



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



fbcd466e







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





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



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



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





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



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Treviso</i>	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso  AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Castelfranco Veneto	Ematologia Medicina Trasfusionale Ortopedia e Traumatologia Malattie infettive Chirurgia maxillo-facciale  Medicina Generale Medicina trasfusionale (Servizio Trasfusionale e Immunologia)
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Centro Trasfusionale Reumatologia Genetica Ematologia Medicina Interna
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Ematologia
<i>Malattie del sangue e degli organi ematopoietici (Altre Malattie Ematologiche)</i>	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Padova</i>	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Medicina generale Clinica Medica 1 Clinica Medica 5 Allergologia Ematologia Medicina Trasfusionale Nefrologia
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020			
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030			
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031			
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040			
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050			
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050			
	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	RD0060			
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051			
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081			
			AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina Generale I Ematologia Nefrologia Medicina Trasfusionale	
			AULSS 3 Serenissima P.O. Mestre	Ematologia Medicina Trasfusionale Nefrologia	
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Medicina generale B Medicina d'urgenza Nefrologia Ematologia Allergologia Medicina trasfusionale
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020			
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030			
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031			
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040			
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050			
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050			
	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	RD0060			
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051			
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081			
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Vicenza</i>	AULSS 8 Berica P.O. Vicenza  AULSS 7 Pedemontana Ospedale San Bassiano	Ematologia Pediatria Nefrologia  Oncoematologia
	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/Servizi confluenti			
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatría Centro Trasfusionale Nefrologia Reumatologia Genetica Dermatologia			
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020						
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030						
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031						
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040						
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050						
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050						
	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	RD0060						
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051						
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081						
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010				<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Ematologia
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020						
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030						
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031						
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040						
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050						
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050						
	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	RD0060						
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051						
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081						
<i>Malattie rare neurologiche</i>	LEUCODISTROFIE	RF010	<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Vicenza</i>	AULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Neurologia Pneumologia Psichiatria Dipartimento di riabilitazione			
	RETT, SINDROME DI	RF0040						
	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	RF040						
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490						
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081						
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF041						
	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						
				AULSS 7 Pedemontana		Dipartimento di riabilitazione  Centro di riabilitazione AISM Rosà		



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



fbcd466e



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



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



fbc466e



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 - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neuropsichiatria Infantile Neurologia Genetica
	RETT, SINDROME DI	RF0040			
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050			
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060			
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520			
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080			
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RF0040			
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490			
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081			
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0041			
	SCHILD, MALATTIA DI	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130			
	WEST, SINDROME DI	RF0140			
	NARCOLESSIA	RF0150			
	CADASIL	RF0310			
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350			
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360			
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370			
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380			
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390			
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410			
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411			
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160			
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170			
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182			
	SINDROME POEMS	RN1610			



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



fbcd466e



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	<b>Centro per le malattie rare neuromuscolari - Treviso</b>	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Neurologia Recupero e riabilitazione funzionale Pneumologia Dipartimento di salute mentale Dipartimento di riabilitazione
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180			
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050			
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180			
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			
				AULSS 6 Euganea	Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza
				IRCCS San Camillo	Centro di riabilitazione AISM Padova Fondazione Federico Milcovich Padova (già UILDM)
				AULSS 5 Polesana	IRCCS San Camillo Dipartimento di riabilitazione
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	<b>Centro per le malattie rare neuromuscolari - Verona</b>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Neuropsichiatria infantile Neurologia A Neurologia B Medicina generale B Pneumologia Chirurgia Toracica Psichiatria 1 Psichiatria 2
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180			
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			



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



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Venezia</i>	AULSS 3 Serenissima P.O. Mestre	Oculistica Fondazione Banca degli Occhi
	COATS, MALATTIA DI	RF0201			
	EALES, MALATTIA DI	RF0210			
	BEHR, SINDROME DI	RF0220			
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0220			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0220			
	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	RF0230			
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240			
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250			
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260			
	COGAN, SINDROME DI	RF0270			
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0270			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0270			
	CHERATOCONO	RF0280			
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290			
	COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320			
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330			
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Padova</i>	Azienda Ospedale Università di Padova  AULSS 6 Euganea	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Oculistica Oculistica OSA  Oculistica (P.O. Camposampiero) Oculistica (Ospedali Riuniti Padova Sud)
	COATS, MALATTIA DI	RF0201			
	EALES, MALATTIA DI	RF0210			
	BEHR, SINDROME DI	RF0220			
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0220			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0220			
	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	RF0230			
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240			
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250			
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260			
	COGAN, SINDROME DI	RF0270			
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0270			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0270			
	CHERATOCONO	RF0280			
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290			
	COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320			
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330			
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona  IRCCS Sacro Cuore Don Calabria- Negrar Verona	Oculistica  Oculistica
	COATS, MALATTIA DI	RF0201			
	EALES, MALATTIA DI	RF0210			
	BEHR, SINDROME DI	RF0220			
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0220			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0220			
	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	RF0230			
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240			
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250			
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260			
	COGAN, SINDROME DI	RF0270			
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0270			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0270			
	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
	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110	<i>Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Medicina generale B Ematologia Reumatologia Dermatologia Oculistica Pneumologia Allergologia
	BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210			
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010			
	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	RG0020			
	POLIARTERITE NODOSA	RG0030			
	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050			
	GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060			
	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070			
	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080			
	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG010			
	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090			
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100			
	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110			
	PORPORA DI HENOC-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030			
	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG020			
	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110	<i>Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Struttura Complessa di Reumatologia (Servizio Aziendale) Ematologia
	BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210			
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010			
	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	RG0020			
	POLIARTERITE NODOSA	RG0030			
	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050			
	GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060			
	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070			
	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080			
	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG010			
	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090			
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100			
	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110			
	PORPORA DI HENOC-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030			
	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG020			
	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110	<i>Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Reumatologia Nefrologia Medicina fisica e riabilitazione Pediatria
	BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210			
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010			
	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	RG0020			
	POLIARTERITE NODOSA	RG0030			
	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050			
	GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060			
	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070			
	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080			
	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG010			
	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090			
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100			
	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110			
	PORPORA DI HENOC-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030			
	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG020			





Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
<b>Malattie dell'apparato digerente</b>	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	RI0010	<b>Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Padova</b>	Azienda Ospedale Università di Padova	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Clinica Medica 1 Clinica medica 5 Medicina generale Gastroenterologia Chirurgia Generale 1 Chirurgia Generale 3 Dietetica e nutrizione
	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RI0020			
	GASTROENTERITE EOSINOFILA	RI0030			
	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	RI0040			
	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	RI0050			
	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	RI0070			
	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	RI0080			
	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RIG010			
	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RIG020			
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	RI0010			
GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RI0020				
GASTROENTERITE EOSINOFILA	RI0030				
SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	RI0040				
COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	RI0050				
MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	RI0070				
LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	RI0080				
COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RIG010				
DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RIG020				
ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	RI0010	<b>Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Treviso</b>	AULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Gastroenterologia Chirurgia generale 2	
GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RI0020				
GASTROENTERITE EOSINOFILA	RI0030				
SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	RI0040				
COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	RI0050				
MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	RI0070				
LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	RI0080				
COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RIG010				
DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RIG020				
ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	RI0010				<b>Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Bolzano</b>
GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RI0020				
GASTROENTERITE EOSINOFILA	RI0030				
SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	RI0040				
COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	RI0050				
MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	RI0070				
LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	RI0080				
COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RIG010				
DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RIG020				
ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	RI0010	<b>Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Trento</b>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Gastroenterologia Genetica	
GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RI0020				
GASTROENTERITE EOSINOFILA	RI0030				
SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	RI0040				
COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	RI0050				
MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI	RI0070				
LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA	RI0080				
COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI	RIG010				
DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RIG020				



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



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



fbcd466e



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



fbcd466e



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



fbcd466e



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





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



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



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE 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	<i>Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Oculistica Genetica Neuropsichiatria Infantile
<i>Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche</i>	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI NAGER, SINDROME DI ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG030 RN1000 RNG040 RNG121	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona  AULSS 9 Scaligera	DAI materno-infantile Chirurgia pediatrica Neurologia B Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Neurochirurgia Pediatrica Neurochirurgia A Dermatologia  Dipartimento di riabilitazione Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI NAGER, SINDROME DI ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG030 RN1000 RNG040 RNG121	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Padova</i>	Azienda Ospedale Università di Padova  AULSS 3 Serenissima	Dipartimento Salute Donna e Bambino Genetica Clinica Epidemiologica (Dipartimento Servizi Diagnostica Integrata) Medicina generale Clinica Medica 3 Clinica Medica 5 Clinica Neurologica Neurochirurgia Chirurgia Generale 1 Clinica di Odontostomatologia Chirurgia maxillo-facciale Ematologia Riabilitazione ortopedica Otorinolaringoiatra  Oculistica (P.O. Mestre) Fondazione Banca degli occhi



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



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



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



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



fbcd466e



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



fbcd466e





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

IRCCS Istituto Oncologico Veneto

AULSS 3 Serenissima

UOC di Oncologia medica compresa UOSD Tumori ereditari  
UOC di Chirurgia generale

Oculistica (P.O. Mestre)

Fondazione Banca degli occhi



fbcd466e





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



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



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



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



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



fbcd466e

