O. PESCARA                                      | MALATTIE APPARATO RESPIRATORIO P.O. TERAMO |
| RHG011                                             | SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA |                                    |                                                                |                                                               |                                            |
| RH0020                                             | EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA                                     |                                    |                                                                |                                                               |                                            |
| RH0021                                             | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA                            |                                    |                                                                |                                                               | MALATTIE APPARATO RESPIRATORIO P.O. TERAMO |
| RH0022                                             | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA                             |                                    |                                                                |                                                               |                                            |
| RNG110                                             | DISCINESIE CILIARI PRIMARIE                                          |                                    | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                 |                                                               |                                            |
| RN0950                                             | KARTAGENER, SINDROME DI                                              |                                    |                                                                |                                                               |                                            |
| 11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE               |                                                                      |                                    |                                                                |                                                               |                                            |
| CODICE MALATTIA                                    | MALATTIA E/O GRUPPO                                                  | ASL 1                              | ASL 2                                                          | ASL 3                                                         | ASL 4                                      |
| RI0010                                             | ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI                     |                                    | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - GASTROENTEROLOGIA P.O. CHIETI | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                        |                                            |
| RI0020                                             | GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE                                         |                                    |                                                                |                                                               |                                            |
| RI0030                                             | GASTROENTERITE EOSINOFILA                                            |                                    | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - GASTROENTEROLOGIA P.O. CHIETI | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                        | ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA P.O. TERAMO    |
| RI0040                                             | SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE                            |                                    |                                                                |                                                               |                                            |
| RI0050                                             | COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE                                      |                                    | GASTROENTEROLOGIA P.O. CHIETI                                  |                                                               | MEDICINA INTERNA P.O. TERAMO               |
| RI0070                                             | MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI                                |                                    |                                                                |                                                               |                                            |
| RI0080                                             | LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA                                 |                                    |                                                                |                                                               |                                            |
| RIG010                                             | COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI                        |                                    |                                                                |                                                               |                                            |
| RIG020                                             | DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE     |                                    |                                                                |                                                               |                                            |
| 12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO       |                                                                      |                                    |                                                                |                                                               |                                            |
| CODICE MALATTIA                                    | MALATTIA E/O GRUPPO                                                  | ASL 1                              | ASL 2                                                          | ASL 3                                                         | ASL 4                                      |
| RJ0010                                             | DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO                                         |                                    | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                 |                                                               |                                            |
| RJ0020                                             | FIBROSI RETROPERITONEALE                                             |                                    |                                                                | NEFROLOGIA E DIALISI P.O. PESCARA                             |                                            |
| RJ0030                                             | CISTITE INTERSTIZIALE                                                | UROLOGIA P.O. L'AQUILA             |                                                                |                                                               |                                            |
| RJG010                                             | TUBULOPATIE PRIMITIVE                                                |                                    | CLINICA NEFROLOGICA P.O. CHIETI                                | NEFROLOGIA E DIALISI P.O. PESCARA                             |                                            |
| RJG020                                             | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE                                             | NEFROLOGIA E DIALISI P.O. L'AQUILA | CLINICA NEFROLOGICA P.O. CHIETI                                | NEFROLOGIA E DIALISI P.O. PESCARA                             | NEFROLOGIA E DIALISI P.O. TERAMO           |
| RN1360                                             | ALPORT, SINDROME DI                                                  | NEFROLOGIA E DIALISI P.O. L'AQUILA | CLINICA NEFROLOGICA P.O. CHIETI                                | PEDIATRIA P.O. PESCARA                                        |                                            |
| 13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO |                                                                      |                                    |                                                                |                                                               |                                            |
| CODICE MALATTIA                                    | MALATTIA E/O GRUPPO                                                  | ASL 1                              | ASL 2                                                          | ASL 3                                                         | ASL 4                                      |
| RL0010                                             | ERITROCHERATOLISI HIEMALIS                                           |                                    |                                                                |                                                               |                                            |
| RL0030                                             | PEMFIGO                                                              | DERMATOLOGIA P.O. L'AQUILA         | CLINICA DERMATOLOGICA P.O. CHIETI                              | DERMATOLOGIA P.O. PESCARA                                     | MEDICINA INTERNA P.O. TERAMO               |
| RL0040                                             | PEMFIGOIDE BOLLOSO                                                   | DERMATOLOGIA P.O. L'AQUILA         | CLINICA DERMATOLOGICA P.O. CHIETI                              | DERMATOLOGIA P.O. PESCARA                                     | MEDICINA INTERNA P.O. TERAMO               |
| RL0050                                             | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE                                      |                                    |                                                                |                                                               |                                            |
| RL0050                                             | PEMFIGOIDE CICATRIZIALE DELLE MUCOSE                                 |                                    | CLINICA DERMATOLOGICA P.O. CHIETI                              |                                                               |                                            |
| RL0050                                             | PEMFIGOIDE CICATRIZIALE OCULARE                                      |                                    | CLINICA OFTALMOLOGICA P.O. CHIETI                              |                                                               |                                            |
| RL0060                                             | LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS                                       | DERMATOLOGIA P.O. L'AQUILA         | CLINICA DERMATOLOGICA P.O. CHIETI                              | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA - DERMATOLOGIA P.O. PESCARA | MEDICINA INTERNA P.O. TERAMO               |
| RL0070                                             | SINDROME MICHELIN TIRE BABY                                          |                                    | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                 |                                                               |                                            |
| RL0080                                             | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA                     | DERMATOLOGIA P.O. L'AQUILA         | CLINICA DERMATOLOGICA P.O. CHIETI                              |                                                               | ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA P.O. TERAMO    |
| RL0090                                             | PIODERMA GANGRENOSO CRONICO                                          | DERMATOLOGIA P.O. L'AQUILA         | CLINICA DERMATOLOGICA P.O. CHIETI                              |                                                               |                                            |
| RNG151                                             | SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA                                   |                                    |                                                                |                                                               |                                            |

|        |                                                            |                            |                                      |                           |                                 |
|--------|------------------------------------------------------------|----------------------------|--------------------------------------|---------------------------|---------------------------------|
| RN0880 | ECTRODATTILIA - DISPLASIA<br>ECTODERMICA -<br>PALATOSCHISI |                            |                                      |                           |                                 |
| RN0560 | DISCHERATOSI CONGENITA                                     |                            |                                      |                           |                                 |
| RN1480 | IPOMELANOSI DI ITO                                         |                            |                                      |                           |                                 |
| RN0610 | IPOPLASIA FOCALE DERMICA                                   |                            |                                      |                           |                                 |
| RN0510 | INCONTINENTIA PIGMENTI                                     |                            | CLINICA DERMATOLOGICA P.O.<br>CHIETI |                           |                                 |
| RN1680 | SINDROME TRICO-DENTO-<br>OSSEA                             |                            |                                      |                           |                                 |
| RNG070 | ITTIOSI CONGENITE                                          | DERMATOLOGIA P.O. L'AQUILA | CLINICA DERMATOLOGICA P.O.<br>CHIETI | DERMATOLOGIA P.O. PESCARA | MEDICINA INTERNA P.O.<br>TERAMO |
| RN0600 | IPERCHERATOSI<br>EPIDERMOLITICA                            |                            |                                      |                           |                                 |
| RN1500 | SINDROME KID                                               | DERMATOLOGIA P.O. L'AQUILA |                                      |                           |                                 |
| RN0500 | CUTIS LAXA                                                 |                            |                                      |                           |                                 |
| RNG130 | CHERATODERMIE<br>PALMOPLANTARI EREDITARIE                  |                            |                                      |                           |                                 |

| CODICE MALATTIA                                                  | MALATTIA E/O GRUPPO                        | ASL 1                                  | ASL 2                                                                              | ASL 3                     | ASL 4                                   |
|------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|----------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------|-----------------------------------------|
| RN0520                                                           | XERODERMA PIGMENTOSO                       |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| RN0530                                                           | CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA            |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| RN0540                                                           | CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA   |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| RN0550                                                           | DARIER, MALATTIA DI                        | DERMATOLOGIA P.O. L'AQUILA             | CLINICA DERMATOLOGICA P.O. CHIETI                                                  | DERMATOLOGIA P.O. PESCARA |                                         |
| RN0570                                                           | EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA            |                                        |                                                                                    | DERMATOLOGIA P.O. PESCARA |                                         |
| RN0580                                                           | ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| RN0590                                                           | ERITROCHERATODERMIA VARIABILE              |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| RN0620                                                           | PACHIDERMOPERIOSTOSI                       |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| RN0630                                                           | PSEUDOXANTOMA ELASTICO                     |                                        |                                                                                    | DERMATOLOGIA P.O. PESCARA |                                         |
| RN0640                                                           | APLASIA CONGENITA DELLA CUTE               |                                        | CLINICA DERMATOLOGICA P.O. CHIETI                                                  |                           | AUXOLOGIA E PEDIATRIA P.O. ATRI         |
| RN1470                                                           | HAY-WELLS, SINDROME DI                     |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| RN1560                                                           | NEU-LAXOVA, SINDROME DI                    |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| RN1650                                                           | SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO              | DERMATOLOGIA P.O. L'AQUILA             | CLINICA DERMATOLOGICA P.O. CHIETI                                                  | DERMATOLOGIA P.O. PESCARA | MEDICINA INTERNA P.O. TERAMO            |
| RN1660                                                           | SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO               |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| RN1700                                                           | SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI               |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| RN1710                                                           | TAY, SINDROME DI                           |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| 14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO |                                            |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| CODICE MALATTIA                                                  | MALATTIA E/O GRUPPO                        | ASL 1                                  | ASL 2                                                                              | ASL 3                     | ASL 4                                   |
| RM0010                                                           | DERMATOMIOSITE                             | NEUROLOGIA E STROKE UNIT P.O. L'AQUILA | PEDIATRIA AD INDIRIZZO REUMATOLOGICO P.O. CHIETI - CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI | REUMATOLOGIA P.O. PESCARA | ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA P.O. TERAMO |
| RM0020                                                           | POLIMIOSITE                                | MEDICINA GENERALE P.O. L'AQUILA        | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI - CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                   | REUMATOLOGIA P.O. PESCARA | ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA P.O. TERAMO |
| RM0021                                                           | SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI        | REUMATOLOGIA P.O. L'AQUILA             | CLINICA MEDICA P.O. CHIETI                                                         | REUMATOLOGIA P.O. PESCARA |                                         |
| RM0030                                                           | CONNETTIVITE MISTA                         | REUMATOLOGIA P.O. L'AQUILA             | PEDIATRIA AD INDIRIZZO REUMATOLOGICO P.O. CHIETI - CLINICA MEDICA P.O. CHIETI      | REUMATOLOGIA P.O. PESCARA | MEDICINA INTERNA P.O. TERAMO            |
| RM0040                                                           | FASCITE EOSINOFILA                         | MEDICINA GENERALE P.O. L'AQUILA        |                                                                                    |                           |                                         |
| RM0050                                                           | FASCITE DIFFUSA                            |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| RM0060                                                           | POLICONDRITE RICORRENTE                    |                                        | CLINICA MEDICA P.O. CHIETI                                                         |                           |                                         |
| RM0070                                                           | ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO      |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| RM0080                                                           | ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA              |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| RM0090                                                           | FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA     |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| RM0100                                                           | MELOREOSTOSI                               |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| RM0110                                                           | MIOSITE A CORPI INCLUSI                    |                                        | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI                                                    |                           |                                         |
| RM0111                                                           | MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA              |                                        |                                                                                    |                           |                                         |
| RM0120                                                           | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA             | REUMATOLOGIA P.O. L'AQUILA             | CLINICA MEDICA P.O. CHIETI                                                         | REUMATOLOGIA P.O. PESCARA | ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA P.O. TERAMO |
| RM0121                                                           | SINDROME SAPHO                             | MEDICINA GENERALE P.O. L'AQUILA        | PEDIATRIA AD INDIRIZZO REUMATOLOGICO P.O. CHIETI - CLINICA MEDICA P.O. CHIETI      |                           |                                         |

| 15. MALFORMAZIONI CONGENITE , CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE |                                                                                                                    |                                   |                                     |                                          |       |
|-------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------|-------------------------------------|------------------------------------------|-------|
| CODICE MALATTIA                                                   | MALATTIA E/O GRUPPO                                                                                                | ASL 1                             | ASL 2                               | ASL 3                                    | ASL 4 |
| RN0010                                                            | ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI                                                                                         |                                   | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI      |                                          |       |
| RN0020                                                            | MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA                                                                                  |                                   | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI      |                                          |       |
| RN0030                                                            | AGENESIA CEREBELLARE                                                                                               | NEUROFISIOPATOLOGIA P.O. L'AQUILA | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI      |                                          |       |
| RN0040                                                            | JOUBERT, SINDROME DI                                                                                               |                                   | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI      |                                          |       |
| RN0050                                                            | LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA                                                                                 |                                   | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI      |                                          |       |
| RN0060                                                            | OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA                                                                              |                                   | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O. CHIETI |                                          |       |
| RNG150                                                            | AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA                                                |                                   | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI      | PEDIATRIA P.O. PESCARA                   |       |
| RN1340                                                            | AASE-SMITH, SINDROME DI                                                                                            |                                   |                                     |                                          |       |
| RN1570                                                            | NEUROACANTOCITOSI                                                                                                  |                                   | CLINICA NEUROLOGICA P.O. CHIETI     |                                          |       |
| RN1630                                                            | SINDROME ACROCALLOSA                                                                                               |                                   |                                     |                                          |       |
| RN1740                                                            | WALKER-WARBURG, SINDROME DI                                                                                        |                                   |                                     |                                          |       |
| RNG011                                                            | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO          | NEUROFISIOPATOLOGIA P.O. L'AQUILA | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI      |                                          |       |
| RQ0010                                                            | GERSTMANN, SINDROME DI                                                                                             |                                   |                                     |                                          |       |
| RFG150                                                            | ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE                                                                      |                                   | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI      |                                          |       |
| RN0070                                                            | FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI                                                                                    |                                   |                                     |                                          |       |
| RN0090                                                            | AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI                                                                                       |                                   |                                     |                                          |       |
| RN1050                                                            | AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI                                                                                       |                                   |                                     |                                          |       |
| RN0100                                                            | PETERS, ANOMALIA DI                                                                                                |                                   |                                     |                                          |       |
| RN0110                                                            | ANIRIDIA                                                                                                           |                                   | CLINICA OFTALMOLOGICA P.O. CHIETI   |                                          |       |
| RNG101                                                            | COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO                                                                    |                                   |                                     |                                          |       |
| RN0120                                                            | COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO                                                                                |                                   |                                     |                                          |       |
| RN0130                                                            | ANOMALIA "MORNING-GLORY"                                                                                           |                                   |                                     |                                          |       |
| RN0140                                                            | PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE                                                                               |                                   |                                     |                                          |       |
| RN1580                                                            | NORRIE, MALATTIA DI                                                                                                |                                   |                                     |                                          |       |
| RN1720                                                            | VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI                                                                                  |                                   | CLINICA OFTALMOLOGICA P.O. CHIETI   |                                          |       |
| RN0860                                                            | DISPLASIA SETTO-OTTICA                                                                                             |                                   | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI      |                                          |       |
| RN1460                                                            | FRASER, SINDROME DI                                                                                                |                                   |                                     |                                          |       |
| RN1750                                                            | WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI                                                                                      |                                   |                                     |                                          |       |
| RNG111                                                            | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO      |                                   |                                     |                                          |       |
| RNG030                                                            | SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI                                                                                       |                                   | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI      |                                          |       |
| RNG030                                                            | ACROCEFALOSINDATTILIA                                                                                              |                                   | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI      |                                          |       |
| RN0800                                                            | ANTLEY-BIXLER, SINDROME DI                                                                                         |                                   |                                     |                                          |       |
| RN0810                                                            | BALLER-GEROLD, SINDROME DI                                                                                         |                                   |                                     |                                          |       |
| RN1390                                                            | CARPENTER, SINDROME DI                                                                                             |                                   |                                     |                                          |       |
| RN1040                                                            | PFEIFFER, SINDROME DI                                                                                              |                                   |                                     |                                          |       |
| RN1230                                                            | SUMMITT, SINDROME DI                                                                                               |                                   |                                     |                                          |       |
| RNG040                                                            | CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA                                                                                           |                                   |                                     | TERAPIA INTENSIVA NEONATALE P.O. PESCARA |       |
| RNG040                                                            | CROUZON, MALATTIA DI                                                                                               |                                   | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI      |                                          |       |
| RNG040                                                            | DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE                                                                                          |                                   |                                     |                                          |       |
| RNG040                                                            | DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE                                                                                      |                                   |                                     |                                          |       |
| RNG040                                                            | DISPLASIA MAXILLONASALE                                                                                            |                                   |                                     |                                          |       |
| RN0400                                                            | JACKSON-WEISS, SINDROME DI                                                                                         |                                   |                                     |                                          |       |
| RN1000                                                            | NAGER, SINDROME DI                                                                                                 |                                   |                                     |                                          |       |
| RNG040                                                            | ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE |                                   |                                     |                                          |       |
| RNG121                                                            | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE            |                                   | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI      |                                          |       |

|        |                                               |  |                                |                                             |  |
|--------|-----------------------------------------------|--|--------------------------------|---------------------------------------------|--|
| RN0910 | GOLDENHAR, SINDROME DI                        |  | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI |                                             |  |
| RN0390 | SINDROME<br>CEFALOPOLISINDATTILIA DI<br>GREIG |  |                                |                                             |  |
| RN0470 | SINDROME OTO-PALATO-<br>DIGITALE              |  |                                |                                             |  |
| RN0260 | FOCOMELIA                                     |  |                                | TERAPIA INTENSIVA NEONATALE<br>P.O. PESCARA |  |
| RN0270 | DEFORMITA' DI SPRENGEL                        |  |                                |                                             |  |
| RN0290 | CAMPTODATTILIA FAMILIARE                      |  |                                |                                             |  |
| RN0430 | POLAND, SINDROME DI                           |  | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI | TERAPIA INTENSIVA NEONATALE<br>P.O. PESCARA |  |
| RN0460 | SINDROME FEMORO-FACCIALE                      |  |                                |                                             |  |

| CODICE MALATTIA | MALATTIA E/O GRUPPO                                                                                                  | ASL 1 | ASL 2                               | ASL 3                             | ASL 4 |
|-----------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------|-------------------------------------|-----------------------------------|-------|
| RNG020          | SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE                                                                         |       | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI      |                                   |       |
| RN1060          | ROBERTS, SINDROME DI                                                                                                 |       |                                     |                                   |       |
| RN0480          | SINDROME TRISMA-PSEUDOCAMPTODATTILIA                                                                                 |       |                                     |                                   |       |
| RN0890          | FREEMAN-SHELDON, SINDROME DI                                                                                         |       | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI      |                                   |       |
| RN1110          | SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE                                                                                        |       |                                     |                                   |       |
| RN1670          | SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI                                                                                         |       |                                     |                                   |       |
| RNG131          | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE          |       |                                     |                                   |       |
| RN0440          | SEQUENZA SIRENOMELICA                                                                                                |       |                                     |                                   |       |
| RN0340          | ADAMS-OLIVER, SINDROME DI                                                                                            |       |                                     |                                   |       |
| RN1690          | SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO                                                                      |       |                                     |                                   |       |
| RNG141          | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI                                     |       |                                     | PEDIATRIA P.O. PESCARA            |       |
| RN0150          | BLUE RUBBER BLEB NEVUS                                                                                               |       |                                     |                                   |       |
| RN0740          | IVEMARK , SINDROME DI                                                                                                |       |                                     |                                   |       |
| RN1510          | KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI                                                                                       |       | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI      |                                   |       |
| RNG142          | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI                                       |       |                                     | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA |       |
| RN0310          | KLIPPEL-FEIL SINDROME DI                                                                                             |       |                                     |                                   |       |
| RN0320          | GASTROSCHISI                                                                                                         |       |                                     | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA |       |
| RN0321          | SINDROME PRUNE BELLY                                                                                                 |       |                                     |                                   |       |
| RN0322          | ONFALOCELE                                                                                                           |       |                                     | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA |       |
| RNG132          | ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE                                           |       |                                     |                                   |       |
| RN0190          | MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA                                                              |       |                                     | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA |       |
| RN0200          | HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI                                                                                            |       |                                     | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA |       |
| RN0201          | GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI                                                                                     |       |                                     |                                   |       |
| RN0210          | ATRESIA BILIARE                                                                                                      |       |                                     | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA |       |
| RN0220          | CAROLI, MALATTIA DI                                                                                                  |       |                                     |                                   |       |
| RN0230          | MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO                                                                                      |       |                                     |                                   |       |
| RNG251          | DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI                                      |       |                                     | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA |       |
| RNG251          | CLOACA PERSISTENTE                                                                                                   |       |                                     | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA |       |
| RNG251          | ATRESIA COLICA                                                                                                       |       |                                     | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA |       |
| RNG251          | ATRESIA ILEALE                                                                                                       |       |                                     | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA |       |
| RN0160          | ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA                                                                         |       |                                     | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA |       |
| RN0170          | ATRESIA DEL DIGIUNO                                                                                                  |       |                                     | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA |       |
| RN0180          | ATRESIA O STENOSI DUODENALE                                                                                          |       |                                     | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA |       |
| RNG252          | ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE                                           |       |                                     |                                   |       |
| RN0250          | RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA                                                                                          |       |                                     |                                   |       |
| RNG261          | MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA                                                                                     |       |                                     |                                   |       |
| RJ0040          | RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO                                                                                |       |                                     |                                   |       |
| RN0980          | MECKEL, SINDROME DI                                                                                                  |       |                                     |                                   |       |
| RN1810          | ESTROFIA VESCICALE                                                                                                   |       |                                     | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA |       |
| RNG262          | DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO |       | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O. CHIETI | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA |       |
| RNG010          | PSEUDOERMAFRODITISMI                                                                                                 |       | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O. CHIETI |                                   |       |

|        |                          |  |                                |  |  |
|--------|--------------------------|--|--------------------------------|--|--|
| RN1430 | DENIS-DRASH, SINDROME DI |  | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI |  |  |
| RN0240 | ERMAFRODITISMO VERO      |  | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI |  |  |

| CODICE MALATTIA | MALATTIA E/O GRUPPO                                                                                                                             | ASL 1 | ASL 2                                            | ASL 3                                    | ASL 4                           |
|-----------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------|--------------------------------------------------|------------------------------------------|---------------------------------|
| RNG263          | ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO |       |                                                  |                                          |                                 |
| RNG264          | ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO                                                                |       | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O. CHIETI              | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA        |                                 |
| RNG264          | EPISPADIA                                                                                                                                       |       |                                                  | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O. PESCARA        |                                 |
| RNG271          | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE                                                        |       |                                                  |                                          |                                 |
| RN0280          | ACRODISOSTOSI                                                                                                                                   |       |                                                  |                                          |                                 |
| RN0300          | SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE                                                                                                                 |       |                                                  |                                          |                                 |
| RNG050          | CONDRODISTROFIE CONGENITE                                                                                                                       |       | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                   | PEDIATRIA P.O. PESCARA                   |                                 |
| RNG060          | OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA                                                                                          |       | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O. CHIETI              |                                          |                                 |
| RN0960          | MAFFUCCI, SINDROME DI                                                                                                                           |       |                                                  |                                          |                                 |
| RN1450          | DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA                                                                                                          |       |                                                  |                                          |                                 |
| RN0370          | DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI                                                                                                      |       |                                                  |                                          |                                 |
| RN0410          | JARCHO-LEVIN, SINDROME DI                                                                                                                       |       |                                                  |                                          |                                 |
| RNG080          | SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA                                                                                                             |       | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                   | TERAPIA INTENSIVA NEONATALE P.O. PESCARA |                                 |
| RN0680          | TURNER, SINDROME DI                                                                                                                             |       | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O. CHIETI              |                                          | AUXOLOGIA E PEDIATRIA P.O. ATRI |
| RNG090          | SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI                                                                      |       | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                   | PEDIATRIA P.O. PESCARA                   |                                 |
| RN1590          | PALLISTER-KILLIAN, SINDROME DI                                                                                                                  |       |                                                  | TERAPIA INTENSIVA NEONATALE P.O. PESCARA |                                 |
| RN0670          | SINDROME DEL "CRI DU CHAT"                                                                                                                      |       |                                                  |                                          |                                 |
| RN1730          | SINDROME WAGR                                                                                                                                   |       |                                                  |                                          |                                 |
| RN1270          | WILLIAMS, SINDROME DI                                                                                                                           |       | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                   | PEDIATRIA P.O. PESCARA                   |                                 |
| RN0700          | WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI                                                                                                                    |       |                                                  |                                          |                                 |
| RN1330          | SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE                                                                                                                |       | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                   |                                          |                                 |
| RNG091          | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE                                                    |       |                                                  |                                          |                                 |
| RN1320          | MARFAN, SINDROME DI                                                                                                                             |       | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                   | PEDIATRIA P.O. PESCARA                   | AUXOLOGIA E PEDIATRIA P.O. ATRI |
| RN0330          | EHLERS-DANLOS, SINDROME DI                                                                                                                      |       | PEDIATRIA AD INDIRIZZO REUMATOLOGICO P.O. CHIETI |                                          |                                 |
| RN1220          | STICKLER, SINDROME DI                                                                                                                           |       |                                                  |                                          |                                 |
| RNG092          | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE                                                    |       |                                                  | PEDIATRIA P.O. PESCARA                   |                                 |
| RNG092          | NANISMO OSTEODISPLASTICO MICROCEFALICO PRIMITIVO (MOPD)                                                                                         |       | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O. CHIETI              |                                          |                                 |
| RN0790          | AARSKOG, SINDROME DI                                                                                                                            |       |                                                  |                                          |                                 |
| RN0870          | DUBOWITZ, SINDROME DI                                                                                                                           |       |                                                  |                                          |                                 |
| RN1070          | ROBINOW, SINDROME DI                                                                                                                            |       |                                                  |                                          |                                 |
| RN1080          | RUSSELL-SILVER, SINDROME DI                                                                                                                     |       | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                   |                                          |                                 |
| RN1100          | SECKEL, SINDROME DI                                                                                                                             |       |                                                  |                                          |                                 |
| RN0730          | SHORT SINDROME                                                                                                                                  |       |                                                  |                                          |                                 |
| RNG093          | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO                                       |       |                                                  |                                          |                                 |
| RN0820          | BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME DI                                                                                                                 |       |                                                  | TERAPIA INTENSIVA NEONATALE P.O. PESCARA |                                 |
| RC0310          | SOTOS, SINDROME DI                                                                                                                              |       | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                   |                                          |                                 |
| RN0490          | WEAVER, SINDROME DI                                                                                                                             |       |                                                  |                                          |                                 |
| RN1120          | SIMPSON-GOLABI-BEHMEL, SINDROME DI                                                                                                              |       |                                                  |                                          |                                 |
| RN1550          | MARSHALL-SMITH, SINDROME DI                                                                                                                     |       |                                                  |                                          |                                 |

|        |                                                                                     |  |                                        |                                      |  |
|--------|-------------------------------------------------------------------------------------|--|----------------------------------------|--------------------------------------|--|
| RNG100 | ALTRE ANOMALIE CONGENITE<br>MULTIPLE GRAVI ED<br>INVALIDANTI CON RITARDO<br>MENTALE |  | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI         | PEDIATRIA P.O. PESCARA               |  |
| RN1350 | ALAGILLE, SINDROME DI                                                               |  |                                        | NEFROLOGIA E DIALISI P.O.<br>PESCARA |  |
| RN1370 | ALSTRÖM, SINDROME DI                                                                |  |                                        |                                      |  |
| RNG200 | AMARTOMATOSI MULTIPLE                                                               |  | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O.<br>CHIETI |                                      |  |

| CODICE MALATTIA | MALATTIA E/O GRUPPO                          | ASL 1                                     | ASL 2                                                                  | ASL 3                                       | ASL 4 |
|-----------------|----------------------------------------------|-------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------|-------|
| RN0750          | SCLEROSI TUBEROSA                            | NEUROLOGIA E STROKE UNIT<br>P.O. AVEZZANO | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI<br>- CLINICA NEUROLOGICA P.O.<br>CHIETI | TERAPIA INTENSIVA NEONATALE<br>P.O. PESCARA |       |
| RN0760          | PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI                   |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN0770          | STURGE-WEBER, SINDROME DI                    |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN0780          | VON HIPPEL-LINDAU,<br>SINDROME DI            |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1170          | SINDROME PROTEUS                             |                                           | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O.<br>CHIETI                                 |                                             |       |
| RN1300          | ANGELMAN, SINDROME DI                        |                                           | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                         |                                             |       |
| RN1250          | ASSOCIAZIONE<br>VACTERL/VATER                |                                           | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                         | CHIRURGIA PEDIATRICA P.O.<br>PESCARA        |       |
| RN1380          | BARDET-BIEDL, SINDROME DI                    |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN0830          | BLOOM, SINDROME DI                           |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN0840          | BÖRJESON-FORSSMAN-<br>LEHMANN, SINDROME DI   |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1780          | CHAR, SINDROME DI                            |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN0350          | COFFIN-LOWRY, SINDROME DI                    |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN0360          | COFFIN-SIRIS, SINDROME DI                    |                                           | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O.<br>CHIETI                                 |                                             |       |
| RN0401          | COHEN, SINDROME DI                           |                                           | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                         |                                             |       |
| RN1410          | CORNELIA DE LANGE,<br>SINDROME DI            |                                           | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                         |                                             |       |
| RC0250          | COSTELLO, SINDROME DI                        |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1010          | NOONAN, SINDROME DI                          |                                           | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O.<br>CHIETI                                 |                                             |       |
| RN1150          | SINDROME CARDIO-FACIO-<br>CUTANEA            |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1530          | SINDROME LEOPARD                             |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1420          | DE SANCTIS-CACCHIONE,<br>MALATTIA DI         |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1440          | DISPLASIA OCULO-DENTO-<br>DIGITALE           |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN0380          | FILIPPI, SINDROME DI                         |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1021          | SINDROME FG                                  |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1820          | FINE-LUBINSKY, SINDROME DI                   |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN0900          | FRYNS, SINDROME DI                           |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN0920          | HERMANSKY-PUDLAK,<br>SINDROME DI             |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN0930          | HOLT-ORAM, SINDROME DI                       |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1540          | LEVY-HOLLISTER, SINDROME<br>DI               |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RC0270          | LOWE, SINDROME DI                            |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1850          | MAINZER-SALDINO, SINDROME<br>DI              |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN0970          | MARSHALL, SINDROME DI                        |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1020          | OPITZ, SINDROME DI                           |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1030          | PALLISTER-HALL, SINDROME<br>DI               |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN0420          | PALLISTER W, SINDROME DI                     |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN0650          | PARRY-ROMBERG, SINDROME<br>DI                |                                           | CLINICA DERMATOLOGICA P.O.<br>CHIETI                                   |                                             |       |
| RN1310          | PRADER-WILLI, SINDROME DI                    |                                           | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                         | TERAPIA INTENSIVA NEONATALE<br>P.O. PESCARA |       |
| RN1620          | RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME<br>DI             |                                           | DIABETOLOGIA PEDIATRICA P.O.<br>CHIETI                                 |                                             |       |
| RN1130          | SINDROME BRANCHIO-OCULO-<br>FACCIALE         |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1140          | SINDROME BRANCHIO-OTO-<br>RENALE             |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1770          | SINDROME CARDIOFACCIALE<br>DI CAYLER         |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN0450          | SINDROME CEREBRO-COSTO-<br>MANDIBOLARE       |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1640          | SINDROME CEREBRO-OCULO-<br>FACIO-SCHELETRICA |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN0850          | SINDROME CHARGE                              |                                           | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                         | PEDIATRIA P.O. PESCARA                      |       |
| RN0940          | SINDROME KABUKI                              |                                           | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                         |                                             |       |
| RN1830          | SINDROME MEGALOCORNEA-<br>RITARDO MENTALE    |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1190          | SINDROME NAIL-PATELLA                        |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1160          | SINDROME OCULO-CEREBRO-<br>CUTANEA           |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RNG094          | SINDROMI PROGEROIDI                          |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RC0060          | WERNER, SINDROME DI                          |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1400          | COCKAYNE, SINDROME DI                        |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1180          | SINDROME TRICO-RINO-<br>FALANGEA             |                                           | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                         |                                             |       |
| RN1210          | SMITH-MAGENIS, SINDROME DI                   |                                           | CLINICA PEDIATRICA P.O. CHIETI                                         |                                             |       |
| RN1240          | TOWNES-BROCKS, SINDROME<br>DI                |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RNG095          | SINDROMI DI WAARDENBURG                      |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1260          | WILDERVANCK, SINDROME DI                     |                                           |                                                                        |                                             |       |
| RN1280          | WINCHESTER, SINDROME DI                      |                                           |                                                                        |                                             |       |

|                                                     |                                    |       |       |       |       |
|-----------------------------------------------------|------------------------------------|-------|-------|-------|-------|
| RN1290                                              | WOLFRAM, SINDROME DI               |       |       |       |       |
| 16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE |                                    |       |       |       |       |
| CODICE MALATTIA                                     | MALATTIA E/O GRUPPO                | ASL 1 | ASL 2 | ASL 3 | ASL 4 |
| RP0010                                              | EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA          |       |       |       |       |
| RP0020                                              | SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO |       |       |       |       |
| RP0030                                              | SINDROME FETALE DA IDANTOINA       |       |       |       |       |
| CODICE MALATTIA                                     | MALATTIA E/O GRUPPO                | ASL 1 | ASL 2 | ASL 3 | ASL 4 |
| RP0040                                              | SINDROME ALCOLICA FETALE           |       |       |       |       |
| RP0060                                              | KERNITTERO                         |       |       |       |       |
| RP0070                                              | FIBROSI EPATICA CONGENITA          |       |       |       |       |
| RP0080                                              | EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA |       |       |       |       |