

Allegato A

DISPOSIZIONI OPERATIVE IN MATERIA DI MALATTIE RARE, ATTUATIVE DEL DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI DEL 12 GENNAIO 2017 (DEFINIZIONE E AGGIORNAMENTO DEI LIVELLI ESSENZIALI DI ASSISTENZA, DI CUI ALL'ART. 1, COMMA 7, DEL DECRETO LEGISLATIVO 30 DICEMBRE 1992, N. 502)

Le presenti disposizioni operative sono relative all'attuazione decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri del 12 gennaio 2017 per quanto riguarda la modifica e/o l'integrazione degli aspetti concernenti le procedure amministrative, cliniche e informative, al fine di assicurare ai cittadini affetti dalle nuove malattie rare individuate dal decreto l'immediata acquisizione dell'esenzione alla compartecipazione alla spesa e delle altre misure previste dalla normativa nazionale e provinciale, nonché la presa in carico e il costante monitoraggio della patologia.

Tali disposizioni si applicano con decorrenza dal termine previsto dall'art. 64 comma 4 del citato d.P.C.M. 12 gennaio 2017 per l'entrata in vigore del nuovo elenco delle malattie rare esenti dal ticket che sostituisce quello precedente del DM n. 279/2001. Da tale termine è aggiornato il Registro provinciale malattie rare.

In considerazione della complessità e delle caratteristiche della materia, le presenti disposizioni, al fine di assicurarne la necessaria flessibilità e operatività, potranno essere adeguate e integrate direttamente dal direttore generale dell'Azienda provinciale per i servizi sanitari, qualora si presentassero singoli casi non standardizzabili a livello procedurale-amministrativo o per altre problematiche applicative non prevedibili a livello teorico.

Il nuovo elenco delle malattie rare esenti dal ticket (Allegato 7 d.P.C.M. 12 gennaio 2017 "*Elenco malattie rare esentate dalla partecipazione al costo*") presenta le seguenti principali novità:

- A. introduzione di nuove malattie rare esenti da ticket;
- B. passaggio di alcune patologie dal regime di esenzione per malattie rare a quello per malattie cronico-invalidanti;
- C. passaggio di patologie dall'elenco delle malattie cronico-invalidanti a quello delle malattie rare;
- D. esclusione di alcune patologie dall'elenco delle malattie rare esenti e modificazione di alcuni codici e descrizioni di patologie;
- E. introduzione di limiti temporali all'esenzione.

Per ciascun punto, si illustrano di seguito le modalità applicative per il loro recepimento.

A. INTRODUZIONE DI NUOVE MALATTIE RARE ESENTI DA TICKET

Fermo restando che per le malattie rare esistenti nell'elenco di cui al DM 279/2001 e confermate, anche a livello di tipologia nosologica nel nuovo decreto, si continuano ad applicare le procedure finora utilizzate, nei casi di sospetto di malattia rara di cui al nuovo elenco dell'Allegato 7, l'assistito è indirizzato per la definizione diagnostica ai presidi individuati come Centri di riferimento della rete di area vasta per le malattie rare, il cui elenco, aggiornato per includere anche i riferimenti per le patologie di nuova introduzione, costituisce l'Allegato B al presente provvedimento.

I medici specialisti di un Centro della rete competente e quelli referenti del Centro di coordinamento MR provinciale utilizzano il codice di esenzione "R99" per gli accertamenti necessari alla definizione della diagnosi di malattia rara (cfr. nota Apss del 18/11/2013 prot. n.7-05/0140093).

Qualora siano necessarie per la diagnosi nell'assistito, gli stessi specialisti prescrivono in esenzione le indagini genetiche sui familiari (come previsto dal DM 279/2001).

La certificazione dei nuovi pazienti avviene a questo primo contatto con un Centro accreditato per la patologia, secondo il percorso già esistente per la certificazione e il rilascio dell'attestato di esenzione delle malattie rare pre d.P.C.M. 12 gennaio 2017.

In caso di certificato di malattia rara prodotto da un centro esterno all'area vasta, il referente medico dell'Unità operativa di Cure primarie dell'Azienda provinciale per i servizi sanitari, prima di rilasciare l'attestato di esenzione, deve controllare che:

la malattia rara sia compresa nel nuovo elenco;

la certificazione sia stata rilasciata a partire dal 15 settembre 2017 da un presidio accreditato per la diagnosi di quella specifica malattia rara;

l'individuazione del presidio/Centro di riferimento MR sia avvenuta con deliberazione della Regione di riferimento approvata in data successiva al 18 marzo 2017 (data di pubblicazione del d.P.C.M. 12 gennaio 2017).

Va tenuto presente che alcune Regioni (Toscana, Piemonte, Marche, Basilicata) avevano già riconosciuto ai loro assistiti alcune malattie rare, ora ricomprese nell'Allegato 7, come Lea aggiuntivo e conseguentemente attribuito il diritto all'esenzione. Al riguardo si precisa che, qualora fossero stati rilasciati da Centri delle regioni sopra citate certificati di diagnosi relativi alle malattie rare di nuova inclusione a residenti in Trentino, essi sono da considerarsi validi solo se emessi da Centri accreditati con Delibera regionale avente data successiva al 18 marzo 2017 (data di pubblicazione del d.P.C.M. 12 gennaio 2017 in GU) ed emessi in data successiva a quella di accreditamento. Solo in questi casi, il medico referente delle Cure primarie, abilitato all'inserimento nel sistema informativo malattie rare di certificati rilasciati fuori Provincia e area vasta, può considerare valide le certificazioni ai fini del rilascio dell'esenzione per malattia rara. Lo stesso vale per eventuali piani terapeutici.

B. PASSAGGIO DI ALCUNE PATOLOGIE DAL REGIME DI ESENZIONE PER MALATTIE RARE A QUELLO PER MALATTIE CRONICO-INVALIDANTI

Le malattie rare riportate in Tabella 1 transitano dall'elenco delle malattie rare a quello delle patologie cronicoinvalidanti aventi diritto all'esenzione (contenuto attualmente nell'allegato 8 bis del d.P.C.M. 12 gennaio 2017).

Tabella 1: Malattie in regime di esenzione per malattia rara che passano al regime di esenzione per malattia cronicoinvalidante (con relativi codici e denominazioni)

Vecchio codice di esenzione per malattia rara	Nuovo codice di esenzione per malattia cronicoinvalidante	Durata esenzione	Elenco prestazioni esenti nei LEA	Note situazione in provincia di Trento ante 15/09/2017
RI0060 Sprue celiaca	059 Malattia celiaca	Illimitata	Le prestazioni sanitarie appropriate per il monitoraggio della malattia, delle sue complicanze e per la prevenzione degli ulteriori aggravamenti	In PAT, con la DGP 773/2012, la sprue celiaca viene considerata malattia cronica con codice di esenzione 059 con associato un elenco di prestazioni esenti

Vecchio codice di esenzione per malattia rara	Nuovo codice di esenzione per malattia cronico-invalidante	Durata esenzione	Elenco prestazioni esenti nei LEA	Note situazione in provincia di Trento ante 15/09/2017
RI0060 Celiachia refrattaria	059 Malattia celiaca			Considerata malattia rara in prov. di Trento
RL0020 Dermatite erpetiforme	059 Malattia celiaca			Considerata malattia rara in prov. di Trento PAT
RMG010 Connettiviti indifferenziate	067 Connettiviti indifferenziate	Illimitata	Prestazioni definite nell'Allegato 8 bis del d.P.C.M. 12 gennaio 2017 (Tabella 2)	Considerata malattia rara in prov. di Trento
RN0660 Sindrome di Down	065 Sindrome di Down	Illimitata	Le prestazioni sanitarie appropriate per il monitoraggio della malattia, delle sue complicanze e per la prevenzione degli ulteriori aggravamenti	Considerata malattia rara in prov. di Trento Aventi diritto alla prestazione aggiuntiva n.11 (cfr. DGP 1226/2017)
RN0690 Sindrome di Klinefelter	066 Sindrome di Klinefelter	Illimitata	Le prestazioni sanitarie appropriate per il monitoraggio della malattia, delle sue complicanze e per la prevenzione degli ulteriori aggravamenti	Considerata malattia rara in prov. di Trento

Il d.P.C.M. 12 gennaio 2017 non specifica la durata delle esenzioni relative alle patologie di cui alla Tabella 1; pertanto, nelle more di indicazioni dal livello nazionale, si dispone che le esenzioni siano di durata illimitata.

Per le stesse patologie di cui alla Tabella 1, il d.P.C.M. garantisce in esenzione “l’accesso alle prestazioni di assistenza sanitaria, incluse nei livelli essenziali di assistenza, efficaci ed appropriate per il trattamento e il monitoraggio della malattia della quale sono affetti e per la prevenzione degli ulteriori aggravamenti”, senza specificare la tipologia correlata.

Fanno eccezione le “Connettiviti indifferenziate”, le cui prestazioni, per le quali gli assistiti sono esenti dalla compartecipazione al costo, vengono attualmente puntualmente definite nell’Allegato 8 bis del d.P.C.M. (v. Tabella 2 sotto riportata).

Tabella 2 Prestazioni in esenzione per la patologia CONNETTIVITI INDIFFERENZIATE codice esenzione 067 (Allegato 8 bis d.P.C.M. 12.01.2017)

Codice	Descrizione	Frequenza
89.01	ANAMNESI E VALUTAZIONE, DEFINITE BREVI Storia e valutazione abbreviata, Visita successiva alla prima	
90.15.4	CREATINCHINASI (CPK o CK)	
90.16.3	CREATININA [S/U/dU/La]	
90.25.5	GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASI (gamma GT) [S/U]	
90.38.4	PROTEINE (ELETTROFORESI DELLE) [S] Incluso: Dosaggio Proteine totali	
90.38.5	PROTEINE [S/U/dU/La]	
90.44.3	URINE ESAME CHIMICO FISICO E MICROSCOPICO	
90.47.3	ANTICORPI ANTI ANTIGENI NUCLEARI ESTRAIBILI (ENA)	
90.48.3	ANTICORPI ANTI DNA NATIVO	
90.52.4	ANTICORPI ANTI NUCLEO (ANA)	
90.60.2	COMPLEMENTO: C1Q, C3, C3 ATT., C4 (Ciascuno)	
90.61.1	CRIOGLOBULINE RICERCA	
90.62.2	EMOCROMO: Hb, GR, GB, HCT, PLT, IND. DERIV., F. L.	

Codice	Descrizione	Frequenza
90.72.3	PROTEINA C REATTIVA (Quantitativa)	
90.82.5	VELOCITA' DI SEDIMENTAZIONE DELLE EMASIE (VES)	
91.49.2	PRELIEVO DI SANGUE VENOSO	
87.44.1	RADIOGRAFIA DEL TORACE DI ROUTINE, NAS Radiografia standard del torace [Teleradiografia, Telecuore] (2 proiezioni)	
89.52	ELETTROCARDIOGRAMMA	
88.72.1	ECOGRAFIA CARDIACA . Ecocardiografia	non più di 1 volta l'anno
OPPURE		
88.72.2	ECODOPPLERGRAFIA CARDIACA A riposo o dopo prova fisica o farmacologica	non più di 1 volta l'anno
88.74.1	ECOGRAFIA DELL' ADDOME SUPERIORE Incluso: Fegato e vie biliari, pancreas, milza, reni e surreni, retroperitoneo Escluso: Ecografia dell' addome completo (88.76.1)	
87.41	TOMOGRAFIA COMPUTERIZZATA (TC) DEL TORACE TC del torace [polmoni, aorta toracica, trachea, esofago, sterno, coste, mediastino]	
OPPURE		
87.41.1	TOMOGRAFIA COMPUTERIZZATA (TC) DEL TORACE, SENZA E CON CONTRASTO TC del torace [polmoni, aorta toracica, trachea, esofago, sterno, coste, mediastino]	
	RADIOGRAFIA CONVENZIONALE (RX) DELL'ORGANO O DISTRETTO INTERESSATO	
38.22	ANGIOSCOPIA PERCUTANEA. Capillaroscopia. Escluso: Angioscopia dell' occhio (95.12)	
90.64.2	FATTORE REUMATOIDE	

L'elenco sopra riportato della Tabella 2 verrà sostituito con quanto riportato nell'Allegato 8 del d.P.C.M. 12 gennaio 2017, ai sensi di quanto previsto dalle disposizioni di cui all'art. 64, comma 2, del citato d.P.C.M. 12 gennaio 2017.

Per quanto riguarda la malattia celiaca, la deliberazione della Giunta provinciale n. 773/2012 ha già riconosciuto questa patologia all'interno delle malattie croniche esenti, ha attribuito il codice di esenzione 059 ed ha individuato i centri certificatori, identificando altresì un elenco di prestazioni appropriate per il trattamento e il monitoraggio della malattia e per la prevenzione degli ulteriori aggravamenti.

Ciò considerato, si conferma per questa patologia il percorso di diagnosi e certificazione dei pazienti con codice di esenzione 059 e l'elenco delle prestazioni esenti come definiti nella DGP 773/2012.

Sempre in questo contesto, per quanto concerne i pazienti in possesso di esenzione per malattia rara per le seguenti patologie:

- Celiachia refrattaria
- Dermatite erpetiforme
- Sindrome di Down
- Sindrome di Klinefelter
- Connettiviti indifferenziate

è possibile individuare tre tipologie di pazienti:

- *pazienti con esenzione di malattia rara e presenti nel registro malattie rare.* Per questi casi, l'Azienda provinciale per i servizi sanitari procederà alla transcodifica nell'Anagrafe sanitaria dei sopra elencati codici di esenzione per malattia cronica e all'invio a domicilio dei pazienti, con raccomandata AR, del nuovo attestato di esenzione;
- *pazienti con esenzione di malattia rara non presenti nel registro malattie rare ma noti a un centro accreditato.* Anche per questi casi, l'Azienda provinciale per i servizi sanitari procederà

alla transcodifica nell'Anagrafe sanitaria dei sopra elencati codici di esenzione per malattia cronica e all'invio a domicilio del paziente con raccomandata AR del nuovo attestato di esenzione;

- *pazienti non presenti nel registro malattie rare in possesso di esenzione di malattia rara e non conosciuti dal centro accreditato.* Questi pazienti saranno invitati, tramite raccomandata AR, dal Centro provinciale di coordinamento malattie rare a presentare la documentazione in loro possesso (personalmente o via mail malattieraretrento@apss.tn.it) e, qualora necessario, a visita dallo specialista di riferimento per la certificazione di malattia cronica.

Per le diagnosi effettuate a partire dal 15 settembre 2017, la certificazione di patologia cronica invalidante è rilasciata dai medici specialisti del SSN e non più unicamente da specialisti della rete malattie rare. Tali certificati andranno redatti secondo le modalità previste per le malattie cronicoinvalidanti, utilizzando l'apposito modulo.

Al fine di consentire la rivalutazione dei pazienti esenti per queste patologie, si dispone che i vecchi codici di esenzione continuino ad avere validità per un periodo transitorio che terminerà il 15 marzo 2018.

C. PASSAGGIO DI PATOLOGIE DALL'ELENCO DELLE MALATTIE CRONICO-INVALIDANTI A QUELLO DELLE MALATTIE RARE

Il d.P.C.M. 12 gennaio 2017 prevede il trasferimento delle due malattie croniche invalidanti "Miastenia grave - codice 034" e "Sclerosi Sistemica progressiva - codice 047" nell'elenco delle malattie rare rispettivamente con i codici RM0120 e RFG101 (v. Tabella 3).

Al pari delle altre malattie rare, per mantenere coerenti i percorsi di questi nuovi pazienti secondo l'organizzazione della rete malattie rare definita dal DM 279/2001 e ribadita anche dalle norme successive (tra cui anche il Piano Nazionale malattie rare 2014-2016), le diagnosi e le certificazioni di queste patologie devono essere effettuate unicamente da specialisti dei Centri della rete malattie rare individuati dalle Regioni e dalle Province autonome.

In provincia di Trento, i Centri accreditati per la diagnosi e la presa in carico dei pazienti affetti da queste patologie sono riportati nella seguente Tabella 3.

Tabella 3 Malattie con relativi codici e denominazioni che passano dal regime di esenzione per malattia cronicoinvalidante a quello per malattia rara

Vecchio codice di esenzione per malattia cronicoinvalidante e descrizione	Nuovo codice di esenzione per malattia rara e descrizione codice (All. 7 d.P.C.M. 12.01.2017)	Accreditati per la certificazione dal 15/09/2017		
		Centro	Ospedale	UU.OO.
034 Miastenia grave	RFG101 Miastenia gravis Malattia afferente al gruppo " <i>Sindromi miasteniche congenite e disimmuni</i> "	Centro per le malattie rare neuromuscolari di Trento	Ospedale di Trento	Neurologia NPI Genetica
047 Sclerosi sistemica (progressiva)	RM0120 Sclerosi sistemica progressiva	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo di Trento	Ospedale di Trento	Pediatria Reumatologia Genetica

Ciò premesso, nel caso di queste due nuove malattie rare, non è quindi possibile procedere alla transcodifica automatica nell'Anagrafe sanitaria dei codici d'esenzione per malattia cronicoinvalidante in codici d'esenzione per malattia rara.

I pazienti con esenzione 034 e 047 presenti in anagrafe sanitaria possono essere suddivisi in due tipologie:

- *pazienti esenti e noti al centro accreditato*. Per questi pazienti lo specialista del centro accreditato, qualora confermi la malattia, redige la certificazione di malattia rara, utilizzando il sistema informativo delle malattie rare (Registro malattie rare); successivamente, l'Azienda provinciale per i servizi sanitari procede alla transcodifica nell'Anagrafe sanitaria dell'esenzione nel rispettivo nuovo codice di esenzione e all'invio a domicilio dei pazienti del nuovo attestato di esenzione assieme al certificato di malattia rara (qualora non già consegnato al paziente) con raccomandata AR.

Qualora lo specialista non confermi la malattia rara, si possono verificare le seguenti situazioni:

- o *diagnosi di altra malattia rara*: in questo caso se la malattia rientra tra quelle comprese nell'elenco delle malattie rare esenti, utilizzando il sistema informativo delle malattie rare (Registro malattie rare), lo specialista del centro accreditato certifica la malattia con l'assegnazione di un nuovo codice di esenzione e revoca del codice precedente;
 - o *diagnosi di altra malattia presente nell'elenco delle malattie croniche*: in questo caso viene redatto il certificato di malattia cronica su apposito modulo cartaceo e revoca del codice precedente;
 - o *diagnosi di altra malattia non presente negli elenchi delle malattie esenti (rare e croniche)*: in questo caso viene revocata l'esenzione al paziente.
- *pazienti esenti e non noti al centro accreditato*. Questi pazienti saranno invitati con raccomandata AR dal Centro provinciale di coordinamento malattie rare a presentare la documentazione in loro possesso (personalmente o via mail malattieraretrento@apss.tn.it), e, qualora necessario, a visita di valutazione dallo specialista di riferimento.

In caso di conferma della malattia, lo specialista redige la certificazione di malattia rara, utilizzando il sistema informativo delle malattie rare (Registro malattie rare).

Nel caso lo specialista non confermi la malattia rara si possono verificare le seguenti situazioni:

- o *diagnosi di altra malattia rara*: in questo caso, se la malattia rientra tra quelle comprese nell'elenco delle malattie rare esenti, utilizzando il sistema informativo delle malattie rare (Registro malattie rare) lo specialista del centro accreditato *certifica* la malattia con l'assegnazione di un nuovo codice di esenzione;
- o *diagnosi di altra malattia presente nell'elenco delle malattie croniche*: in questo caso viene redatto il certificato di malattia cronica su apposito modulo cartaceo;
- o *diagnosi di altra malattia non presente negli elenchi delle malattie esenti (rare e croniche)*: in questo caso viene revocata l'esenzione al paziente.

Al fine di consentire agli specialisti dei Centri accreditati la valutazione dei pazienti, si dispone che i codici di esenzione per patologia cronico-invalidante:

- 034 miastenia grave

- 047 sclerosi sistemica progressiva

continuino ad avere validità per un periodo transitorio che terminerà il 15 marzo 2018 (data concordata all'interno dell'area vasta).

Per le diagnosi di miastenia gravis e sclerosi sistemica progressiva effettuate dopo il 15 settembre 2017 la certificazione deve essere rilasciata unicamente dai Centri accreditati, utilizzando il sistema informativo malattie rare; pertanto, non dovranno più essere rilasciati attestati di esenzione con i codici 034 e 047.

Nel caso si presentassero pazienti con certificazioni non valide, gli stessi saranno indirizzati al Centro di coordinamento provinciale di malattie rare.

Come di consueto, i pazienti certificati dai Centri dell'area vasta non provinciali, che quindi utilizzano lo stesso sistema informativo per le malattie rare, saranno direttamente visibili al

personale dell'ufficio competente dell'ambito territoriale di residenza ai fini della consegna dell'attestato di esenzione e la contestuale registrazione nell'anagrafe sanitaria.

Anche in tal caso va tenuto presente che alcune Regioni (Toscana, Piemonte, Marche, Basilicata) avevano già riconosciuto ai loro assistiti alcune malattie rare, ora ricomprese nell'Allegato 7, come Lea aggiuntivo e conseguentemente attribuito il diritto all'esenzione. Al riguardo si precisa che, qualora fossero stati rilasciati, da Centri delle regioni sopra citate, certificati di diagnosi relativi alle malattie rare di nuova inclusione a residenti in Trentino, essi sono da considerarsi validi solo se emessi da Centri accreditati con Delibera regionale avente data successiva al 18 marzo 2017 (data di pubblicazione del d.P.C.M. 12 gennaio 2017 in GU) ed emessi in data successiva a quella di accreditamento. Solo in questi casi, il medico referente delle Cure primarie, abilitato all'inserimento nel sistema informativo malattie rare di certificati rilasciati fuori Provincia e area vasta, può considerare valide le certificazioni ai fini del rilascio dell'esenzione per malattia rara. Lo stesso vale per eventuali piani terapeutici.

Gli assistiti in possesso di un certificato non valido ai fini del rilascio dell'attestato di esenzione, dovranno essere indirizzati al Centro di coordinamento provinciale malattie rare.

Per i certificati di malattia rara redatti dal 15 settembre 2017, valgono le stesse modalità di controllo e inserimento nel sistema informativo malattie rare per il rilascio dell'attestato di esenzione in uso.

D. ESCLUSIONE DI ALCUNE PATOLOGIE DALL'ELENCO DELLE MALATTIE RARE ESENTI E MODIFICAZIONE DI ALCUNI CODICI E DESCRIZIONI DI PATOLOGIE

Il confronto tra l'Allegato 7 del d.P.C.M. 12 gennaio 2017 e l'elenco delle malattie rare del DM n. 279/2001 evidenzia che:

- ad alcune patologie sono stati attribuiti nuovi codici o per singola patologia o sono state fatte entrare in gruppi nuovi o pre-esistenti. I vecchi codici sono stati eliminati dall'elenco di cui all'Allegato 7 del d.P.C.M. 12 gennaio 2017 (v. Tabella 4);
- altre sono state escluse dalle malattie rare e non è stato loro assegnato alcun codice (tabella 5);
- altre patologie sono classificate all'interno di nuovi codici.

Tabella 4 Patologie con eliminazione del vecchio codice di esenzione ed attribuzione di un nuovo codice (ai sensi dell'Allegato 7 del d.P.C.M. 12.01.2017)

Vecchio codice di esenzione per malattia rara e descrizione	Nuovo codice di esenzione per malattia rara e descrizione
RC0140 Malattia di Waldmann	RI0080 Linfangectasia intestinale
RP0050 Apnea infantile	RHG011 Sindromi gravi ed invalidanti con ipoventilazione centrale congenita
RN0080 Disautonomia familiare	RFG060 Neuropatie ereditarie
RC0030 Sindrome di Reifenstein	RNG262 Sindrome da insensibilità parziale agli androgeni
RN1090 Sindrome di Schinzel Giedion	RNG121 Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale
RN0990 Sindrome di Moebius	RNG121 Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale

Per quanto concerne i pazienti in possesso di esenzione per le malattie rare riportate in Tabella 4, è possibile individuare tre tipologie di pazienti:

- *pazienti con esenzione di malattia rara e presenti nel Registro provinciale malattie rare.* Per questi casi, l'Azienda sanitaria procederà alla transcodifica nell'Anagrafe sanitaria dei sopra elencati codici di esenzione e all'invio a domicilio con raccomandata AR dei pazienti del nuovo attestato di esenzione;
- *pazienti con esenzione di malattia rara non presenti nel Registro provinciale malattie rare.* Questi pazienti saranno invitati tramite raccomandata AR dal Centro provinciale di coordinamento malattie rare a presentare la documentazione in loro possesso (personalmente o via mail malattieraretrento@apss.tn.it), ed eventualmente a visita di valutazione dallo specialista di riferimento.

Al fine di consentire agli specialisti dei Centri accreditati la rivalutazione dei pazienti esenti per queste patologie, si dispone che i vecchi codici di esenzione continuino ad avere validità per un periodo transitorio che terminerà il 15 marzo 2018 (data concordata all'interno dell'area vasta).

Per i nuovi casi diagnosticati a partire dal 15 settembre 2017, la certificazione deve essere rilasciata dai Centri accreditati utilizzando il sistema informativo malattie rare con l'attribuzione dei nuovi codici di esenzione; pertanto, non dovranno più essere rilasciati attestati di esenzione con i vecchi codici o le vecchie descrizioni. Nel caso si presentassero pazienti con certificazioni non valide, gli stessi saranno indirizzati al Centro di coordinamento provinciale di malattie rare.

Tabella 5 Patologie escluse dall'elenco malattie rare (Allegato 7 del d.P.C.M. 12.01.2017)

Vecchio codice di esenzione e descrizione	
RG0040 sindrome di Kawasaki	Non esente
RDG010 Deficit di glucosio-6-fosfato-deidrogenasi (Favismo)	Non esente

Per quanto riguarda la sindrome di Kawasaki e il Deficit di glucosio-6-fosfato-deidrogenasi (v. Tabella 5), si specifica quanto segue:

SINDROME DI KAWASAKI

La sindrome di Kawasaki (codice di esenzione RG0040) non risulta inserita ne' nell'elenco delle malattie rare ne' in quello delle malattie croniche invalidanti (cfr. Allegato 7 e Allegato8 bis del d.P.C.M. 12 gennaio 2017).

Pertanto, a far data dal 15 settembre 2017, i Centri già abilitati alla certificazione dei pazienti non potranno più attribuire il codice di esenzione di cui sopra.

Nelle more della decisione della Commissione nazionale per l'aggiornamento dei LEA e la promozione dell'appropriatezza del SSN, cui è stato richiesto a livello nazionale di ripristinare l'esenzione per malattia rara riferita a questa patologia, si propone di mantenere il codice di esenzione RG0040 fino all'eventuale decisione di ripristino dell'esenzione e comunque fino il 15 marzo 2018.

I pazienti esenti per questa patologia saranno invitati tramite raccomandata AR dal Centro provinciale di coordinamento malattie rare a presentare la documentazione in loro possesso o via mail (malattieraretrento@apss.tn.it), ed eventualmente a visita di valutazione dallo specialista di riferimento per l'eventuale attribuzione del codice di esenzione per malattia cronica cardiovascolare.

DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO-DEIDROGENASI

La malattia "Deficit di glucosio-6-fosfato-deidrogenasi" (codice di esenzione RDG010) è stata esplicitamente esclusa dall'elenco delle malattie rare aventi diritto all'esenzione. Il codice RDG010 rimane valido nel nuovo elenco delle malattie rare solo per pazienti affetti da altre anemie ereditarie.

Pertanto, a partire dal 15 settembre 2017, il codice di esenzione RDG010 viene attribuito dai Centri di riferimento solo a pazienti diagnosticati e riconosciuti affetti da altre anemie ereditarie.

Nelle more di decisione della Commissione nazionale per l'aggiornamento dei LEA e la promozione dell'appropriatezza del SSN relativa alla richiesta di ripristinare l'esenzione per malattia rara, limitatamente alle forme gravi ed invalidanti della patologia, si dispone di mantenere valido il codice d'esenzione RDG010 - Deficit di Glucosio-6-fosfato-deidrogenasi per la chiusura d'ufficio dopo l'invio al domicilio del paziente della comunicazione in merito e comunque si dispone che non possono rimanere valide oltre il 15 marzo 2018.

In assenza di diverse disposizioni, dopo tale termine il Centro di coordinamento malattie rare comunicherà al medico referente malattie rare delle UU.OO. Cure primarie l'elenco dei pazienti con i codici di esenzione RG0040 (Sindrome di Kawasaki) e RDG010 (solo per i pazienti con diagnosi di Deficit di glucosio-6-fosfato-deidrogenasi) per la revoca d'ufficio delle esenzioni, dopo l'invio al paziente stesso della comunicazione della mutata situazione rispetto al diritto all'esenzione.

E. INTRODUZIONE DI LIMITI TEMPORALI ALL'ESENZIONE

Il d.P.C.M. 12 gennaio 2017 per alcune malattie rare riportate in Tabella 6 stabilisce un periodo di validità dell'esenzione.

Tabella 6 Patologie e relativi codici di esenzione per le quali è stata introdotto dal d.P.C.M. 12 gennaio 2017 un limite temporale all'esenzione

Codice di esenzione (all. 7 d.P.C.M. 12.01.2017)	Malattia rara (all. 7 d.P.C.M. 12.01.2017)	Validità dell'esenzione prevista dal d.P.C.M. 12.01.2017
RB0010	Tumore di Wilms	5 anni (rinnovabile)
RB0020	Retinoblastoma	5 anni (rinnovabile)
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	5 anni (rinnovabile)
RH0011	Sarcoidosi	Esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti

Si dispone che i pazienti con esenzioni RB0010 - Tumore di Wilms e RB0020 - Retinoblastoma rilasciate prima del 15 settembre 2017 siano invitati tramite raccomandata AR a presentare la documentazione in loro possesso al Centro provinciale di coordinamento malattie rare o via mail (malattieraretrento@apss.tn.it) ed eventualmente a rivalutazione dallo specialista di riferimento al fine di poter confermare o meno il persistere dello stato di malattia e la scadenza della validità dell'esenzione.

Se lo stato di malattia sarà confermato, gli assistiti manterranno l'esenzione fino alla scadenza dei cinque anni, fatta salva la possibilità per il clinico di interrompere la validità della certificazione, sulla base delle condizioni dell'assistito.

Nei casi in cui lo specialista del Centro accreditato valuti di non rinnovare la certificazione provvederà ad informare l'interessato e il Centro di coordinamento provinciale per le malattie rare per la revoca dell'esenzione.

Per tutte le esenzioni RC0040 -Pubertà precoce idiopatica, rilasciate prima del 15 settembre 2017, occorre verificare le seguenti situazioni:

- *se è stata rilasciata da meno di 5 anni rispetto al 15 settembre 2017*, l'Azienda provinciale per i servizi sanitari comunica all'assistito tramite raccomandata AR la mutata situazione rispetto al diritto all'esenzione, specificando la data effettiva di fine della validità dell'esenzione, e comunica l'eventuale possibilità, alla scadenza, di riconferma della certificazione dopo rivalutazione clinica presso il Centro accreditato che ha diagnosticato la patologia;
- *se l'esenzione è stata rilasciata da più di 5 anni rispetto al 15 settembre 2017 e, a quella data, l'esenzione risulta quindi già scaduta*, secondo le nuove indicazioni del d.P.C.M., l'Azienda provinciale per i servizi sanitari comunica all'assistito tramite raccomandata AR la mutata situazione rispetto al diritto all'esenzione, specificando che il paziente, per continuare a mantenere l'esenzione, dovrà essere sottoposto ad una rivalutazione clinica presso il centro che ha diagnosticato la patologia (o un altro centro accreditato per la patologia) entro e non oltre il 15 marzo 2018 (termine ultimo del periodo transitorio proposto per procedere all'eventuale rinnovo). A questa data, infatti, verranno chiuse d'ufficio tutte le esenzioni scadute, per le quali nel frattempo non sia stato confermato il persistere della condizione.

Per le tre patologie sopra riportate le certificazioni prodotte a partire dal 15 settembre 2017 dovranno riportare la data di scadenza prevista dal d.P.C.M.; qualora non specificata farà fede la data del certificato.

Per l'esenzione RH0011 - Sarcoidosi, malattia di nuovo inserimento, inizialmente la durata dell'esenzione sarà di un anno, a partire dalla data di rilascio del certificato di malattia rara. A distanza di un anno, il paziente verrà rivalutato presso il Centro accreditato per la sarcoidosi; qualora la diagnosi sia di sarcoidosi persistente, sarà confermata la certificazione nel sistema informativo malattie rare e rinnovata l'esenzione.

Alcune Regioni avevano già riconosciuto ai loro assistiti il diritto all'esenzione per la sarcoidosi come LEA aggiuntivo. Al riguardo si precisa che, qualora fossero stati rilasciati, da Centri non di area vasta, certificati di diagnosi di sarcoidosi a residenti in Trentino, essi sono da considerarsi validi solo se emessi da Centri accreditati con delibera regionale avente data successiva al 18 marzo 2017 (data di pubblicazione del 12 gennaio 2017 in GU) e con data successiva a quella di accreditamento del Centro. Solo in questi casi, il medico referente per le malattie rare delle UU.OO. Cure primarie, abilitato all'inserimento nel sistema informativo malattie rare di certificati rilasciati fuori Provincia e area vasta, può considerare valide le certificazioni ai fini del rilascio dell'esenzione per malattia rara.

Si dispone che in questo caso, per il calcolo della durata dei dodici mesi, faccia fede la data del certificato emesso fuori area vasta e non quella dell'inserimento del certificato nel sistema informativo.

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

<i>Gruppo del Decreto</i>	<i>Malattie</i>	<i>Codici esenzione</i>	<i>Centro Accreditato</i>	<i>Aziende/Istituti partecipanti</i>	<i>Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti</i>
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	RCG040	Centro per le malattie rare del metabolismo - Bolzano	Ospedale centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Medicina Interna Gastroenterologia
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	RCG050			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	RCG060			
	IPERINSULINISMI CONGENITI	RCG061			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	RCG070			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	RCG071			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	RCG072			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	RCG073			
	LIPODISTROFIA TOTALE	RC0080			
	DERCUM, MALATTIA DI	RC0090			
	MALATTIE PEROSSISOMIALI	RCG084			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	RCG110			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	RCG085			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	RCG120			
	IPOFOSFATASIA	RC0160			
	CALCINOSI TUMORALE	RC0230			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	RCG040			
	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	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Trento	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria
	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	RCG076			
	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	RCG077			
	DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	RCG078			
	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	RCG081			
	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	RCG082			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083			
Malattie del metabolismo- malattie da accumulo lisosomiale	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	RCG080	Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I) Neurologia (Clinica neurologica) Nefrologia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Riabilitazione ortopedica Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otorchirurgia)
	MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140			
	MUCOLIPIDOSI	RCG090			
	OLIGOSACCARIDOSI	RCG091			
	GANGLIOSIDOSI	RFG030			
	CERIODOLIPOFUSCINOSI	RFG020			
	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180			
	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	RCG080	Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoeemat ed emocoagulata.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi)
	MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140			
	MUCOLIPIDOSI	RCG090			
	OLIGOSACCARIDOSI	RCG091			
	GANGLIOSIDOSI	RFG030			
	CERIODOLIPOFUSCINOSI	RFG020			
ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180				
DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	RCG080	Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria	
MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140				
MUCOLIPIDOSI	RCG090				
OLIGOSACCARIDOSI	RCG091				
GANGLIOSIDOSI	RFG030				
CERIODOLIPOFUSCINOSI	RFG020				
ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180				
DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	RCG080	Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Genetica Nefrologia Neuropsichiatria Infantile	
MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140				
MUCOLIPIDOSI	RCG090				
OLIGOSACCARIDOSI	RCG091				
GANGLIOSIDOSI	RFG030				
CERIODOLIPOFUSCINOSI	RFG020				
ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180				

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie del metabolismo- difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092	Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I) Neurologia (Clinica neurologica) Nefrologia Gastroenterologia Reumatologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Medicina generale (Endocrinologia)
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	RCG093			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	RCG094			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	RCG095			
	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092	Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunemat ed emocoagulat.) Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	RCG093			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	RCG094			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	RCG095			
DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092	Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)	
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	RCG093				
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	RCG094				
ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	RCG095				
DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092	Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Genetica	
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	RCG093				
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	RCG094				
ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	RCG095				
Malattie del metabolismo- difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	RCG100	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I^*) Gastroenterologia Medicina generale (Endocrinologia) Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica)
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG101			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	RCG102			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG103			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	RCG100	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale (Medicina generale ad ind. Immunoemat. ed emocoagulat.) Neurologia (Neurologia B)
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG101			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	RCG102			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG103			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	RCG100	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Bolzano	Ospedale centrale di Bolzano	Gastroenterologia Dipartimento di 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	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Trento	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				

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
Malattie del metabolismo- difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Gastroenterologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Clinica Neurologica Nefrologia Medicina generale I			
	AMILOIDOSI SISTEMICHE	RCG130						
	CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI	RC0180						
	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neuropsichiatria infantile Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoagulata.) Dermatologia Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Neurologia (Neurologia A e neurologia B)			
	AMILOIDOSI SISTEMICHE	RCG130						
	CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI	RC0180						
	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Bolzano	Ospedale centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)			
	AMILOIDOSI SISTEMICHE	RCG130						
	CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI	RC0180						
	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Genetica			
	AMILOIDOSI SISTEMICHE	RCG130						
	CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI	RC0180						
Malattie del sistema immunitario	ANGIOEDEMA EREDITARIO	RC0190	Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) Reumatologia Medicina generale (Clinica Medica I) Oculistica (Clinica Oculistica) Gastroenterologia Dermatologia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Dermatologia Medicina generale I			
	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	RC0191						
	CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA	RC0200						
	ISTIOCITOSI CRONICHE	RCG150						
	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	RCG160						
	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	RCG161						
	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	RC0220						
	SCHNITZLER, SINDROME DI	RC0290						
	ANGIOEDEMA EREDITARIO	RC0190				Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulata.) Immunologia (Immunologia clinica) Dermatologia Gastroenterologia Pneumologia Oculistica
	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	RC0191						
	CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA	RC0200						
	ISTIOCITOSI CRONICHE	RCG150						
	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	RCG160						
	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	RCG161						
	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	RC0220						
	SCHNITZLER, SINDROME DI	RC0290						
	ANGIOEDEMA EREDITARIO	RC0190	Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Pneumologia Reumatologia Dermatologia Genetica			
	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	RC0191						
	CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA	RC0200						
	ISTIOCITOSI CRONICHE	RCG150						
	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	RCG160						
	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	RCG161						
	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	RC0220						
	SCHNITZLER, SINDROME DI	RC0290						

<i>Gruppo del Decreto</i>	<i>Malattie</i>	<i>Codici esenzione</i>	<i>Centro Accreditato</i>	<i>Aziende/Istituti partecipanti</i>	<i>Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti</i>	
	ANGIOEDEMA EREDITARIO	RC0190	Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Pneumologia Medicina Interna Dermatologia	
	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	RC0191				
	CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA	RC0200				
	ISTIOCITOSI CRONICHE	RCG150				
	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	RCG160				
	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	RCG161				
	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	RC0220				
	SCHNITZLER, SINDROME DI	RC0290				
Malattie del sangue e degli organi ematopoietici (Anemie)	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	Centro per le anemie rare- Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Medicina generale (Clinica Medica I) Ematologia (Ematologia e Immunologia clinica) Medicina generale (Coagulopatie)	
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070				
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080				
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	Centro per le anemie rare- Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Oncoematologia Pediatrica Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulata.) Ematologia Medicina trasfusionale (Servizio Trasfusionale e Immunoematologia)	
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070				
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080				
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	Centro per le anemie rare- Vicenza	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatria Ematologia	
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070				
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080				
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	Centro per le anemie rare- Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatria Ematologia	
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070				
SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080					
ANEMIE EREDITARIE	RDG010	Centro per le anemie rare- Rovigo	Az. ULSS 5 Polesana P.O. Rovigo	Medicina Trasfusionale		
ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070					
SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080					
ANEMIE EREDITARIE	RDG010	Centro per le anemie rare- Trento	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	Centro per le anemie rare- Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Ematologia		
ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070					
SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080					

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

<i>Gruppo del Decreto</i>	<i>Malattie</i>	<i>Codici esenzione</i>	<i>Centro Accreditato</i>	<i>Aziende/Istituti partecipanti</i>	<i>Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti</i>
<i>Malattie rare neurologiche</i>	LEUCODISTROFIE	RF010	<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Vicenza</i>	ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Neurologia Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale)
	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			
	SCHILDNER, MALATTIA DI	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130			
	WEST, SINDROME DI	RF0140			
	NARCOLESSIA	RF0150			
	CADASIL	RF0310			
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350			
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360			
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370			
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380			
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390			
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410			
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411			
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160			
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170			
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182			
SINDROME POEMS	RN1610				
			Az. ULSS 7 Pedemontana	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) (P.O. Bassano) Centro di riabilitazione AISM Rosà	

<i>Gruppo del Decreto</i>	<i>Malattie</i>	<i>Codici esenzione</i>	<i>Centro Accreditato</i>	<i>Aziende/Istituti partecipanti</i>	<i>Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti</i>
	LEUCODISTROFIE	RF010	Centro per le malattie rare neurologiche - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Neurologia (Clinica Neurologica) Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Clinica Ortopedica Traumatologica Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Psichiatria Chirurgia Generale 1 e Chirurgia Generale 2 Neurochirurgia
	RETT, SINDROME DI	RF0040			
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050			
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060			
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520			
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080			
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RF0040			
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490			
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081			
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0041			
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111		Az. ULSS 6 Euganea	Neurologia (Clinica neurologica II) (P.O. Sant'Antonio) Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130			Centro di riabilitazione AISM Padova
	WEST, SINDROME DI	RF0140			
	NARCOLESSIA	RF0150			Fondazione Federico Milcovich Padova (già UILDM)
	CADASIL	RF0310			
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350			
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360			
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370			
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380		IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo	IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo
	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			

<i>Gruppo del Decreto</i>	<i>Malattie</i>	<i>Codici esenzione</i>	<i>Centro Accreditato</i>	<i>Aziende/Istituti partecipanti</i>	<i>Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti</i>
	LEUCODISTROFIE	RF010	<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			
	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			

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

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
Malattie rare neuromuscolari	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Vicenza	ULSS 8 Berica P.O. Vicenza Az. ULSS 7 Pedemontana	Neurologia Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale) Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) (P.O. Bassano) Centro di riabilitazione AISM Rosà			
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100						
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110						
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060						
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180						
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181						
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070						
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080						
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090						
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100						
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160						
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183						
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101						
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050				Centro per le malattie rare neuromuscolari - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso IRCCS Eugenio Medea Conegliano	Neurologia Recupero e riabilitazione funzionale Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale) IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100						
SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110							
NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060							
POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180							
NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181							
MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070							
DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080							
DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090							
PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100							
DISTONIE PRIMARIE	RFG160							
GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183							
SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101							
ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova Az. ULSS 6 Euganea IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo IRCCS Eugenio Medea Conegliano	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Neurologia (Clinica Neurologica) Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Chirurgia Toracica Clinica Ortopedica Traumatologica Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Psichiatria Dietetica e Nutrizione Clinica Cardiologia Neurologia (Clinica neurologica II) (P.O. Sant'Antonio) Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza Centro di riabilitazione AISM Padova Fondazione Federico Milcovich Padova (già UILDM) IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)				
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	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulata.) Pneumologia Chirurgia Toracica Psichiatria Recupero e riabilitazione e funzionale (Dipartimento riabilitativo) Centro di riabilitazione Fondazione Speranza ONLUS (già UILDM) Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	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			
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050			
	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			
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neurologia Neuropsichiatria Infantile Genetica
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180			
	NEUROPATIA MOTORIA 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			

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti		
Malattie dell'apparato visivo	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Oculistica		
	COATS, MALATTIA DI	RF0201					
	EALES, MALATTIA DI	RF0210					
	BEHR, SINDROME DI	RF0220					
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0110					
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0120					
	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230					
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240					
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250					
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260					
	COGAN, SINDROME DI	RF0270					
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0130					
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0140					
	CHERATOCONO	RF0280					
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290					
	COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320					
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330					
	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Conegliano - De Gironcoli	Oculistica					
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200				Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Venezia	Az. ULSS 3 Serenissima
COATS, MALATTIA DI	RF0201						
EALES, MALATTIA DI	RF0210						
BEHR, SINDROME DI	RF0220						
DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0110						
DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0120						
IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230						
ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240						
EMERALOPIA CONGENITA	RF0250						
OGUCHI, SINDROME DI	RF0260						
COGAN, SINDROME DI	RF0270						
DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0130						
DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0140						
CHERATOCONO	RF0280						
CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290						
COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320						
COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330						
VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Centro per l'ipovisione infantile e dell'età evolutiva Oculistica			
COATS, MALATTIA DI	RF0201						
EALES, MALATTIA DI	RF0210						
BEHR, SINDROME DI	RF0220						
DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0110						
DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0120						
IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230						
ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240						
EMERALOPIA CONGENITA	RF0250						
OGUCHI, SINDROME DI	RF0260						
COGAN, SINDROME DI	RF0270						
DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0130						
DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0140						
CHERATOCONO	RF0280						
CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290						
COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320						
COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330						
Az. ULSS 6 Euganea	Oculistica (P.O. Sant'Antonio) Centro per l'ipovisione dell'età adulta Oculistica (P.O. Camposampiero)						

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona Az. ULSS 9 Scaligera	Oculistica Oculistica (Ospedale Sacro Cuore Don Calabria)
	COATS, MALATTIA DI	RF0201			
	EALES, MALATTIA DI	RF0210			
	BEHR, SINDROME DI	RF0220			
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0110			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0120			
	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230			
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240			
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250			
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260			
	COGAN, SINDROME DI	RF0270			
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0130			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0140			
	CHERATOCONO	RF0280			
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290			
	COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320			
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330			
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Oculistica
	COATS, MALATTIA DI	RF0201			
	EALES, MALATTIA DI	RF0210			
	BEHR, SINDROME DI	RF0220			
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0110			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0120			
	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230			
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240			
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250			
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260			
	COGAN, SINDROME DI	RF0270			
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0130			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0140			
	CHERATOCONO	RF0280			
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290			
	COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320			
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330			
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Oculistica
	COATS, MALATTIA DI	RF0201			
	EALES, MALATTIA DI	RF0210			
	BEHR, SINDROME DI	RF0220			
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0110			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0120			
	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230			
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240			
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250			
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260			
	COGAN, SINDROME DI	RF0270			
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0130			
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0140			
	CHERATOCONO	RF0280			
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290			
	COROIDITE MULTIFOCAL	RF0320			
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330			

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
Malattie del sistema circolatorio	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110	Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Medicina generale (Clinica Medica I e Clinica Medica V) Cardiologia Reumatologia Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) Oculistica (Clinica Oculistica) Gastroenterologia Neurologia (Clinica Neurologica) Fisiopatologia Respiratoria Pneumologia Riabilitazione Ortopedica			
	BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210						
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010						
	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	RG0020						
	POLIARTERITE NODOSA	RG0030						
	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050						
	GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060						
	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070						
	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080						
	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG0100						
	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090		Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I			
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100						
	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110						
	PORPORA DI HENOCHE-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030						
	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG0200						
	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110				Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.) Ematologia Reumatologia Dermatologia Oculistica Pneumologia
	BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210						
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010						
	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	RG0020						
	POLIARTERITE NODOSA	RG0030						
GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050							
GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060							
GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070							
ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080							
MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG0100							
TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090							
TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100							
BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110							
PORPORA DI HENOCHE-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030							
LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG0200							
CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110	Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Medicina Interna Ematologia				
BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210							
ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010							
POLIANGIOITE MICROSCOPICA	RG0020							
POLIARTERITE NODOSA	RG0030							
GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050							
GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060							
GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070							
ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080							
MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG0100							
TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090							
TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100							
BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110							
PORPORA DI HENOCHE-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030							
LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG0200							
CRIOGLOBULINEMIA MISTA	RC0110				Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Reumatologia Nefrologia Medicina fisica e riabilitazione	
BEHÇET, MALATTIA DI	RC0210							
ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010							
POLIANGIOITE MICROSCOPICA	RG0020							
POLIARTERITE NODOSA	RG0030							
GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050							
GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060							
GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070							
ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080							
MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG0100							
TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0090							
TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0100							
BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RG0110							
PORPORA DI HENOCHE-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030							
LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG0200							

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie dell'apparato respiratorio	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Pneumologia Fisiopatologia respiratoria Cardiologia Nefrologia Chirurgia Toracica Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Reumatologia Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica)
	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI. SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	RH0011			
	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	RHG010			
	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	RHG011			
	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	RH0020			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	RH0021			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	RH0022			
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110			
			Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I Pneumologia	
Malattie dell'apparato respiratorio	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Pneumologia Medicina Generale e Malattie aterotrombotiche e degenerative Fibrosi cistica (Centro Fibrosi Cistica)
	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI. SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	RH0011			
	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	RHG010			
	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	RHG011			
	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	RH0020			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	RH0021			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	RH0022			
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110			
			Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pneumologia	
Malattie dell'apparato respiratorio	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Pneumologia Medicina Interna
	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI. SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	RH0011			
	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	RHG010			
	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	RHG011			
	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	RH0020			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	RH0021			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	RH0022			
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110			
Malattie dell'apparato respiratorio	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pneumologia Reumatologia Genetica
	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI. SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	RH0011			
	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	RHG010			
	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	RHG011			
	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	RH0020			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	RH0021			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	RH0022			
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110			

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie dell'apparato digerente	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	RI0010	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica I) Gastroenterologia Chirurgia generale (Clinica chirurgica I e Clinica chirurgica III)
	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RI0020			
	GASTROENTERITE EOSINOFILA	RI0030			
	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	RI0040			
	COLANGITE 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	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Gastroenterologia Chirurgia generale (Chirurgia III)	
GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	RI0020				
GASTROENTERITE EOSINOFILA	RI0030				
SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	RI0040				
COLANGITE 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				Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Bolzano
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	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Trento	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
Malattie dell'apparato genito-urinario	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) Nefrologia clinica Urologia Medicina generale (Endocrinologia e Clinica Medica III)
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
				Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Belluno	Az. ULSS 1 Dolomiti P.O. Belluno	Urologia
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030				
TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010				
GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020				
ALPORT, SINDROME DI	RN1360				
DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Urologia Nefrologia Genetica	
FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020				
CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030				
TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010				
GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020				
ALPORT, SINDROME DI	RN1360				
DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Urologia	
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	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Dermatologia			
	PEMFIGO	RL0030						
	PEMFIGOIDE BOLLOSO	RL0040						
	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	RL0050						
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060						
	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	RL0070						
	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	RL0080						
	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	RL0090						
	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	RNG151						
	ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	RNG070						
	CUTIS LAXA	RN0500						
	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	RNG130						
	XERODERMA PIGMENTOSO	RN0520						
	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	RN0530						
	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	RN0540						
	DARIER, MALATTIA DI	RN0550						
	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	RN0570						
	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580						
	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590						
	PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620						
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630						
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	RN0640						
	HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470						
	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560						
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650						
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660						
	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700						
	TAY, SINDROME DI	RN1710						
	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010				Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo– Vicenza	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Dermatologia
	PEMFIGO	RL0030						
	PEMFIGOIDE BOLLOSO	RL0040						
PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	RL0050							
LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060							
SINDROME MICHELIN TIRE BABY	RL0070							
SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	RL0080							
PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	RL0090							
SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	RNG151							
ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE)	RNG070							
CUTIS LAXA	RN0500							
CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	RNG130							
XERODERMA PIGMENTOSO	RN0520							
CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	RN0530							
CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	RN0540							
DARIER, MALATTIA DI	RN0550							
EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	RN0570							
ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580							
ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590							
PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620							
PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630							
APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	RN0640							
HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470							
NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560							
SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650							
SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660							
SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700							
TAY, SINDROME DI	RN1710							

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

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

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

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

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

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

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche- Malformazioni congenite degli arti isolate e sindromiche	FOCOMELIA	RN0260	Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica I, Clinica Medica III e Clinica medica V) Neurologia (Clinica Neurologica) Neurochirurgia Chirurgia generale (Chirurgia Generale I) Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Ortopedia e traumatologia Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Otorinolaringoiatra (O.R.L. Otochirurgia)
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270			
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290			
	POLAND, SINDROME DI	RN0430			
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460			
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	RNG020			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	RNG131			
			Az. ULSS 3 Serenissima	IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo	
			Az. ULSS 7 Pedemontana P.O. Bassano	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento di medicina riabilitativa)	
	FOCOMELIA	RN0260	Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia pediatrica Neurologia (Neurologia B) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulata.) Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Neurochirurgia Pediatrica Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Dermatologia Ortopedia e traumatologia
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270			
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290			
	POLAND, SINDROME DI	RN0430			
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460			
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	RNG020			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	RNG131			
			Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo) Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)	
	FOCOMELIA	RN0260	Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270			
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290			
	POLAND, SINDROME DI	RN0430			
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460			
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	RNG020			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	RNG131			
	FOCOMELIA	RN0260	Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270			
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290			
	POLAND, SINDROME DI	RN0430			
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460			
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	RNG020			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	RNG131			

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malformazioni congenite , cromosomopatie e sindromi genetiche-malformazioni congenite del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica I e Clinica Medica V) Cardiochirurgia Chirurgia vascolare Cardiologia
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150			
	IVEMARK , SINDROME DI	RN0740			
	KLIPPEL-TRENAUNAY , SINDROME DI	RN1510			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Cardiochirurgia Cardiologia Chirurgia vascolare
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150			
	IVEMARK , SINDROME DI	RN0740			
	KLIPPEL-TRENAUNAY , SINDROME DI	RN1510			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150			
	IVEMARK , SINDROME DI	RN0740			
	KLIPPEL-TRENAUNAY , SINDROME DI	RN1510			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria Dermatologia
BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150				
IVEMARK , SINDROME DI	RN0740				
KLIPPEL-TRENAUNAY , SINDROME DI	RN1510				
ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142				
Malformazioni congenite , cromosomopatie e sindromi genetiche-malformazioni congenite della parete addominale isolate e sindromiche	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI	RN0310	Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Gastroenterologia Chirurgia generale (Clinica chirurgica I e Clinica chirurgica III)
	GASTROSCHISI	RN0320			
	SINDROME PRUNE BELL Y	RN0321			
	ONFALOCELE	RN0322			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RNG132			
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI	RN0310	Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Gastroenterologia Chirurgia Pediatrica Chirurgia generale (Chirurgia generale ed epatobiliare e Chirurgia Generale e dell'Esofago e dello Stomaco)
	GASTROSCHISI	RN0320			
	SINDROME PRUNE BELL Y	RN0321			
	ONFALOCELE	RN0322			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RNG132			
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI	RN0310	Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	GASTROSCHISI	RN0320			
	SINDROME PRUNE BELL Y	RN0321			
	ONFALOCELE	RN0322			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RNG132			
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI	RN0310	Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Chirurgia pediatrica
GASTROSCHISI	RN0320				
SINDROME PRUNE BELL Y	RN0321				
ONFALOCELE	RN0322				
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RNG132				

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-malformazioni congenite dell'apparato digerente isolate e sindromiche	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RN0190	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Gastroenterologia Chirurgia generale (Clinica chirurgica I e Clinica chirurgica III)			
	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI	RN0200						
	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	RN0201						
	ATRESIA BILIARE	RN0210						
	CAROLI, MALATTIA DI	RN0220						
	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	RN0230						
	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	RNG251						
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RNG252						
	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RN0190				Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Gastroenterologia Chirurgia Pediatrica Chirurgia generale (Chirurgia generale ed epatobiliare e Chirurgia Generale e dell'Esofago e dello Stomaco)
	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI	RN0200						
	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	RN0201						
	ATRESIA BILIARE	RN0210						
CAROLI, MALATTIA DI	RN0220							
MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	RN0230							
DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	RNG251							
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RNG252							
MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RN0190	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Treviso	ULSS 2 Marca Trevigiana	Pediatria (P.O. Treviso) Chirurgia pediatrica (P.O. Treviso) Genetica medica (P.O. Treviso)				
HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI	RN0200							
GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	RN0201							
ATRESIA BILIARE	RN0210							
CAROLI, MALATTIA DI	RN0220							
MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	RN0230							
DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	RNG251							
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RNG252							
MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	RN0190				Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Bolzano	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	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Chirurgia pediatrica Genetica				
HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI	RN0200							
GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	RN0201							
ATRESIA BILIARE	RN0210							
CAROLI, MALATTIA DI	RN0220							
MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	RN0230							
DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	RNG251							
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RNG252							

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-malformazioni congenite dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Belluno	Az. ULSS 1 Dolomiti P.O. Belluno	Urologia
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261			
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262			
	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264			
	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250			
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261			
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262			
ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263				
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264				
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-malformazioni congenite dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Nefrologia 2 Urologia Medicina generale (Endocrinologia e Clinica medica III) Genetica medica
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261			
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262			
	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264			
	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250			
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261			
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262			
ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263				
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264				
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-malformazioni congenite dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Nefrologia (Nefrologia e dialisi)
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261			
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262			
	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264			
	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250			
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261			
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262			
ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263				
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264				
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-malformazioni congenite dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Vicenza	Az. ULSS 8 Berica	Chirurgia pediatrica (P.O. Vicenza)
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261			
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262			
	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264			
	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250			
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261			
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262			
ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263				
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264				
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-malformazioni congenite dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Urologia
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261			
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262			
	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264			
	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	RN0250			
	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE)	RNG261			
	ESTROFIA VESCICALE	RN1810			
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG262			
ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO	RNG263				
ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG264				

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

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche- altre sindromi e malformazioni congenite complesse	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica III e Clinica medica V) Dermatologia Neurologia (Clinica Neurologica) Neurochirurgia Chirurgia generale (Chirurgia Generale I) Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Ematologia (Ematologia e immunologia clinica) Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Otorinolaringoiatra (O.R.L. Otochirurgia)
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	RN1330			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	RNG093			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100			
	ALAGILLE, SINDROME DI	RN1350			
	ALSTROM, SINDROME DI	RN1370			
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			
	ANGELMAN, SINDROME DI	RN1300			
	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	RN1250			
	BARDET-BIEDL, SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM, SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI	RN0840			
	CHAR, SINDROME DI	RN1780			
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN0350			
	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0360			
	COHEN, SINDROME DI	RN0401			
	CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI	RN1410			
	COSTELLO, SINDROME DI	RC0250			
	NOONAN, SINDROME DI	RN1010			
	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	RN1150			
	SINDROME LEOPARD	RN1530			
	DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE	RN1440			
	FILIPPI, SINDROME DI	RN0380			
	SINDROME FG	RN1021			
	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1820			
	FRYNS, SINDROME DI	RN0900			
	HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI	RN0920			
	HOLT-ORAM, SINDROME DI	RN0930			
	LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI	RN1540			
	LOWE, SINDROME DI	RC0270			
	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RN1850			
	MARSHALL, SINDROME DI	RN0970			
	OPITZ, SINDROME DI	RN1020			
	PALLISTER- HALL, SINDROME DI	RN1030			
	PALLISTER W, SINDROME DI	RN0420			
	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	RN0650			
	PRADER-WILLI, SINDROME DI	RN1310			
	RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI	RN1620			
	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	RN1130			
	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	RN0450			
	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	RN1640			
	SINDROME CHARGE	RN0850			
	SINDROME KABUKI	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	SINDROME NAIL-PATELLA	RN1190			
SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	RN1160				
SINDROMI PROGEROIDI	RNG094				
SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180				
SMITH-MAGENIS, SINDROME DI	RN1210				
TOWNES-BROCKS, SINDROME DI	RN1240				
SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095				
WILDERVANCK, SINDROME DI	RN1260				
WINCHESTER, SINDROME DI	RN1280				
WOLFRAM, SINDROME DI	RN1290				
				Istituto Oncologico Veneto IRCCS	Oncologia (Area di oncologia clinica e sperimentale) Chirurgia generale (Area di chirurgia oncologica)
				Az. ULSS 3 Serenissima	Oculistica (P.O. Mestre) IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo Fondazione Banca degli occhi

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti		
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatria Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Medicina generale (Medicina Generale 1 e Medicina Generale 2) Otorinolaringoiatria (Audiologia e Foniatria) Neurologia Neurochirurgia Recupero e riabilitazione funzionale Genetica Medica		
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090					
	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	RN1330					
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091					
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092					
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	RNG093					
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100				IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	ALAGILLE, SINDROME DI	RN1350					
	ALSTROM, SINDROME DI	RN1370					
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200					
	ANGELMAN, SINDROME DI	RN1300					
	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	RN1250					
	BARDET-BIEDL, SINDROME DI	RN1380					
	BLOOM, SINDROME DI	RN0830					
	BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI	RN0840					
	CHAR, SINDROME DI	RN1780					
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN0350					
	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0360					
	COHEN, SINDROME DI	RN0401					
	CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI	RN1410					
	COSTELLO, SINDROME DI	RC0250					
	NOONAN, SINDROME DI	RN1010					
	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	RN1150					
	SINDROME LEOPARD	RN1530					
	DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI	RN1420					
	DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE	RN1440					
	FILIPPI, SINDROME DI	RN0380					
	SINDROME FG	RN1021					
	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1820					
	FRYNS, SINDROME DI	RN0900					
	HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI	RN0920					
	HOLT-ORAM, SINDROME DI	RN0930					
	LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI	RN1540					
	LOWE, SINDROME DI	RC0270					
	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RN1850					
	MARSHALL, SINDROME DI	RN0970					
	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					
	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	RN1130					
	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	RN1140					
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770					
	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	RN0450					
	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	RN1640					
	SINDROME CHARGE	RN0850					
	SINDROME KABUKI	RN0940					
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830					
	SINDROME NAIL-PATELLA	RN1190					
	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	RN1160					
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094					
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180					
	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI	RN1210					
	TOWNES-BROCKS, SINDROME DI	RN1240					
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095					
	WILDERVANCK, SINDROME DI	RN1260					
	WINCHESTER, SINDROME DI	RN1280					
	WOLFRAM, SINDROME DI	RN1290					

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

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

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

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