

Prot. n. **118298**del **11 DIC. 2017****Direzione Amm.va Ospedaliera e per le Strutture Private Accreditate**

Direttore: Dott. Marco Peruffo

Direzione Amministrativa Ospedale - Territorio

Direttore: Dott.ssa Patrizia Mella

Ai Sigg.ri

Direttori UU.OO. Ospedaliera e Territoriali

Medici Specialisti Ambulatoriali Interni

Medici di Medicina Generale

Pediatri di Libera Scelta

Operatori Sportelli Distrettuali

Alle strutture private accreditate

e p.c. ai Sigg.ri

Direttore Amministrativo

Direttori Medici

Direttori dei Distretti Est - Ovest

Resp. Direzione Amm.va Territoriale

Resp. Attività Specialistiche

Resp.li Farmaceutico Territoriale

Resp. Professioni Sanitarie

Resp. Controllo di Gestione

Resp. Mobilità Spedalità e Flussi

Resp.li Servizi Informativi

Resp.li Contabilità e Bilancio

Resp. URP

Referenti Org.vi UU.OO. Ospedaliera e Territoriali

Operatori Uffici Cup Cassa

Operatori Cup Telefonico

Loro Sedi

Oggetto: DGRV 1522 del 25/9/2017. Recepimento del DPCM 12/1/2017 di aggiornamento dei Livelli Essenziali di Assistenza (LEA). Allegato 7: elenco malattie rare esentate dalla partecipazione al costo.

Con deliberazione di Giunta n. 1522 del 25/9/2017 la Regione ha impartito le disposizioni per il recepimento dell'allegato 7 del Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 12/1/2017, contenente il nuovo elenco delle malattie rare che esentano dal pagamento del ticket.

L'allegato 7 sostituisce integralmente l'omologo elenco allegato 1 del DM 18/5/2001 n. 279.

Con la medesima DGR 1522 la Regione ha altresì aggiornato l'elenco dei Centri di riferimento Accreditati della rete veneta e di area vasta per le malattie rare, elenco che si trasmette per necessaria conoscenza in allegato alla presente.

L'art. 64 comma 4 del DPCM 12/1/2017 prevede che l'allegato 7 entri in vigore dal 15/9/2017 con la conseguenza che dalla stessa data alcune patologie croniche sono state spostate nell'elenco delle malattie rare e viceversa (come anticipato con nostra nota 61528 del 26/6/2017).

COSA NON CAMBIA

Per tutte le malattie rare comprese nell'allegato 7 (alcune già riconosciute e altre di nuova introduzione), rimangono confermati i percorsi in essere: la diagnosi e il rilascio del certificato devono essere assicurati esclusivamente da parte dei Centri di riferimento e soltanto per le malattie rare per le quali ciascun Centro è accreditato, il rilascio dell'attestato di esenzione avviene a cura del Distretto dell'Ulss di residenza dell'assistito.

Restano confermate anche le modalità per la prescrizione e l'erogazione di prestazioni e farmaci:

- tutte le esenzioni per malattia rara sono esenzioni "a lista aperta", cioè consentono di esentare le prestazioni specialistiche efficaci ed appropriate per il trattamento e il monitoraggio della malattia rara

Responsabile del Procedimento: Area Est Dott. Marco Peruffo - Area Ovest Dott.ssa Patrizia Mella

Referente della procedura: *dott.ssa Federica Pasetto*

Tel. 0444 708338 – 0444 753447

e mail: federica.pasetto@aulss8.veneto.it

accertata e per la prevenzione degli ulteriori aggravamenti, comprese nei LEA e previste dai protocolli, ove esistenti, definiti dai Centri di riferimento. Le esenzioni per malattia rara non sono quindi limitate ad elenchi specifici di prestazioni;

- sono da considerarsi erogabili in esenzione dalla partecipazione al costo i farmaci di fascia A, nonché alcuni ulteriori farmaci e alcuni prodotti dietetici, introdotti come Lea aggiuntivi regionali per malattie rare specifiche con apposite Delibere di Giunta Regionale. L'erogazione dei trattamenti aggiuntivi continua ad essere assicurata attraverso la formulazione del Piano Terapeutico Personalizzato redatto dal Centro di Riferimento Accreditato.

In caso di sospetto di malattia rara, l'assistito va indirizzato ai Centri di riferimento Accreditati (vedasi elenco allegato alla presente) con impegnativa per visita specialistica della disciplina competente.

Le prestazioni finalizzate alla diagnosi di malattia rara sono erogate in esenzione a condizione che:

- il sospetto diagnostico sia formulato da un medico specialista del Servizio Sanitario Nazionale. Il codice di esenzione da utilizzare, a cura dei soli medici specialisti del SSN, tra i quali i pediatri di libera scelta, è R99999 ;

- le prestazioni siano effettuate presso i Centri di riferimento Accreditati per la specifica malattia.

Le indagini genetiche sui familiari, necessarie per la diagnosi di malattia rara ereditaria dell'assistito, sono prescritte ed erogate in esenzione dagli specialisti dei Centri di riferimento Accreditati.

Resta altresì confermato il Sistema Informativo Malattie Rare regionale di area vasta condiviso da Veneto, Emilia Romagna, PA di Trento, PA di Bolzano, Umbria, Campania, Sardegna e Puglia; si tratta di una banca dati nella quale i Centri Accreditati registrano le esenzioni relative a nuove diagnosi di malattia rara, direttamente visibili alle Ulss di residenza degli assistiti.

I certificati di esenzione rilasciati da Regioni diverse da quelle sopra elencate, che i pazienti devono esibire come documenti cartacei per ottenere l'esenzione, sono da considerarsi validi solo se emessi da Centri Accreditati con delibera regionale successiva alla pubblicazione del DPCM 12/1/2017, cioè successiva al 18/3/2017. Solo a tali condizioni sono da considerarsi validi per l'inserimento dell'esenzione, nel SIMR e successivamente in anagrafe regionale, da parte degli operatori abilitati dei Distretti.

Tutte le informazioni riguardanti le malattie rare, i rispettivi Centri Accreditati e le relative delibere regionali di accreditamento sono rintracciabili al sito malattierare.regione.veneto.it dove è attiva, tra l'altro, la funzione di ricerca per malattia.

Si descrivono di seguito le principali novità in vigore.

PASSAGGIO DI PATOLOGIE DA CRONICHE A RARE

Come anticipato con nota prot. 61528 del 26/6/2017, il DPCM 12/1/2017 e la DGR 1522/2017 prevedono il passaggio di due patologie croniche nell'elenco delle malattie rare, come evidenziato nella seguente tabella.

Nuovo cod esenzione	Patologia	Decorrenza	Codici cessanti	Patologia cessata
RFG101	Sindromi miasteniche congenite e disimmuni	15/9/2017	034	Miastenia Grave
RM0120	Sclerosi sistemica progressiva	15/9/2017	047	Sclerosi sistemica

Le esenzioni 034 e 047 restano utilizzabili fino al 15/3/2018. Entro tale data, per tutti i pazienti già titolari di esenzione 034 o 047, i Centri ora Accreditati dalla Regione (vedasi elenco allegato alla presente) devono occuparsi di valutare il rilascio della certificazione per malattia rara. Nella Ulss 8 Berica sono presenti i seguenti Centri Accreditati:

- per le sindromi miasteniche le UU.OO: Neurologia, Pneumologia e Psichiatria di Vicenza;

- per la sclerosi sistemica la U.O. di Medicina I di Vicenza.

La presa in carico dei pazienti da parte dei Centri di riferimento per il rilascio della certificazione di malattia rara si svolge, come da indicazioni regionali, secondo due possibili percorsi:

1. persone, titolari di esenzione per le due malattie, note ai Centri di riferimento Accreditati (già in cura presso gli stessi), per le quali i Centri emetteranno il certificato di malattia rara e lo invieranno al paziente. Le Ulss verificheranno giornalmente nel Sistema Informativo Malattie Rare (di seguito SIMR) il rilascio dei certificati, lo registreranno in Anagrafe Unica Regionale, stamperanno l'attestato e lo invieranno all'assistito, dopo aver chiuso l'esenzione cessata;
2. persone, titolari di esenzione per le due malattie, non seguite dai Centri di riferimento Accreditati. In tal caso la Regione richiede che le Ulss forniscano a tali assistiti i riferimenti dei Centri ai quali rivolgersi entro il 15/3/2018. Se i Centri rilasceranno il certificato, le Ulss opereranno come descritto al punto 1. Diversamente, le esenzioni per patologia cronica saranno chiuse d'ufficio il 15/3/2018.

Dal 15/9/2017 le esenzioni 034 e 047 consentono di esentare tutte le prestazioni appropriate per il trattamento e il monitoraggio della malattia e per la prevenzione degli ulteriori aggravamenti; da tale data tuttavia non devono più essere rilasciate certificazioni per patologia cronica 034 né 047, né è più possibile registrarne in Anagrafe Unica Regionale. Le nuove diagnosi possono essere certificate unicamente dai Centri di riferimento Accreditati.

PASSAGGIO DI PATOLOGIE DA RARE A CRONICHE

Come anticipato con nota prot. 61528 del 26/6/2017, il DPCM 12/1/2017 e la DGR 1522/2017 prevedono il passaggio di alcune malattie rare nell'elenco delle patologie croniche.

Nuovo cod esenzione	Patologia	Decorrenza	Codici cessanti	Patologia cessata
059	Malattia celiaca	15/9/2017	659 RI0060 RL0020	Malattia celiaca Sprue celiaca Dermatite erpetiforme
065	Sindrome di Down	15/9/2017	RN0660	S. di Down
066	Sindrome di Klinefelter	15/9/2017	RN0690	S. di Klinefelter
067	Connettiviti indifferenziate	15/9/2017	RMG010	Connettiviti indifferenziate

Questo cambiamento è stato introdotto in anagrafe regionale con decorrenza dal 15/9/2017, pertanto le nuove esenzioni sono già presenti negli applicativi collegati, previo allineamento anagrafico per i Medici di Medicina Generale e Pediatri di Libera Scelta.

Dal 15/9/2017 i Centri di riferimento precedentemente Accreditati per le malattie rare sopra descritte non possono più rilasciare nuove certificazioni; le nuove diagnosi delle malattie sopra elencate competono ai medici specialisti del SSN.

Le esenzioni 059, 065, 066 e 067 hanno durata minima illimitata.

Per quanto riguarda l'esenzione 059 per malattia celiaca, sarà predisposta apposita comunicazione.

La Regione ha disposto che le Ulss provvedano a comunicare agli interessati le modifiche intervenute e a consegnare gli attestati di esenzione aggiornati. In questa Azienda se ne occupano la Direzione Amministrativa Territoriale per il Distretto Est e la Direzione Amministrativa Ospedale – Territorio per il Distretto Ovest.

Va precisato che le esenzioni 059, 065 e 066 sono a lista aperta, mentre per l'esenzione 067 è stabilito un elenco chiuso di prestazioni erogabili in esenzione.

NUOVE MALATTIE RARE

L'allegato 7 del DPCM 12/1/2017, recepito in Veneto con DGR 1522/2017, introduce diverse nuove malattie rare. Il Coordinamento Malattie Rare della Regione Veneto le ha definite come malattie singole o come gruppi; tale classificazione è oggetto di continuo aggiornamento ed è disponibile nel Sistema Informativo regionale Malattie Rare. (Nell'ambito della riclassificazione, diverse malattie rare già riconosciute sono state riclassificate, le rispettive esenzioni transcodificate e ai pazienti di questa Ulss interessati dalla transcodifica è già stata spedita apposita comunicazione, come richiesto dalla Regione.)

La Regione incarica i Centri di Riferimento, Accreditati per le malattie rare di nuovo inserimento, di recuperare i pazienti con diagnosi già accertata di una di tali nuove malattie, ai fini del rilascio della certificazione, secondo tre possibili percorsi:

1. analisi della documentazione clinica di pazienti già noti e seguiti dai Centri, anche senza la presenza fisica del paziente. In tal caso il Centro, una volta registrata la certificazione nel SIMR, la spedisce al paziente oppure gliela consegna in occasione della prima visita di follow up;
2. analisi e valutazione della documentazione clinica inviata dal paziente al Centro di riferimento. Se esaustiva, il Centro, una volta registrata la certificazione nel SIMR, la spedisce al paziente oppure gliela consegna in occasione della prima visita di follow up. In caso contrario lo specialista del Centro potrà indicare la necessità di una visita specialistica mirata;
3. accesso del paziente per visita specialistica ed eventuali accertamenti presso il Centro Accreditato.

PATOLOGIE ESCLUSE DALL'ELENCO DELLE MALATTIE RARE

L'entrata in vigore del nuovo elenco delle malattie rare comporta l'esclusione di diverse malattie rare precedentemente riconosciute. Attraverso il SIMR sono stati forniti gli elenchi dei pazienti titolari di esenzioni cessate, che le Ulss devono provvedere ad avvisare. In questa Azienda se ne occupano la Direzione Amministrativa Territoriale per il Distretto Est e la Direzione Amministrativa Ospedale – Territorio per il Distretto Ovest. Di seguito vengono dettagliati alcuni casi particolari.

RP0050 Apnea infantile

La patologia non è presente nell'allegato 7, pertanto dal 15/9/2017 non possono più essere rilasciate nuove diagnosi ed esenzioni. Per i pazienti già precedentemente titolari dell'esenzione in parola, i Centri di riferimento precedentemente accreditati devono analizzare i casi e possono valutare l'attribuzione di una delle diagnosi comprese nel gruppo “Sindromi gravi ed invalidanti con ipoventilazione centrale congenita” cod. RHG011. La Regione ha inoltre stabilito che i Centri stessi provvedano ad informare i pazienti della mutata situazione e a consegnare, eventualmente, i nuovi certificati.

Nella Ulss 8 Berica la U.O. di Pneumologia è Centro Accreditato per la certificazione della sopra descritta malattia cod. RHG011

In Anagrafe Regionale l'esenzione RP0050 rimane valida al massimo fino al 15/3/2018.

RG0040 Sindrome di Kawasaki

La patologia non è presente nell'allegato 7, pertanto dal 15/9/2017 non possono più essere rilasciate nuove diagnosi ed esenzioni.

Per i pazienti precedentemente titolari dell'esenzione in parola (che in Anagrafe regionale è già stata chiusa) può essere valutato, a cura del medico specialista, il rilascio di una delle esenzioni per patologia cronica “affezioni del sistema circolatorio” (codici 0A02, 0B02, 0C02).

I pazienti con quadro clinico complesso continueranno preferibilmente ad essere seguiti dai Centri di riferimento per le malattie rare.

Le Ulss (Direzione Amministrativa Territoriale per il Distretto Est e Direzione Amministrativa Ospedale – Territorio per il Distretto Ovest) provvedono ad informare i pazienti della mutata situazione, come da indicazioni regionali.

Deficit di glucosio-6-fosfato-deidrogenasi (appartenente al gruppo RDG010 anemie ereditarie)

La patologia non è presente nell'allegato 7, pertanto dal 15/9/2017 possono essere rilasciate nuove diagnosi ed esenzioni solamente per altri tipi di anemie ereditarie.

In Anagrafe regionale le esenzioni precedentemente rilasciate sono già state chiuse. I pazienti con quadro clinico complesso continueranno preferibilmente ad essere seguiti dai Centri di riferimento per le malattie rare.

Le Ulss (Direzione Amministrativa Territoriale per il Distretto Est e Direzione Amministrativa Ospedale – Territorio per il Distretto Ovest) provvedono ad informare i pazienti della mutata situazione, come da indicazioni regionali.

LIMITI TEMPORALI PER ALCUNE ESENZIONI PER MALATTIE RARE

Per alcune malattie rare l'allegato 7 del DPCM 12/1/2017, ora recepito con DGRV 1522/2017, stabilisce un limite temporale dell'esenzione, come di seguito evidenziato:

Codice di esenzione	Malattia rara	Validità dell'esenzione
RB0010	Tumore di Wilms	5 anni rinnovabile
RB0020	Retinoblastoma	5 anni rinnovabile
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	5 anni rinnovabile
RH0011	Sarcoidosi (malattia di nuovo inserimento)	1 anno, rinnovabile solo per le forme persistenti

Per le nuove diagnosi, il Sistema Informativo Malattie Rare è stato adeguato e prevede le scadenze sopra descritte, che compaiono sul certificato rilasciato dal Centro Accreditato e devono essere coerentemente riportate dagli operatori del Distretto in Anagrafe regionale. La durata dell'esenzione viene calcolata con decorrenza dalla data della certificazione (e non dalla data di registrazione in Anagrafe regionale).

Per quanto riguarda i pazienti già precedentemente titolari delle esenzioni RB0010 e RB0020, la Regione richiede che i Centri di riferimento Accreditati rivalutino il persistere della malattia, per riconfermare eventualmente l'esenzione per ulteriori 5 anni. Gli operatori del Distretto riscontreranno le modifiche nel SIMR e devono aggiornare coerentemente l'Anagrafe regionale.

La pubertà precoce idiopatica è caratterizzata da un limite temporale oltre il quale un paziente non può più essere ritenuto affetto. Per i pazienti già titolari di esenzione, non più rientranti nella definizione di patologia, la Regione ha chiuso l'esenzione al 15/9/2017 e ha dato mandato alle Ulss di avvisare i pazienti (rientrano nell'elenco delle malattie rare escluse sopra descritte).

REGIME TRANSITORIO

Nella citata DGR 1522/2017 la Regione ha fornito le seguenti indicazioni:

- le impegnative riportanti codici di esenzione soppressi o sostituiti restano valide se prescritte fino al 14/9/2017 compreso;
- le impegnative riportanti codici di esenzione soppressi o sostituiti, prescritte dal 15/9/2017 al 31/12/2017, sono valide se prenotate entro il 15/3/2018;
- le impegnative recanti le esenzioni 034 miastenia grave, 047 sclerosi sistemica progressiva, RG0040 sindrome di Kawasaki, prescritte dal 15/9/2017 al 15/3/2018, sono valide se prenotate entro il 15/6/2018.

La Regione ha precisato che l'attuazione delle presenti disposizioni, contenute nella DGR 1522/2017, comporta necessariamente l'allineamento delle posizioni anagrafiche degli assistiti nella cartella

sanitaria gestita dai Medici di Medicina Generale e dai Pediatri di Libera Scelta, pena l'impossibilità di elaborare la ricetta dematerializzata.

Solo in casi residuali di mancato allineamento tra posizione anagrafica dell'assistito e applicativo del medico prescrittore, che comporti la segnalazione dell'impossibilità di emettere ricetta dematerializzata, il medico deve prescrivere su ricetta SSN modello rosso.

ADEGUAMENTO APPLICATIVI INFORMATICI

La Regione ha già fornito a suo tempo, nelle tabelle excel delle prestazioni esentabili, l'elenco aggiornato delle malattie rare comprese nell'allegato 7 del DPCM 12/1/2017. L'ultima versione delle tabelle è datata 6/10/2017.

Ai Responsabili dei Servizi Informativi delle Aree Est e Ovest è richiesto di assicurare il conseguente adeguamento di tutti gli applicativi che in Azienda gestiscono specialistica ambulatoriale, sia sotto il profilo prescrittivo che erogativo, inclusi gli applicativi di Pronto Soccorso.

Ai Direttori in indirizzo è richiesto di voler cortesemente provvedere alla divulgazione delle presenti disposizioni nei rispettivi ambiti di competenza.

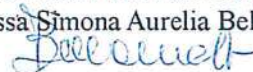
La Direzione Amministrativa Ospedaliera e la Direzione Amministrativa Ospedale - Territorio sono a disposizione per ogni eventuale chiarimento.

Ringraziamo della consueta collaborazione e porgiamo distinti saluti.

IL DIRETTORE DEI SERVIZI SOCIO SANITARI
Dr Salvatore Barra



IL DIRETTORE SANITARIO
Dr.ssa Simona Aurelia Bellometti





REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10ª legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
Malattie infettive e parassitarie	HANSEN, MALATTIA DI	RA0010	Centro per le malattie rare infettive e parassitarie - Belluno	Az. ULSS 1 Dolomiti P.O. Belluno	Malattie Infettive Dermatologia Pediatría			
	WHIPPLE, MALATTIA DI	RA0020						
	LYME, MALATTIA DI	RA0030						
				Ospedale Sacro Cuore Don Calabria - Negrar (Verona)	Malattie infettive (Centro malattie tropicali)			
	HANSEN, MALATTIA DI	RA0010	Centro per le malattie rare infettive e parassitarie - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Malattie Infettive			
	WHIPPLE, MALATTIA DI	RA0020						
	LYME, MALATTIA DI	RA0030						
Tumori	WILMS, TUMORE DI	RB0010	Centro per i tumori rari - 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) Neurochirurgia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Urologia Neurologia Dermatologia Chirurgia plastica			
	RETINOBLASTOMA	RB0020						
	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030						
	GARDNER, SINDROME DI	RB0040						
	POLIPOSI FAMILIARE	RB0050						
	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060						
	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070						
	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLIO	RB0071						
	NEUROFIBROMATOSI	RBG010						
	COMPLESSO CARNEY	RBG020						
	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RBG021						
							Isituto Oncologico Veneto IRCCS	Oncologia (Area di oncologia clinica e sperimentale) Chirurgia generale (Area di chirurgia oncologica)
							Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Genetica medica Medicina generale I
	WILMS, TUMORE DI	RB0010				Centro per i tumori rari - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neurologia (Neurologia B) Oncematologia Pediatrica Chirurgia generale (Chirurgia generale ed epatobiliare) Dermatologia Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Neurochirurgia pediatrica Chirurgia generale (Chirurgia Generale e dell' Obesità) Oncologia Pneumologia
	RETINOBLASTOMA	RB0020						
	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030						
	GARDNER, SINDROME DI	RB0040						
	POLIPOSI FAMILIARE	RB0050						
	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060						
	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070						
	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLIO	RB0071						
	NEUROFIBROMATOSI	RBG010						
	COMPLESSO CARNEY	RBG020						
CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RBG021							
WILMS, TUMORE DI	RB0010	Centro per i tumori rari - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatría Neuropsichiatria Infantile Dermatologia Gastroenterologia Genetica				
RETINOBLASTOMA	RB0020							
CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030							
GARDNER, SINDROME DI	RB0040							
POLIPOSI FAMILIARE	RB0050							
LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060							
SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070							
MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLIO	RB0071							
NEUROFIBROMATOSI	RBG010							
COMPLESSO CARNEY	RBG020							
CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RBG021							
WILMS, TUMORE DI	RB0010				Centro per i tumori rari - Bolzano			
RETINOBLASTOMA	RB0020							
CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030							
GARDNER, SINDROME DI	RB0040							
POLIPOSI FAMILIARE	RB0050							
LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060							
SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070							
MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLIO	RB0071							
NEUROFIBROMATOSI	RBG010							
COMPLESSO CARNEY	RBG020							
CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RBG021							



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10ª legislatura

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



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10ª legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie del metabolismo	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	RCG040	Centro per le malattie rare del metabolismo - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I) Neurologia (Clinica neurologica) Nefrologia Gastroenterologia Reumatologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Medicina generale (Endocrinologia) Dermatologia Dipartimento salute donna e bambino - Centro per l'ipovisione dell'età evolutiva
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	RCG050			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	RCG060			
	IPERINSULINISMI CONGENITI	RCG061			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	RCG070			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	RCG071			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	RCG072			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	RCG073			
	LIPODISTROFIA TOTALE	RC0080			
	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		Azienda ULSS 6 Euganea	Oculistica (P.O. Sant'Antonio) Centro per l'ipovisione dell'età adulta
	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 immunoeat 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		Ospedale centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Medicina Interna Gastroenterologia
	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		Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria	
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				



giunta regionale - 10^a legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
Malattie del metabolismo- difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELL WEGER codice RN1760)	RCG074	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Nefrologia Medicina generale (Endocrinologia) Neurologia (Clinica neurologica) Fisiopatologia respiratoria Pneumologia			
	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075						
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	RCG076						
	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	RCG077						
	DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	RCG078						
	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	RCG081						
	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	RCG082						
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083						
	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELL WEGER codice RN1760)	RCG074				<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatría (Malattie metaboliche ereditarie) Neuropsichiatria infantile Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoeat ed emocoagulat.) Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Oculistica
	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075						
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	RCG076							
DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	RCG077							
DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	RCG078							
DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	RCG081							
SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	RCG082							
ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083							
DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELL WEGER codice RN1760)	RCG074	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria				
DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075							
DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	RCG076							
DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	RCG077							
DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	RCG078							
DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	RCG081							
SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	RCG082							
ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083							
DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELL WEGER codice RN1760)	RCG074				<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Trento</i>	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							



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10ª legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
Malattie del metabolismo- malattie da accumulo lisosomiale	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	RCG080	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. Otorinologia)			
	MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140						
	MUCOLIPIDIOSI	RCG090						
	OLIGOSACCARIDOSI	RCG091						
	GANGLIOSIDIOSI	RFG030						
	CEROLIDOLIPOFUSCINOSI	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 immunoeat ed emocoagulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi)
	MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140						
	MUCOLIPIDIOSI	RCG090						
OLIGOSACCARIDOSI	RCG091							
GANGLIOSIDIOSI	RFG030							
CEROLIDOLIPOFUSCINOSI	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							
MUCOLIPIDIOSI	RCG090							
OLIGOSACCARIDOSI	RCG091							
GANGLIOSIDIOSI	RFG030							
CEROLIDOLIPOFUSCINOSI	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							
MUCOLIPIDIOSI	RCG090							
OLIGOSACCARIDOSI	RCG091							
GANGLIOSIDIOSI	RFG030							
CEROLIDOLIPOFUSCINOSI	RFG020							
ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180							



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10ª legislatura

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



giunta regionale - 10ª legislatura

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



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10ª legislatura

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



giunta regionale - 10ª legislatura

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



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10ª legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
Malattie rare neurologiche	LEUCODISTROFIE	RF0310	Centro per le malattie rare neurologiche - Vicenza	ULSS 8 Berica P.O. Vicenza Az. ULSS 7 Pedemontana	Neurologia Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale) Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) (P.O. Bassano) Centro di riabilitazione AISM Rosà			
	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	RF0340						
	ISAACS. SINDROME DI	RN1490						
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081						
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0341						
	SCHILD. MALATTIA DI	RF0111						
	LENNOX-GASTAUT. SINDROME DI	RF0130						
	WEST. SINDROME DI	RF0140						
	NARCOLESSIA	RF0150						
	CADASIL	RF0310						
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350						
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360						
	FAHR. MALATTIA DI	RF0370						
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380						
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390						
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410						
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411						
	MELKERSSON-ROSENTHAL. SINDROME DI	RF0160						
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170						
	LEWIS SUMNER. SINDROME DI	RF0182						
	SINDROME POEMS	RN1610						
	LEUCODISTROFIE	RF0310				Centro per le malattie rare neurologiche - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso IRCCS Eugenio Medea Conegliano	Neurologia Recupero e riabilitazione funzionale Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale) IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	RETT. SINDROME DI	RF0040						
	ATROFIA DENTATORUBRO-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	RF0340							
ISAACS. SINDROME DI	RN1490							
ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081							
NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0341							
SCHILD. MALATTIA DI	RF0111							
LENNOX-GASTAUT. SINDROME DI	RF0130							
WEST. SINDROME DI	RF0140							
NARCOLESSIA	RF0150							
CADASIL	RF0310							
EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350							
EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360							
FAHR. MALATTIA DI	RF0370							
MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380							
PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390							
SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410							
SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411							
MELKERSSON-ROSENTHAL. SINDROME DI	RF0160							
PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170							
LEWIS SUMNER. SINDROME DI	RF0182							
SINDROME POEMS	RN1610							



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10ª legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
	LEUCODISTROFIE	RF0010	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-PALLIDOLUSIANA	RF0050						
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060						
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061						
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070						
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520						
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080						
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RF0040						
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490						
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081						
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0041						
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111				Az. ULSS 6 Euganea	Neurologia (Clinica neurologica II) (P.O. Sant'Antonio) Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza Centro di riabilitazione AISM Padova Fondazione Federico Mikovich Padova (già UILDM)	
	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		IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo	IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo			
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411						
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160						
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170						
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182						
	SINDROME POEMS	RN1610						
	LEUCODISTROFIE	RF0010				Centro per le malattie rare neurologiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Medicina generale (Medicina generale ad ind. Immunomat. ed emocoagulat.) Pneumologia Psichiatria Neurochirurgia
	RETT, SINDROME DI	RF0040						
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUSIANA	RF0050						
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060						
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061						
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070						
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520						
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080						
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RF0040						
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490						
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081						
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0041						
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111	Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	Recupero e riabilitazione e funzionale (Dipartimento riabilitativo) Centro di riabilitazioneFondazione Speranza ONLUS (già UILDM) Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)				
	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						



giunta regionale - 10ª legislatura

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



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10ª legislatura

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	Neurologia Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale)	
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100				
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110				
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060				
	POLINEUROPATIA CRONICA INFAMMATORIA 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	RF0101				
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050		Centro per le malattie rare neuromuscolari - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Neurologia Recupero e riabilitazione funzionale Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale)
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100				
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110				
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060				
	POLINEUROPATIA CRONICA INFAMMATORIA 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	RF0101					
ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari - 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 Chirurgia Toracica Clinica Ortopedica Traumatologica Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Psichiatria Dietetica e Nutrizione Clinica Cardiologia		
SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100					
SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110					
NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060					
POLINEUROPATIA CRONICA INFAMMATORIA 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	RF0101					
ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050		Centro per le malattie rare neuromuscolari - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.) Pneumologia Chirurgia Toracica Psichiatria	
SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100					
SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110					
NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060					
POLINEUROPATIA CRONICA INFAMMATORIA 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	RF0101					
ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Verona	Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	Recupero e riabilitazione e funzionale (Dipartimento riabilitativo) Centro di riabilitazione Fondazione Speranza ONLUS (già UILDM) Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)		
SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100					
SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110					
NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060					
POLINEUROPATIA CRONICA INFAMMATORIA 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	RF0101					



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10^a legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RF0050	<i>Centro per le malattie rare neuromuscolari - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Neurologia			
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100						
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110						
	NEUROPATIE EREDITARIE	RF0060						
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180						
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181						
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RF0070						
	DISTROFIE MUSCOLARI	RF0080						
	DISTROFIE MIOTONICHE	RF0090						
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RF0100						
	DISTONIE PRIMARIE	RF0160						
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183						
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RF0101						
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RF0050				<i>Centro per le malattie rare neuromuscolari - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neurologia Neuropsichiatria Infantile Genetica
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100						
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110						
	NEUROPATIE EREDITARIE	RF0060						
	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	RF0180						
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181						
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RF0070						
DISTROFIE MUSCOLARI	RF0080							
DISTROFIE MIOTONICHE	RF0090							
PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RF0100							
DISTONIE PRIMARIE	RF0160							
GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183							
SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RF0101							
<i>Malattie dell'apparato visivo</i>	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Treviso</i>	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Oculistica			
	COATS, MALATTIA DI	RF0201						
	EALES, MALATTIA DI	RF0210						
	BEHR, SINDROME DI	RF0220						
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0110						
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0120						
	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	RF0230						
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240						
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250						
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260						
	COGAN, SINDROME DI	RF0270						
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0130						
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0140						
	CHERATOCONO	RF0280						
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290						
	COROIDITE MULTIFOCALE	RF0320						
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330						
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200		<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Venezia</i>	Az. ULSS 3 Serenissima	Oculistica (P.O. Mestre) Fondazione Banca degli occhi		
	COATS, MALATTIA DI	RF0201						
	EALES, MALATTIA DI	RF0210						
	BEHR, SINDROME DI	RF0220						
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0110						
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0120						
	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	RF0230						
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240						
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250						
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260						
	COGAN, SINDROME DI	RF0270						
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0130						
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0140						
	CHERATOCONO	RF0280						
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290						
	COROIDITE MULTIFOCALE	RF0320						
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330						



giunta regionale - 10^a legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti				
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Padova</i>	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	RF0220							
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0220							
	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230							
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240							
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250							
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260							
	COGAN, SINDROME DI	RF0270							
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0270							
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0270							
	CHERATOCONO	RF0280							
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290							
	COROIDITE MULTIFOCALE	RF0320							
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330							
						Az. ULSS 6 Euganea	Oculistica (P.O. Sant'Antonio) Centro per l'ipovisione dell'età adulta Oculistica (P.O. Camposampiero)		
		VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE		RF0200	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Oculistica		
		COATS, MALATTIA DI		RF0201					
EALES, MALATTIA DI		RF0210							
BEHR, SINDROME DI		RF0220							
DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE		RF0220							
DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE		RF0220							
IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS		RF0230							
ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE		RF0240							
EMERALOPIA CONGENITA		RF0250							
OGUCHI, SINDROME DI		RF0260							
COGAN, SINDROME DI		RF0270							
DEGENERAZIONI DELLA CORNEA		RF0270							
DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA		RF0270							
CHERATOCONO		RF0280							
CONGIUNTIVITE LIGNEA		RF0290							
COROIDITE MULTIFOCALE		RF0320							
COROIDITE SERPIGINOSA		RF0330							
						Az. ULSS 9 Scaligera	Oculistica (Ospedale Sacro Cuore Don Calabria)		
		VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Bolzano</i>		Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Oculistica		
		COATS, MALATTIA DI	RF0201						
	EALES, MALATTIA DI	RF0210							
	BEHR, SINDROME DI	RF0220							
	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	RF0220							
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	RF0220							
	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS	RF0230							
	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	RF0240							
	EMERALOPIA CONGENITA	RF0250							
	OGUCHI, SINDROME DI	RF0260							
	COGAN, SINDROME DI	RF0270							
	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	RF0270							
	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	RF0270							
	CHERATOCONO	RF0280							
	CONGIUNTIVITE LIGNEA	RF0290							
	COROIDITE MULTIFOCALE	RF0320							
	COROIDITE SERPIGINOSA	RF0330							
		VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	RF0200		<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Trento</i>			Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Oculistica
		COATS, MALATTIA DI	RF0201						
		EALES, MALATTIA DI	RF0210						
BEHR, SINDROME DI		RF0220							
DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE		RF0220							
DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE		RF0220							
IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS		RF0230							
ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE		RF0240							
EMERALOPIA CONGENITA		RF0250							
OGUCHI, SINDROME DI		RF0260							
COGAN, SINDROME DI		RF0270							
DEGENERAZIONI DELLA CORNEA		RF0270							
DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA		RF0270							
CHERATOCONO		RF0280							
CONGIUNTIVITE LIGNEA		RF0290							
COROIDITE MULTIFOCALE		RF0320							
COROIDITE SERPIGINOSA		RF0330							



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10ª legislatura

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			
	BEHCET, MALATTIA DI	RC0210						
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010						
	POLIANGIOTE MICROSCOPICA	RG0020						
	POLIARITERITE NODOSA	RG0030						
	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050						
	GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060						
	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070						
	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080						
	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG0090						
	TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0100		Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I			
	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0110						
	BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RD0030						
	PORPORA DI HENOCCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030						
	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG0020						
	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
	BEHCET, MALATTIA DI	RC0210						
	ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010						
	POLIANGIOTE MICROSCOPICA	RG0020						
	POLIARITERITE NODOSA	RG0030						
GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050							
GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060							
GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070							
ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080							
MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG0090							
TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0100							
TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0110							
BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RD0030							
PORPORA DI HENOCCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030							
LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG0020							
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				
BEHCET, MALATTIA DI	RC0210							
ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010							
POLIANGIOTE MICROSCOPICA	RG0020							
POLIARITERITE NODOSA	RG0030							
GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050							
GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060							
GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070							
ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080							
MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG0090							
TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0100							
TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0110							
BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RD0030							
PORPORA DI HENOCCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030							
LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG0020							
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	
BEHCET, MALATTIA DI	RC0210							
ENDOCARDITE REUMATICA	RG0010							
POLIANGIOTE MICROSCOPICA	RG0020							
POLIARITERITE NODOSA	RG0030							
GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	RG0050							
GOODPASTURE, SINDROME DI	RG0060							
GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	RG0070							
ARTERITE A CELLULE GIGANTI	RG0080							
MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	RG0090							
TAKAYASU, MALATTIA DI	RG0100							
TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	RG0110							
BUDD-CHIARI, SINDROME DI	RD0030							
PORPORA DI HENOCCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE	RD0030							
LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RG0020							



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10^a legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
Malattie delle cute e del sottocutaneo	ERTROCHERATOLISI 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						
	ERTROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580						
	ERTROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590						
	PACHIDERMOPERIOTOSI	RN0620						
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630						
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTI	RN0640						
	HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470						
	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560						
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650						
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660						
	SJOGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700						
	TAY, SINDROME DI	RN1710						
	ERTROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010				Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo-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							
ERTROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580							
ERTROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590							
PACHIDERMOPERIOTOSI	RN0620							
PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630							
APLASIA CONGENITA DELLA CUTI	RN0640							
HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470							
NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560							
SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650							
SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660							
SJOGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700							
TAY, SINDROME DI	RN1710							



giunta regionale - 10ª legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
	ERTROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010	<i>Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo-Padova</i>	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						
	ERTROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580						
	ERTROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590						
	PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620						
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630						
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTI	RN0640						
	HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470						
	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560						
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650						
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660						
	SIOGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700						
	TAY, SINDROME DI	RN1710						
	ERTROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010				<i>Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo-Verona</i>	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							
ERTROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580							
ERTROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590							
PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620							
PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630							
APLASIA CONGENITA DELLA CUTI	RN0640							
HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470							
NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560							
SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650							
SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660							
SIOGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700							
TAY, SINDROME DI	RN1710							



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10ª legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
	ERTROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010	Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo-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						
	ERTROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580						
	ERTROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590						
	PACHIDERMOPERIOTOSI	RN0620						
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630						
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTI	RN0640						
	HAY-WELLS. SINDROME DI	RN1470						
	NEU-LAKOVA. SINDROME DI	RN1560						
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650						
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660						
	SJOGREN-LARSSON. SINDROME DI	RN1700						
	TAY. SINDROME DI	RN1710						
	ERTROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010				Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo-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						
	ERTROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580						
	ERTROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590						
	PACHIDERMOPERIOTOSI	RN0620						
	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	RN0630						
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTI	RN0640						
	HAY-WELLS. SINDROME DI	RN1470						
	NEU-LAKOVA. SINDROME DI	RN1560						
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650						
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660						
	SJOGREN-LARSSON. SINDROME DI	RN1700						
	TAY. SINDROME DI	RN1710						



giunta regionale - 10ª legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	DERMATOMIOSITE	RM0010	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Reumatologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Neurologia (Clinica Neurologica) Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otorinologia) Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Cardiologia Dermatologia (Clinica dermatologica)			
	POLIMIOSITE	RM0020						
	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0021						
	CONNETTIVITE MISTA	RM0030						
	FASCITE EOSINOFILA	RM0040						
	FASCITE DIFFUSA	RM0050						
	POLICONDRITE RICORRENTE	RM0060						
	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	RM0070						
	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	RM0080						
	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	RM0090						
	MELOREOSTOSI	RM0100						
	MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110						
	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111						
	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	RM0120						
	SINDROME SAPHO	RM0121						
	DERMATOMIOSITE	RM0010				Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoeat ed emocoagulat.) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Dermatologia Reumatologia Cardiologia
	POLIMIOSITE	RM0020						
	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0021						
	CONNETTIVITE MISTA	RM0030						
	FASCITE EOSINOFILA	RM0040						
FASCITE DIFFUSA	RM0050							
POLICONDRITE RICORRENTE	RM0060							
ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	RM0070							
ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	RM0080							
FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	RM0090							
MELOREOSTOSI	RM0100							
MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110							
MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111							
SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	RM0120							
SINDROME SAPHO	RM0121							
DERMATOMIOSITE	RM0010	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Medicina interna Dermatologia				
POLIMIOSITE	RM0020							
SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0021							
CONNETTIVITE MISTA	RM0030							
FASCITE EOSINOFILA	RM0040							
FASCITE DIFFUSA	RM0050							
POLICONDRITE RICORRENTE	RM0060							
ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	RM0070							
ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	RM0080							
FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	RM0090							
MELOREOSTOSI	RM0100							
MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110							
MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111							
SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	RM0120							
SINDROME SAPHO	RM0121							
DERMATOMIOSITE	RM0010				Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Reumatologia Genetica	
POLIMIOSITE	RM0020							
SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0021							
CONNETTIVITE MISTA	RM0030							
FASCITE EOSINOFILA	RM0040							
FASCITE DIFFUSA	RM0050							
POLICONDRITE RICORRENTE	RM0060							
ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	RM0070							
ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	RM0080							
FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	RM0090							
MELOREOSTOSI	RM0100							
MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110							
MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111							
SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	RM0120							
SINDROME SAPHO	RM0121							



giunta regionale - 10ª legislatura

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



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10ª legislatura

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



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10^a legislatura

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 Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo) Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			
	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., Otorchirurgia) Az. ULSS 3 Serenissima Oculistica (P.O. Mestre) IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo Fondazione Banca degli occhi
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			
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 - Treviso	ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatria Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Medicina generale (Medicina Interna 1 e Medicina Interna 2) Otorinolaringoiatria (Audiologia e Foniatria) Neurologia Neurochirurgia Recupero e riabilitazione funzionale Genetica Medica IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI NAGER, SINDROME DI ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG030 RN1000 RNG040	Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Vicenza	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatria Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121		Az. ULSS 7 Pedemontana P.O. Bassano	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa)



giunta regionale - 10ª legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria			
	NAGER, SINDROME DI	RN1000						
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG040						
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121						
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica			
	NAGER, SINDROME DI	RN1000						
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG040						
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121						
<i>Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche- Malformazioni congenite degli arti isolate e sindromiche</i>	FOCOMELIA	RN0260	<i>Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Padova</i>	Azienda 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. Otechirurgia)			
	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				<i>Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia pediatrica Neurologia (Neurologia B) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.) Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Neurochirurgia Pediatrica Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Dermatologia Ortopedia e traumatologia
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270						
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290						
	POLAND, SINDROME DI	RN0430						
SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460							
SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	RNG020							
ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	RNG131							
			Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo) Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)				
	FOCOMELIA	RN0260	<i>Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria			
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270						
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290						
	POLAND, SINDROME DI	RN0430						
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460						
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	RNG020						
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	RNG131						
	FOCOMELIA	RN0260	<i>Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica			
	DEFORMITA' DI SPRENGEL	RN0270						
	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	RN0290						
	POLAND, SINDROME DI	RN0430						
	SINDROME FEMORO-FACCIALE	RN0460						
	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	RNG020						
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE	RNG131						



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10ª legislatura

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



giunta regionale - 10ª legislatura

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



giunta regionale - 10^a legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti			
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche- altre sindromi e malformazioni congenite complesse	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica III e Clinica medica V) Dermatologia Neurologia (Clinica Neurologica) Neurochirurgia Chirurgia generale (Chirurgia Generale I) Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Ematologia (Ematologia e immunologia clinica) Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Otorinolaringoiatra (O.R.L. Otorchirurgia)			
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090						
	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	RN1330						
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091						
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092						
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	RNG093						
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100						
	ALAGILLE, SINDROME DI	RN1350						
	ALSTROM, SINDROME DI	RN1370						
	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						
	HILPPL, SINDROME DI	RN0380						
	SINDROME FG	RN1021						
	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1820						
	FRYNS, SINDROME DI	RN0900						
	HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI	RN0920						
	HOLT-ORAM, SINDROME DI	RN0930						
	LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI	RN1540						
	LOWE, SINDROME DI	RC0270						
	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RN1850						
	MARSHALL, SINDROME DI	RN0970						
	OPTZ, SINDROME DI	RN1020						
	PALLISTER- HALL, SINDROME DI	RN1030						
	PALLISTER W, SINDROME DI	RN0420						
	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	RN0650						
	PRADER-WILLI, SINDROME DI	RN1310						
	RUBINSTEIN-TAYBL SINDROME DI	RN1620						
	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	RN1130						
	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	RN1140						
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770						
	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	RN0450						
	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	RN1640						
	SINDROME CHARGE	RN0850						
	SINDROME KABUKI	RN0940						
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830						
	SINDROME NAIL-PATELLA	RN1190						
	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	RN1160						
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094						
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180						
	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI	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



giunta regionale - 10^a legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	<i>Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia pediatrica Neurologia (Neurologia B) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.) Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Neurochirurgia Pediatrica Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Dermatologia
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	RN1330			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCCESSIVO	RNG093			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100			
	ALAGILE, 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-TAYBL, SINDROME DI	RN1620			
	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	RN1130			
	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	RN0450			
	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	RN1640			
	SINDROME CHARGE	RN0850			
	SINDROME KABUKI	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	SINDROME NAIL-PATELLA	RN1190			
	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI	RN1210			
	TOWNES-BROCKS, SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANSCK, SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER, SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM, SINDROME DI	RN1290			
				Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo) Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)



giunta regionale - 10^a legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	<i>Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Treviso</i>	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatría Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Medicina generale (Medicina Generale 1 e Medicina Generale 2) Otorinolaringoiatria (Audiologia e Foniatria) Neurologia Neurochirurgia Recupero e riabilitazione funzionale Genetica Medica
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	RN1330			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCCESSIVO	RNG093			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100			
	ALAGILE, SINDROME DI	RN1350			
	ALSTROM, SINDROME DI	RN1370			
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			
	ANGELMAN, SINDROME DI	RN1300			
	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	RN1250			
	BARDET-BIEDL, SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM, SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI	RN0840			
	CHAR, SINDROME DI	RN1780			
	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	RN0350			
	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	RN0360			
	COHEN, SINDROME DI	RN0401			
	CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI	RN1410			
	COSTELLO, SINDROME DI	RC0250			
	NOONAN, SINDROME DI	RN1010			
	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA	RN1150			
	SINDROME LEOPARD	RN1530			
	DE SANCTIS CACCHIONE, MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE	RN1440			
	FILIPPI SINDROME DI	RN0380			
	SINDROME FG	RN1021			
	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	RN1820			
	FRYNS, SINDROME DI	RN0900			
	HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI	RN0920			
	HOLT-ORAM, SINDROME DI	RN0930			
	LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI	RN1540			
	LOWE, SINDROME DI	RC0270			
	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	RN1850			
	MARSHALL, SINDROME DI	RN0970			
	OPTIZ, SINDROME DI	RN1020			
	PALLISTER-HALL, SINDROME DI	RN1030			
	PALLISTER W, SINDROME DI	RN0420			
	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	RN0650			
	PRADER-WILLI, SINDROME DI	RN1310			
	RUBINSTEIN-TAYBL, SINDROME DI	RN1620			
	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	RN1130			
	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	RN0450			
	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	RN1640			
	SINDROME CHARGE	RN0850			
	SINDROME KABUKI	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	SINDROME NAIL-PATELLA	RN1190			
	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI	RN1210			
	TOWNES-BROCKS, SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANSCK, SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER, SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM, SINDROME DI	RN1290			
				IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10ª legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	<i>Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Vicenza</i>	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatría Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Neurologia
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	RN1330			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCCESSIVO	RNG093			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100			
	ALAGILE, 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			
	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-TAYBL, SINDROME DI	RN1620			
	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	RN1130			
	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	RN0450			
	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETTRICA	RN1640			
	SINDROME CHARGE	RN0850			
	SINDROME KABUKI	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	SINDROME NAIL-PATELLA	RN1190			
	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI	RN1210			
	TOWNES-BROCKS, SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANSCK, SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER, SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM, SINDROME DI	RN1290			
				Az. ULSS 7 Pedemontana P.O. Bassano	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa)



giunta regionale - 10^a legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	<i>Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Medicina Interna Gastroenterologia Oculistica
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	RN1330			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCCESSIVO	RNG093			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100			
	ALAGILE, 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-TAYBL, SINDROME DI	RN1620			
	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	RN1130			
	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	RN0450			
	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA	RN1640			
	SINDROME CHARGE	RN0850			
	SINDROME KABUKI	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	SINDROME NAIL-PATELLA	RN1190			
	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI	RN1210			
	TOWNES-BROCKS, SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANSCK, SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER, SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM, SINDROME DI	RN1290			



giunta regionale - 10^a legislatura

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	<i>Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	RN1330			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCCESSIVO	RNG093			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100			
	ALAGILE, 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-TAYBL, SINDROME DI	RN1620			
	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE	RN1130			
	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE	RN0450			
	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETTRICA	RN1640			
	SINDROME CHARGE	RN0850			
	SINDROME KABUKI	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	SINDROME NAIL-PATELLA	RN1190			
	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI	RN1210			
	TOWNES-BROCKS, SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANSCK, SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER, SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM, SINDROME DI	RN1290			



REGIONE DEL VENETO

giunta regionale - 10ª legislatura

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