

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti	
<i>Malattie infettive e parassitarie</i>	HANSEN, MALATTIA DI	RA0010	<i>Centro per le malattie rare infettive e parassitarie - Belluno</i>	Az. ULSS 1 Dolomiti P.O. Belluno	Malattie infettive	
	WHIPPLE, MALATTIA DI	RA0020			Dermatologia	
	LYME, MALATTIA DI	RA0030			Pediatria	
				Ospedale Sacro Cuore Don Calabria - Negrar (Verona)	Malattie infettive (Centro malattie tropicali)	
	HANSEN, MALATTIA DI	RA0010	<i>Centro per le malattie rare infettive e parassitarie - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Malattie infettive	
	WHIPPLE, MALATTIA DI	RA0020				
	LYME, MALATTIA DI	RA0030				
<i>Tumori</i>	WILMS, TUMORE DI	RB0010	<i>Centro per i tumori rari - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino)	
	RETINOBLASTOMA	RB0020			Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica)	
	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030			Gastroenterologia	
	GARDNER, SINDROME DI	RB0040			Chirurgia generale (Clinica Chirurgica I)	
	POLIPOSI FAMILIARE	RB0050			Neurochirurgia	
	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060			Fisiopatologia respiratoria	
	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070			Pneumologia	
	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	RB0071			Urologia	
	NEUROFIBROMATOSI	RB0010			Neurologia	
	COMPLESSO CARNEY	RB0020			Dermatologia	
	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RB0021			Chirurgia plastica	
					Istituto Oncologico Veneto-IRCCS	Oncologia (Area di oncologia clinica e sperimentale)
						Chirurgia generale (Area di chirurgia oncologica)
					Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Genetica medica Medicina generale I
	WILMS, TUMORE DI	RB0010			<i>Centro per i tumori rari - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona
RETINOBLASTOMA	RB0020	Neurologia (Neurologia B)				
CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030	Oncematologia Pediatrica				
GARDNER, SINDROME DI	RB0040	Chirurgia generale (Chirurgia generale ed epatobiliare)				
POLIPOSI FAMILIARE	RB0050	Dermatologia				
LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060	Neurochirurgia (Neurochirurgia A)				
SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070	Neurochirurgia pediatrica				
MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	RB0071	Chirurgia generale (Chirurgia Generale e dell'Obesità)				
NEUROFIBROMATOSI	RB0010	Oncologia				
COMPLESSO CARNEY	RB0020	Pneumologia				
CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RB0021					
WILMS, TUMORE DI	RB0010	<i>Centro per i tumori rari - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria		
RETINOBLASTOMA	RB0020			Neuropsichiatria Infantile		
CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030			Dermatologia		
GARDNER, SINDROME DI	RB0040			Gastroenterologia		
POLIPOSI FAMILIARE	RB0050			Genetica		
LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060					
SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070					
MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	RB0071					
NEUROFIBROMATOSI	RB0010					
COMPLESSO CARNEY	RB0020					
CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RB0021					
WILMS, TUMORE DI	RB0010			<i>Centro per i tumori rari - Bolzano</i>	Ospedale Centrale Bolzano	Dipartimento di Pediatria
RETINOBLASTOMA	RB0020					Dermatologia
CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030					Neurologia
GARDNER, SINDROME DI	RB0040					Gastroenterologia
POLIPOSI FAMILIARE	RB0050					
LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060					
SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070					
MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	RB0071					
NEUROFIBROMATOSI	RB0010					
COMPLESSO CARNEY	RB0020					
CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RB0021					



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie delle ghiandole endocrine	DEFICIENZA DI ACTH	RC0010	<i>Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova  Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Arca materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Medicina generale (Clinica Medica III e Endocrinologia) UO Ipertensione Nefrologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica)  Medicina generale I
	KALLMANN, SINDROME DI	RC0020			
	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	RC0021			
	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	RC0022			
	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	RC0040			
	LEPRECAUNISMO	RC0050			
	REFETTOFF, SINDROME DI	RC0280			
	KENNY-CAFFEY, SINDROME DI	RC0300			
	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	RCG010			
	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	RCG020			
	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	RCG030			
	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	RCG031			
	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	RCG162			
	PENDRED, SINDROME DI	RF0400			
	KALLMANN, SINDROME DI	RC0020			
	DEFICIENZA DI ACTH	RC0010	<i>Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Medicina generale ad ind. immunoenz. ed emocoagulat. Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo
	KALLMANN, SINDROME DI	RC0020			
	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	RC0021			
	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	RC0022			
	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	RC0040			
	LEPRECAUNISMO	RC0050			
	REFETTOFF, SINDROME DI	RC0280			
	KENNY-CAFFEY, SINDROME DI	RC0300			
	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	RCG010			
	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	RCG020			
	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	RCG030			
	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	RCG031			
	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	RCG162			
	PENDRED, SINDROME DI	RF0400			
		DEFICIENZA DI ACTH			
KALLMANN, SINDROME DI		RC0020			
DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH		RC0021			
IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO		RC0022			
PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA		RC0040			
LEPRECAUNISMO		RC0050			
REFETTOFF, SINDROME DI		RC0280			
KENNY-CAFFEY, SINDROME DI		RC0300			
IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI		RCG010			
SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE		RCG020			
POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI		RCG030			
SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA		RCG031			
SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE		RCG162			
PENDRED, SINDROME DI		RF0400			
		DEFICIENZA DI ACTH	RC0010	<i>Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara
	KALLMANN, SINDROME DI	RC0020			
	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	RC0021			
	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	RC0022			
	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	RC0040			
	LEPRECAUNISMO	RC0050			
	REFETTOFF, SINDROME DI	RC0280			
	KENNY-CAFFEY, SINDROME DI	RC0300			
	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	RCG010			
	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	RCG020			
	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	RCG030			
	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	RCG031			
	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	RCG162			
	PENDRED, SINDROME DI	RF0400			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
Malattie del metabolismo	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	RCG040	Centro per le malattie rare del metabolismo - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I) Neurologia (Clinica neurologica) Nefrologia Gastroenterologia Reumatologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Medicina generale (Endocrinologia) Dermatologia Dipartimento salute donna e bambino - Centro per l'ipovisione dell'età evolutiva			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	RCG050						
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	RCG060						
	IPERINSULINISMI CONGENITI	RCG061						
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	RCG070						
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	RCG071						
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	RCG072						
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	RCG073						
	LIPODISTROFIA TOTALE	RC0080						
	DERCLUM, MALATTIA DI	RC0090						
	MALATTIE PEROSSISOMIALI	RCG084						
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	RCG110						
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	RCG085						
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PRIMIDINE	RCG120						
	IPOFOSFATASIA	RC0160						
	CALCINOSI TUMORALE	RC0230						
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	RCG040				Centro per le malattie rare del metabolismo - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatría (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunocemat ed emocoagulat.) Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Dermatologia
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	RCG050						
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	RCG060						
	IPERINSULINISMI CONGENITI	RCG061						
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	RCG070							
DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	RCG071							
DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	RCG072							
DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	RCG073							
LIPODISTROFIA TOTALE	RC0080							
DERCLUM, MALATTIA DI	RC0090							
MALATTIE PEROSSISOMIALI	RCG084							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	RCG110							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	RCG085							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PRIMIDINE	RCG120							
IPOFOSFATASIA	RC0160							
CALCINOSI TUMORALE	RC0230							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	RCG040	Centro per le malattie rare del metabolismo - Bolzano	Ospedale centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Medicina Interna Gastroenterologia				
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	RCG050							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	RCG060							
IPERINSULINISMI CONGENITI	RCG061							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	RCG070							
DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	RCG071							
DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	RCG072							
DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	RCG073							
LIPODISTROFIA TOTALE	RC0080							
DERCLUM, MALATTIA DI	RC0090							
MALATTIE PEROSSISOMIALI	RCG084							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	RCG110							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	RCG085							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PRIMIDINE	RCG120							
IPOFOSFATASIA	RC0160							
CALCINOSI TUMORALE	RC0230							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	RCG040				Centro per le malattie rare del metabolismo - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pediatría	
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	RCG050							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	RCG060							
IPERINSULINISMI CONGENITI	RCG061							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	RCG070							
DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	RCG071							
DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	RCG072							
DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	RCG073							
LIPODISTROFIA TOTALE	RC0080							
DERCLUM, MALATTIA DI	RC0090							
MALATTIE PEROSSISOMIALI	RCG084							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	RCG110							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	RCG085							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PRIMIDINE	RCG120							
IPOFOSFATASIA	RC0160							
CALCINOSI TUMORALE	RC0230							

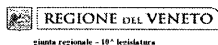


Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
Malattie del metabolismo - difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RNI760)	RCG074	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Nefrologia Medicina generale (Endocrinologia) Neurologia (Clinica neurologica) Fisiopatologia respiratoria Pneumologia			
	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075						
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	RCG076						
	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	RCG077						
	DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	RCG078						
	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	RCG081						
	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	RCG082						
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083						
	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RNI760)	RCG074				Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatría (Malattie metaboliche ereditarie) Neuropsichiatria infantile Medicina generale (Medicina generale ad ind immunemat ed emocoagulata) Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Oculistica
	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075						
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	RCG076							
DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	RCG077							
DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	RCG078							
DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	RCG081							
SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	RCG082							
ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083							
DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RNI760)	RCG074	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria				
DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	RCG076							
DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	RCG077							
DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	RCG078							
DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	RCG081							
SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	RCG082							
ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083							
DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RNI760)	RCG074				Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Trento	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria	
DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	RCG076							
DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	RCG077							
DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	RCG078							
DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	RCG081							
SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	RCG082							
ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083							



giunta regionale - 10° legislatura

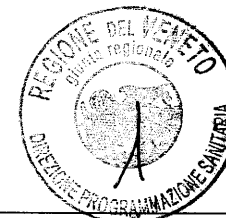
Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie del metabolismo- malattie da accumulo lisosomiale	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	RCG080	<i>Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I) Neurologia (Clinica neurologica) Nefrologia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Riabilitazione ortopedica Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otorchirurgia)
	MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140			
	MUCOLIPIDOSI	RCG090			
	OLIGOSACCARIDOSI	RCG091			
	GANGLIOSIDOSI	RFG030			
	CEROLIDOLIPOFUSCINOSI	RFG020			
	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180			
DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	RCG080	<i>Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunocemat ed emocoagulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi)	
MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140				
MUCOLIPIDOSI	RCG090				
OLIGOSACCARIDOSI	RCG091				
GANGLIOSIDOSI	RFG030				
CEROLIDOLIPOFUSCINOSI	RFG020				
ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180				
DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	RCG080	<i>Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria	
MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140				
MUCOLIPIDOSI	RCG090				
OLIGOSACCARIDOSI	RCG091				
GANGLIOSIDOSI	RFG030				
CEROLIDOLIPOFUSCINOSI	RFG020				
ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180				
DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	RCG080	<i>Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Genetica Nefrologia Neuropsichiatria Infantile	
MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140				
MUCOLIPIDOSI	RCG090				
OLIGOSACCARIDOSI	RCG091				
GANGLIOSIDOSI	RFG030				
CEROLIDOLIPOFUSCINOSI	RFG020				
ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180				



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Unità partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie del metabolismo- difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092	Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I) Neurologia (Clinica neurologica) Nefrologia Gastroenterologia Reumatologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Medicina generale (Endocrinologia)
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	RCG093			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	RCG094			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	RCG095			
	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092	Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatría (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunomat ed emocoagulat.) Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	RCG093			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	RCG094			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	RCG095			
	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092	Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	RCG093			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	RCG094			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	RCG095			
DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092	Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatría Genetica	
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	RCG093				
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	RCG094				
ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	RCG095				
Malattie del metabolismo- difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	RCG100	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I°) Gastroenterologia Medicina generale (Endocrinologia) Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica)
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG101			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	RCG102			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG103			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	RCG100	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale (Medicina generale ad ind. Immunomat. ed emocoagulat.) Neurologia (Neurologia B)
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG101			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	RCG102			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG103			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	RCG100	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Bolzano	Ospedale centrale di Bolzano	Gastroenterologia Dipartimento di Pediatría (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG101			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	RCG102			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG103			
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	RCG100	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatría Genetica	
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG101				
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	RCG102				
ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG103				
Malattie del metabolismo- difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE; PROTEICA (CDGS)	RCG190	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Pediatría (Malattie metaboliche ereditarie) Gastroenterologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Clinica Neurologica Nefrologia
	AMILOIDOSI SISTEMICHE	RCG130			
	CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI	RC0180			
	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neuropsichiatria infantile Pediatría (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunomat ed emocoagulat.) Dermatologia Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Neurologia (Neurologia A e neurologia B)
	AMILOIDOSI SISTEMICHE	RCG130			
	CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI	RC0180			
				Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale 1



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Bolzano</i>	Ospedale centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)			
	AMILOIDOSI SISTEMICHE	RCG130						
	CRIGLER-NAIJAR, SINDROME DI	RC0180						
		DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Genetica		
		AMILOIDOSI SISTEMICHE	RCG130					
		CRIGLER-NAIJAR, SINDROME DI	RC0180					
<i>Malattie del sistema immunitario</i>		ANGIOEDEMA EREDITARIO	RC0190	<i>Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) Reumatologia Medicina generale (Clinica Medica I) Oculistica (Clinica Oculistica) Gastroenterologia Dermatologia Fisiopatologia respiratoria		
		ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	RC0191					
		CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA	RC0200					
	ISTIOCITOSI CRONICHE	RCG150						
	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	RCG160						
	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	RCG161						
	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	RC0220						
	SCHNITZLER, SINDROME DI	RC0290						
	ANGIOEDEMA EREDITARIO	RC0190	<i>Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Verona</i>				Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoenat. ed emocoagulat.) Immunologia (Immunologia clinica) Dermatologia Gastroenterologia Pneumologia Oculistica
	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	RC0191						
	CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA	RC0200						
	ISTIOCITOSI CRONICHE	RCG150						
	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	RCG160						
	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	RCG161						
	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	RC0220						
	SCHNITZLER, SINDROME DI	RC0290						
	ANGIOEDEMA EREDITARIO	RC0190		<i>Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Pneumologia Reumatologia Dermatologia Genetica		
	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	RC0191						
	CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA	RC0200						
	ISTIOCITOSI CRONICHE	RCG150						
IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	RCG160							
SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	RCG161							
SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	RC0220							
SCHNITZLER, SINDROME DI	RC0290							
ANGIOEDEMA EREDITARIO	RC0190	<i>Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano				Dipartimento di Pediatria Pneumologia Medicina Interna Dermatologia	
ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	RC0191							
CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA	RC0200							
ISTIOCITOSI CRONICHE	RCG150							
IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	RCG160							
SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	RCG161							
SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	RC0220							
SCHNITZLER, SINDROME DI	RC0290							
<i>Malattie del sangue e degli organi ematopoietici (Anemie)</i>	ANEMIE EREDITARIE			RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova		Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Medicina generale (Clinica Medica I) Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) Medicina generale (Coagulopatie)
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)			RD0070				
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080						
		ANEMIE EREDITARIE	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Oncematologia Pediatrica Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoenat. ed emocoagulat.) Ematologia Medicina trasfusionale (Servizio Trasfusionale ed Immunematologia)		
		ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070					
		SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080					
		ANEMIE EREDITARIE	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Vicenza</i>	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatria Ematologia		
		ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070					
		SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080					
		ANEMIE EREDITARIE	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Treviso</i>	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatria Ematologia		
		ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070					
		SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080					
		ANEMIE EREDITARIE	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Rovigo</i>	Az. ULSS 5 Polesana P.O. Rovigo	Medicina Trasfusionale		
		ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070					
		SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080					
		ANEMIE EREDITARIE	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Ematologia Centro Trasfusionale Reumatologia		
		ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070					
		SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080					
		ANEMIE EREDITARIE	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Ematologia		
		ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070					
		SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080					



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Service confluenti
Malattie del sangue e degli organi ematopoietici (Difetti ereditari della coagulazione)	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	Centro per i difetti ereditari della coagulazione - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Medicina generale (Clinica Medica I, Malattie Trombotiche ed Emorragiche, Clinica Medica V e Coagulopatie) Malattie infettive Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Medicina trasfusionale Ortopedia e traumatologia Odontoiatria e stomatologia
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	Centro per i difetti ereditari della coagulazione - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona  Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Oncoematologia Pediatrica Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.) Ematologia Malattie infettive Medicina Trasfusionale Ortopedia e traumatologia Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria  Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo)
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	Centro per i difetti ereditari della coagulazione - Vicenza	ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatria Ematologia Malattie infettive Ortopedia e traumatologia Medicina trasfusionale Chirurgia maxillo-facciale Recupero e riabilitazione funzionale
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	Centro per i difetti ereditari della coagulazione - Treviso	ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso  ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Castellano Veneto	Ematologia Medicina Trasfusionale Ortopedia e Traumatologia Malattie infettive Chirurgia maxillo-facciale  Medicina trasfusionale (Servizio Trasfusionale e Immunologia)
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	Centro per i difetti ereditari della coagulazione - Trento	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	Pediatria Centro Trasfusionale Reumatologia Genetica Ematologia
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	Centro per i difetti ereditari della coagulazione - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Ematologia

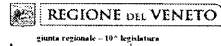




REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10° legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
<i>Malattie del sangue e degli organi ematopoietici (Altre Malattie Ematologiche)</i>	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica I e Clinica Medica V) Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica)			
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020						
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030						
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031						
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040						
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050						
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050						
	CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI	RD0060						
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051						
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081						
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010				<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunemat. ed emocoagulat.) Ematologia Medicina trasfusionale (Servizio Trasfusionale e Immunocematologia)
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020						
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030						
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031						
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040						
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050						
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050						
	CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI	RD0060						
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051						
MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081							
SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Vicenza</i>	ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Ematologia				
EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020							
PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030							
PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031							
TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040							
SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050							
MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050							
CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI	RD0060							
NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051							
MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081							
SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010				<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Centro Trasfusionale Nefrologia Reumatologia Genetica Ematologia	
EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020							
PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030							
PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031							
TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040							
SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050							
MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050							
CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI	RD0060							
NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051							
MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081							
SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Ematologia				
EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020							
PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030							
PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031							
TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040							
SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050							
MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050							
CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI	RD0060							
NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051							
MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081							



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Service confluenti			
Malattie rare neurologiche	LEUCODISTROFIE	RF0010	Centro per le malattie rare neurologiche - Vicenza	ULSS 8 Berica P.O. Vicenza  Az. ULSS 7 Pedemontana	Neurologia Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale)  Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) (P.O. Bassano)  Centro di riabilitazione AISM Rosa			
	RETT, SINDROME DI	RF0040						
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUSIANA	RF0050						
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060						
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061						
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070						
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520						
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080						
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RF0040						
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490						
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081						
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0041						
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111						
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130						
	WEST, SINDROME DI	RF0140						
	NARCOLESSIA	RF0150						
	CADASIL	RF0310						
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350						
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360						
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370						
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380						
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390						
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410						
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411						
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160						
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170						
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182						
	SINDROME POEMS	RN1610						
	LEUCODISTROFIE	RF0010				Centro per le malattie rare neurologiche - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso  IRCCS Eugenio Medea Conegliano	Neurologia Recupero e riabilitazione funzionale Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale)  IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	RETT, SINDROME DI	RF0040						
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUSIANA	RF0050						
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060						
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061						
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070						
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520						
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080						
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RF0040						
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490						
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081						
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0041						
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111						
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130						
	WEST, SINDROME DI	RF0140						
	NARCOLESSIA	RF0150						
CADASIL	RF0310							
EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350							
EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360							
FAHR, MALATTIA DI	RF0370							
MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380							
PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390							
SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410							
SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411							
MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160							
PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170							
LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182							
SINDROME POEMS	RN1610							



**REGIONE DEL VENETO**

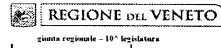
giunta regionale - 10<sup>a</sup> legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
	LEUCODISTROFIE	RF0010	<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Neurologia (Clinica Neurologica) Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Clinica Ortopedica Traumatologica Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Psichiatria Chirurgia Generale 1 e Chirurgia Generale 2 Neurochirurgia			
	RETT, SINDROME DI	RF0040						
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUISIANA	RF0050						
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060						
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061						
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070						
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520						
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080						
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RF0040						
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490						
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081						
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0041						
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111						
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130						
	WEST, SINDROME DI	RF0140						
	NARCOLESSIA	RF0150						
	CADASIL	RF0310						
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350						
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360						
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370						
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380						
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390						
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410						
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411						
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160						
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170						
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182						
	SINDROME POEMS	RN1610						
	LEUCODISTROFIE	RF0010				<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Medicina generale (Medicina generale ad ind. Immunemat. ed emocoagulat.) Pneumologia Psichiatria Neurochirurgia
	RETT, SINDROME DI	RF0040						
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUISIANA	RF0050						
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060						
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061						
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070						
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520						
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080						
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RF0040						
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490						
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081						
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0041						
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111						
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130						
	WEST, SINDROME DI	RF0140						
	NARCOLESSIA	RF0150						
CADASIL	RF0310							
EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350							
EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360							
FAHR, MALATTIA DI	RF0370							
MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380							
PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390							
SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410							
SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411							
MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160							
PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170							
LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182							
SINDROME POEMS	RN1610							
				Az. ULSS 6 Euganea	Neurologia (Clinica neurologica II) (P.O. Sant'Antonio) Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza  Centro di riabilitazione AISM Padova  Fondazione Federico Milcovich Padova (già UILDM)			
				IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo	IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo			
				Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	Recupero e riabilitazione e funzionale (Dipartimento riabilitativo)  Centro di riabilitazione/Fondazione Speranza ONLUS (già UILDM)  Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)			

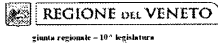


Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
	LEUCODISTROFIE	RF0010	Centro per le malattie rare neurologiche - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neuropsichiatria Infantile Neurologia Genetica			
	RETT, SINDROME DI	RF0040						
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUSIANA	RF0050						
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060						
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061						
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070						
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520						
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080						
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RF0040						
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490						
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081						
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0041						
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111						
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130						
	WEST, SINDROME DI	RF0140						
	NARCOLESSIA	RF0150						
	CADASIL	RF0310						
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350						
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360						
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370						
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380						
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390						
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATEMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410						
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411						
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160						
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170						
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182						
	SINDROME POEMS	RN1610						
	LEUCODISTROFIE	RF0010				Centro per le malattie rare neurologiche - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Neurologia
	RETT, SINDROME DI	RF0040						
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUSIANA	RF0050						
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060						
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061						
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070						
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520						
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080						
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RF0040						
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490						
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081						
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0041						
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111						
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130						
	WEST, SINDROME DI	RF0140						
	NARCOLESSIA	RF0150						
	CADASIL	RF0310						
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350						
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360						
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370						
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380						
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390						
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATEMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410						
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411						
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160						
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170						
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182						
	SINDROME POEMS	RN1610						





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RF050	<i>Centro per le malattie rare neuromuscolari - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Neurologia
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RF060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180			
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RF0070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RF0080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RF0090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RF0100			
	DISTONIE PRIMARIE	RF0160			
	GUILLAIN-BARRE, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RF0101			
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RF050			
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RF060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180			
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RF0070			
DISTROFIE MUSCOLARI	RF0080				
DISTROFIE MIOTONICHE	RF0090				
PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RF0100				
DISTONIE PRIMARIE	RF0160				
GUILLAIN-BARRE, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183				
SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RF0101				
<i>Malattie dell'apparato visivo</i>	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Treviso</i>	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Oculistica
	COATS, MALATTIA DI	RF0201			
	EALES, MALATTIA DI	RF0210			
	BEHR, SINDROME DI	RF0220			
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0110			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0120			
	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	RF0230			
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240			
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250			
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260			
	COGAN, SINDROME DI	RF0270			
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0130			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0140			
	CHERATOCONO	RF0280			
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290			
	COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320			
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330			
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200			
	COATS, MALATTIA DI	RF0201			
	EALES, MALATTIA DI	RF0210			
BEHR, SINDROME DI	RF0220				
DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0110				
DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0120				
IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	RF0230				
ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240				
EMERALOPIA CONGENITA	RF0250				
OGUCHI, SINDROME DI	RF0260				
COGAN, SINDROME DI	RF0270				
DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0130				
DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0140				
CHERATOCONO	RF0280				
CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290				
COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320				
COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330				
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Venezia</i>	Az. ULSS 3 Serenissima	Oculistica (P.O. Mestre) Fondazione Banca degli occhi
	COATS, MALATTIA DI	RF0201			
	EALES, MALATTIA DI	RF0210			
	BEHR, SINDROME DI	RF0220			
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0110			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0120			
	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	RF0230			
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240			
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250			
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260			
	COGAN, SINDROME DI	RF0270			
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0130			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0140			
	CHERATOCONO	RF0280			
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290			
	COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320			
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti				
Malattie del sistema circolatorio	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110	Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Medicina generale (Clinica Medica 1 e Clinica Medica V) Cardiologia Reumatologia Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) Oculistica (Clinica Oculistica) Gastroenterologia Neurologia (Clinica Neurologica) Fisiopatologia Respiratoria Pneumologia Riabilitazione Ortopedica				
	BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210							
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010							
	POLIANGIITE MICROSCOPICA	RG0020							
	POLIARTERITE NODOSA	RG0030							
	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050							
	GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060							
	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070							
	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080							
	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG0310							
	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090							
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100							
	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110							
	PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030							
	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG0320							
								Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I
		CRIOGLOBULINEMIA MISTA				RC0110	Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunemat. ed emocoagulat.) Ematologia Reumatologia Dermatologia Oculistica Pneumologia
		BEHÇET, MALATTIA DI				RC0210			
		ENDOCARDITE REUMATICA				RG0010			
		POLIANGIITE MICROSCOPICA				RG0020			
	POLIARTERITE NODOSA	RG0030							
	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050							
	GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060							
	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070							
	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080							
	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG0310							
	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090							
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100							
	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110							
	PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030							
	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG0320							
	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110	Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (inutilmente al Servizio di Consulenza Genetica) Medicina Interna Ematologia				
	BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210							
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010							
	POLIANGIITE MICROSCOPICA	RG0020							
	POLIARTERITE NODOSA	RG0030							
	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050							
	GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060							
	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070							
	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080							
	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG0310							
	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090							
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100							
	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110							
	PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030							
	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG0320							
	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110				Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Reumatologia Nefrologia Medicina fisica e riabilitazione	
	BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210							
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010							
	POLIANGIITE MICROSCOPICA	RG0020							
	POLIARTERITE NODOSA	RG0030							
	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050							
	GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060							
	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070							
	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080							
	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG0310							
	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090							
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100							
	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110							
	PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030							
	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG0320							



giunta regionale - 10° legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Arca materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Centro per l'ipovisione infantile e dell'età evolutiva Oculistica			
	COATS, MALATTIA DI	RF0201						
	EALES, MALATTIA DI	RF0210						
	BEHR, SINDROME DI	RF0220						
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0220						
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0220						
	IRIDOCICLITE ETETOCROMICA DI FUCHS	RF0230						
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240						
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250						
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260						
	COGAN, SINDROME DI	RF0270						
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0280						
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0280						
	CHERATOCONO	RF0280						
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290						
	COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320						
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330						
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200				Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Oculistica
	COATS, MALATTIA DI	RF0201						
	EALES, MALATTIA DI	RF0210						
	BEHR, SINDROME DI	RF0220						
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0220						
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0220						
	IRIDOCICLITE ETETOCROMICA DI FUCHS	RF0230						
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240						
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250						
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260						
	COGAN, SINDROME DI	RF0270						
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0280						
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0280						
	CHERATOCONO	RF0280						
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290						
	COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320						
COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330							
VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Oculistica				
COATS, MALATTIA DI	RF0201							
EALES, MALATTIA DI	RF0210							
BEHR, SINDROME DI	RF0220							
DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0220							
DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0220							
IRIDOCICLITE ETETOCROMICA DI FUCHS	RF0230							
ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240							
EMERALOPIA CONGENITA	RF0250							
OGUCHI, SINDROME DI	RF0260							
COGAN, SINDROME DI	RF0270							
DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0280							
DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0280							
CHERATOCONO	RF0280							
CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290							
COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320							
COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330							
VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200				Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Oculistica	
COATS, MALATTIA DI	RF0201							
EALES, MALATTIA DI	RF0210							
BEHR, SINDROME DI	RF0220							
DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0220							
DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0220							
IRIDOCICLITE ETETOCROMICA DI FUCHS	RF0230							
ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240							
EMERALOPIA CONGENITA	RF0250							
OGUCHI, SINDROME DI	RF0260							
COGAN, SINDROME DI	RF0270							
DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0280							
DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0280							
CHERATOCONO	RF0280							
CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290							
COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320							
COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330							

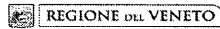




**REGIONE DEL VENETO**

giunta regionale - 10<sup>a</sup> legislatura

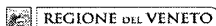
Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Service confluenti						
Malattie dell'apparato respiratorio	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Pneumologia Fisiopatologia respiratoria Cardiologia Nefrologia Chirurgia Toracica Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Reumatologia Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica)						
	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	RH0011									
	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	RHG010									
	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	RHG011									
	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	RH0020									
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	RH0021									
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	RH0022									
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110									
							Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I Pneumologia			
IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Pneumologia Medicina Generale e Malattie trombotiche e degenerative Fibrosi cistica (Centro Fibrosi Cistica)  Pneumologia						
	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	RH0011									
	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	RHG010									
	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	RHG011									
	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	RH0020									
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	RH0021									
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	RH0022									
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110									
							Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza				
IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Pneumologia Medicina Interna						
	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	RH0011									
	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	RHG010									
	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	RHG011									
	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	RH0020									
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	RH0021									
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	RH0022									
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110									
IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pneumologia Reumatologia Genetica						
	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	RH0011									
	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	RHG010									
	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	RHG011									
	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	RH0020									
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	RH0021									
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	RH0022									
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110									
Malattie dell'apparato digerente	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	RI0010	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica I) Gastroenterologia Chirurgia generale (Clinica chirurgica I e Clinica chirurgica III)						
	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RI0020									
	GASTROENTERITE EOSINOFILA	RI0030									
	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	RI0040									
	COLANGITE PRIMATIVA SCLEROSANTE	RI0050									
	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	RI0070									
	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMATIVA	RI0080									
	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RI0010									
	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RI0020									
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	RI0010				Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Gastroenterologia			
	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RI0020									
	GASTROENTERITE EOSINOFILA	RI0030									
	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	RI0040									
	COLANGITE PRIMATIVA SCLEROSANTE	RI0050									
	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	RI0070									
	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMATIVA	RI0080									
	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RI0010									
	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RI0020									
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	RI0010							Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Gastroenterologia Chirurgia generale (Chirurgia III)
	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RI0020									
GASTROENTERITE EOSINOFILA	RI0030										
SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	RI0040										
COLANGITE PRIMATIVA SCLEROSANTE	RI0050										
MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	RI0070										
LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMATIVA	RI0080										
COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RI0010										
DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RI0020										



REGIONE DEL VENETO

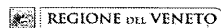
Giunta regionale - 10<sup>a</sup> legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti				
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Gastroenterologia				
	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RJ0020							
	GASTROENTERITE EOSINOFILA	RJ0030							
	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	RJ0040							
	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	RJ0050							
	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	RJ0070							
	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	RJ0080							
	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RJ0010							
	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RJ0020							
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	RJ0010				Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Gastroenterologia Genetica	
	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RJ0020							
	GASTROENTERITE EOSINOFILA	RJ0030							
	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	RJ0040							
	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	RJ0050							
	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	RJ0070							
	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	RJ0080							
	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RJ0010							
	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RJ0020							
	Malattie dell'apparato genito-urinario	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO							RJ0010
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020							
CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030								
TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010								
GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020								
ALPORT, SINDROME DI	RN1360								
			Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I					
DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)					
FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020								
CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030								
TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010								
GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020								
ALPORT, SINDROME DI	RN1360								
DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010				Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I		
FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020								
CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030								
TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010								
GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020								
ALPORT, SINDROME DI	RN1360								
DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Belluno	Az. ULSS 1 Dolomiti P.O. Belluno	Urologia					
FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020								
CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030								
TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010								
GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020								
ALPORT, SINDROME DI	RN1360								
DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010				Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Urologia Neftrologia Genetica		
FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020								
CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030								
TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010								
GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020								
ALPORT, SINDROME DI	RN1360								
DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Urologia					
FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020								
CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030								
TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010								
GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020								
ALPORT, SINDROME DI	RN1360								



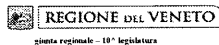
giunte regionali - 10ª legislatura

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



giunta regionale - 10ª legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
	ERTROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010	Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Dermatologia (Clinica Dermatologica) Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Chirurgia plastica Gastroenterologia Clinica Oculistica Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) Reumatologia			
	PEMFIGO	RL0030						
	PEMFIGOIDE BOLLOSO	RI.0040						
	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	RI.0050						
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RI.0060						
	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	RI.0070						
	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	RI.0080						
	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	RI.0090						
	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	RNG151						
	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	RNG070						
	CUTIS LAXA	RN0500						
	CHEMATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	RNG130						
	XERODERMA PIGMENTOSO	RN0520						
	CHEMATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	RN0530						
	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	RN0540						
	DARIER, MALATTIA DI	RN0550						
	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	RN0570						
	ERTROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580						
	ERTROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590						
	PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620						
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630						
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	RN0640						
	HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470						
	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560						
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650						
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660						
	SJOGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700						
	TAY, SINDROME DI	RN1710						
	ERTROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010				Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Dermatologia Reumatologia
	PEMFIGO	RL0030						
	PEMFIGOIDE BOLLOSO	RI.0040						
	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	RI.0050						
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RI.0060						
	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	RI.0070						
	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	RI.0080						
	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	RI.0090						
	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	RNG151						
	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	RNG070						
	CUTIS LAXA	RN0500						
	CHEMATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	RNG130						
	XERODERMA PIGMENTOSO	RN0520						
	CHEMATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	RN0530						
	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	RN0540						
	DARIER, MALATTIA DI	RN0550						
EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	RN0570							
ERTROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580							
ERTROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590							
PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620							
PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630							
APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	RN0640							
HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470							
NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560							
SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650							
SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660							
SJOGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700							
TAY, SINDROME DI	RN1710							



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





REGIONE DEL VENETO

Giunta regionale - 10<sup>a</sup> legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malformazioni congenite, evomusomatie e sindromi genetiche-sindromi malformative congenite con prevalente alterazione del sistema nervoso	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Neurologia (Clinica neurologica) Neurochirurgia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Otorinolaringoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Otorinolaringoiatria (O.R.L., Otorchirurgia) Chirurgia generale
	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020			
	AGENESIA CEREBELLARE	RN0030			
	JOUBERT, SINDROME DI	RN0040			
	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050			
	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060			
	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RNG150			
	AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340			
	NEUROACANTOCITOSI	RN1570			
	SINDROME ACROCALLOSA	RN1630			
	WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011			
	GERSTMANN, SINDROME DI	RQ0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neuropsichiatria Infantile Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoenzim ed emocoagulat.) Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Neurochirurgia pediatrica  Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo)  Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010			
	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020			
	AGENESIA CEREBELLARE	RN0030			
	JOUBERT, SINDROME DI	RN0040			
	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050			
	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060			
	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RNG150			
	AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340			
	NEUROACANTOCITOSI	RN1570			
	SINDROME ACROCALLOSA	RN1630			
	WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011			
	GERSTMANN, SINDROME DI	RQ0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.Po Treviso  IRCCS Eugenio Medea Conegliano	Pediatria Chirurgia pediatrica Neurochirurgia Genetica medica  IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010			
	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020			
	AGENESIA CEREBELLARE	RN0030			
	JOUBERT, SINDROME DI	RN0040			
	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050			
	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060			
	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RNG150			
	AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340			
	NEUROACANTOCITOSI	RN1570			
	SINDROME ACROCALLOSA	RN1630			
	WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011			
	GERSTMANN, SINDROME DI	RQ0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Vicenza	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatria Chirurgia pediatrica Neurologia
	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010			
	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020			
	AGENESIA CEREBELLARE	RN0030			
	JOUBERT, SINDROME DI	RN0040			
	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050			
	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060			
	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RNG150			
	AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340			
	NEUROACANTOCITOSI	RN1570			
	SINDROME ACROCALLOSA	RN1630			
	WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011			
	GERSTMANN, SINDROME DI	RQ0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Neurologia
	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010			
	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020			
	AGENESIA CEREBELLARE	RN0030			
	JOUBERT, SINDROME DI	RN0040			
	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0050			
	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0060			
	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RNG150			
	AASE-SMITH, SINDROME DI	RN1340			
	NEUROACANTOCITOSI	RN1570			
	SINDROME ACROCALLOSA	RN1630			
	WALKER-WARBURG, SINDROME DI	RN1740			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011			
	GERSTMANN, SINDROME DI	RQ0010			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA AGENESIA CEREBELLARE JOURBERT, SINDROME DI LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA AASE-SMITH, SINDROME DI NEUROACANTOCITOSI SINDROME ACROCALLOSA WALKER-WARBURG, SINDROME DI ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO GERSTMANN, SINDROME DI	RN0010 RN0020 RN0030 RN0040 RN0050 RN0060 RNG150 RN1340 RN1570 RN1630 RN1740 RNG011 RQ0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neuropsichiatria Infantile Genetica
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche- sindromi malformative congenite con prevalente alterazione dell'apparato visivo	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI PETERS, ANOMALIA DI ANIRIDIA COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO ANOMALIA "MORNING-GLORY" PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE NORRIE, MALATTIA DI VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI DISPLASIA SETTO-OTTICA FRASER, SINDROME DI WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	RFG150 RN0070 RN0090 RN1050 RN0100 RN0110 RNG101 RN0130 RN0140 RN1580 RN1720 RN0860 RN1460 RN1750 RNG111	Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova  Az. ULSS 6 Euganea  Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica III) Centro per l'ipovisione infantile e dell'età evolutiva Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Oculistica  Centro per l'ipovisione dell'età adulta Oculistica (P.O. Sant'Antonio)  Chirurgia maxillo-facciale
	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI PETERS, ANOMALIA DI ANIRIDIA COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO ANOMALIA "MORNING-GLORY" PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE NORRIE, MALATTIA DI VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI DISPLASIA SETTO-OTTICA FRASER, SINDROME DI WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	RFG150 RN0070 RN0090 RN1050 RN0100 RN0110 RNG101 RN0130 RN0140 RN1580 RN1720 RN0860 RN1460 RN1750 RNG111	Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Oculistica
	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI PETERS, ANOMALIA DI ANIRIDIA COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO ANOMALIA "MORNING-GLORY" PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE NORRIE, MALATTIA DI VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI DISPLASIA SETTO-OTTICA FRASER, SINDROME DI WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	RFG150 RN0070 RN0090 RN1050 RN0100 RN0110 RNG101 RN0130 RN0140 RN1580 RN1720 RN0860 RN1460 RN1750 RNG111	Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (inativamente al Servizio di Consulenza Genetica) Oculistica





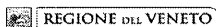
REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10ª legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	ANOF TALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI PETERS, ANOMALIA DI ANIRIDIA COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO ANOMALIA "MORNING-GLORY" PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE NORRIE, MALATTIA DI VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI DISPLASIA SETTO-OTTICA FRASER, SINDROME DI WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	RFG150 RN0070 RN0090 RN1050 RN0100 RN0110 RNG101 RN0130 RN0140 RN1580 RN1720 RN0860 RN1460 RN1750 RNG111	Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Oculistica Genetica
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI NAGER, SINDROME DI ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG030 RN1000 RNG040	Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia pediatrica Neurologia (Neurologia B) Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Neurochirurgia Pediatrica Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Dermatologia  Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo)  Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121		Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI NAGER, SINDROME DI ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG030 RN1000 RNG040	Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica III e Clinica medica V) Neurologia (Clinica Neurologica) Neurochirurgia Chirurgia generale (Chirurgia Generale I) Odonoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Enatologia (Enatologia e immunologia clinica) Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Otorinolaringoiatra (O.R.L. Otorchirurgia)
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121		Az. ULSS 3 Serenesissima	Oculistica (P.O. Mestre) IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo Fondazione Banca degli occhi
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI NAGER, SINDROME DI ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG030 RN1000 RNG040	Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Treviso	ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatria Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Medicina generale (Medicina Interna I e Medicina Interna 2) Otorinolaringoiatria (Audiologia e Foniatria) Neurologia Neurochirurgia Recupero e riabilitazione funzionale Genetica Medica
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121		IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI NAGER, SINDROME DI ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG030 RN1000 RNG040	Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Vicenza	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatria Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121		Az. ULSS 7 Pedemontana P.O. Bassano	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa)

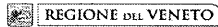


Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria			
	NAGER, SINDROME DI	RN1000						
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG040						
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121						
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica			
	NAGER, SINDROME DI	RN1000						
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG040						
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121						
<i>Malformazioni congenite, cromosomiche e sindromi genetiche- Malformazioni congenite degli arti isolate e sindromiche</i>	FOCOMELIA	RN0260	<i>Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica I, Clinica Medica III e Clinica medica V) Neurologia (Clinica Neurologica) Neurochirurgia Chirurgia generale (Chirurgia Generale I) Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Ortopedia e traumatologia Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otorchirurgia)			
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270						
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290						
	POLAND, SINDROME DI	RN0430						
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460						
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	RNG020						
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	RNG131						
							Az. ULSS 3 Serenissima	IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo
							Az. ULSS 7 Pedemontana P.O. Bissano	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento di medicina riabilitativa)
	FOCOMELIA	RN0260	<i>Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia pediatrica Neurologia (Neurologia B) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunemat. ed emocoagulat.) Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Neurochirurgia Pediatrica Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Dermatologia Ortopedia e traumatologia			
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270						
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290						
	POLAND, SINDROME DI	RN0430						
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460						
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	RNG020						
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	RNG131						
							Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo) Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	FOCOMELIA	RN0260	<i>Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria			
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270						
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290						
	POLAND, SINDROME DI	RN0430						
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460						
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	RNG020						
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	RNG131						
	FOCOMELIA	RN0260	<i>Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica			
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270						
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290						
	POLAND, SINDROME DI	RN0430						
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460						
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	RNG020						
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	RNG131						



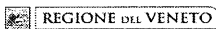
giunta regionale - 10<sup>a</sup> legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti						
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-malformazioni congenite del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica I e Clinica Medica V) Cardiologia Chirurgia vascolare Cardiologia						
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150									
	IVEMARK, SINDROME DI	RN0740									
	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN1510									
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142									
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141				Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Cardiologia Cardiologia Chirurgia vascolare			
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150									
	IVEMARK, SINDROME DI	RN0740									
	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN1510									
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142									
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141							Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150									
IVEMARK, SINDROME DI	RN0740										
KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN1510										
ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142										
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria Dermatologia							
BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150										
IVEMARK, SINDROME DI	RN0740										
KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN1510										
ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142										
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-malformazioni congenite della parete addominale isolata e sindromiche	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI				RN0310	Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolata e sindromiche - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Gastroenterologia Chirurgia generale (Clinica chirurgica I e Clinica chirurgica III)			
	GASTROSCHISI				RN0320						
	SINDROME PRUNE BELLY				RN0321						
	ONFALOCELE				RN0322						
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE				RNG132						
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI				RN0310				Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolata e sindromiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Gastroenterologia Chirurgia Pediatrica Chirurgia generale (Chirurgia generale ed epatobiliare e Chirurgia Generale e dell'Esofago e dello Stomaco)
	GASTROSCHISI				RN0320						
	SINDROME PRUNE BELLY	RN0321									
	ONFALOCELE	RN0322									
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RNG132									
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI	RN0310	Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolata e sindromiche - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria						
	GASTROSCHISI	RN0320									
SINDROME PRUNE BELLY	RN0321										
ONFALOCELE	RN0322										
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RNG132										
KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI	RN0310	Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolata e sindromiche - Trento				Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Chirurgia pediatrica				
GASTROSCHISI	RN0320										
SINDROME PRUNE BELLY	RN0321										
ONFALOCELE	RN0322										
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RNG132										
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-malformazioni congenite dell'apparato digerente isolate e sindromiche	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA							RN0190	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Gastroenterologia Chirurgia generale (Clinica chirurgica I e Clinica chirurgica III)
	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI							RN0200			
	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI		RN0201								
	ATRESIA BILIARE		RN0210								
	CAROLI, MALATTIA DI		RN0220								
	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO		RN0230								
	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI		RNG251								
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RNG252									
	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RN0190	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Gastroenterologia Chirurgia Pediatrica Chirurgia generale (Chirurgia generale ed epatobiliare e Chirurgia Generale e dell'Esofago e dello Stomaco)						
	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI	RN0200									
	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	RN0201									
	ATRESIA BILIARE	RN0210									
CAROLI, MALATTIA DI	RN0220										
MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	RN0230										
DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	RNG251										
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RNG252										
MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RN0190	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Treviso				ULSS 2 Marca Trevigiana	Pediatria (P.O. Treviso) Chirurgia pediatrica (P.O. Treviso) Genetica medica (P.O. Treviso)				
HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI	RN0200										
GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	RN0201										
ATRESIA BILIARE	RN0210										
CAROLI, MALATTIA DI	RN0220										
MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	RN0230										
DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	RNG251										
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RNG252										



giunta regionale - 10° legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RN0190	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Gastroenterologia			
	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI	RN0200						
	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	RN0201						
	ATRESIA BILIARE	RN0210						
	CAROLI, MALATTIA DI	RN0220						
	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	RN0230						
	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	RNG251						
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RNG252						
	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RN0190				<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Chirurgia pediatrica Genetica
	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI	RN0200						
	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	RN0201						
	ATRESIA BILIARE	RN0210						
	CAROLI, MALATTIA DI	RN0220						
	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	RN0230						
	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	RNG251						
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RNG252						
	<i>Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-malformazioni congenite dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche</i>	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Belluno</i>	Az. ULSS 1 Dolomiti P.O. Belluno			
		MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261					
ESTROFIA VESCICALE		RN1810						
DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO		RNG262						
ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO		RNG263						
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		RNG264						
RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA		RN0250	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Padova</i>			Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Nefrologia 2 Urologia Medicina generale (Endocrinologia e Clinica medica III)	
MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)		RNG261						
ESTROFIA VESCICALE		RN1810						
DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO		RNG262						
ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO		RNG263						
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		RNG264						
RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA		RN0250		<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona			Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Nefrologia (Nefrologia e dialisi)
MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)		RNG261						
ESTROFIA VESCICALE		RN1810						
DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO		RNG262						
ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO		RNG263						
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		RNG264						
RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Vicenza</i>	Az. ULSS 8 Berica			Chirurgia pediatrica (P.O. Vicenza)		
MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261							
ESTROFIA VESCICALE	RN1810							
DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262							
ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263							
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264							
RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250			<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano		Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Urologia	
MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261							
ESTROFIA VESCICALE	RN1810							
DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262							
ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263							
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264							
RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara			Pediatria Chirurgia pediatrica Genetica		
MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261							
ESTROFIA VESCICALE	RN1810							
DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262							
ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263							
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264							



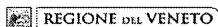
giunta regionale - 10° legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-malattie genetiche dello scheletro	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	RNG271	<i>Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica medica I e Clinica medica V) Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Ortopedia e traumatologia Odonoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otorchirurgia)
	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	RN0300			
	CONDRODISTROFIE CONGENITE	RNG050			
	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	RNG060			
	MAFFUCCI, SINDROME DI	RN0960			
	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	RN1450			
	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI	RN0370			
	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI	RN0410			
				Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Genetica medica
				Az. ULSS 7 Pedenontana P.O. Bassano	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento di medicina riabilitativa)
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	RNG271	<i>Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia pediatrica Chirurgia maxillo-facciale e odonoiatria Ortopedia e traumatologia
	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	RN0300			
	CONDRODISTROFIE CONGENITE	RNG050			
	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	RNG060			
	MAFFUCCI, SINDROME DI	RN0960			
	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	RN1450			
	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI	RN0370			
	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI	RN0410			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	RNG271	<i>Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	RN0300			
	CONDRODISTROFIE CONGENITE	RNG050			
	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	RNG060			
	MAFFUCCI, SINDROME DI	RN0960			
	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	RN1450			
	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI	RN0370			
	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI	RN0410			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE	RNG271	<i>Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica
	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE	RN0300			
	CONDRODISTROFIE CONGENITE	RNG050			
	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	RNG060			
	MAFFUCCI, SINDROME DI	RN0960			
	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	RN1450			
	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI	RN0370			
	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI	RN0410			



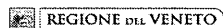
giunta regionale - 10° legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche- altre sindromi e malformazioni congenite complesse	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica III e Clinica medica V) Dermatologia Neurologia (Clinica Neurologica) Neurochirurgia Chirurgia generale (Chirurgia Generale I) Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Ematologia (Ematologia e immunologia clinica) Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otorchirurgia)			
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090						
	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	RN1330						
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091						
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092						
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	RNG093						
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100						
	ALAGILLE, SINDROME DI	RN1350						
	ALSTROM, SINDROME DI	RN1370						
	AMARTIOMATOSI MULTIPLE	RNG200						
	ANGELMAN, SINDROME DI	RN1500						
	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	RN1250						
	BARDET-BIEDL, SINDROME DI	RN1380						
	BLOOM, SINDROME DI	RN0830						
	BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI	RN0840						
	CHAR, SINDROME DI	RN1780						
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN0350						
	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0360						
	COHEN, SINDROME DI	RN0401						
	CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI	RN1410						
	COSTELLO, SINDROME DI	RC0250						
	NOONAN, SINDROME DI	RN1010						
	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	RN1150						
	SINDROME LEOPARD	RN1530						
	DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI	RN1420						
	DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE	RN1440						
	FILIPPI, SINDROME DI	RN0380						
	SINDROME FG	RN1021						
	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1820						
	FRYNS, SINDROME DI	RN0900						
	HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI	RN0920						
	HOLT-ORAM, SINDROME DI	RN0930						
	LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI	RN1540						
	LOWE, SINDROME DI	RC0270						
	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RN1850						
	MARSHALL, SINDROME DI	RN0970						
	OPTIZ, SINDROME DI	RN1030						
	PALLISTER-HALL, SINDROME DI	RN1030						
	PALLISTER W. SINDROME DI	RN0420						
	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	RN0650						
	PRADER-WILLI, SINDROME DI	RN1310						
	RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI	RN1620						
	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	RN1130						
	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	RN1140						
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770						
	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	RN0450						
	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	RN1640						
	SINDROME CHARGE	RN0850						
	SINDROME KABUKI	RN0940						
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830						
	SINDROME NAIL-PAIELLA	RN1190						
	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	RN1160						
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094						
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180						
	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI	RN1210						
	TOWNES-BROCKS, SINDROME DI	RN1240						
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095						
	WILDERVANCK, SINDROME DI	RN1260						
	WINCHESTER, SINDROME DI	RN1280						
	WOLFRAM, SINDROME DI	RN1290						
							Istituto Oncologico Veneto IRCCS	Oncologia (Area di oncologia clinica e sperimentale) Chirurgia generale (Area di chirurgia oncologica)
							Az. ULSS 3 Serenissima	Oculistica (P.O. Mestre)  IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo  Fondazione Banca degli ecclesi



Giunta regionale - 10<sup>a</sup> legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatría Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Medicina generale (Medicina Generale 1 e Medicina Generale 2) Otorinolaringoiatria (Audiologia e Foniatria) Neurologia Neurochirurgia Recupero e riabilitazione funzionale Genetica Medica
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	RN1330			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	RNG093			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100			
	ALAGILLE, SINDROME DI	RN1330			
	ALSTROM, SINDROME DI	RN1370			
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			
	ANGELMAN, SINDROME DI	RN1300			
	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	RN1250			
	BARDET-BIEDL, SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM, SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI	RN0840			
	CHAR, SINDROME DI	RN1780			
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN0350			
	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0360			
	COHEN, SINDROME DI	RN0401			
	CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI	RN1410			
	COSTELLO, SINDROME DI	RC0250			
	NOONAN, SINDROME DI	RN1010			
	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	RN1150			
	SINDROME LEOPARD	RN1530			
	DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE	RN1440			
	FILIPPI, SINDROME DI	RN0380			
	SINDROME FG	RN1021			
	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1820			
	FRYNS, SINDROME DI	RN0900			
	HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI	RN0920			
	HOLT-ORAM, SINDROME DI	RN0930			
	LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI	RN1540			
	LOWE, SINDROME DI	RC0270			
	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RN1850			
	MARSHALL, SINDROME DI	RN0970			
	OPITZ, SINDROME DI	RN1020			
	PALLISTER-HALL, SINDROME DI	RN1030			
	PALLISTER W, SINDROME DI	RN0420			
	PARKY-ROMBERG, SINDROME DI	RN0650			
	PRADER-WILLI, SINDROME DI	RN1310			
	RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI	RN1620			
	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	RN1130			
	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	RN0450			
	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	RN1640			
	SINDROME CHARGE	RN0830			
	SINDROME KABUKI	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	SINDROME NAIL-PATELLA	RN1190			
	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI	RN1210			
	TOWNES-BROCKS, SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANCK, SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER, SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM, SINDROME DI	RN1290			
			IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)	

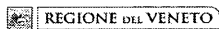


REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10<sup>a</sup> legislatura

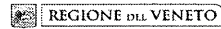
Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria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



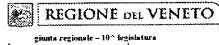


giunta regionale - 10ª legislatura

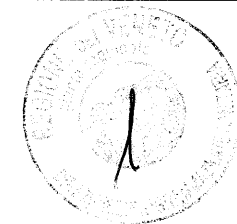
Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento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



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Vicenza	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatría Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Neurologia
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	RN1330			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	RNG093			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATEMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100			
	ALAGILLE, SINDROME DI	RN1350			
	ALSTROM, SINDROME DI	RN1370			
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			
	ANGELMAN, SINDROME DI	RN1300			
	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	RN1250			
	BARDET-BIBDI, SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM, SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI	RN0840			
	CHAR, SINDROME DI	RN1780			
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN0350			
	COFFIN-SIBBS SINDROME DI	RN0360			
	COHEN, SINDROME DI	RN0401			
	CORNELIA DE LANGÉ, SINDROME DI	RN1410			
	COSTELLO, SINDROME DI	RC0250			
	NOONAN, SINDROME DI	RN1010			
	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	RN1150			
	SINDROME LEOPARD	RN1530			
	DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE	RN1440			
	HILIPPI, SINDROME DI	RN0380			
	SINDROME IG	RN1021			
	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1820			
	FRYS, SINDROME DI	RN0900			
	HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI	RN0920			
	HOLT-ORAM, SINDROME DI	RN0930			
	LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI	RN1540			
	LOWE, SINDROME DI	RC0370			
	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RN1850			
	MARSHALL, SINDROME DI	RN0970			
	OPITZ, SINDROME DI	RN1020			
	PALLISTER-HALL, SINDROME DI	RN1030			
	PALLISTER W. SINDROME DI	RN0420			
	PARRY-KOMBERG, SINDROME DI	RN0650			
	PRADER-WILLI SINDROME DI	RN1310			
	RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI	RN1620			
	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	RN1130			
	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	RN0450			
	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	RN1640			
	SINDROME CHARGE	RN0850			
	SINDROME KABUKI	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	SINDROME NAIL-PATELLA	RN1190			
	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI	RN1210			
	TOWNES-BROCKS, SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANCK, SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER, SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM, SINDROME DI	RN1290			
				Az. ULSS 7 Pedemontana P.O. Bassano	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa)



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servicei confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	<i>Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pediatrica
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	RN1330			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCCESSIVO	RNG093			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100			
	ALAGILLE, SINDROME DI	RN1350			
	ALSTROM, SINDROME DI	RN1370			
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			
	ANGELMAN, SINDROME DI	RN1300			
	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	RN1250			
	BARDET-BIEDL, SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM, SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI	RN0840			
	CHAR, SINDROME DI	RN1780			
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN0350			
	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0360			
	COHEN, SINDROME DI	RN0401			
	CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI	RN1410			
	COSTELLO, SINDROME DI	RC0250			
	NOONAN, SINDROME DI	RN1010			
	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	RN1150			
	SINDROME LEOPARD	RN1530			
	DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE	RN1440			
	FILIPPI, SINDROME DI	RN0380			
	SINDROME FG	RN1021			
	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1820			
	FRYNS, SINDROME DI	RN0900			
	HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI	RN0920			
	HOLT-ORAM, SINDROME DI	RN0930			
	LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI	RN1540			
	LOWE, SINDROME DI	RC0270			
	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RN1850			
	MARSHALL, SINDROME DI	RN0970			
	OPTIZ, SINDROME DI	RN1020			
	PALLISTER-HALL, SINDROME DI	RN1030			
	PALLISTER W, SINDROME DI	RN0420			
	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	RN0650			
	PRADER-WILLI, SINDROME DI	RN1310			
	RUBINSTEIN-TAYBL SINDROME DI	RN1620			
	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	RN1130			
	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	RN0450			
	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	RN1640			
	SINDROME CHARGE	RN0850			
	SINDROME KABUKI	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	SINDROME NAIL-PATELLA	RN1190			
	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI	RN1510			
	TOWNES-BROCKS, SINDROME DI	RN1340			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANCK, SINDROME DI	RN1560			
	WINCHESTER, SINDROME DI	RN1380			
	WOLFRAM, SINDROME DI	RN1290			



**REGIONE DEL VENETO**

giunta regionale - 10<sup>a</sup> legislatura

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