Allegato A

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

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

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

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

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

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

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

A. INTRODUZIONE DI NUOVE MALATTIE RARE ESENTI DA TICKET

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

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

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

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

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

la malattia rara sia compresa nel nuovo elenco;

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

è possibile individuare tre tipologie di pazienti:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

| Vecchio codice di esenzione per malattia | Nuovo codice di esenzione per malattia rara e descrizione codice (All. 7 | Accreditati per la certificazione dal 15/09/2017 | | | |
|---|---|--|-----------------------|---------------------------------------|--|
| cronico-invalidante e descrizione | d.P.C.M. 12.01.2017) | Centro | Ospedale | UU.00. | |
| 034 Miastenia grave | RFG101 Miastenia gravis Malattia afferente al gruppo "Sindromi miasteniche congenite e disimmuni" | Centro per le malattie rare neuromuscolari di Trento | Ospedale di Trento | Neurologia NPI Genetica | |
| 047 Sclerosi sistemica (progressiva) | RM0120 Sclerosi sistemica progressiva | Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo di Trento | Ospedale di Trento | Pediatria Reumatologia Genetica | |

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

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

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

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

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

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

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

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

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

- 034 miastenia grave
- 047 sclerosi sistemica progressiva

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

SINDROME DI KAWASAKI

La sindrome di Kawasaki (codice di esenzione RG0040) non risulta inserita ne' nell'elenco delle malattie rare ne' in quello delle malattie croniche invalidanti (cfr. Allegato 7 e Allegato 8 bis del d.P.C.M. 12 gennaio 2017).

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

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

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

DEFICIT DI GLUCOSIO-6-FOSFATO-DEIDROGENASI

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

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

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

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

E. INTRODUZIONE DI LIMITI TEMPORALI ALL'ESENZIONE

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Allegato B

| | ,ga.ta = | | | T | |
|----------------------|--|-----------|---|---|--|
| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| | | esenzione | | | i i |
| Malattie infettive e | HANSEN, MALATTIA DI | RA0010 | Centro per le malattie rare infettive e | Az. ULSS 1 Dolomiti | Malattie Infettive |
| parassitarie | WHIPPLE, MALATTIA DI | RA0020 | parassitarie - Belluno | P.O. Belluno | Dermatologia |
| | LYME, MALATTIA DI | RA0030 | | | Pediatria |
| | | | | | |
| | | | | Ospedale Sacro Cuore Don Calabria - Negrar (Verona) | Malattie infettive (Centro malattie tropicali) |
| | | | | | |
| | HANSEN, MALATTIA DI | RA0010 | Centro per le malattie rare infettive e | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Malattie Infettive |
| | WHIPPLE, MALATTIA DI | RA0020 | parassitarie - Trento | | |
| | 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) |
| | RETINOBLASTOMA | RB0020 | | | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| | CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI | RB0030 | | | Gastroenterologia |
| | GARDNER, SINDROME DI | RB0040 | 7 | | Chirurgia generale (Clinica Chirurgica I) |
| | POLIPOSI FAMILIARE | RB0050 | 7 | | Neurochirurgia |
| | LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI | RB0060 | 7 | | Fisiopatologia respiratoria |
| | SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE | RB0070 | 1 | | Pneumologia |
| | MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO | RB0071 | ┪ | | Urologia |
| | NEUROFIBROMATOSI | RBG010 | 1 | | Neurologia |
| | COMPLESSO CARNEY | RBG020 | 7 | | Dermatologia |
| | CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON | | ┪ | | Chirurgia plastica |
| | C. I. C. | 1 100021 | - | | |
| | | | | Isituto Oncologico Veneto IRCCS | Oncologia (Area di oncologia clinica e sperimentale) |
| | | | | isituto Olicologico Veneto IXCCS | Chirurgia generale (Area di chirurgia oncologica) |
| | | | | | Chirulgia generale (Area di chirulgia oncologica) |
| | | | | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana | Genetica medica |
| | | | | P.O. Treviso | Medicina generale I |
| | | | | r.o. Heviso | iviedicina generale i |
| | WILLIAM TURKORE DI | Innocto | 1 | 11: 10: 15: 17: 2: 17: 2: 17: | La contraction of the contractio |
| | WILMS, TUMORE DI | RB0010 | Centro per i tumori rari - Verona | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| | RETINOBLASTOMA | RB0020 | 4 | | Neurologia (Neurologia B) |
| | CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI | RB0030 | 4 | | Oncoematologia Pediatrica |
| | GARDNER, SINDROME DI | RB0040 | _ | | Chirurgia generale (Chirurgia generale ed epatobiliare) |
| | POLIPOSI FAMILIARE | RB0050 | _ | | Dermatologia |
| | LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI | RB0060 | _ | | Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Neurochirurgia pediatrica |
| | SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE | RB0070 | _ | | Chirurgia generale (Chirurgia Generale e dell'Obesità) |
| | MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO | RB0071 | _ | | Oncologia |
| | NEUROFIBROMATOSI | RBG010 | | | Pneumologia |
| | COMPLESSO CARNEY | RBG020 | | | i neumologia |
| | CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON | | | | |
| | WILMS, TUMORE DI | RB0010 | Centro per i tumori rari - Trento | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Pediatria |
| | RETINOBLASTOMA | RB0020 | ⅃ | | Neuropsichiatria Infantile |
| | CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI | RB0030 | ⅃ | | Dermatologia |
| | GARDNER, SINDROME DI | RB0040 | ⅃ | | Gastroenterologia |
| | POLIPOSI FAMILIARE | RB0050 | ⅃ | | Genetica |
| | LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI | RB0060 | | | |
| | SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE | RB0070 | | | |
| | MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO | RB0071 | | | |
| | NEUROFIBROMATOSI | RBG010 | | | |
| | COMPLESSO CARNEY | RBG020 | | | |
| | CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON | N RBG021 | 7 | | |
| | WILMS, TUMORE DI | RB0010 | Centro per i tumori rari - Bolzano | Ospedale Centrale Bolzano | Dipartimento di Pediatria |
| | RETINOBLASTOMA | RB0020 | 1 | - | Dermatologia |
| | CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI | RB0030 | 7 | | Neurologia |
| | GARDNER, SINDROME DI | RB0040 | 1 | | Gastroenterologia |
| | POLIPOSI FAMILIARE | RB0050 | 1 | | |
| | LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI | RB0060 | 1 | | |
| | SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE | RB0070 | 1 | | |
| | MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO | RB0071 | 1 | | |
| | NEUROFIBROMATOSI | RBG010 | † | | |
| | COMPLESSO CARNEY | RBG020 | † | | |
| | CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON | | ┪ | | |
| | | 1.00021 | 1 | 1 | |

| | | | | | · |
|---------------------|---|---------------------|---|---|---|
| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| Malattie delle | DEFICIENZA DI ACTH | RC0010 | Centro per le malattie rare | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| ghiandole endocrine | KALLMANN, SINDROME DI | RC0020 | delle ghiandole endocrine | rizional Ospedanera di Ladova | Medicina generale (Clinica Medica III e Endocrinologia) |
| g | DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH | RC0021 | - Padova | | UO Ipertensione |
| | IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO | RC0022 | | | Nefrologia |
| | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | RC0040 | | | Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) |
| | LEPRECAUNISMO | RC0050 | | | |
| | REFETOFF, SINDROME DI | RC0280 | | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana | |
| | KENNY-CAFFEY, SINDROME DI | RC0300 | | P.O. Treviso | Medicina generale I |
| | IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI | RCG010 | - | | |
| | SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE | RCG020 | | | |
| | POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI | RCG030 | - | | |
| | SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA | RCG031 | 1 | | |
| | SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE | RCG162 | | | |
| | PENDRED, SINDROME DI | RF0400 | 1 | | |
| | KALLMANN, SINDROME DI | RC0020 | Centro per la sindrome di Kallmann | Azienda Ospedaliera di Padova | Andrologia e Medicina della riproduzione umana (Servizio per la patologia della riproduzione umana) |
| | DEFICIENZA DI ACTH | RC0010 | Centro per le malattie rare delle ghiandole | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | DAI materno-infantile |
| | KALLMANN, SINDROME DI | RC0020 | endocrine - Verona | | Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoaugulat. |
| | DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH | RC0021 | _ | | Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo |
| | IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO | RC0022 | | | |
| | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | RC0040 | | | |
| | LEPRECAUNISMO | RC0050 | | | |
| | REFETOFF, SINDROME DI | RC0280 | | | |
| | KENNY-CAFFEY, SINDROME DI | RC0300 | | | |
| | IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI | RCG010 | | | |
| | SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE | RCG020 | - | | |
| | POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI | RCG030 | | | |
| | SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA | RCG031 | 7 | | |
| | CRESCITA | | | | |
| | SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE | RCG162 | | | |
| | PENDRED, SINDROME DI | RF0400 | | | |
| | DEFICIENZA DI ACTH | RC0010 | Centro per le malattie rare delle ghiandole | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria |
| | KALLMANN, SINDROME DI | RC0020 | endocrine - Bolzano | | Medicina Interna |
| | DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH | RC0021 | | | |
| | IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO | RC0022 | | | |
| | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | RC0040 | | | |
| | LEPRECAUNISMO | RC0050 | | | |
| | REFETOFF, 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 | Centro per le malattie rare delle ghiandole | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Pediatria |
| | KALLMANN, SINDROME DI | RC0020 | endocrine - Trento | | Medicina Interna |
| | DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH | RC0021 | | | Genetica |
| | IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO | RC0022 | | | |
| | PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA | RC0040 | | | |
| | LEPRECAUNISMO | RC0050 | | | |
| | REFETOFF, 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 | | | |

| TRASPORTO DEGLI AMNOACEDI Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica del Epid DiPITTI CONCINTI) DEI METADOLISMO DEL CEGOSO DIPITTI CONCINTI DEI METADOLISMO DEL CEGOSO DIPITTI CONCINTI DEI METADOLISMO E DEI RCOGO DIPITTI CONCINTI DEI A SINTESI DEI RCOGO DIPITTI CONCINTI DEI LA SINTESI DEI RCOGO DIPITTI CONCINTI DELLA SINTESI DEI RCOGO RCOGO DIPITTI CONCINTI DELLA SINTESI DEI RCOGO RCOGO RCOGO DIPITTI CONCINTI DELLA SINTESI DEI RCOGO | el Decreto Malattie | ie – | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|--|---------------------|---------------------------------------|---------------------|--------------------|---|---|
| DELITIONS CONTINUED ALL MASSINESS DELICATION DELICATION DELICATION OF THE MASSINESS DE | mo TRASPORT | ORTO DEGLI AMINOACIDI | | | | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| DRITTI CONCENTI DELLA SELUSO (DARFE) BELLO (DARFE) PERINSULINIMI CONCENTI PERINSULINIMI CONCENTI DEFITI CONCENTI DELLA SENTESI DEL RCG071 COLESTROLO DIFFITI CONCENTI DELLA SINTESI DEL RCG072 BLARI DIFFITI CONCENTI DELLA SINTESI DEL RCG073 EDEI CLACOSTINI GUIL METABOLEMO DELLE RCG071 DIFFITI CONCENTI DELLA SINTESI DEL RCG080 DERCUM MALATTIL PEROSESONIALI DIFFITI CONCENTI DELLA METABOLEMO DELLE RCG010 DIFFITI CONCENTI DELLA METABOLEMO DELLE PURRIA ED ELLE PRIMIDIONE PURRIA ED ELLE PRIMIDIONE DIFFITI CONCENTI DEL METABOLEMO DELLE PURRIA ED ELLE PRIMIDIONE DELLA REGORDI RCG071 COLISTEGLO DELLA REGORDI DELLA REGORDI RCG071 COLISTEGLO DELLA REGORDI DELLA REGORDI DELLA REGORDI RCG071 RCG071 RCG072 RCG071 RCG072 RCG071 RCG072 RCG072 RCG073 RCG07 | | | RCG050 | | | |
| DIFFIT CONGINITIDE METABOLISMO DELLE LICOPROFENS DIFFIT CONGINITIDE METABOLISMO DELLE COLESTEROL DIFFIT CONGINITIDE LA SINTESI DEL COLESTEROL DIFFIT CONGINITIDE LA SINTESI DEL COLESTEROL DIFFIT CONGINITIDE LA SINTESI DEL BLAMI BLAMI BLAMI BLAMI BLAMI BLAMI BLAMI BLOODISTORA TOTALE DERGUM, MALATITA DI ROSSINDOLIPID DIFFIT CONGINITIDE METABOLISMO DELLE ROSSINOMIALI DIFFIT CONGINITIDE LA SINTESI DEL ROSSINOMIALI DIFFIT CONGINITIDE LA SINTESI DEL ROSSINOMIALI | TRASPORT | ORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE | RCG060 | | | Neurologia (Clinica neurologica) Nefrologia |
| ILPOPROTEINE | IPERINSUI | SULINISMI CONGENITI | RCG061 | | | |
| COLISTEROLO DIFFIT CONCENTI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILLARI DIFFIT CONCENTI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI REGORDA DIFFIT CONCENTI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI DIFFIT CONCENTI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI DIFFIT CONCENTI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI DIFFIT CONCENTI DEL METABOLISMO DELLE PURNE E DELLE PRIMIDINE DIFFIT CONCENTI DEL METABOLISMO DELLE REGORDA DIFFIT CONCENTI DEL METABOLISMO DELL REGORDA DIFFIT CONCENTI DEL METABOLISMO DEL REGORDA DIFFIT CONCENTI DEL METABOLISMO DELL REGORDA | LIPOPROT | OTEINE | | | | Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) |
| BILLARI DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI LIPODISTROPIA TOTALE DERCUM, MALATTIA DI RC0690 MALATTIE PRECOSSINOMIALI DIFETTI CONGENITI DEI, METABOLISMO DELLE PORTERINE BELLEME DIFETTI CONGENITI DEI, METABOLISMO DELLE PURNE DE DEI, LIPRIMDINE DIFETTI CONGENITI DEI, METABOLISMO DELLE PURNE DE DEI, LIPRIMDINE DIFETTI CONGENITI DEI, METABOLISMO DELLE PURNE DE DELLE PREMINE DIFETTI CONGENITI DEI, METABOLISMO DELLE TRASSPORTO DEGLI, ABRINDINE DIFETTI CONGENITI DEI, METABOLISMO EDE TRASSPORTO DEGLI, ABRINDINE DIFETTI CONGENITI DEI, METABOLISMO DELLE DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI ACCOORDI DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI CACCOORDI DIFETT | COLESTER | TEROLO | | | | |
| EDEIGLOSENGOLIPID LIPODISTROFIA TOTALE DERCUM, MALATTIA DI RC0080 DERCUM, MALATTIA DI RC0081 MALATTIE PEROSSISOMIALI DIEFTI CONGENITI DEI METABOLISMO DEILE NOMENINNE E DEIL EME DEFTI CONGENITI DEI, METABOLISMO DEILE RCG110 PURNE E DEILE PRIMIDINE RC0085 NEUROTRASMIETTITORI E DEI PERMINDINE RC0085 DIEFTI CONGENITI DEI, METABOLISMO DEILE RC0160 CALCINOSI TUMORALE DIEFTI CONGENITI DEI, METABOLISMO DEILE RC0160 RC0230 DIEFTI CONGENITI DEI, METABOLISMO DEIL TRASPORTO DEGLIAMINOACIDI DIEFTI CONGENITI DEI, METABOLISMO DEIL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE DIEFTI CONGENITI DEIL METABOLISMO DEILE RC0600 DIETTI CONGENITI DEIL METABOLISMO DEILE RC0600 DIETIT CONGENITI DEIL METABOLISMO DEILE RC0600 DIETTI CONGENITI DEIL METABOLISMO DEILE RC0600 DIETIT CONGENITI DEIL METABOLISMO DEILE RCC070 LIPOPROTEINE DIETIT CONGENITI DEIL METABOLISMO DEILE RC0601 DIETIT CONGENITI DEIL METABOLISMO DEILE RC0601 DIETIT CONGENITI DEIL METABOLISMO DEILE RC0707 LIPOPROTEINE DIETIT CONGENITI DEIL A SINTESI DEI FOSPOLIPIDI RC0703 E DEI CLICOSENOLIPIDI RC0703 E DEI CLICOSENOLIPIDI RC0703 E DEI CLICOSENOLIPIDI RC0703 RC0703 E DEI CLICOSENOLIPIDI RC0703 RC0704 MAATTITE PREOSSIOMALI RC0804 | BILIARI | I | | | | Dipartimento salute donna e bambino - Centro per l'ipovisione dell'età evolutiva |
| LIPODISTROFIA TOTALE DERCUM, MALATTIA DI DECENTIONI DI RO0900 MALATTIE PEROSSISOMIALI DIFFETI CONGENIT DEL METABOLISMO DEL PORTRINE E DELLE METABOLISMO DEL PORTRINE E DELLE METABOLISMO DEL PORTRINE E DELLE PRIMIDINE DIFFETI CONGENIT DEL METABOLISMO DEL POPOSPATASIA CALCINOSI TUMORALE DIFFETI CONGENIT DEL METABOLISMO DEL TRASPORTO DELL METABOLISMO DEL TRASPORTO DELLA METABOLISMO DEL TRASPORTO DELLA METABOLISMO DEL TRASPORTO DEL CARBONIZMO DEL | | | RCG0/3 | | | |
| DERCUM, MALATTIA DI MALATTIA PERCOSSISOMIALI DIFFITI CONGENITI DEI, METABOLISMO DELLE RCG10 PORRINE E DELLEME DIFFITI CONGENITI DEI, METABOLISMO DELL RCG085 NEUROTRASMETTITORI E DEI PECCOLI PEPTIDI DIFFITI CONGENITI DEI, METABOLISMO DELL RCG120 PURNE E DELLE PIRIMIDINE POPORSA TASIA CALCINOSI TUMORALE DIFFITI CONGENITI DEL METABOLISMO EDEL TRASPORTO DEGLI AMBNOACIDI DIFFITI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELLUREA E PERAMMONIEMIE REEDITARIE DIFFITI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO PERAMMONIEMIE REEDITARIE DIFFITI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE RCG060 TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLICO PERINSULNISMI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOROTIENE DIFFITI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE RCG070 LIPOROTIENE DIFFITI CONGENITI DELLA SINTESI DELL COLESTEROLO DIFFITI CONGENITI DELLA SINTESI DELL COLESTEROLO DIFFITI CONGENITI DELLA SINTESI DELL COLESTEROLO DIFFITI CONGENITI DELLA SINTESI DEL RCG072 BELARI DIFFITI CONGENITI DELLA SINTESI DEL RCG073 E DEI GLICOSPINGOLIPIDI LIPORSTIRO DEL ASSINTESI DEL RCG073 E DEI GLICOSPINGOLIPIDI LIPORSTIRO DELLA SINTESI DEL RCG073 E DEL GLICOSPINGOLIPIDI LIPORSTIRO DELLA SINTESI DEL RCG073 E DEL GLICOSPINGOLIPIDI LIPORSTIRO DEL RCG073 E DEL GLICOSPINGOLIPIDI LIPORSTIRO DELLA SINTESI DEL RCG073 E DEL GLICOSPINGOLIPIDI LIPORSTIRO DELLA SINTESI DEL RCG073 E DEL GLICOSPINGOLIPIDI LIPORSTIRO DEL RCG073 E DEL GLICOSPINGOLIPIDI LIPORSTIRO DEL RCG073 E DEL GLICOSPINGOLIPIDI LIPORSTIRO DEL RCG074 E DEL GLICOSPINGOLIPIDI RCG074 E DEL GLICOSPINGOLIPIDI RCG075 E DEL GLICOSPINGOLIPIDI RCG075 E DEL GLICOSPINGOLIPIDI RCG076 E DEL GLICOSPINGOLIPIDI RCG076 E DEL GRICOSPINGOLIPIDI RCG077 E DEL GRICOSPINGOLIPIDI RCG078 E DEL GRICOS | | | RC0080 | | Azienda ULSS 6 Euganea | Oculistica (P.O. Sant'Antonio) |
| MALATTE PEROSSISOMIALI RCG684 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE RORTRINE E DELLEME. DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI POFOSTATASIA RCG160 CALICIOSI TUMORALE RCG30 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL RASPORTO DEGLI ARMINOACIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL RASPORTO DEGLI ARMINOACIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO RCG60 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO RCG60 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO RCG60 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL RASPORTO DEGLI ARMONEIME RERDIADISMO E DEL RORDRITI DEL METABOLISMO E DEL RASPORTO DEGLI ARMONEIME RERDIADISMO E DEL RORDRITI DEL METABOLISMO E DEL ROCG60 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE RCG601 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL RCG601 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL RCG601 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL RCG6073 E DEI GLICCOSFINGOLIPIDI RCG6073 E DEI GLICCOSFINGOLIPIDI RCG6073 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL RCG6073 DIFETTI CONGENITI DELLA RCG6073 DIFETTI CONGENITI DELLA RCG6074 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL RCG6073 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL RCG6073 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL RCG6073 DIFETTI CONGENITI DELLA RCG6074 DIFET | | | | 1 | | |
| DIFETTI CONCENTII DEL METABOLISMO DELLE ROREINE E DELL'EME DIFETTI CONCENTI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTIORIE DEI PECCOLI PEPTIDI DIFETTI CONCENTII DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELL'E PRINDINE POFOSFATASIA CALCINOSI TUMORALE ROG030 DIFETTI CONGENTII DEL METABOLISMO DELLE ROG040 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO EDEL RASPORTO DEGLI AMINOACIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DE DEL RASPORTO DEGLI AMINOACIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'URRA E IPERAMMONIEMIE REEDITARIE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RASPORTO DELI CARROIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO DIFERNISLI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE ROG050 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE ROG061 DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLISTEROLO DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLISTEROLO DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL ROG070 EDID COLISTEROLO DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL ROG071 E DEI GLICOSFINGOLIPIDI LIPODISTROFIA OTALE ROG009 MALATITIA DI ROG009 MALATITIA DI ROG009 RAGO090 MALATITIA DI ROG0081 | | 7 | | | | Centro per l'ipovisione dell'età adulta |
| DIETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL NEURORASMETTINDE I DEL POCIOL PEPTIDI DIETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINIS E DELLE PRIMIDINE IPOFOSFATASIA CALCINOSI TUMORALE DIETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI DIETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCUSO: DIABETE DIETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEME REPOITARIE DIETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCUSO: DIABETE MELLITO IPERNISULINISMI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE DIETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE DIETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE RCG070 LIPOPROTEINE DIETTI CONGENITI DELLA SINTESI DELL ASINTESI DEL COLLESTEROLO DIETTI CONGENITI DELLA SINTESI DELLA SINTESI DELLA SINTESI DEL RCG071 COLLESTEROLO DIETTI CONGENITI DELLA SINTESI DELLA SINTESI DEL RCG072 BILIARI DIETTI CONGENITI DELLA SINTESI DELLA SINTESI DEL RCG073 E DEI GILCOSFINOGIPIDI LIPODISTROFIA TOTALE RCC0073 BILIARI DIETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL RCG073 E DEI GILCOSFINOGIPIDI LIPODISTROFIA TOTALE RCC0074 MALATTIA DI RCC0080 DERCUM, MALATTIA DI RCC0080 MALATTIA DI RCC0080 | DIFETTI CO | TI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE | | | | |
| DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE DELLE PIRIMDINE POPOSSATASIA CALCINOSI TUMORALE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL RASPORTO DEGLI AMINOACIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO EDEL RASPORTO DEGLI AMINOACIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELL RASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO PERNINSULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE REGO70 LIPOPROTEINE DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DELL RCG071 COLESTEROLO DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI REGO73 E DEI GLICOSFIROGLIPIDI LIPODISTROFIA TOTALE DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI LIPODISTROFIA TOTALE DERCUM, MALATTIA DI RC0090 MALATTIE PEROSSISOMIALI RC0091 RASPORTO DEI CARBOLISMO DELLE RCG084 Centro per le malattie rare del metabolismo Verona Centro per le malattie rare del metabolismo Verona Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatria (Malattie adi metaboliche creditarie) Medicina generale adi inimunoem Nefrologia Generale (Medicina generale adi inimunoem Nefrologia (Petrologia (Netrologia e dialisi)) Neurologia (Neurologia (Derologia (Neurologia Petrologia P | DIFETTI CO | TI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI | RCG085 | | | |
| CALCINOSI TUMORALE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE REFDITARIE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO IPERINSULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE COLESTEROLO DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI LIPODISTROFIA TOTALE RC0090 MALATTIE PEROSSISOMIALI RC0090 MALATTIE PEROSSISOMIALI Centro per le malattie rare del metabolismo Verona Centro per le malattie rare del metabolismo - Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona Arienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona Azienda O | DIFETTI CO | TI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE | RCG120 | | | |
| DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMNOACIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE REDITARIE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO PERINSULNISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE RCG060 DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE RCG070 LIPOPROTEINE DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL RCG071 COLESTEROLO DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI LIPODISTROFIA TOTALE DERCUM, MALATTIA PI MALATTIE PEROSSISOMIALI RCG084 Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona Podiatria (Malattie rataboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoem Nefrologia (Neurologia A e Neurologia (Neurologia A e Neurologia (Neurologia A e Neurologia (Neurologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Dermatologia Dermatologia Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Ve | IPOFOSFA' | SFATASIA | RC0160 | | | |
| TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONISMI E RERDITARIE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL RCG071 EDIE CONGENITI DELLA SINTESI DEL FOSFOLIPIDI RCG073 E DEI GLICOSFINGOLIPIDI LIPODISTROFIA TOTALE RC0080 DERCUM, MALATTIA DI MALATTIE PEROSSISOMIALI RCG084 | | | | | | |
| DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E PERAMMONIEMIE EREDITARIE DIFTTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO MELLITO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE COLESTEROLO DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL RCG071 BILIARI DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI LIPODISTROFIA TOTALE RC0080 DERCUM, MALATTIR DI MALATTIE PEROSSISOMIALI RCG084 | | | RCG040 | 1 * | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo |
| DIFET IT CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO IPERINSULINISMI CONGENITI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILLARI DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI RCG073 E DEI GLICOSFINGOLIPIDI LIPODISTROFIA TOTALE DERCUM, MALATTIE DEL RC0900 MALATTIE PEROSSISOMIALI RCG090 MALATTIE PEROSSISOMIALI RCG084 | DELL'URE. | JREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE | | | | |
| DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI LIPODISTROFIA TOTALE DERCUM, MALATTIA DI MALATTIE PEROSSISOMIALI RCG084 | TRASPORT | ORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE | RCG060 | | | |
| LIPOPROTEINE DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI RCG073 E DEI GLICOSFINGOLIPIDI LIPODISTROFIA TOTALE DERCUM, MALATTIA DI RC0090 MALATTIE PEROSSISOMIALI RCG084 | IPERINSUI | SULINISMI CONGENITI | RCG061 | | | |
| COLESTEROLO DIFETTI CONCENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI RCG072 BILLIARI DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI RCG073 E DEI GLICOSFINGOLIPIDI LIPODISTROFIA TOTALE DERCUM, MALATTIA DI RC0090 MALATTIE PEROSSISOMIALI RCG084 | | | RCG070 | | | |
| BILIARI DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI RCG073 E DEI GLICOSFINGOLIPIDI LIPODISTROFIA TOTALE DERCUM, MALATTIA DI RC0090 MALATTIE PEROSSISOMIALI RCG084 | COLESTER | TEROLO | | | | |
| E DEI GLICOSFINGOLIPIDI LIPODISTROFIA TOTALE RC0080 DERCUM, MALATTIA DI RC0090 MALATTIE PEROSSISOMIALI RCG084 | BILIARI | I | | | | |
| DERCUM, MALATTIA DI RC0090 MALATTIE PEROSSISOMIALI RCG084 | E DEI GLIC | GLICOSFINGOLIPIDI | | | | |
| MALATTIE PEROSSISOMIALI RCG084 | | | | | | |
| | | · · | | | | |
| | | | | | | |
| PORFIRINE E DELL'EME | PORFIRINE | RINE E DELL'EME | RCG110 | | | |
| DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI RCG085 NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE RCG120 | NEUROTR | TRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI | | | | |
| PURINE E DELLE PIRIMIDINE IPOFOSFATASIA RC0160 | PURINE E I | E E DELLE PIRIMIDINE | | | | |
| CALCINOSI TUMORALE RC0230 | | | | | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|--------------------|--|---------------------|---|---------------------------------------|---|
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL | RCG040 | Centro per le malattie rare del metabolismo - | Ospedale centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria |
| | TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI | | Bolzano | | Medicina Interna |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE | RCG050 | | | Gastroenterologia |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO | RCG060 | | | |
| | IPERINSULINISMI CONGENITI | RCG061 | 7 | | |
| | 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 | 7 | | |
| | DERCUM, MALATTIA DI | RC0090 | 7 | | |
| | MALATTIE PEROSSISOMIALI | RCG084 | - | | |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE | RCG110 | 1 | | |
| | PORFIRINE E DELL'EME | | | | |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI | RCG085 | Centro per le malattie rare del metabolismo - (| | |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE | RCG120 | | | |
| | IPOFOSFATASIA | RC0160 | | | |
| | CALCINOSI TUMORALE | RC0230 | | | |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI | RCG040 | | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Genetica Pediatria |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE | RCG050 | | | remania |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO | RCG060 | | | |
| | IPERINSULINISMI CONGENITI | RCG061 | 7 | | |
| | 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 | | | |
| | DIFECTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE | RCG120 | | | |
| | IPOFOSFATASIA | RC0160 | † | | |
| 1 | CALCINOSI TUMORALE | RC0230 | ╡ | | |

| | T | la " · | T | | |
|---|---|---------------------|--|---|---|
| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| Malattie del metabolismo- difetti congeniti del | DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760) | RCG074 | Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Padova | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Nefrologia |
| metabolismo | DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI | RCG075 | 1 | | |
| energetico mitocondriale | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI | RCG076 | | | Medicina generale (Endocrinologia) Neurologia (Clinica neurologica) Fisiopatologia respiratoria |
| | DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA | RCG077 | | | Pneumologia |
| | MITOCONDRIALE DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE | RCG078 | - | ULSS 6 Euganea | Centro per l'ipovisione dell'età adulta Oculistica (P.O. Camposampiero) |
| | DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE | RCG081 | | ULSS 2 Marca Trevigiana | Genetica medica |
| | SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA | RCG082 | 1 | P.O. Treviso | |
| | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE | RCG083 | | | |
| DIF MIT | DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: | RCG074 | Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) |
| | SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760) DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI | RCG075 | mitocondriale - Verona | | Neuropsichiatria infantile Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI | RCG076 | | | Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Oculistica |
| | DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE | RCG077 | | | |
| | DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE | RCG078 | | ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso | Genetica medica |
| | DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE | RCG081 | | | |
| | SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA | RCG082 | | | |
| | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE | RCG083 | | | |
| | DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760) | RCG074 | Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria |
| | DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI | RCG075 | mitocondriale - Bolzano | | |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI | RCG076 | | | |
| | DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA | RCG077 | | | |
| | MITOCONDRIALE DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL | RCG078 | 1 | | |
| | DNA MITOCONDRIALE DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA | RCG081 | - | | |
| | NUCLEARE SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA | RCG082 | - | | |
| | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE | RCG082 | | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|-----------------------|--|---|---|---|--|
| | DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760) | RCG074 | Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Trento | Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara | Genetica Pediatria |
| | DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI | RCG075 | mnoconurauc - 17cmo | | |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI | RCG076 | | | |
| | DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA | RCG077 | | | |
| | MITOCONDRIALE DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE | RCG078 | | | |
| | DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE | RCG081 | | | |
| | SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA | RCG082 | | | |
| | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE | RCG083 | | | |
| Malattie del | DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI | RCG080 | Centro per le malattie rare da accumulo | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| metabolismo- malattie | MUCOPOLISACCARIDOSI | RCG140 | lisosomiale - Padova | | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| da accumulo | MUCOLIPIDOSI | RCG090 | 7 | | Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I) |
| lisosomiale | OLIGOSACCARIDOSI | RCG091 | | | |
| | GANGLIOSIDOSI | RFG030 | | | Neurologia (Clinica neurologica) |
| | CEROIDOLIPOFUSCINOSI | RFG020 | | | Nefrologia |
| | ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE | RCG180 | | | Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Riabilitazione ortopedica Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otochirurgia) |
| | DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI | RCG080 | C | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| 1 | | | Centro per le malattie rare da accumulo | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | |
| | | | → ′ | Azienda Ospedanera Universitaria integrata di Verona | |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI | RCG140 | lisosomiale - Verona | Azienda Ospedanera Universitaria integrata di verona | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI | RCG140 RCG090 | → ′ | Azienda Ospedanera Oniversidaria integrata di Verona | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI | RCG140 RCG090 RCG091 | → ′ | Azienua Ospedanera Universuana integrata di vetona | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI | RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 | → ′ | Azienua Ospedanera Universuana integrata di vetona | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia B) |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI | RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG020 | → ′ | Azienua Ospedancia Universuana integrata di vetona | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE | RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG020 RCG180 | lisosomiale - Verona | | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi) |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI | RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG020 RCG180 RCG080 | lisosomiale - Verona Centro per le malattie rare da accumulo | Ospedale Centrale di Bolzano | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI | RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG020 RCG180 RCG080 RCG140 | lisosomiale - Verona | | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi) |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI | RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG020 RCG180 RCG080 RCG140 RCG090 | lisosomiale - Verona Centro per le malattie rare da accumulo | | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi) |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI | RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG020 RCG180 RCG080 RCG140 RCG090 RCG091 | lisosomiale - Verona Centro per le malattie rare da accumulo | | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi) |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI | RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG020 RCG180 RCG080 RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 | lisosomiale - Verona Centro per le malattie rare da accumulo | | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi) |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI | RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG030 RCG180 RCG180 RCG140 RCG090 RCG190 RCG090 RCG090 RCG090 RCG090 RCG090 RCG090 RFG020 | lisosomiale - Verona Centro per le malattie rare da accumulo | | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi) |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE | RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG030 RCG180 RCG180 RCG140 RCG090 RCG091 RFG020 RFG020 RCG180 | lisosomiale - Verona | Ospedale Centrale di Bolzano | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Dipartimento di Pediatria |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI | RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG030 RCG180 RCG180 RCG140 RCG090 RCG910 RCG091 RFG020 RCG180 RFG020 RCG180 RCG180 | Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Bolzano Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Bolzano Centro per le malattie rare da accumulo | | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Dipartimento di Pediatria |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI | RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG020 RCG180 RCG180 RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG020 RFG030 RFG030 RFG030 RFG030 RFG030 RFG040 RCG180 RCG180 RCG180 RCG180 | lisosomiale - Verona | Ospedale Centrale di Bolzano | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Dipartimento di Pediatria Pediatria Genetica |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI | RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG020 RCG180 RCG180 RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG020 RCG091 RFG030 RFG020 RCG180 RCG180 RCG140 RCG180 RCG140 RCG090 | Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Bolzano Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Bolzano Centro per le malattie rare da accumulo | Ospedale Centrale di Bolzano | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Dipartimento di Pediatria Pediatria Genetica Nefrologia |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI | RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG030 RCG180 RCG180 RCG140 RCG090 RCG090 RCG090 RCG080 RCG180 RCG080 RCG180 RCG080 RCG180 RCG080 RCG080 RCG080 RCG090 RCG090 | Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Bolzano Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Bolzano Centro per le malattie rare da accumulo | Ospedale Centrale di Bolzano | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Dipartimento di Pediatria Pediatria Genetica |
| | MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI OLIGOSACCARIDOSI GANGLIOSIDOSI CEROIDOLIPOFUSCINOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI MUCOPOLISACCARIDOSI MUCOLIPIDOSI | RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG020 RCG180 RCG180 RCG140 RCG090 RCG091 RFG030 RFG020 RCG091 RFG030 RFG020 RCG180 RCG180 RCG140 RCG180 RCG140 RCG090 | Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Bolzano Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Bolzano Centro per le malattie rare da accumulo | Ospedale Centrale di Bolzano | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Dipartimento di Pediatria Pediatria Genetica Nefrologia |

| | | Codici | | | |
|-------------------------|--|------------------|--|---|--|
| Gruppo del Decreto | Malattie | esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| Malattie del | DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA | RCG092 | Centro per le malattie rare da difetti | Azienda Ospedaliera di | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| metabolismo- difetti | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL | RCG093 | congeniti dell'assorbimento e del trasporto di | - | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| congeniti | TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO | 1100073 | vitamine e cofattori non proteici - Padova | | Malattie metaboliche ed ereditarie |
| dell'assorbimento e del | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL | RCG094 | | | Medicina generale (Clinica medica I) Neurologia (Clinica neurologica) |
| trasporto di vitamine e | TRASPORTO DELLA VITAMINA D | | _ | | |
| cofattori non proteici | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E | RCG095 | | | Nefrologia |
| , , | DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI | | | | Gastroenterologia |
| | VITAMINA E | | | | Reumatologia |
| | THE STATE OF THE S | ' | 1 | | Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) |
| | | | | | Medicina generale (Endocrinologia) |
| | | | | | |
| | DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA | RCG092 | Centro per le malattie rare da difetti | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL | RCG093 | congeniti dell'assorbimento e del trasporto di | | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) |
| | TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO | | vitamine e cofattori non proteici - Verona | | Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL | RCG094 | | | Nefrologia (Nefrologia e dialisi) |
| | TRASPORTO DELLA VITAMINA D | RCG095 | - | | Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) |
| | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON | RCG093 | | | Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo |
| | PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI | | | | |
| | VITAMINA E | | | | |
| | DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA | RCG092 | Centro per le malattie rare da difetti | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL | RCG093 | congeniti dell'assorbimento e del trasporto di | | |
| | TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO | D 00001 | vitamine e cofattori non proteici - Bolzano | | |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D | RCG094 | | | |
| | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E | RCG095 | | | |
| | DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON | Redoys | | | |
| | PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI | | | | |
| | VITAMINA E | | | | |
| | DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA | RCG092 | Centro per le malattie rare da difetti | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Pediatria |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL | RCG093 | congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Trento | | Genetica |
| | TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL | RCG094 | | | |
| | TRASPORTO DELLA VITAMINA D | RCG074 | | | |
| | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E | RCG095 | 1 | | |
| | DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON | | | | |
| | PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI | | | | |
| Malattie del | VITAMINA E DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL | RCG100 | Centro per le malattie rare da difetti | Azienda Ospedaliera di | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| metabolismo- difetti | TRASPORTO DEL FERRO | Redioo | congeniti del metabolismo e del trasporto di | Padova | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| congeniti del | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL | RCG101 | metalli - Padova | 1 adova | Malattie metaboliche ed ereditarie |
| metabolismo e del | TRASPORTO DELLO ZINCO | | meani - 1 maora | | Medicina generale (Clinica medica I^) |
| trasporto di metalli | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME | RCG102 | | | Gastroenterologia |
| | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E | RCG103 | | | Medicina generale (Endocrinologia) |
| | DEL TRASPORTO DI METALLI | I | | | Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) |
| | | | | | |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL | RCG100 | Centro per le malattie rare da difetti | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Medicina generale (Medicina generale ad ind. Immunoemat. ed emocoaugulat.) |
| | TRASPORTO DEL FERRO | D C C 101 | congeniti del metabolismo e del trasporto di | | Neurologia (Neurologia B) |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO | RCG101 | metalli - Verona | | |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME | RCG102 | 1 | | |
| | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E | RCG102 | 1 | | |
| | DEL TRASPORTO DI METALLI | | | | |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL | RCG100 | Centro per le malattie rare da difetti | Ospedale centrale di Bolzano | Gastroenterologia |
| | TRASPORTO DEL FERRO | 200101 | congeniti del metabolismo e del trasporto di | | Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL | RCG101 | metalli - Bolzano | | |
| | TRASPORTO DELLO ZINCO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME | RCG102 | - ' | | |
| | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E | RCG102 | 1 | | |
| | DEL TRASPORTO DI METALLI | | | | |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL | RCG100 | Centro per le malattie rare da difetti | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Pediatria |
| | TRASPORTO DEL FERRO | | congeniti del metabolismo e del trasporto di | | Genetica |
| | DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL | RCG101 | metalli - Trento | | |
| | TRASPORTO DELLO ZINCO DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME | RCG102 | 1 | | |
| | ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E | RCG102 RCG103 | 1 | | |
| | DEL TRASPORTO DI METALLI | Incomo | | | |
| | | | 1 | ı | |

| | | Codici | | | |
|--------------------------|--|------------------|---|---|--|
| Gruppo del Decreto | Malattie | esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| Malattie del | DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE | RCG190 | Centro per le malattie rare da difetti | Azienda Ospedaliera di | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| metabolismo- difetti | PROTEICA (CDGS) | | congeniti del metabolismo e del trasporto | Padova | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| congeniti del | AMILOIDOSI SISTEMICHE | RCG130 | delle proteine - Padova | | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) |
| metabolismo e uei | CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI | RC0180 | | | Gastroenterologia |
| trasporto delle proteine | | | | | Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) |
| | | | | | Clinica Neurologica |
| | | | | | Nefrologia |
| | | | | | V 8 |
| | | | | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana | Medicina generale 1 |
| | | | | P.O. Treviso | |
| | DIFFER CONCENTED IN CLICOCH AZIONE | Incc100 | | Little de William Communication | 10.77 (0.77) |
| | DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS) | RCG190 | Centro per le malattie rare da difetti | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neuropsichiatria infantile |
| | AMILOIDOSI SISTEMICHE | RCG130 | congeniti del metabolismo e del trasporto _delle proteine - Verona | | Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) |
| | CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI | RC0180 | dene proteine - verona | | Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) |
| | , | | 1 | | Dermatologia |
| | | | | | Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo |
| | | | | | Neurologia (Neurologia A e neurologia B) |
| | | | | | |
| | DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE | RCG190 | Centro per le malattie rare da difetti | Ospedale centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) |
| | PROTEICA (CDGS) | D CC 120 | congeniti del metabolismo e del trasporto | | |
| | AMILOIDOSI SISTEMICHE | RCG130 | delle proteine - Bolzano | | |
| | CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE | RC0180 | 0 1 10 100 | 0 11 1'T + P '1' C C'' | In the control of the |
| | PROTEICA (CDGS) | RCG190 | Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Pediatria |
| | AMILOIDOSI SISTEMICHE | RCG130 | | | Genetica |
| | CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI | RC0180 | delle proteine - Trento | | |
| Malattie del sistema | ANGIOEDEMA EREDITARIO | RC0190 | Centro per le malattie rare del sistema | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| immunitario | ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 | RC0191 | immunitario - Padova | | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| | INIBITORE | | | | Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) |
| | CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA | RC0200 | | | Reumatologia |
| | ISTIOCITOSI CRONICHE | RCG150 | | | Medicina generale (Clinica Medica I) |
| | IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE | RCG160 | _ | | Oculistica (Clinica Oculistica) |
| | SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE | RCG161 | | | Gastroenterologia |
| | EREDITARIE/FAMILIARI SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA | RC0220 | - | | Dermatologia |
| | PRIMITIVA) | 1100220 | | | Fisiopatologia respiratoria |
| | SCHNITZLER, SINDROME DI | RC0290 | | | Pneumologia |
| | | | | | |
| | | | | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana | Dermatologia |
| | | | | P.O. Treviso | Medicina generale I |
| | | | | | |
| | ANGIOEDEMA EREDITARIO | RC0190 | Centro per le malattie rare del sistema | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| | ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI CI INIBITORE | RC0191 | immunitario - Verona | | Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoaugulat.) |
| | CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA | RC0200 | † | | Immunologia (Immunologia clinica) Dermatologia |
| | ISTIOCITOSI CRONICHE | RCG150 | 1 | | Gastroenterologia |
| | IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE | RCG160 | 1 | | Pneumologia |
| | SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE | RCG161 | 1 | | Oculistica |
| | EREDITARIE/FAMILIARI | | 4 | | |
| | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA) | A RC0220 | | | |
| | SCHNITZLER, SINDROME DI | RC0290 | 1 | | |
| | ANGIOEDEMA EREDITARIO | RC0190 | Centro per le malattie rare del sistema | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Pediatria |
| | ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 | RC0191 | immunitario - Trento | | Pneumologia |
| | INIBITORE | P.C0200 | 4 | | Reumatologia |
| | CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA | RC0200 | 4 | | Dermatologia |
| | ISTIOCITOSI CRONICHE IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE | RCG150 RCG160 | 4 | | Genetica |
| | SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE | RCG160 | - | | |
| | EREDITARIE/FAMILIARI | IKCG101 | | | |
| | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA | RC0220 | 7 | | |
| | PRIMITIVA) | | _ | | |
| 1 | SCHNITZLER, SINDROME DI | RC0290 | | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|------------------------|---|---------------------|---|---|--|
| | ANGIOEDEMA EREDITARIO | RC0190 | Centro per le malattie rare del sistema | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria |
| | ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI CI | RC0191 | immunitario - Bolzano | | Pneumologia |
| | INIBITORE CARENZA CONGENITA DI ALFA-1-ANTITRIPSINA | RC0200 | - | | Medicina Interna |
| | ISTIOCITOSI CRONICHE | RCG150 | - | | Dermatologia |
| | IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE | RCG150 | 4 | | |
| | SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE | RCG160 | _ | | |
| | EREDITARIE/FAMILIARI | RCG161 | | | |
| | SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA | RC0220 | - | | |
| | PRIMITIVA) | RC0220 | | | |
| | SCHNITZLER, SINDROME DI | RC0290 | 7 | | |
| Malattie del sangue e | ANEMIE EREDITARIE | RDG010 | Centro per le anemie rare- Padova | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| degli organi | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME | RD0070 | | | Medicina generale (Clinica Medica I) |
| ematopoietici (Anemie) | MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) | | | | Ematologia (Ematologia e Immunologia clinica) |
| | SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI | RD0080 | | | Medicina generale (Coagulopatie) |
| | | • | | | |
| | ANEMIE EREDITARIE | RDG010 | Centro per le anemie rare- Verona | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME | RD0070 | 7 | | Oncoematologia Pediatrica |
| | MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) | | | | Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoaugulat.) |
| | SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI | RD0080 | | | Ematologia |
| | | | | | Medicina trasfusionale (Servizio Trasfusionale e Immunoematologia) |
| | ANEMIE EREDITARIE | RDG010 | Centro per le anemie rare- Vicenza | Az. ULSS 8 Berica | Pediatria |
| | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) | RD0070 | | P.O. Vicenza | Ematologia |
| | SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI | RD0080 | 7 | | |
| | ANEMIE EREDITARIE | RDG010 | Centro per le anemie rare- Treviso | Az, ULSS 2 Marca Trevigiana | Pediatria |
| | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME | | Como per le miente rure Trense | P.O. Treviso | Ematologia |
| | MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI | RD0080 | - | | |
| | ANEMIE EREDITARIE | RDG010 | Centro per le anemie rare- Rovigo | Az. ULSS 5 Polesana | Medicina Trasfusionale |
| | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME | | Centro per le anemie rare- Rovigo | P.O. Rovigo | Medicina Trasfusionale |
| | MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) | KD0070 | | r.O. Kovigo | |
| | SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI | RD0080 | _ | | |
| | ANEMIE EREDITARIE | RDG010 | Centro per le anemie rare- Trento | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Pediatria |
| | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME | RD0070 | - Contro per le unemie rure- Trento | Ospedate di Trento-Tresidio S. Cinara | Ematologia |
| | MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) | 1.2500,0 | | | Centro Trasfusionale |
| | SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI | RD0080 | | | Reumatologia |
| | | ! | 7 | | Genetica |
| | ANEMIE EREDITARIE | RDG010 | Centro per le anemie rare- Bolzano | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria |
| | ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME | RD0070 | 7 | | Ematologia |
| | MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE) SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI | RD0080 | - | | |
| | SITWACTIMAN-DIAMOND, SINDROME DI | מפממתעו | | | |

| 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 emocoaugulat.) 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 |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|----------------------|--|---------------------|-----------------------------------|---|---|
| | SINDROME EMOLITICO UREMICA | RD0010 | Centro per le altre malattie rare | 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) |
| degli organi | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA | RD0020 | ematologiche - Padova | | |
| ematopoietici (Altre | PIASTRINOPATIE EREDITARIE | RDG030 | | | |
| Malattie | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | RDG031 | | | Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) |
| Ematologiche) | TROMBOCITOPENIE EREDITARIE | RDG040 | - | | |
| | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | RDG050 | | | |
| | MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA | RD0050 | | ULSS 2 Marca Trevigiana | Medicina generale I |
| | CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI | RD0060 | | P.O. Treviso | |
| | NEUTROPENIE CONGENITE | RDG051 | | | |
| | MASTOCITOSI SISTEMICA | RD0081 | | | |
| | SINDROME EMOLITICO UREMICA | RD0010 | Centro per le altre malattie rare | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA | RD0020 | ematologiche - Verona | | Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoaugulat.) |
| | PIASTRINOPATIE EREDITARIE | RDG030 | | | Ematologia |
| | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | RDG031 | | | Medicina trasfusionale (Servizio Trasfusionale e Immunoematologia) |
| | 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 | ULSS 8 Berica P.O. Vicenza | Ematologia |
| | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA | RD0020 | ematologiche - Vicenza | | |
| | 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 | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Pediatria |
| | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA | RD0020 | ematologiche - Trento | | Centro Trasfusionale |
| | PIASTRINOPATIE EREDITARIE | RDG030 | | | Nefrologia |
| | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | RDG031 | | | Reumatologia Genetica |
| | TROMBOCITOPENIE EREDITARIE | RDG040 | | | Ematologia |
| | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | RDG050 | | | Emitologia |
| | 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 | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria |
| | EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA | RD0020 | ematologiche - Bolzano | | Ematologia |
| | PIASTRINOPATIE EREDITARIE | RDG030 | | | |
| | PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE | RDG031 | | | |
| | TROMBOCITOPENIE EREDITARIE | RDG040 | | | |
| | SINDROMI MIELODISPLASTICHE | RDG050 | | | |
| | MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA | RD0050 | | | |
| | CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI | RD0060 | | | |
| | NEUTROPENIE CONGENITE | RDG051 | | | |
| | MASTOCITOSI SISTEMICA | RD0081 | | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|--------------------|--|---------------------|--|-------------------------------|---|
| Malattie rare | LEUCODISTROFIE | RFG010 | Centro per le malattie rare neurologiche - | ULSS 8 Berica | Neurologia |
| neurologiche | RETT, SINDROME DI | RF0040 | Vicenza | P.O. Vicenza | Pneumologia |
| | ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA | RF0050 | 7 | | Psichiatria (Dipartimento di salute mentale) |
| | EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA | RF0060 | 7 | | |
| | DRAVET, SINDROME DI | RF0061 | 7 | | |
| | MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO | RF0070 | 7 | | |
| | LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI | RN1520 | 7 | Az. ULSS 7 Pedemontana | Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) (P.O. Bassano) |
| | COREA DI HUNTINGTON | RF0080 | 7 | | |
| | MALATTIE SPINOCEREBELLARI | RFG040 | 7 | | Centro di riabilitazione AISM Rosà |
| | ISAACS, SINDROME DI | RN1490 | 7 | | |
| | ATROFIA MULTISISTEMICA | RF0081 | 7 | | |
| | NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO | RFG041 | | | |
| | SCHILDER, MALATTIA DI | RF0111 | 7 | | |
| | LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI | RF0130 | 7 | | |
| | WEST, SINDROME DI | RF0140 | 1 | | |
| | NARCOLESSIA | RF0150 | 1 | | |
| | CADASIL | RF0310 | 1 | | |
| | EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE | RF0350 | 7 | | |
| | EMIPLEGIA ALTERNANTE | RF0360 | 7 | | |
| | FAHR, MALATTIA DI | RF0370 | 7 | | |
| | 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 | 7 | | |
| | MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI | RF0160 | 1 | | |
| | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | RF0170 | 1 | | |
| | LEWIS SUMNER, SINDROME DI | RF0182 | 1 | | |
| | SINDROME POEMS | RN1610 | 1 | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|--------------------|--|---------------------|--|--------------------------------|---|
| | LEUCODISTROFIE | RFG010 | Centro per le malattie rare neurologiche - | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana | Neurologia |
| | RETT, SINDROME DI | RF0040 | Treviso | P.O. Treviso | Recupero e riabilitazione funzionale |
| | ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA | RF0050 | 7 | | Pneumologia |
| | EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA | RF0060 | 7 | | Psichiatria (Dipartimento di salute mentale) |
| | DRAVET, SINDROME DI | RF0061 | 7 | | |
| | MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO | RF0070 | 7 | | |
| | LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI | RN1520 | 7 | | |
| | COREA DI HUNTINGTON | RF0080 | 7 | IRCCS Eugenio Medea Conegliano | IRCCS Eugenio Medea Conegliano |
| | MALATTIE SPINOCEREBELLARI | RFG040 | 7 | | (limitatamente alle forme pediatriche) |
| | ISAACS, SINDROME DI | RN1490 | 7 | | |
| | ATROFIA MULTISISTEMICA | RF0081 | 7 | | |
| | NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO | RFG041 | | | |
| | SCHILDER, MALATTIA DI | RF0111 | 7 | | |
| | LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI | RF0130 | 7 | | |
| | WEST, SINDROME DI | RF0140 | 7 | | |
| | NARCOLESSIA | RF0150 | 7 | | |
| | CADASIL | RF0310 | 7 | | |
| | EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE | RF0350 | 7 | | |
| | EMIPLEGIA ALTERNANTE | RF0360 | 7 | | |
| | FAHR, MALATTIA DI | RF0370 | 7 | | |
| | MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI | RF0380 | | | |
| | PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE | RF0390 | | | |
| | SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI) | RF0410 | | | |
| | SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA | RF0411 | | | |
| | MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI | RF0160 | | | |
| | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | RF0170 | | | |
| | LEWIS SUMNER, SINDROME DI | RF0182 | | | |
| | SINDROME POEMS | RN1610 | | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|--------------------|--|---------------------|--|---------------------------------------|--|
| | LEUCODISTROFIE | RFG010 | Centro per le malattie rare neurologiche - | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| | RETT, SINDROME DI | RF0040 | Padova | | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| | ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA | RF0050 | 7 | | Neurologia (Clinica Neurologica) |
| | EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA | RF0060 | 7 | | Fisiopatologia respiratoria |
| | DRAVET, SINDROME DI | RF0061 | 7 | | Pneumologia |
| | MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO | RF0070 | 1 | | Clinica Ortopedica Traumatologica |
| | LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI | RN1520 | 1 | | Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) |
| | COREA DI HUNTINGTON | RF0080 | 7 | | Psichiatria |
| | MALATTIE SPINOCEREBELLARI | RFG040 | 1 | | Chirurgia Generale 1 e Chirurgia Generale 2 |
| | ISAACS, SINDROME DI | RN1490 | 7 | | Neurochirurgia |
| | ATROFIA MULTISISTEMICA | RF0081 | 7 | | |
| | NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO | RFG041 | | Az. ULSS 6 Euganea | Neurologia (Clinica neurologica II) (P.O. Sant'Antonio) |
| | SCHILDER, MALATTIA DI | RF0111 | 1 | | Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza |
| | LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI | RF0130 | † | | |
| | WEST, SINDROME DI | RF0140 | † | | Centro di riabilitazione AISM Padova |
| | NARCOLESSIA | RF0150 | 7 | | |
| | CADASIL | RF0310 | 7 | | Fondazione Federico Milcovich Padova (già UILDM) |
| | EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE | RF0350 | 7 | | |
| | EMIPLEGIA ALTERNANTE | RF0360 | 7 | | |
| | FAHR, MALATTIA DI | RF0370 | 7 | TRECORD 1: 0 11 C C III | TROOGER 1 ' O 11 G G 'II |
| | MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI | RF0380 | | IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo | IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo |
| | PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE | RF0390 | | | |
| | SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI) | RF0410 | | | |
| | SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA | RF0411 | 7 | | |
| | MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI | RF0160 | 1 | | |
| | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | RF0170 | 1 | | |
| | LEWIS SUMNER, SINDROME DI | RF0182 | 1 | | |
| | SINDROME POEMS | RN1610 | 7 | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|--------------------|--|---------------------|--|---|---|
| | LEUCODISTROFIE | RFG010 | Centro per le malattie rare neurologiche - | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| | RETT, SINDROME DI | RF0040 | Verona | | Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) |
| | ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA | RF0050 | 7 | | Medicina generale (Medicina generale ad ind. Immunoemat. ed emocoaugulat.) |
| | EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA | RF0060 | 7 | | Pneumologia |
| | DRAVET, SINDROME DI | RF0061 | 7 | | Psichiatria |
| | MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO | RF0070 | 7 | | Neurochirurgia |
| | LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI | RN1520 | 7 | | |
| | COREA DI HUNTINGTON | RF0080 | 7 | | |
| | MALATTIE SPINOCEREBELLARI | RFG040 | 7 | Az. ULSS 9 Scaligera | Recupero e riabilitazione e funzionale (Dipartimento riabilitativo) |
| | ISAACS, SINDROME DI | RN1490 | 7 | Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale | |
| | ATROFIA MULTISISTEMICA | RF0081 | 7 | | Centro di riabilitazioneFondazione Speranza ONLUS (già UILDM) |
| | NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO | RFG041 | | | Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona) |
| | SCHILDER, MALATTIA DI | RF0111 | 7 | | |
| | LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI | RF0130 | 7 | | |
| | WEST, SINDROME DI | RF0140 | 7 | | |
| | NARCOLESSIA | RF0150 | 7 | | |
| | CADASIL | RF0310 | 7 | | |
| | EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE | RF0350 | 7 | | |
| | EMIPLEGIA ALTERNANTE | RF0360 | 7 | | |
| | FAHR, MALATTIA DI | RF0370 | 7 | | |
| | 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 | 7 | | |
| | MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI | RF0160 | 7 | | |
| | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | RF0170 | 7 | | |
| | LEWIS SUMNER, SINDROME DI | RF0182 | 7 | | |
| | SINDROME POEMS | RN1610 | ╡ | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|--------------------|--|---------------------|--|---------------------------------------|---|
| | LEUCODISTROFIE | RFG010 | Centro per le malattie rare neurologiche - | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Neuropsichiatria Infantile |
| | RETT, SINDROME DI | RF0040 | Trento | 1 | Neurologia |
| | ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA | RF0050 | 1 | | Genetica |
| | EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA | RF0060 | - | | |
| | DRAVET, SINDROME DI | RF0061 | - | | |
| | MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO | RF0070 | 7 | | |
| | LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI | RN1520 | 7 | | |
| | COREA DI HUNTINGTON | RF0080 | 7 | | |
| | MALATTIE SPINOCEREBELLARI | RFG040 | 7 | | |
| | ISAACS, SINDROME DI | RN1490 | 7 | | |
| | ATROFIA MULTISISTEMICA | RF0081 | - | | |
| | NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO | RFG041 | 1 | | |
| | SCHILDER, MALATTIA DI | RF0111 | 7 | | |
| | LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI | RF0130 | 7 | | |
| | WEST, SINDROME DI | RF0140 | 7 | | |
| | NARCOLESSIA | RF0150 | 7 | | |
| | CADASIL | RF0310 | 1 | | |
| | EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE | RF0350 | 7 | | |
| | EMIPLEGIA ALTERNANTE | RF0360 | 1 | | |
| | FAHR, MALATTIA DI | RF0370 | 1 | | |
| | 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 | 1 | | |
| | MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI | RF0160 | 1 | | |
| | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | RF0170 | 1 | | |
| | LEWIS SUMNER, SINDROME DI | RF0182 | 1 | | |
| | SINDROME POEMS | RN1610 | 1 | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|--------------------|--|---------------------|--|-------------------------------|---|
| | LEUCODISTROFIE | RFG010 | Centro per le malattie rare neurologiche - | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria |
| | RETT, SINDROME DI | RF0040 | Bolzano | ī | Neurologia |
| | ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA | RF0050 | 1 | | |
| | EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA | RF0060 | 1 | | |
| | DRAVET, SINDROME DI | RF0061 | 1 | | |
| | MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO | RF0070 | 1 | | |
| | LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI | RN1520 | 1 | | |
| | COREA DI HUNTINGTON | RF0080 | 1 | | |
| | MALATTIE SPINOCEREBELLARI | RFG040 | 1 | | |
| | ISAACS, SINDROME DI | RN1490 | 1 | | |
| | ATROFIA MULTISISTEMICA | RF0081 | 1 | | |
| | NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO | RFG041 | | | |
| | SCHILDER, MALATTIA DI | RF0111 | 1 | | |
| | LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI | RF0130 | 1 | | |
| | WEST, SINDROME DI | RF0140 | 1 | | |
| | NARCOLESSIA | RF0150 | 1 | | |
| | CADASIL | RF0310 | 1 | | |
| | EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE | RF0350 | 1 | | |
| | EMIPLEGIA ALTERNANTE | RF0360 | 1 | | |
| | FAHR, MALATTIA DI | RF0370 | 1 | | |
| | 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 | 1 | | |
| | MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI | RF0160 | 1 | | |
| | PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA | RF0170 | 1 | | |
| | LEWIS SUMNER, SINDROME DI | RF0182 | 1 | | |
| | SINDROME POEMS | RN1610 | 1 | | |

| | | Codici | | | |
|--------------------|--|------------------|--|---------------------------------------|---|
| Gruppo del Decreto | Malattie | esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| Malattie rare | ATROFIE MUSCOLARI SPINALI | RFG050 | Centro per le malattie rare neuromuscolari - | ULSS 8 Berica | Neurologia |
| neuromuscolari | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | RF0100 | Vicenza | P.O. Vicenza | Pneumologia |
| | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | RF0110 | 7 | | Psichiatria (Dipartimento di salute mentale) |
| | NEUROPATIE EREDITARIE | RFG060 | 7 | | |
| | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA | RF0180 | 7 | | |
| | DEMIELINIZZANTE | 770101 | _ | Az. ULSS 7 Pedemontana | Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) (P.O. Bassano) |
| | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | RF0181 | _ | | |
| | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | RFG070 | 4 | | Centro di riabilitazione AISM Rosà |
| | DISTROFIE MUSCOLARI | RFG080 | 4 | | |
| | DISTROFIE MIOTONICHE | RFG090 RFG100 | 4 | | |
| | PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE | KFG100 | | | |
| | DISTONIE PRIMARIE | RFG160 | 7 | | |
| | GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) | RF0183 | | | |
| | SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | RFG101 | 7 | | |
| | ATROFIE MUSCOLARI SPINALI | RFG050 | Centro per le malattie rare neuromuscolari - | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana | Neurologia |
| | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | RF0100 | Treviso | P.O. Treviso | Recupero e riabilitazione funzionale |
| | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | RF0110 | 7 | | Pneumologia |
| | NEUROPATIE EREDITARIE | RFG060 | 7 | | Psichiatria (Dipartimento di salute mentale) |
| | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | RF0180 | | | |
| | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | RF0181 | 7 | IRCCS Eugenio Medea Conegliano | IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche) |
| | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | RFG070 | 7 | | |
| | DISTROFIE MUSCOLARI | RFG080 | 7 | | |
| | DISTROFIE MIOTONICHE | RFG090 | | | |
| | PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E | RFG100 | | | |
| | IPERKALIEMICHE | | | | |
| | DISTONIE PRIMARIE | RFG160 | | | |
| | GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) | RF0183 | | | |
| | | RFG101 | | | |
| | ATROFIE MUSCOLARI SPINALI | RFG050 | Centro per le malattie rare neuromuscolari - | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | RF0100 | Padova | | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | RF0110 | | | Neurologia (Clinica Neurologica) |
| | NEUROPATIE EREDITARIE | RFG060 | _ | | Fisiopatologia respiratoria |
| | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA | RF0180 | | | Pneumologia Chirurgia Toracica |
| | DEMIELINIZZANTE NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | RF0181 | - | | Clinica Ortopedica Traumatologica |
| | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | RFG070 | ┥ | | Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) |
| | DISTROFIE MUSCOLARI | RFG080 | ╡ | | Psichiatria |
| | DISTROFIE MIOTONICHE | RFG090 | ╡ | | Dietetica e Nutrizione Clinica |
| | PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E | RFG100 | = | | Cardiologia |
| | IPERKALIEMICHE | | <u></u> | | |
| | DISTONIE PRIMARIE | RFG160 | | | |
| | GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE | RF0183 | | Az. ULSS 6 Euganea | Neurologia (Clinica neurologica II) (P.O. Sant'Antonio) |
| | ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | RFG101 | ╡ | | Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza |
| | SINDROMI MIASTENICHE CONGENTTE E DISIMMUNI | REGIUI | - | | |
| | | | | | Centro di riabilitazione AISM Padova |
| | | | | | Fondazione Federico Milcovich Padova (già UILDM) |
| | | | | IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo | IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo |
| | | | | IRCCS Eugenio Medea Conegliano | IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche) |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|--------------------|--|---------------------|--|---|---|
| | ATROFIE MUSCOLARI SPINALI | RFG050 | Centro per le malattie rare neuromuscolari - | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | RF0100 | Verona | | Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) |
| | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | RF0110 | 7 | | Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoaugulat.) |
| | NEUROPATIE EREDITARIE | RFG060 | 7 | | Pneumologia |
| | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | RF0180 | | | Chirurgia Toracica Psichiatria |
| | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | RF0181 | 7 | | |
| | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | RFG070 | 7 | | |
| | DISTROFIE MUSCOLARI | RFG080 | 7 | Az. ULSS 9 Scaligera | Recupero e riabilitazione e funzionale (Dipartimento riabilitativo) |
| | DISTROFIE MIOTONICHE | RFG090 | 7 | Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale | |
| | PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE | RFG100 | | | Centro di riabilitazione Fondazione Speranza ONLUS (già UILDM) |
| | DISTONIE PRIMARIE | RFG160 | 7 | | Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona) |
| | GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) | RF0183 | | | |
| | SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | RFG101 | 7 | | |
| | ATROFIE MUSCOLARI SPINALI | RFG050 | Centro per le malattie rare neuromuscolari - | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria |
| | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | RF0100 | Bolzano | | Neurologia |
| | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | RF0110 | 7 | | |
| | NEUROPATIE EREDITARIE | RFG060 | 7 | | |
| | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | RF0180 | | | |
| | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | RF0181 | 7 | | |
| | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | RFG070 | 7 | | |
| | DISTROFIE MUSCOLARI | RFG080 | 7 | | |
| | DISTROFIE MIOTONICHE | RFG090 | 7 | | |
| | PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE | RFG100 | | | |
| | DISTONIE PRIMARIE | RFG160 | 7 | | |
| | GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) | RF0183 | | | |
| | SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | RFG101 | 7 | | |
| | ATROFIE MUSCOLARI SPINALI | RFG050 | Centro per le malattie rare neuromuscolari - | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Neurologia |
| | SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA | RF0100 | Trento | | Neuropsichiatria Infantile |
| | SCLEROSI LATERALE PRIMARIA | RF0110 | 7 | | Genetica |
| | NEUROPATIE EREDITARIE | RFG060 | 7 | | |
| | POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE | RF0180 | | | |
| | NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE | RF0181 | 7 | | |
| | MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE | RFG070 | 7 | | |
| | DISTROFIE MUSCOLARI | RFG080 | 7 | | |
| | DISTROFIE MIOTONICHE | RFG090 | 7 | | |
| | PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE | RFG100 | | | |
| | DISTONIE PRIMARIE | RFG160 | 7 | | |
| | GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI) | RF0183 | | | |
| | SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI | RFG101 | 7 | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|------------------------|--|---------------------|---|--------------------------------|--|
| Malattie dell'apparato | VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE | RF0200 | Centro per le malattie rare dell'apparato | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana | Oculistica |
| visivo | COATS, MALATTIA DI | RF0201 | visivo - Treviso | P.O. Treviso | |
| | EALES, MALATTIA DI | RF0210 | 7 | | |
| | BEHR, SINDROME DI | RF0220 | 7 | | |
| | DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE | RFG110 | 7 | | |
| | DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE | RFG120 | 7 | | |
| | IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS | RF0230 | | | |
| | ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE | RF0240 | | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana | Oculistica |
| | EMERALOPIA CONGENITA | RF0250 | | P.O. Conegliano - De Gironcoli | |
| | OGUCHI, SINDROME DI | RF0260 | 7 | | |
| | COGAN, SINDROME DI | RF0270 | 7 | | |
| | DEGENERAZIONI DELLA CORNEA | RFG130 | 7 | | |
| | DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA | RFG140 | 7 | | |
| | CHERATOCONO | RF0280 | 7 | | |
| | CONGIUNTIVITE LIGNEA | RF0290 | 7 | | |
| | COROIDITE MULTIFOCALE | RF0320 | ₹ | | |
| | COROIDITE SERPIGINOSA | RF0330 | ₹ | | |
| | VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE | RF0200 | Centro per le malattie rare dell'apparato | Az. ULSS 3 Serenissima | Oculistica (P.O. Mestre) |
| | COATS, MALATTIA DI | RF0201 | visivo - Venezia | Az. CESS 5 Scienissina | Fondazione Banca degli occhi |
| | EALES, MALATTIA DI | RF0210 | Visivo - v enegui | | i ondazione Banca degli occini |
| | BEHR, SINDROME DI | RF0220 | + | | |
| | DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE | RFG110 | + | | |
| | DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE | RFG120 | | | |
| | IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS | RF0230 | | | |
| | ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE | RF0240 | | | |
| | EMERALOPIA CONGENITA | RF0240 RF0250 | - | | |
| | | RF0250 | 4 | | |
| | OGUCHI, SINDROME DI | RF0260 RF0270 | 4 | | |
| | COGAN, SINDROME DI | RF0270 RFG130 | 4 | | |
| | DEGENERAZIONI DELLA CORNEA | | 4 | | |
| | DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA | RFG140 | - | | |
| | CHERATOCONO | RF0280 | 4 | | |
| | CONGIUNTIVITE LIGNEA | RF0290 | _ | | |
| | COROIDITE MULTIFOCALE | RF0320 | _ | | |
| | COROIDITE SERPIGINOSA | RF0330 | | | |
| | VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE | RF0200 | Centro per le malattie rare dell'apparato | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| | COATS, MALATTIA DI | RF0201 | visivo - Padova | | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| | EALES, MALATTIA DI | RF0210 | | | Centro per l'ipovisione infantile e dell'età evolutiva |
| | BEHR, SINDROME DI | RF0220 | <u> </u> | | Oculistica |
| | DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE | RFG110 | 」 | | |
| | DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE | RFG120 | _ | | |
| | IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS | RF0230 | | Az. ULSS 6 Euganea | Oculistica (P.O. Sant'Antonio) |
| | ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE | RF0240 | | | Centro per l'ipovisione dell'età adulta |
| | EMERALOPIA CONGENITA | RF0250 | _ | | Oculistica (P.O. Camposampiero) |
| | OGUCHI, SINDROME DI | RF0260 | | | |
| | COGAN, SINDROME DI | RF0270 | | | |
| | DEGENERAZIONI DELLA CORNEA | RFG130 | | | |
| | DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA | RFG140 | | | |
| | CHERATOCONO | RF0280 | | | |
| | CONGIUNTIVITE LIGNEA | RF0290 | | | |
| | COROIDITE MULTIFOCALE | RF0320 | | | |
| | COROIDITE SERPIGINOSA | RF0330 | | | |

| Guunno dal Dagueto | Malattie | Codici | Centro Accreditato | Azianda/Istituti navtaainanti | Dinautimanti/Unità Oparativa/Samiri confluenti |
|--------------------|--|-----------|---|---|--|
| Gruppo del Decreto | mune | esenzione | Centro Accreatiato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| | VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE | RF0200 | Centro per le malattie rare dell'apparato | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Oculistica |
| | COATS, MALATTIA DI | RF0201 | visivo - Verona | | |
| | EALES, MALATTIA DI | RF0210 | | | |
| | BEHR, SINDROME DI | RF0220 | | | |
| | DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE | RFG110 | | | |
| | DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE | RFG120 | | Az. ULSS 9 Scaligera | Oculistica (Ospedale Sacro Cuore Don Calabria) |
| | IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS | RF0230 | | | |
| | ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE | RF0240 | | | |
| | EMERALOPIA CONGENITA | RF0250 | | | |
| | OGUCHI, SINDROME DI | RF0260 | | | |
| | COGAN, SINDROME DI | RF0270 | | | |
| | DEGENERAZIONI DELLA CORNEA | RFG130 | | | |
| | DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA | RFG140 | 7 | | |
| | CHERATOCONO | RF0280 | | | |
| | CONGIUNTIVITE LIGNEA | RF0290 | | | |
| | COROIDITE MULTIFOCALE | RF0320 | 7 | | |
| | COROIDITE SERPIGINOSA | RF0330 | | | |
| | VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE | RF0200 | Centro per le malattie rare dell'apparato | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) |
| | COATS, MALATTIA DI | RF0201 | visivo - Bolzano | 1 | Oculistica |
| | EALES, MALATTIA DI | RF0210 | 7 | | |
| | BEHR, SINDROME DI | RF0220 | 7 | | |
| | DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE | RFG110 | 7 | | |
| | DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE | RFG120 | 7 | | |
| | IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS | RF0230 | 7 | | |
| | ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE | RF0240 | 7 | | |
| | EMERALOPIA CONGENITA | RF0250 | 7 | | |
| | OGUCHI, SINDROME DI | RF0260 | 7 | | |
| | COGAN, SINDROME DI | RF0270 | 7 | | |
| | DEGENERAZIONI DELLA CORNEA | RFG130 | 7 | | |
| | DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA | RFG140 | 7 | | |
| | CHERATOCONO | RF0280 | 7 | | |
| | CONGIUNTIVITE LIGNEA | RF0290 | 7 | | |
| | COROIDITE MULTIFOCALE | RF0320 | 7 | | |
| | COROIDITE SERPIGINOSA | RF0330 | 7 | | |
| | VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE | RF0200 | Centro per le malattie rare dell'apparato | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Genetica |
| | COATS, MALATTIA DI | RF0201 | visivo - Trento | | Oculistica |
| | EALES, MALATTIA DI | RF0210 | | | |
| | BEHR, SINDROME DI | RF0220 | 7 | | |
| | DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE | RFG110 | 7 | | |
| | DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE | RFG120 | 7 | | |
| | IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS | RF0230 | ┪ | | |
| | ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE | RF0240 | ┪ | | |
| | EMERALOPIA CONGENITA | RF0250 | ┪ | | |
| | OGUCHI, SINDROME DI | RF0260 | ┪ | | |
| | COGAN, SINDROME DI | RF0270 | ┪ | | |
| | DEGENERAZIONI DELLA CORNEA | RFG130 | ┪ | | |
| | DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA | RFG140 | ┪ | | |
| | CHERATOCONO | RF0280 | ┪ | | |
| | CONGIUNTIVITE LIGNEA | RF0290 | ┪ | | |
| | COROIDITE MULTIFOCALE | RF0320 | ┪ | | |
| 1 | COROIDITE SERPIGINOSA | RF0330 | ┪ | | |

| | 1 | 1 | _ | | |
|----------------------|---|-----------|---|---|--|
| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| | | esenzione | | | |
| Malattie del sistema | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | RC0110 | Centro per le malattie rare del sistema | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| circolatorio | BEHÇET, MALATTIA DI | RC0210 | circolatorio - Padova | | Medicina generale (Clinica Medica I e Clinica Medica V) |
| | ENDOCARDITE REUMATICA | RG0010 | | | Cardiologia |
| | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | RG0020 | | | Reumatologia |
| | POLIARTERITE NODOSA | RG0030 | | | Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) |
| | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | RG0050 | | | Oculistica (Clinica Oculistica) |
| | GOODPASTURE, SINDROME DI | RG0060 | | | Gastroenterologia |
| | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | RG0070 | _ | | Neurologia (Clinica Neurologica) Fisiopatologia Respiratoria |
| | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | RG0080 | _ | | Pneumologia Respiratoria |
| | MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE | RGG010 | | | Riabilitazione Ortopedica |
| | TAKAYASU, MALATTIA DI | RG0090 | _ | | Klabilitazione Ortopedica |
| | TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA | RG0100 | _ | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana | Medicina generale I |
| | BUDD-CHIARI, SINDROME DI | RG0110 | _ | P.O. Treviso | Interiorina generale i |
| | PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE | RD0030 | _ | The Herise | |
| | LINFEDEMI PRIMARI CRONICI | RGG020 | | | |
| | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | RC0110 | Centro per le malattie rare del sistema | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoaugulat.) |
| | BEHÇET, MALATTIA DI | RC0210 | circolatorio - Verona | | Ematologia |
| | ENDOCARDITE REUMATICA | RG0010 | _ | | Reumatologia |
| | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | RG0020 | | | Dermatologia |
| | POLIARTERITE NODOSA | RG0030 | | | Oculistica |
| | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | RG0050 | | | Pneumologia |
| | GOODPASTURE, SINDROME DI | RG0060 | | | |
| | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | RG0070 | | | |
| | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | RG0080 | | | |
| | MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE | RGG010 | | | |
| | TAKAYASU, MALATTIA DI | RG0090 | | | |
| | TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA | RG0100 | | | |
| | BUDD-CHIARI, SINDROME DI | RG0110 | | | |
| | PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE | RD0030 | 7 | | |
| | LINFEDEMI PRIMARI CRONICI | RGG020 | 7 | | |
| | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | RC0110 | Centro per le malattie rare del sistema | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) |
| | BEHÇET, MALATTIA DI | RC0210 | circolatorio - Bolzano | | Medicina Interna |
| | ENDOCARDITE REUMATICA | RG0010 | 7 | | Ematologia |
| | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | RG0020 | 7 | | |
| | POLIARTERITE NODOSA | RG0030 | 7 | | |
| | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | RG0050 | 7 | | |
| | GOODPASTURE, SINDROME DI | RG0060 | 7 | | |
| | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | RG0070 | 7 | | |
| | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | RG0080 | 7 | | |
| | MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE | RGG010 | 7 | | |
| | TAKAYASU, MALATTIA DI | RG0090 | 7 | | |
| | TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA | RG0100 | 7 | | |
| | BUDD-CHIARI, SINDROME DI | RG0110 | 7 | | |
| | PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE | RD0030 | 7 | | |
| | LINFEDEMI PRIMARI CRONICI | RGG020 | 7 | | |
| | CRIOGLOBULINEMIA MISTA | RC0110 | Centro per le malattie rare del sistema | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Genetica |
| | BEHÇET, MALATTIA DI | RC0210 | circolatorio - Trento | | Reumatologia |
| | ENDOCARDITE REUMATICA | RG0010 | 7 | | Nefrologia |
| | POLIANGIOITE MICROSCOPICA | RG0020 | 7 | | Medicina fisica e riabilitazione |
| | POLIARTERITE NODOSA | RG0030 | 7 | | |
| | GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE | RG0050 | 1 | | |
| | GOODPASTURE, SINDROME DI | RG0060 | 1 | | |
| | GRANULOMATOSI CON POLIANGITE | RG0070 | 1 | | |
| | ARTERITE A CELLULE GIGANTI | RG0080 | 1 | | |
| | MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE | RGG010 | † | | |
| | TAKAYASU, MALATTIA DI | RG0090 | ╡ | | |
| | TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA | RG0100 | ╡ | | |
| | BUDD-CHIARI, SINDROME DI | RG0110 | ┪ | | |
| | PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE | RD0030 | ┪ | | |
| | LINFEDEMI PRIMARI CRONICI | RGG020 | ┥ | | |
| | ELIVI EDEMI I KIMAKI CKONICI | 1100020 | | | 1 |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|------------------------|--|---------------------|--|---|---|
| Malattie dell'apparato | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | RG0120 | Centro per le malattie dell'apparato | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| respiratorio | SARCOIDOSI | RH0011 | respiratorio - Padova | | Pneumologia |
| | (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 | 100011 | | | Fisiopatologia respiratoria Cardiologia |
| | MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI) | | | | Nefrologia |
| | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | RHG010 | | | Chirurgia Toracica |
| | SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA | RHG011 | | | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| | EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA | RH0020 | 1 | | Reumatologia |
| | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA | RH0021 | 1 | | Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) |
| | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA | RH0022 | 1 | | |
| | DISCINESIE CILIARI PRIMARIE | RNG110 | | | |
| | | | | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso | Medicina generale I Pneumologia |
| | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | RG0120 | Centro per le malattie dell'apparato | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Pneumologia |
| | SARCOIDOSI | RH0011 | respiratorio - Verona | | Medicina Generale e Malattie aterotrombotiche e degenerative Fibrosi cistica (Centro Fibrosi Cistica) |
| | (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 | | | | Tiorosi cistica (Centro Fiorosi Cistica) |
| | MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI) | | | | |
| | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | RHG010 | | Az, ULSS 8 Berica | Pneumologia |
| | SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON | RHG011 | | P.O. Vicenza | |
| | IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA | RH0020 | | | |
| | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA | RH0020 RH0021 | - | | |
| | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA | RH0021 RH0022 | 4 | | |
| | DISCINESIE CILIARI PRIMARIE | RNG110 | 4 | | |
| | | | | 0 11 0 1 1 1 1 | District the Control of the Control |
| | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA | RG0120 | Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Bolzano | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria Pneumologia |
| | SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI) | RH0011 | | | Medicina Interna |
| | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | RHG010 | | | |
| | SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA | RHG011 | | | |
| | EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA | RH0020 |] | | |
| | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA | RH0021 |] | | |
| | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA | RH0022 |] | | |
| | DISCINESIE CILIARI PRIMARIE | RNG110 | 1 | | |
| | IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA | RG0120 | Centro per le malattie dell'apparato | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Pneumologia |
| | IDIOPATICA | | respiratorio - Trento | | Reumatologia |
| | SARCOIDOSI | RH0011 | | | Genetica |
| | (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI) | | | | |
| | MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE | RHG010 | † | | |
| | SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON | RHG011 | † | | |
| | IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA | | | | |
| | EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA | RH0020 | | | |
| | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA | RH0021 | | | |
| | PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA | RH0022 | 1 | | |
| | DISCINESIE CILIARI PRIMARIE | RNG110 |] | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|---|--|---------------------|--|---|--|
| Malattie dell'apparato | ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A | RI0010 | Centro per le malattie rare dell'apparato | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| digerente | SINDROMI | DYOGOO | digerente - Padova | | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE R10020 Medicina generale (Clinica Medica I) GASTROENTERITE EOSINOFILA R10030 Gastroenterologia | | | | | |
| | | | _ | | |
| | | | | | Chirurgia generale (Clinica chirurgica I e Clinica chirurgica III) |
| | MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI | RI0070 | | | |
| | LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA RI0080 COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE RIG010 FAMILIARI | | _ | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE | RIG020 | | | |
| | ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A | RI0010 | Centro per le malattie rare dell'apparato | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| | SINDROMI CASTRITE INFRATROFICA CICANTE | RI0020 | digerente - Verona | | Gastroenterologia |
| | GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE GASTROENTERITE EOSINOFILA | RI0020 RI0030 | _ | | |
| | SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE | RI0030 RI0040 | _ | | |
| | COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE | RI0040 | _ | | |
| | MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI | RI0030 | | | |
| | LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA | R10070 | _ | | |
| | COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE | RIG010 | _ | | |
| | FAMILIARI DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL | RIG010 | | | |
| | TRASPORTO INTESTINALE | | | | |
| | ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI | RI0010 | Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Treviso | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso | Gastroenterologia Chirurgia generale (Chirurgia III) |
| | GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE | RI0020 | | | |
| | GASTROENTERITE EOSINOFILA | RI0030 | | | |
| | SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE | RI0040 | | | |
| | COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE | RI0050 | | | |
| | MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI | RI0070 | | | |
| | LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA | RI0080 | | | |
| | COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI | RIG010 | | | |
| | DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE | RIG020 | | | |
| | ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI | RI0010 | Centro per le malattie rare dell'apparato | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria |
| | GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE | RI0020 | digerente - Bolzano | | Gastroenterologia |
| | GASTROENTERITE EOSINOFILA | RI0030 | _ | | |
| | SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE | RI0040 | _ | | |
| | COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE | RI0050 | | | |
| | MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI | RI0070 | | | |
| | LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA | RI0080 | | | |
| | COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI | RIG010 | | | |
| | DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE | RIG020 | | | |
| | ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI | RI0010 | Centro per le malattie rare dell'apparato | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Pediatria Costropatorologio |
| | GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE | RI0020 | digerente - Trento | | Gastroenterologia Genetica |
| | GASTROENTERITE EOSINOFILA | RI0030 | | | Genetica |
| | SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE | RI0040 | | | |
| | COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE | RI0050 | | | |
| | MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI | RI0070 | | | |
| | LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA | RI0080 | | | |
| | COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI | RIG010 | | | |
| | DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE | RIG020 | | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|------------------------|--|---------------------------------|---|---|--|
| Malattie dell'apparato | DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO | RJ0010 | Centro per le malattie rare dell'apparato | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| genito-urinario | FIBROSI RETROPERITONEALE | RJ0020 | genito-urinario - Padova | | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| | CISTITE INTERSTIZIALE RJ0030 Ematologia (Ematologia de Immunologia clinica) TUBULOPATIE PRIMITIVE RJG010 Nefrologia clinica GLOMERULOPATIE PRIMITIVE RJG020 Urologia | | | | |
| | | | | | |
| | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE | PATIE PRIMITIVE RJG020 Urologia | | | |
| Į. | ALPORT, SINDROME DI | RN1360 | | | Medicina generale (Endocrinologia e Clinica Medica III) |
| | · | | | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso | Medicina generale I |
| | DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO | RJ0010 | Centro per le malattie rare dell'apparato | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| | FIBROSI RETROPERITONEALE | RJ0020 | genito-urinario - Verona | | , , , |
| | CISTITE INTERSTIZIALE | RJ0030 | T | | |
| | TUBULOPATIE PRIMITIVE | RJG010 | 1 | | |
| | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE | RJG020 | | | |
| | ALPORT, SINDROME DI | RN1360 | ╡ | | |
| | DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO | RJ0010 | Centro per le malattie rare dell'apparato | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana | Medicina generale 1 |
| | FIBROSI RETROPERITONEALE | RJ0020 | genito-urinario - Treviso | P.O. Treviso | |
| | CISTITE INTERSTIZIALE | RJ0030 | | | |
| | TUBULOPATIE PRIMITIVE | RJG010 | 7 | | |
| | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE | RJG020 | 7 | | |
| | ALPORT, SINDROME DI | RN1360 | 7 | | |
| | DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO | RJ0010 | Centro per le malattie rare dell'apparato | Az, ULSS 1 Dolomiti | Urologia |
| | FIBROSI RETROPERITONEALE | RJ0020 | genito-urinario - Belluno | P.O. Belluno | |
| | CISTITE INTERSTIZIALE | RJ0030 | ∃ ° | | |
| | TUBULOPATIE PRIMITIVE | RJG010 | 7 | | |
| | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE | RJG020 | 7 | | |
| | ALPORT, SINDROME DI | RN1360 | 7 | | |
| | DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO | RJ0010 | Centro per le malattie rare dell'apparato | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Urologia |
| | FIBROSI RETROPERITONEALE | RJ0020 | genito-urinario - Trento | 1 | Nefrologia |
| | CISTITE INTERSTIZIALE | RJ0030 | T | | Genetica |
| | TUBULOPATIE PRIMITIVE | RJG010 | 7 | | |
| | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE | RJG020 | 7 | | |
| | ALPORT, SINDROME DI | RN1360 | 7 | | |
| | DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO | RJ0010 | Centro per le malattie rare dell'apparato | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) |
| | FIBROSI RETROPERITONEALE | RJ0020 | genito-urinario - Bolzano | • | Urologia |
| | CISTITE INTERSTIZIALE | RJ0030 | 7 | | - |
| | TUBULOPATIE PRIMITIVE | RJG010 | 7 | | |
| | GLOMERULOPATIE PRIMITIVE | RJG020 | 7 | | |
| | ALPORT, SINDROME DI | RN1360 | 7 | | |

| | | Codici | | | |
|-----------------------|---|---|--|-------------------------------|---|
| Gruppo del Decreto | Malattie | esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| Malattie delle cute e | ERITROCHERATOLISI HIEMALIS | RL0010 | Centro per le malattie rare della cute e del | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana | Dermatologia |
| del sottocutaneo | PEMFIGO | RL0030 | tessuto sottocutaneo - Treviso | P.O. Treviso | Definition |
| uei sonocumeo | PEMFIGOIDE BOLLOSO | RL0040 | lessuio souocuuneo- Treviso | 1.6. Heviso | |
| | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE | RL0050 | † | | |
| | LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS | RL0060 | † | | |
| | SINDROME MICHELIN TIRE BABY | RL0070 | 7 | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ | RL0080 | - | | |
| | CLINICA | | | | |
| | PIODERMA GANGRENOSO CRONICO | RL0090 | | | |
| | SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA | RNG151 | | | |
| | ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI | RNG070 | | | |
| | DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA | RN0500 | 4 | | |
| | CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE | RNG130 | 4 | | |
| | XERODERMA PIGMENTOSO | RN0520 | 4 | | |
| | CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA | RN0530 | - | | |
| | CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA | RN0540 | - | | |
| | CONGENITA | Revosao | | | |
| | DARIER, MALATTIA DI | RN0550 | 7 | | |
| | EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA | RN0570 | | | |
| | ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA | RN0580 | 7 | | |
| | PROGRESSIVA | PAIGEOC | 4 | | |
| | ERITROCHERATODERMIA VARIABILE | RN0590 | _ | | |
| | PACHIDERMOPERIOSTOSI PSELIDOVANTOMA EL ASTIGO | RN0620 | 4 | | |
| | PSEUDOXANTOMA ELASTICO APLASIA CONGENITA DELLA CUTE | RN0630 RN0640 | 4 | | |
| | HAY-WELLS, SINDROME DI | RN1470 | 4 | | |
| | NEU-LAXOVA, SINDROME DI | RN1560 | 4 | | |
| | SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO | RN1650 | 4 | | |
| | SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO | RN1660 | 4 | | |
| | SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI | RN1700 | - | | |
| | TAY, SINDROME DI | RN1710 | - | | |
| | ERITROCHERATOLISI HIEMALIS | RL0010 | Centro per le malattie rare della cute e del | Az. ULSS 8 Berica | Dermatologia |
| | PEMFIGO | RL0030 | tessuto sottocutaneo- Vicenza | P.O. Vicenza | Bernatologia |
| | PEMFIGOIDE BOLLOSO | RL0040 | | | |
| | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE | RL0050 | - | | |
| | LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS | RL0060 | - | | |
| | SINDROME MICHELIN TIRE BABY | | ╡ | | |
| | | RL0070 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ | RL0070 RL0080 | - | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA | RL0080 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO | RL0080 RL0090 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA | RL0080 RL0090 RNG151 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI | RL0080 RL0090 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) | RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA IITIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI IITIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA | RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RN0500 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA IITIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE | RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RN0500 RNG130 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO | RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RN0500 RNG130 RN0520 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA | RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RN0500 RNG130 RN0520 RN0530 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO | RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RN0500 RNG130 RN0520 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA | RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RN0500 RNG130 RN0520 RN0530 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA DARIER, MALATTIA DI EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA | RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RN0500 RNG130 RN0520 RN0530 RN0540 RN0550 RN0570 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA DARIER, MALATTIA DI EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA | RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RN0500 RNG130 RN0520 RN0530 RN0540 RN0550 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA DARIER, MALATTIA DI EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA | RL0080 RL0090 RN0151 RNG070 RN0500 RNG130 RN0520 RN0530 RN0540 RN0550 RN0550 RN0550 RN0570 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA DARIER, MALATTIA DI EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA ERITROCHERATODERMIA VARIABILE | RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RN0500 RNG130 RN0520 RN0530 RN0540 RN0550 RN0570 RN0570 RN0580 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA DARIER, MALATTIA DI EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA ERITROCHERATODERMIA VARIABILE PACHIDERMOPERIOSTOSI | RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RN0500 RNG130 RN0520 RN0530 RN0540 RN0550 RN0570 RN0570 RN0580 RN0590 RN0620 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA DARIER, MALATTIA DI EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA ERITROCHERATODERMIA VARIABILE PACHIDERMOPERIOSTOSI PSEUDOXANTOMA ELASTICO | RL0080 RL0090 RNG151 RNG70 RNG151 RNG70 RNG130 RNG130 RN0520 RN0530 RN0540 RN0550 RN0550 RN0570 RN0580 RN0590 RN0590 RN0620 RN0630 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA DARIER, MALATTIA DI EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA ERITROCHERATODERMIA VARIABILE PACHIDERMOPERIOSTOSI PSEUDOXANTOMA ELASTICO APLASIA CONGENITA DELLA CUTE | RL0080 RL0090 RNG151 RNG70 RNG151 RNG70 RNG130 RNG130 RN0520 RN0530 RN0540 RN0550 RN0570 RN0570 RN0580 RN0590 RN0620 RN0630 RN0640 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA DARIER, MALATTIA DI EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA ERITROCHERATODERMIA VARIABILE PACHIDERMOPERIOSTOSI PSEUDOXANTOMA ELASTICO APLASIA CONGENITA DELLA CUTE HAY-WELLS, SINDROME DI | RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RN0500 RNG130 RN0520 RN0530 RN0540 RN0550 RN0550 RN0570 RN0650 RN0690 RN0620 RN0630 RN0640 RN1470 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA DARIER, MALATTIA DI EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA ERITROCHERATODERMIA VARIABILE PACHIDERMOPERIOSTOSI PSEUDOXANTOMA ELASTICO APLASIA CONGENITA DELLA CUTE HAY-WELLS, SINDROME DI NEU-LAXOVA, SINDROME DI NEU-LAXOVA, SINDROME DI | RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RN0500 RNG130 RN0520 RN0530 RN0540 RN0550 RN0570 RN0570 RN0650 RN0620 RN0620 RN0630 RN0640 RN1470 RN1560 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA DARIER, MALATTIA DI EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA ERITROCHERATODERMIA VARIABILE PACHIDERMOPERIOSTOSI PSEUDOXANTOMA ELASTICO APLASIA CONGENITA DELLA CUTE HAY-WELLS, SINDROME DI SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO | RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RNG151 RNG070 RN0500 RNG130 RN0520 RN0530 RN0540 RN0550 RN0570 RN0580 RN0650 RN0660 RN16630 RN0640 RN1470 RN1560 RN1560 RN1650 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA DARIER, MALATTIA DI EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA ERITROCHERATODERMIA VARIABILE PACHIDERMOPERIOSTOSI PSEUDOXANTOMA ELASTICO APLASIA CONGENITA DELLA CUTE HAY-WELLS, SINDROME DI NEU-LAXOVA, SINDROME DI SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO | RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RNG151 RNG070 RNG130 RNG130 RN0520 RN0530 RN0540 RN0550 RN0570 RN0580 RN0650 RN0620 RN0620 RN0640 RN1660 RN1660 RN1660 | | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA DARIER, MALATTIA DI EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA ERITROCHERATODERMIA VARIABILE PACHIDERMOPERIOSTOSI PSEUDOXANTOMA ELASTICO APLASIA CONGENITA DELLA CUTE HAY-WELLS, SINDROME DI SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO | RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RNG151 RNG070 RN0500 RNG130 RN0520 RN0530 RN0540 RN0550 RN0570 RN0580 RN0650 RN0660 RN16630 RN0640 RN1470 RN1560 RN1560 RN1650 | | | |

| | | Codici | Ī | I | I |
|--------------------|---|------------------|--|--|--|
| Gruppo del Decreto | Malattie | esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| | ERITROCHERATOLISI HIEMALIS | RL0010 | Centro per le malattie rare della cute e del | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| | PEMFIGO | RL0030 | tessuto sottocutaneo- Padova | The first of the f | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| | PEMFIGOIDE BOLLOSO | RL0040 | | | Dermatologia (Clinica Dermatologica) |
| | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE | RL0050 | 1 | | Odontoiatria e stomatologia |
| | LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS | RL0060 | 1 | | Chirurgia maxillo-facciale |
| | SINDROME MICHELIN TIRE BABY | RL0070 | 1 | | Chirurgia plastica |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ | RL0080 | 1 | | Gastroenterologia |
| | CLINICA | | | | Clinica Oculistica |
| | PIODERMA GANGRENOSO CRONICO | RL0090 | | | Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) |
| | SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA | RNG151 | | | Reumatologia |
| | ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI | RNG070 | | | |
| | DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA | RN0500 | - | | |
| | CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE | RNG130 | - | Az. ULSS 3 Serenissima | Oculistica (P.O. Mestre) |
| | XERODERMA PIGMENTOSO | RN0520 | - | | Fondazione Banca degli occhi |
| | CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA | RN0530 | 1 | | |
| | CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA | RN0540 | 1 | | |
| | CONGENITA | KN0540 | | | |
| | DARIER, MALATTIA DI | RN0550 | 1 | | |
| | EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA | RN0570 | 1 | | |
| | ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA | RN0580 |] | | |
| | PROGRESSIVA | | 1 | | |
| | ERITROCHERATODERMIA VARIABILE | RN0590 | | | |
| | PACHIDERMOPERIOSTOSI | RN0620 | | | |
| | PSEUDOXANTOMA ELASTICO | RN0630 | _ | | |
| | APLASIA CONGENITA DELLA CUTE | RN0640 | 4 | | |
| | HAY-WELLS, SINDROME DI | RN1470 | 4 | | |
| | NEU-LAXOVA, SINDROME DI | RN1560 | 4 | | |
| | SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO | RN1650 | | | |
| | SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI | RN1660 | _ | | |
| | TAY, SINDROME DI | RN1700 RN1710 | 4 | | |
| | ERITROCHERATOLISI HIEMALIS | RL0010 | | A COLUMN TO THE TAX | D (1) |
| | PEMFIGO | RL0010 | Centro per le malattie rare della cute e del | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Dermatologia Representationic |
| | PEMFIGOIDE BOLLOSO | RL0030 RL0040 | tessuto sottocutaneo– Verona | | Reumatologia |
| | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE | RL0040 | - | | |
| | LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS | RL0060 | 1 | | |
| | SINDROME MICHELIN TIRE BABY | RL0070 | 1 | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ | RL0080 | 1 | | |
| | CLINICA CLINICA | REGOGG | | | |
| | PIODERMA GANGRENOSO CRONICO | RL0090 | 1 | | |
| | SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA | RNG151 | 1 | | |
| | ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI | RNG070 | 1 | | |
| | DI ITTIOSI VOLGARE) | PNIOSOO | - | | |
| | CUTIS LAXA | RN0500 RNG130 | - | | |
| | CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO | RNG130 RN0520 | - | | |
| | CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA | RN0520 RN0530 | - | | |
| | CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA | RN0540 | 1 | | |
| | CONGENITA | 12.103.10 | | | |
| | DARIER, MALATTIA DI | RN0550 | 1 | | |
| | EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA | RN0570 | 1 | | |
| | ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA | RN0580 | 1 | | |
| | PROGRESSIVA | | 1 | | |
| | ERITROCHERATODERMIA VARIABILE | RN0590 | 1 | | |
| | PACHIDERMOPERIOSTOSI | RN0620 | 4 | | |
| | PSEUDOXANTOMA ELASTICO | RN0630 | - | | |
| | APLASIA CONGENITA DELLA CUTE | RN0640 | - | | |
| | HAY-WELLS, SINDROME DI | RN1470 | - | | |
| | NEU-LAXOVA, SINDROME DI | RN1560 | - | | |
| | SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO | RN1650 | - | | |
| | SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI | RN1660 RN1700 | - | | |
| | TAY, SINDROME DI | | - | | |
| 1 | TA 1, SINDROME DI | RN1710 | | | |

| | | | 1 | | |
|--------------------|---|---------------------|--|--|--|
| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| | ERITROCHERATOLISI HIEMALIS | RL0010 | Centro per le malattie rare della cute e del | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Dermatologia |
| | PEMFIGO | RL0030 | tessuto sottocutaneo- Trento | Ospedale di Trento-i residio 3. Cinara | Reumatologia |
| | PEMFIGOIDE BOLLOSO | RL0040 | lessulo solloculineo- Trento | | Genetica |
| | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE | RL0050 | † | | |
| | LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS | RL0060 | † | | |
| | SINDROME MICHELIN TIRE BABY | RL0070 | 1 | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ | RL0080 | † | | |
| | CLINICA | |] | | |
| | PIODERMA GANGRENOSO CRONICO | RL0090 |] | | |
| | SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA | RNG151 |] | | |
| | ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI | RNG070 | | | |
| | DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA | RN0500 | + | | |
| | CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE | RNG130 | - | | |
| | XERODERMA PIGMENTOSO | RN0520 | + | | |
| | CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA | RN0530 | + | | |
| | CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA | RN0540 | + | | |
| | CONGENITA | KINOSHO | | | |
| | DARIER, MALATTIA DI | RN0550 | 1 | | |
| | EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA | RN0570 | 1 | | |
| | ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA | RN0580 | 1 | | |
| | PROGRESSIVA | | 1 | | |
| | ERITROCHERATODERMIA VARIABILE | RN0590 | 1 | | |
| | PACHIDERMOPERIOSTOSI | RN0620 | 4 | | |
| | PSEUDOXANTOMA ELASTICO | RN0630 | 4 | | |
| | APLASIA CONGENITA DELLA CUTE | RN0640 | 4 | | |
| | HAY-WELLS, SINDROME DI | RN1470 | 4 | | |
| | NEU-LAXOVA, SINDROME DI | RN1560 | 4 | | |
| | SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO | RN1650 RN1660 | 4 | | |
| | SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI | RN1700 | 4 | | |
| | TAY, SINDROME DI | RN1700 RN1710 | - | | |
| | ERITROCHERATOLISI HIEMALIS | RL0010 | | 0. 11.0 + 1.5 P.1 | |
| | PEMFIGO | RL0030 | Centro per le malattie rare della cute e del | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) |
| | PEMFIGOIDE BOLLOSO | RL0030 | tessuto sottocutaneo- Bolzano | | Dermatologia |
| | PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE | RL0040 | + | | |
| | LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS | RL0060 | + | | |
| | SINDROME MICHELIN TIRE BABY | RL0070 | 1 | | |
| | SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ | RL0080 | 1 | | |
| | CLINICA | TLEOUGO | | | |
| | PIODERMA GANGRENOSO CRONICO | RL0090 | 1 | | |
| | SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA | RNG151 | | | |
| | ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI | RNG070 | 1 | | |
| | DI ITTIOSI VOLGARE) | DNIOSOO | 4 | | |
| | CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE | RN0500 RNG130 | - | | |
| | XERODERMA PIGMENTOSO | RN0520 | - | | |
| | CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA | RN0530 | + | | |
| | CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA | RN0540 | + | | |
| | CONGENITA | 10540 | | | |
| | DARIER, MALATTIA DI | RN0550 | 1 | | |
| | EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA | RN0570 | 1 | | |
| | ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA | RN0580 | 1 | | |
| | PROGRESSIVA | | 1 | | |
| | ERITROCHERATODERMIA VARIABILE | RN0590 | 4 | | |
| | PACHIDERMOPERIOSTOSI | RN0620 | 4 | | |
| | PSEUDOXANTOMA ELASTICO | RN0630 | 4 | | |
| | APLASIA CONGENITA DELLA CUTE | RN0640 | 4 | | |
| | HAY-WELLS, SINDROME DI | RN1470 | - | | |
| | NEU-LAXOVA, SINDROME DI | RN1560 | - | | |
| | SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO | RN1650 RN1660 | 4 | | |
| | SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI | RN1660 RN1700 | 4 | | |
| | TAY, SINDROME DI | RN1700 RN1710 | 1 | | |
| 1 | TAT, SINDROME DI | INN1/10 | 1 | 1 | 1 |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|----------------------|--|---------------------|--|---|--|
| Malattie del sistema | DERMATOMIOSITE | RM0010 | Centro per le malattie rare del sistema | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| osteomuscolare e del | POLIMIOSITE | RM0020 | osteomuscolare e tessuto connettivo - Padova | | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| tessuto connettivo | SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI | RM0021 | | | Reumatologia |
| | CONNETTIVITE MISTA | RM0030 | | | Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) |
| | FASCITE EOSINOFILA | RM0040 | | | Neurologia (Clinica Neurologica) |
| | FASCITE DIFFUSA | RM0050 | | | Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otochirurgia) |
| | POLICONDRITE RICORRENTE | RM0060 | | | Fisiopatologia respiratoria |
| | ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO | RM0070 | | | Pneumologia |
| | ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA | RM0080 | | | Cardiologia |
| | FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA | RM0090 | | | Dermatologia (Clinica dermatologica) |
| | MELOREOSTOSI | RM0100 | | A TH CC 0 D | W. F. T. T. |
| | MIOSITE A CORPI INCLUSI | RM0110 | | Az. ULSS 8 Berica | Medicina generale I |
| | MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA | RM0111 | | P.O. Vicenza | |
| | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | RM0120 | | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana | Medicina generale I |
| | SINDROME SAPHO | RM0121 | | P.O. Treviso | Medicina generale i |
| | DERMATOMIOSITE | RM0010 | Centro per le malattie rare del sistema | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| | POLIMIOSITE | RM0020 | osteomuscolare e tessuto connettivo - Verona | | Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) |
| | SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI | RM0021 | | | Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) |
| | CONNETTIVITE MISTA | RM0030 | | | Dermatologia |
| | FASCITE EOSINOFILA | RM0040 | | | Reumatologia |
| | FASCITE DIFFUSA | RM0050 | | | Cardiologia |
| | 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 | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) |
| | POLIMIOSITE | RM0020 | osteomuscolare e tessuto connettivo - | | Medicina interna |
| | SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI | RM0021 | Bolzano | | Dermatologia |
| 1 | CONNETTIVITE MISTA | RM0030 | | | |
| | FASCITE EOSINOFILA | RM0040 | | | |
| | FASCITE DIFFUSA | RM0050 | | | |
| | POLICONDRITE RICORRENTE | RM0060 | | | |
| 1 | ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO | RM0070 | | | |
| | ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA | RM0080 | | | |
| | FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA | RM0090 | | | |
| | MELOREOSTOSI | RM0100 | | | |
| | MIOSITE A CORPI INCLUSI | RM0110 | | | |
| 1 | MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA | RM0111 | | | |
| | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | RM0120 | | | |
| | SINDROME SAPHO | RM0121 | | | |

| | | Codici | | | |
|------------------------|--|------------------|---|---|---|
| Gruppo del Decreto | Malattie | esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| | DERMATOMIOSITE | RM0010 | Cantro nor la malattia none del sistema | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Pediatria |
| | POLIMIOSITE | RM0020 | Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Trento | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Reumatologia |
| | SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI | RM0020 | osieomuscolure e lessulo connellivo - Trento | | Genetica |
| | CONNETTIVITE MISTA | RM0030 | | | Concura |
| | FASCITE EOSINOFILA | RM0040 | | | |
| | FASCITE DIFFUSA | RM0050 | | | |
| | POLICONDRITE RICORRENTE | RM0060 | | | |
| | ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO | RM0070 | 1 | | |
| | ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA | RM0080 | 1 | | |
| | FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA | RM0090 | 1 | | |
| | MELOREOSTOSI | RM0100 | 1 | | |
| | MIOSITE A CORPI INCLUSI | RM0110 | 1 | | |
| | MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA | RM0111 | 1 | | |
| | SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA | RM0120 | 1 | | |
| | SINDROME SAPHO | RM0121 | 1 | | |
| Malformazioni | ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI | RN0010 | Centro per le malformazioni congenite rare | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| congenite, | MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | RN0020 | con prevalente alterazione del sistema | 2 Element Specialista di Ladora | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| cromosomopatie e | AGENESIA CEREBELLARE | RN0030 | nervoso - Padova | | Neurologia (Clinica neurologica) |
| | JOUBERT, SINDROME DI | RN0040 | 1 | | Neurochirurgia |
| | LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | RN0050 | 1 | | Fisiopatologia respiratoria |
| congenite con | OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | RN0060 | 1 | | Pneumologia |
| prevalente alterazione | AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN | RNG150 | 1 | | Odontoiatria e stomatologia |
| del sistema nervoso | FORMA ISOLATA O SINDROMICA | |] | | Chirurgia maxillo-facciale |
| | AASE-SMITH, SINDROME DI | RN1340 | | | Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otochirurgia) |
| | NEUROACANTOCITOSI | RN1570 | | | Chirurgia generale |
| | SINDROME ACROCALLOSA | RN1630 | | | |
| | WALKER-WARBURG, SINDROME DI | RN1740 | | | |
| | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE | RNG011 | | | |
| | GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE | | | | |
| | ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO GERSTMANN, SINDROME DI | RQ0010 | 1 | | |
| | ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI | RN0010 | Centro per le malformazioni congenite rare | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| | MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | RN0020 | con prevalente alterazione del sistema | 7 Erona Ospedanera Oniversitaria integrata di Verona | Neuropsichiatria Infantile |
| | AGENESIA CEREBELLARE | RN0030 | nervoso - Verona | | Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) |
| | JOUBERT, SINDROME DI | RN0040 | 1 | | Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) |
| | LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | RN0050 | 1 | | Neurochirurgia (Neurochirurgia A) |
| | OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | RN0060 | 1 | | Neurochirurgia pediatrica |
| | AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN | RNG150 | 1 | | |
| | FORMA ISOLATA O SINDROMICA | | | | |
| | AASE-SMITH, SINDROME DI | RN1340 | | Az. ULSS 9 Scaligera | Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo) |
| | NEUROACANTOCITOSI | RN1570 | | Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale | |
| | SINDROME ACROCALLOSA | RN1630 | 1 | | Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona) |
| | WALKER-WARBURG, SINDROME DI | RN1740 | 1 | | |
| | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE | RNG011 | | | |
| | GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO | | | | |
| | GERSTMANN, SINDROME DI | RQ0010 | 1 | | |
| | ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI | RN0010 | Centro per le malformazioni congenite rare | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana | Pediatria |
| | MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | RN0020 | con prevalente alterazione del sistema | P.Po Treviso | Chirurgia pediatrica |
| | AGENESIA CEREBELLARE | RN0030 | nervoso - Treviso | | Neurochirurgia |
| | JOUBERT, SINDROME DI | RN0040 | 1 | | Genetica medica |
| | LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | RN0050 | 1 | | |
| 1 | OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | RN0060 | 1 | | |
| | AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN | RNG150 | | | |
| 1 | FORMA ISOLATA O SINDROMICA AASE-SMITH, SINDROME DI | RN1340 | 1 | IRCCS Eugenio Medea Conegliano | IRCCS Fugenio Medea Conegliano |
| | NEUROACANTOCITOSI | RN1540 RN1570 | 1 | TRCCS Eugenio Medea Conegnano | IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche) |
| | SINDROME ACROCALLOSA | RN1630 | 1 | | (inintatamente ane torine pediatricie) |
| | WALKER-WARBURG, SINDROME DI | RN1740 | 1 | | |
| | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE | RNG011 | 1 | | |
| | GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE | KNOULI | | | |
| | ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO GERSTMANN, SINDROME DI | PO0010 | 1 | | |
| 1 | OLKSTWANN, SINDROWE DI | RQ0010 | | | 1 |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|--------------------|---|---------------------|---|---------------------------------------|---|
| | ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI | RN0010 | Centro per le malformazioni congenite rare | Az. ULSS 8 Berica | Pediatria |
| | MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | RN0020 | con prevalente alterazione del sistema | P.O. Vicenza | Chirurgia pediatrica |
| | AGENESIA CEREBELLARE | RN0030 | nervoso - Vicenza | | Neurologia |
| | JOUBERT, SINDROME DI | RN0040 | 1 | | |
| | LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | RN0050 | 7 | | |
| | OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | RN0060 | 7 | | |
| | 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 GERSTMANN, SINDROME DI | RNG011 RQ0010 | | | |
| | ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI | RN0010 | | 0 11 0 1 170 1 | Inc. of the property |
| | MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | RN0020 | Centro per le malformazioni congenite rare | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria Neurologia |
| | AGENESIA CEREBELLARE | RN0030 | con prevalente alterazione del sistema nervoso - Bolzano | | Incurologia |
| | JOUBERT, SINDROME DI | RN0030 RN0040 | nervoso - Boizano | | |
| | | RN0040 RN0050 | 4 | | |
| | LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | RN0050 RN0060 | 4 | | |
| | OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN | RNG150 | 4 | | |
| | FORMA ISOLATA O SINDROMICA | | | | |
| | AASE-SMITH, SINDROME DI | RN1340 | _ | | |
| | NEUROACANTOCITOSI | RN1570 | _ | | |
| | SINDROME ACROCALLOSA | RN1630 | 4 | | |
| | WALKER-WARBURG, SINDROME DI | RN1740 | 4 | | |
| | 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 | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Neuropsichiatria Infantile |
| | MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA | RN0020 | con prevalente alterazione del sistema | | Genetica |
| | AGENESIA CEREBELLARE | RN0030 | nervoso - Trento | | |
| | 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 | 7 | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|------------------------|---|---------------------|--|---|--|
| Malformazioni | ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O | RFG150 | Centro per le sindromi malformative | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| congenite, | SINDROMICHE FOR CHAVANY MARIE SPIEDOME DI | DN10070 | congenite rare con prevalente alterazione | | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica III) |
| cromosomopatie e | FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI | RN0070 RN0090 | dell'apparato visivo - Padova | | |
| sindromi genetiche- | | RN1050 | _ | | Centro per l'ipovisione infantile e dell'età evolutiva |
| sindromi malformative | AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI | RN1050 RN0100 | _ | | Odontoiatria e stomatologia |
| congenite con | PETERS, ANOMALIA DI | | | | Chirurgia maxillo-facciale |
| prevalente alterazione | ANIRIDIA | RN0110 | _ | | Oculistica |
| dell'apparato visivo | COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO | RNG101 | | | |
| | ANOMALIA "MORNING-GLORY" | RN0130 | | Az. ULSS 6 Euganea | Centro per l'ipovisione dell'età adulta |
| | PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE | RN0140 | _ | | Oculistica (P.O. Sant'Antonio) |
| | NORRIE, MALATTIA DI | RN1580 | | | |
| | VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI | RN1720 | | | |
| | DISPLASIA SETTO-OTTICA | RN0860 | | Az.ULSS 8 Berica | Chirurgia maxillo-facciale |
| | FRASER, SINDROME DI | RN1460 | | P.O. Vicenza | |
| | WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI | RN1750 | | | |
| | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO | RNG111 | | | |
| | ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE | RFG150 | Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria |
| | FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI | RN0070 | dell'apparato visivo - Verona | | Oculistica |
| | AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI | RN0090 | The state of the s | | |
| | AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI | RN1050 | | | |
| | PETERS, ANOMALIA DI | RN0100 | | | |
| | ANIRIDIA | RN0110 | | | |
| | COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO | RNG101 | | | |
| | ANOMALIA "MORNING-GLORY" | RN0130 | | | |
| | PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE | RN0140 | | | |
| | NORRIE, MALATTIA DI | RN1580 | | | |
| | VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI | RN1720 | | | |
| | DISPLASIA SETTO-OTTICA | RN0860 | | | |
| | FRASER, SINDROME DI | RN1460 | | | |
| | WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI | RN1750 | | | |
| | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO | RNG111 | | | |
| | ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE | RFG150 | Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Oculistica |
| | FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI | RN0070 | dell'apparato visivo - Bolzano | | Cuisica |
| | AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI | RN0090 | | | |
| | AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI | RN1050 | _ | | |
| | PETERS, ANOMALIA DI | RN0100 | | | |
| | ANIRIDIA | RN0110 | | | |
| | COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO | RNG101 | 7 | | |
| | ANOMALIA "MORNING-GLORY" | RN0130 | | | |
| | PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE | RN0140 | 7 | | |
| | NORRIE, MALATTIA DI | RN1580 | | | |
| | VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI | RN1720 | | | |
| | DISPLASIA SETTO-OTTICA | RN0860 | | | |
| | FRASER, SINDROME DI | RN1460 | | | |
| | WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI | RN1750 | 7 | | |
| | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO | RNG111 | 1 | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|------------------------|--|---------------------|--|---|--|
| | ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE | RFG150 | Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Oculistica Genetica |
| | FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI | RN0070 | dell'apparato visivo - Trento | | Concuca |
| | AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI | RN0090 | uen apparato visivo - Trento | | |
| | AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI | RN1050 | 1 | | |
| | PETERS, ANOMALIA DI | RN0100 | 1 | | |
| | ANIRIDIA | RN0110 | - | | |
| | COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO | RNG101 | | | |
| | ANOMALIA "MORNING-GLORY" | RN0130 | 7 | | |
| | PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE | RN0140 | 7 | | |
| | NORRIE, MALATTIA DI | RN1580 | 7 | | |
| | VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI | RN1720 | 1 | | |
| | DISPLASIA SETTO-OTTICA | RN0860 | 1 | | |
| | FRASER, SINDROME DI | RN1460 | 1 | | |
| | WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI | RN1750 | 1 | | |
| | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO | RNG111 | | | |
| Malformazioni | SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI | RNG030 | Centro per le anomalie congenite rare del | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| congenite, | NAGER, SINDROME DI | RN1000 | cranio e/o delle ossa della faccia isolate e | 1 8 | Chirurgia pediatrica |
| cromosomopatie e | ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED | RNG040 | sindromiche - Verona | | Neurologia (Neurologia B) |
| sindromi genetiche- | INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA | | | | Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria |
| anomalie congenite del | FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE | | | | Neurochirurgia Pediatrica |
| cranio e/o delle ossa | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED | RNG121 | | | Neurochirurgia (Neurochirurgia A) |
| della faccia isolate e | INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA | | | | Dermatologia |
| sindromiche | COME SEGNO PRINCIPALE | | - | | |
| | | | | Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale | Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo) Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona) |
| | SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI | RNG030 | Centro per le anomalie congenite rare del | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| | NAGER, SINDROME DI | RN1000 | cranio e/o delle ossa della faccia isolate e | | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| | ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE | RNG040 | sindromiche - Padova | | Medicina generale (Clinica Medica III e Clinica medica V) Neurologia (Clinica Neurologica) Neurochirurgia |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE | RNG121 | 1 | | Chirurgia generale (Chirurgia Generale I) Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale |
| | | | | | Ematologia (Ematologia e immunologia clinica) Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Otorinolaringoiatra (O.R.L. Otochirurgia) |
| | | | | Az. ULSS 3 Serenissima | Oculistica (P.O. Mestre) |
| | | | | | IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo |
| | | | | | Fondazione Banca degli occhi |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|--------------------|---|---------------------|--|--|--|
| | SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI | RNG030 | Centro per le anomalie congenite rare del | ULSS 2 Marca Trevigiana | Pediatria |
| | NAGER, SINDROME DI | RN1000 | cranio e/o delle ossa della faccia isolate e | P.O. Treviso | Chirurgia Pediatrica |
| | ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE | RNG040 | sindromiche - Treviso | | Chirurgia maxillo-facciale Medicina generale (Medicina Interna 1 e Medicina Interna 2) Otorinolaringoiatria (Audiologia e Foniatria) |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE | RNG121 | | | Neurologia Recupero e riabilitazione funzionale Genetica Medica |
| | | | | IRCCS Eugenio Medea Conegliano | IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche) |
| | SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI | RNG030 | Centro per le anomalie congenite rare del | Az. ULSS 8 Berica | Pediatria |
| | NAGER, SINDROME DI | RN1000 | cranio e/o delle ossa della faccia isolate e | P.O. Vicenza | Chirurgia Pediatrica |
| | ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE | RNG040 | sindromiche - Vicenza | | 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) |
| | SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI | RNG030 | Centro per le anomalie congenite rare del | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria |
| | NAGER, SINDROME DI | RN1000 | cranio e/o delle ossa della faccia isolate e | • | |
| | ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE | RNG040 | sindromiche - Bolzano | | |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE | RNG121 | | | |
| | SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI | RNG030 | Centro per le anomalie congenite rare del | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Genetica |
| | NAGER, SINDROME DI | RN1000 | cranio e/o delle ossa della faccia isolate e | | |
| | ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED | RNG040 RNG121 | sindromiche - Trento | | |
| | INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE | KNG121 | | | |

| | T | Codici | T | 1 | T |
|-----------------------|---|------------------|---|--|---|
| Gruppo del Decreto | Malattie | esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| 17.10 | FOCOMELIA | | | A COLUMN TO A COLU | |
| Malformazioni | FOCOMELIA DEFORMITA' DI SPRENGEL | RN0260 RN0270 | Centro per le malformazioni congenite rare | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| congenite, | | | degli arti isolate e sindromiche - Padova | | Medicina generale (Clinica Medica I, Clinica Medica III e Clinica medica V) |
| cromosomopatie e | CAMPTODATTILIA FAMILIARE | RN0290 | | | |
| sindromi genetiche- | POLAND, SINDROME DI | RN0430 | | | Neurologia (Clinica Neurologica) |
| Malformazioni | SINDROME FEMORO-FACCIALE | RN0460 | | | Neurochirurgia |
| congenite degli arti | SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE | RNG020 | | | Chirurgia generale (Chirurgia Generale I) |
| isolate e sindromiche | CONGENITE ALTRE SINDROMI MALEORMATIVE CONCENITE | RNG131 | - | | Odontoiatria e stomatologia |
| | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI | KNG131 | | | Chirurgia maxillo-facciale |
| | ARTI COME SEGNO PRINCIPALE | | | | Ortopedia e traumatologia |
| | THE COME SECTION THE TEE | | | | Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) |
| | | | | | Otorinolaringoiatra (O.R.L. Otochirurgia) |
| | | | | | |
| | | | | - III GG 2 G | IDCCC F. 1. O. 11 G. C. III |
| | | | | Az. ULSS 3 Serenissima | IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo |
| | | | | | |
| | | | | Az. ULSS 7 Pedemontana | December 11 (Discription 4 to |
| | | | | | Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento di medicina riabilitativa) |
| | | | | P.O. Bassano | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | FOCOMELIA | RN0260 | Centro per le malformazioni congenite rare | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| | DEFORMITA' DI SPRENGEL | RN0270 | degli arti isolate e sindromiche - Verona | 1 & | Chirurgia pediatrica Neurologia (Neurologia B) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoaugulat.) Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria |
| | CAMPTODATTILIA FAMILIARE | RN0290 | - | | |
| | POLAND, SINDROME DI | RN0430 | - | | |
| | SINDROME FEMORO-FACCIALE | RN0460 | 7 | | |
| | SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE | RNG020 | - | | Neurochirurgia Pediatrica |
| | CONGENITE | 10.10020 | | | Neurochirurgia (Neurochirurgia A) |
| | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE | RNG131 | | | Dermatologia |
| | GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI | | | | Ortopedia e traumatologia |
| | ARTI COME SEGNO PRINCIPALE | | | | |
| | | | | | |
| | | | | Az. ULSS 9 Scaligera | Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo) |
| | | | | Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale | Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona) |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | FOCOMELIA | RN0260 | Centro per le malformazioni congenite rare | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria |
| | DEFORMITA' DI SPRENGEL | RN0270 | degli arti isolate e sindromiche - Bolzano | September Centrale di Bolzano | Diparamento di Foditara |
| | CAMPTODATTILIA FAMILIARE | RN0290 | - Dollaro | | |
| | POLAND, SINDROME DI | RN0430 | 1 | | |
| | SINDROME FEMORO-FACCIALE | RN0460 | + | | |
| | SINDROME FEMORO-FACCIALE SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE | RNG020 | 1 | | |
| | CONGENITE CONGENITE | KINGU2U | | | |
| | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE | RNG131 | † | | |
| | GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI | | | | |
| | ARTI COME SEGNO PRINCIPALE | | | | |
| | FOCOMELIA | RN0260 | Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Trento | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Genetica |
| | DEFORMITA' DI SPRENGEL | RN0270 | | | |
| | CAMPTODATTILIA FAMILIARE | RN0290 | 7 | | |
| | POLAND, SINDROME DI | RN0430 | 7 | | |
| | SINDROME FEMORO-FACCIALE | RN0460 | 1 | | |
| | SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE | RNG020 | 1 | | |
| | CONGENITE | | | | |
| | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE | RNG131 | 7 | | |
| | GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI | | | | |
| | ARTI COME SEGNO PRINCIPALE | | | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|--|--|---------------------|--|---|--|
| Malformazioni | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED | RNG141 | Centro per le malformazioni congenite rare | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| congenite, | INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI | RN0150 | del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - | | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| cromosomopatie e | BLUE RUBBER BLEB NEVUS IVEMARK , SINDROME DI | RN0740 | Padova | | Medicina generale (Clinica Medica I e Clinica Medica V) |
| sindromi genetiche- | | RN1510 | _ | | Cardiochirurgia |
| malformazioni | KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE | RNG142 | _ | | Chirurgia vascolare |
| congenite del cuore, | GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI | KNG142 | | | Cardiologia |
| dei grandi vasi e dei vasi periferici | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED | RNG141 | Centro per le malformazioni congenite rare | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| vasi perijerici | INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI | | del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - | 1 5 | Cardiochirurgia |
| | BLUE RUBBER BLEB NEVUS | RN0150 | Verona | | Cardiologia |
| | IVEMARK , SINDROME DI | RN0740 | | | Chirurgia vascolare |
| | KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI | RN1510 | | | |
| | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE | RNG142 | | | |
| | GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED | RNG141 | | 0 11 0 1 1 1 1 1 1 | Produce the product |
| | INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI | KNG141 | | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria |
| | BLUE RUBBER BLEB NEVUS | RN0150 | del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Bolzano | | |
| | IVEMARK, SINDROME DI | RN0740 | Boizano | | |
| | KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI | RN1510 | 7 | | |
| | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE | RNG142 | 7 | | |
| | GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI | | | | |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED | RNG141 | Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici Trento | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Genetica |
| | INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI BLUE RUBBER BLEB NEVUS | RN0150 | | | Pediatria |
| | IVEMARK, SINDROME DI | RN0740 | | | Dermatologia |
| | KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI | RN1510 | - | | |
| | ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE | RNG142 | - | | |
| | GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI | KNG142 | | | |
| Malformazioni | KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI | RN0310 | Centro per le malformazioni congenite rare | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| congenite, | GASTROSCHISI | RN0320 | della parete addominale isolate e | 1 | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Gastroenterologia |
| cromosomopatie e | SINDROME PRUNE BELLY | RN0321 | sindromiche - Padova | | |
| sindromi genetiche- | ONFALOCELE | RN0322 | 7 | | Chirurgia generale (Clinica chirurgica I e Clinica chirurgica III) |
| malformazioni | ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED | RNG132 | | | |
| congenite della parete | INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE | | | | |
| addominale isolate e | KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI | RN0310 | Centro per le malformazioni congenite rare | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| sindromiche | GASTROSCHISI | RN0320 | della parete addominale isolate e | | Gastroenterologia |
| | SINDROME PRUNE BELLY | RN0321 | sindromiche - Verona | | Chirurgia Pediatrica |
| | ONFALOCELE | RN0322 | _ | | Chirurgia generale (Chirurgia generale ed epatobiliare e Chirurgia Generale e |
| | ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE | RNG132 | | | dell'Esofago e dello Stomaco) |
| | KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI | RN0310 | Centro per le malformazioni congenite rare | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria |
| | GASTROSCHISI | RN0320 | della parete addominale isolate e | Ospedale Celitrale di Bolzano | Dipartimento di Tediatria |
| | SINDROME PRUNE BELLY | RN0321 | sindromiche - Bolzano | | |
| | ONFALOCELE | RN0321 | - Dolland | | |
| | ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED | RNG132 | | | |
| | INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE | | | | |
| | KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI | RN0310 | Centro per le malformazioni congenite rare | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Genetica |
| | GASTROSCHISI | RN0320 | della parete addominale isolate e | | Chirurgia pediatrica |
| | SINDROME PRUNE BELLY | RN0321 | sindromiche - Trento | | |
| | ONFALOCELE | RN0322 | | | |
| | ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED | RNG132 | | | |
| | INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE | | | | |

| | | Codici | I | | |
|---|--|-----------|---|---|---|
| Gruppo del Decreto | Malattie | esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| Malformazioni | MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA | RN0190 | Centro per le malformazioni congenite rare | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Gastroenterologia |
| congenite, | HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI | RN0200 | dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Padova | | |
| cromosomopatie e sindromi genetiche- | GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI | RN0201 | - Paaova | | Chirurgia generale (Clinica chirurgica I e Clinica chirurgica III) |
| malformazioni | ATRESIA BILIARE | RN0210 | † | | Childigia generale (Childea childigica i e Childea childigica iii) |
| congenite dell'apparato | CAROLI, MALATTIA DI | RN0220 | † | | |
| digerente isolate e | MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO | RN0230 | 7 | | |
| sindromiche | 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 | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Gastroenterologia |
| | HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI | RN0200 | - Verona | | Chirurgia Pediatrica |
| | GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI | RN0201 |] | | Chirurgia generale (Chirurgia generale ed epatobiliare e Chirurgia Generale e |
| | ATRESIA BILIARE | RN0210 | | | dell'Esofago e dello Stomaco) |
| | 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 | Ospedale Centrale di Bolzano | Pediatria (P.O. Treviso) Chirurgia pediatrica (P.O. Treviso) Genetica medica (P.O. Treviso) |
| | HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI | RN0200 | - Treviso | | |
| | GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI | RN0201 | 1 | | |
| | ATRESIA BILIARE | RN0210 |] | | |
| | CAROLI, MALATTIA DI | RN0220 | 1 | | |
| | MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO | RN0230 | 1 | | |
| | 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 | | Dipartimento di Pediatria Gastroenterologia |
| | HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI | RN0200 | - Bolzano | | |
| | GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI | RN0201 | 1 | | |
| | ATRESIA BILIARE | RN0210 | 4 | | |
| | CAROLI, MALATTIA DI | RN0220 | 4 | | |
| | MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO | RN0230 | 4 | | |
| | 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 | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Pediatria Chirurgia pediatrica |
| | HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI | RN0200 | - Trento | | Genetica |
| | GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI | RN0201 | 1-11-110 | | - Contract |
| | ATRESIA BILIARE | RN0210 | 1 | | |
| | CAROLI, MALATTIA DI | RN0220 | 1 | | |
| | MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO | RN0230 | 1 | | |
| | DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI | RNG251 | | | |
| | ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE | RNG252 | | | |

| | 1 | | 1 | | |
|-------------------------|--|---------------------|--|---|--|
| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| Malformazioni | RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA | RN0250 | Centro per le malformazioni congenite rare | Az. ULSS 1 Dolomiti | Urologia |
| congenite, | MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO | RNG261 | dell'apparato genito-urinario isolate e | P.O. Belluno | |
| cromosomopatie e | RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE) | | sindromiche - Belluno | | |
| sindromi genetiche- | ESTROFIA VESCICALE | RN1810 | | | |
| malformazioni | DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON | RNG262 | | | |
| congenite dell'apparato | AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO | | | | |
| genito-urinario isolate | ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO | RNG263 | 1 | | |
| e sindromicheiche | SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO | | | | |
| | ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO | RNG264 | | | |
| | RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA | RN0250 | Centro per le malformazioni congenite rare | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| | MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE) | RNG261 | dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Padova | | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Nefrologia 2 |
| | ESTROFIA VESCICALE | RN1810 | Sinaromiche - I adova | | Urologia |
| | DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA | RNG262 | | | Medicina generale (Endocrinologia e Clinica medica III) |
| | CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO | RNG263 | | | |
| | SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO | | 1 | ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso | Genetica medica |
| | ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO | RNG264 | | | |
| | RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA | RN0250 | Centro per le malformazioni congenite rare | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Nefrologia (Nefrologia e dialisi) |
| | MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO | RNG261 | dell'apparato genito-urinario isolate e | | |
| | RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE) | | sindromiche - Verona | | |
| | 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 | RNG263 | | | |
| | E/O FENOTIPO ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO | RNG264 | | | |
| | RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA | RN0250 | Centro per le malformazioni congenite rare | Az. ULSS 8 Berica | Chirurgia pediatrica (P.O. Vicenza) |
| | MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE) | RNG261 | dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Vicenza | AZ. CESS 6 Bellea | Clintuigia pediautea (1.0. vicenza) |
| | ESTROFIA VESCICALE | RN1810 | - Similar omiche - 7 wenzu | | |
| | DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA | RNG262 | | | |
| | CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO | RNG263 | | | |
| | SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO | | | | |
| | ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED | RNG264 | | | |
| | INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO | PAYOREO | | | |
| | RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA | RN0250 | Centro per le malformazioni congenite rare | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) |
| | MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE) | RNG261 | dell'apparato genito-urinario isolate e | | Urologia |
| | ESTROFIA VESCICALE | RN1810 | sindromiche - Bolzano | | |
| | DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA | RNG262 | 1 | | |
| | CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO | RNG263 | | | |
| | ACTRI DIFETTIORAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO | | | | |
| | ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO | RNG264 | | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|---------------------|--|---------------------|--|---|---|
| | RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA | RN0250 | Centro per le malformazioni congenite rare | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Pediatria |
| | MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO | RNG261 | dell'apparato genito-urinario isolate e | | Chirurgia pediatrica |
| | RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE) | RN1810 | sindromiche - Trento | | Genetica |
| | ESTROFIA VESCICALE DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON | RNG262 | 4 | | |
| | AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA | KNG202 | | | |
| | CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO | | | | |
| | ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO | RNG263 | | | |
| | ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO | RNG264 | | | |
| Malformazioni | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED | RNG271 | Centro per le malattie genetiche rare dello | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| congenite, | INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO | | scheletro - Padova | | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| cromosomopatie e | PREVALENTE SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE | RN0300 | + | | Medicina generale (Clinica medica I e Clinica medica V) |
| sindromi genetiche- | CONDRODISTROFIE CONGENITE | RNG050 | + | | Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) |
| malattie genetiche | | RNG060 | ₹ | | Ortopedia e traumatologia |
| dello scheletro | SINDROMICA | | | | Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale |
| | MAFFUCCI, SINDROME DI | RN0960 | | | Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otochirurgia) |
| | DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA | RN1450 | _ | | (ontar otoemaga) |
| | DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI | | | | |
| | JARCHO-LEVIN, SINDROME DI | RN0410 | 4 | Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso | Genetica medica |
| | | | | Az. ULSS 7 Pedemontana P.O. Bassano | Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento di medicina riabilitativa) |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE | RNG271 | Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Verona | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia pediatrica |
| | SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE | RN0300 | 7 | | Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Ortopedia e traumatologia |
| | CONDRODISTROFIE CONGENITE | RNG050 | | | Ortopedia e traumatologia |
| | OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA | RNG060 | | | |
| | MAFFUCCI, SINDROME DI | RN0960 | ╡ | | |
| | DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA | RN1450 | ╡ | | |
| | DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI | RN0370 | | | |
| | JARCHO-LEVIN, SINDROME DI | RN0410 | 7 | | |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE | RNG271 | Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Bolzano | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria |
| | SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE | RN0300 | 7 | | |
| | CONDRODISTROFIE CONGENITE | RNG050 | 7 | | |
| | OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA | RNG060 | | | |
| | MAFFUCCI, SINDROME DI | RN0960 | | | |
| | DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA | RN1450 | | | |
| | DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI | | | | |
| | JARCHO-LEVIN, SINDROME DI | RN0410 | | | |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE | RNG271 | Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Trento | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Genetica |
| | SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE | RN0300 | _ | | |
| | CONDRODISTROFIE CONGENITE | RNG050 | | | |
| | OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA | RNG060 | | | |
| | MAFFUCCI, SINDROME DI | RN0960 | - | | |
| 1 | | | \dashv | | |
| | DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA | IRN1450 | | | |
| | DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI | RN1450 RN0370 | - | | |

| Gruppo del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|---------------------|--|---------------------|--|----------------------------------|--|
| Malformazioni | SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA | RNG080 | Centro per le altre sindromi e malformazioni | Azienda Ospedaliera di Padova | Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) |
| congenite, | SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI | RNG090 | congenite rare e complesse - Padova | * | Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) |
| cromosomopatie e | SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI | | _ | | Medicina generale (Clinica Medica III e Clinica medica V) |
| sindromi genetiche- | SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE | RN1330 | 1 | | Dermatologia |
| altre sindromi e | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON | RNG091 | | | Neurologia (Clinica Neurologica) |
| nalformazioni | ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO | | | | Neurochirurgia |
| congenite complesse | PRINCIPALE | DATE OF STREET | 4 | | Chirurgia generale (Chirurgia Generale I) |
| ongenue comptesse | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO | RNG092 | | | |
| | PRINCIPALE | | | | Odontoiatria e stomatologia |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED | RNG093 | † | | Chirurgia maxillo-facciale |
| | INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO | | | | Ematologia (Ematologia e immunologia clinica) |
| | PRECOCE ECCESSIVO | | 1 | | Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) |
| | ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED | RNG100 | | | Otorinolaringoiatra (O.R.L. Otochirurgia) |
| | INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE | | | | |
| | A SINDROMI NOTE) ALAGILLE, SINDROME DI | DN11250 | | | |
| | ALAGILLE, SINDROME DI ALSTROM, SINDROME DI | RN1350 | | | <u> </u> |
| | | RN1370 | 4 | Istituto Oncologico Veneto IRCCS | Oncologia (Area di oncologia clinica e sperimentale) |
| | AMARTOMATOSI MULTIPLE | RNG200 | 4 | | Chirurgia generale (Area di chirurgia oncologica) |
| | ANGELMAN, SINDROME DI | RN1300 | 4 | | |
| | ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER | RN1250 | 4 | | |
| | BARDET-BIEDL, SINDROME DI | RN1380 | 4 | | |
| | BLOOM, SINDROME DI | RN0830 | 4 | Az. ULSS 3 Serenissima | Oculistica (P.O. Mestre) |
| | BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI | RN0840 | 4 | AZ. OLOG 5 SCICIISSIIIA | Ocunsuca (r.O. Mesne) |
| | CHAR, SINDROME DI | RN1780 | 4 | | magan ti a tha a iii |
| | COFFIN-LOWRY SINDROME DI | RN0350 | 1 | | IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo |
| | COFFIN-SIRIS SINDROME DI | RN0360 | 1 | | |
| | COHEN, SINDROME DI | RN0401 | 1 | | Fondazione Banca degli occhi |
| | CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI | RN1410 | 1 | | |
| | COSTELLO, SINDROME DI | RC0250 | 4 | | |
| | NOONAN, SINDROME DI | RN1010 | 1 | | |
| | SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA | RN1150 | 1 | | |
| | SINDROME LEOPARD | RN1530 | 1 | | |
| | DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI | RN1420 | 1 | | |
| | DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE | RN1440 | 1 | | |
| | FILIPPI, SINDROME DI | RN0380 | 1 | | |
| | SINDROME FG | RN1021 | 1 | | |
| | FINE-LUBINSKY, SINDROME DI | RN1820 | 1 | | |
| | FRYNS, SINDROME DI | RN0900 | 1 | | |
| | HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI | RN0920 | 1 | | |
| | HOLT-ORAM, SINDROME DI | RN0930 | 1 | | |
| | LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI | RN1540 | 1 | | |
| | LOWE, SINDROME DI | RC0270 | 1 | | |
| | MAINZER-SALDINO, SINDROME DI | RN1850 | 1 | | |
| | MARSHALL, SINDROME DI | RN0970 | 1 | | |
| | OPITZ, SINDROME DI | RN1020 | 1 | | |
| | PALLISTER- HALL, SINDROME DI | RN1030 | 1 | | |
| | PALLISTER W, SINDROME DI | RN0420 | 1 | | |
| | PARRY-ROMBERG, SINDROME DI | RN0650 | 1 | | |
| | PRADER-WILLI, SINDROME DI | RN1310 | 1 | | |
| | RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI | RN1620 | 1 | | |
| | SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE | RN1130 | 1 | | |
| | SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE | RN1140 | 1 | | |
| | SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER | RN1770 | 1 | | |
| | SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE | RN0450 | 1 | | |
| | SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA | RN1640 | 1 | | |
| | SINDROME CHARGE | RN0850 | 1 | | |
| | 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 | 1 | | |
| | WOLFRAM, SINDROME DI | RN1290 | 4 | | |

| Common del D | Malada | Codici | Control According | Anima de Medida di manda di mandi | Discretion and White Operation (Commission of Commission o |
|--------------------|--|------------------|--|---|--|
| Gruppo del Decreto | Malattie | esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| | SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA | RNG080 | Centro per le altre sindromi e malformazioni | Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona | Area materno-infantile (DAI materno-infantile) |
| | SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI | RNG090 | congenite rare e complesse - Verona | | Chirurgia pediatrica |
| | SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE | DN(1220 | · · | | Neurologia (Neurologia B) |
| | SINDROME DEL CROMOSOMA A FRAGILE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON | RN1330 RNG091 | 1 | | Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoaugulat.) |
| | ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO | KINGOJI | | | Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria |
| | PRINCIPALE | | | | |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED | RNG092 | | | Neurochirurgia Pediatrica |
| | INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE | | | | Neurochirurgia (Neurochirurgia A) |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED | RNG093 | 1 | | Dermatologia |
| | INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO | | | | |
| | PRECOCE ECCESSIVO ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED | RNG100 | - | | |
| | INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE | KNG100 | | Az. ULSS 9 Scaligera | Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo) |
| | A SINDROMI NOTE) | | | Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale | Recupero e naomazione funzionale (Dipartimento naomativo) |
| | ALAGILLE, SINDROME DI | RN1350 | | Ospedale i olo Klabilitativo i ioviliciale | Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona) |
| | ALSTROM, SINDROME DI | RN1370 | | | recupero e maomazione fanzionare (centro pomanzionare Bon Cataoria di Verona) |
| | AMARTOMATOSI MULTIPLE ANGELMAN, SINDROME DI | RNG200 RN1300 | - | | |
| | ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER | RN1250 | 1 | | |
| | BARDET-BIEDL, SINDROME DI | RN1380 | 1 | | |
| | BLOOM, SINDROME DI | RN0830 | 1 | | |
| | BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI | RN0840 |] | | |
| | CHAR, SINDROME DI | RN1780 | | | |
| | COFFIN-LOWRY SINDROME DI | RN0350 | | | |
| | COFFIN-SIRIS SINDROME DI | RN0360 | _ | | |
| | COHEN, SINDROME DI CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI | RN0401 | 1 | | |
| | CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI COSTELLO, SINDROME DI | RN1410 RC0250 | - | | |
| | NOONAN, SINDROME DI | RN1010 | 1 | | |
| | SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA | RN1150 | † | | |
| | SINDROME LEOPARD | RN1530 | 1 | | |
| | DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI | RN1420 | | | |
| | DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE | RN1440 | | | |
| | FILIPPI, SINDROME DI | RN0380 | | | |
| | SINDROME FG | RN1021 | | | |
| | FINE-LUBINSKY, SINDROME DI FRYNS, SINDROME DI | RN1820 RN0900 | - | | |
| | HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI | RN0900 | - | | |
| | HOLT-ORAM, SINDROME DI | RN0930 | 1 | | |
| | LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI | RN1540 | 1 | | |
| | LOWE, SINDROME DI | RC0270 | | | |
| | MAINZER-SALDINO, SINDROME DI | RN1850 | | | |
| | MARSHALL, SINDROME DI | RN0970 | - | | |
| | OPITZ, SINDROME DI | RN1020 | - | | |
| | PALLISTER- HALL, SINDROME DI PALLISTER W, SINDROME DI | RN1030 RN0420 | 1 | | |
| | PARRY-ROMBERG, SINDROME DI | RN0650 | 1 | | |
| | PRADER-WILLI, SINDROME DI | RN1310 | 1 | | |
| | RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI | RN1620 |] | | |
| | SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE | RN1130 |] | | |
| | SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE | RN1140 | 1 | | |
| | SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER | RN1770 | - | | |
| | SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA | RN0450 RN1640 | 1 | | |
| | SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME CHARGE | RN0850 | 1 | | |
| | SINDROME KABUKI | RN0940 | 1 | | |
| | SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE | RN1830 | 1 | | |
| | SINDROME NAIL-PATELLA | RN1190 |] | | |
| | SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA | RN1160 |] | | |
| | SINDROMI PROGEROIDI | RNG094 | 1 | | |
| | SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA | RN1180 | 1 | | |
| | SMITH-MAGENIS, SINDROME DI TOWNES-BROCKS, SINDROME DI | RN1210 RN1240 | 1 | | |
| | SINDROMI DI WAARDENBURG | RNG095 | 1 | | |
| | WILDERVANCK, SINDROME DI | RN1260 | 1 | | |
| | WINCHESTER, SINDROME DI | RN1280 | 1 | | |
| | WOLFRAM, SINDROME DI | RN1290 | 1 | | |

| | | Codici | | | |
|--------------------|--|------------------|--|--------------------------------|---|
| Gruppo del Decreto | Malattie | esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| | SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA | RNG080 | Centro per le altre sindromi e malformazioni | Az, ULSS 2 Marca Trevigiana | Pediatria |
| | SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI | RNG090 | congenite rare e complesse - Treviso | P.O. Treviso | Chirurgia Pediatrica |
| | SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI | D211220 | 1 | | Chirurgia maxillo-facciale |
| | SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON | RN1330 RNG091 | - | | Medicina generale (Medicina Generale 1 e Medicina Generale 2) |
| | ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO | KNG091 | | | Otorinolaringoiatria (Audiologia e Foniatria) |
| | PRINCIPALE | | | | Neurologia |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED | RNG092 | | | Neurochirurgia |
| | INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE | | | | Recupero e riabilitazione funzionale |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED | RNG093 | 1 | | Genetica Medica |
| | INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO | | | | |
| | ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE) | RNG100 | | IRCCS Eugenio Medea Conegliano | IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche) |
| | ALAGILLE, SINDROME DI | RN1350 | | | |
| | ALSTROM, SINDROME DI | RN1370 | | | |
| | AMARTOMATOSI MULTIPLE | RNG200 | _ | | |
| | ANGELMAN, SINDROME DI ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER | RN1300 | - | | |
| | BARDET-BIEDL, SINDROME DI | RN1250 RN1380 | 1 | | |
| | BLOOM, SINDROME DI | RN0830 | 1 | | |
| | BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI | RN0840 | 1 | | |
| | CHAR, SINDROME DI | RN1780 |] | | |
| | COFFIN-LOWRY SINDROME DI | RN0350 |] | | |
| | COFFIN-SIRIS SINDROME DI | RN0360 | | | |
| | COHEN, SINDROME DI | RN0401 | _ | | |
| | CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI COSTELLO, SINDROME DI | RN1410 | - | | |
| | NOONAN, SINDROME DI | RC0250 RN1010 | 1 | | |
| | SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA | RN1150 | † | | |
| | SINDROME LEOPARD | RN1530 | 1 | | |
| | DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI | RN1420 | 1 | | |
| | DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE | RN1440 |] | | |
| | FILIPPI, SINDROME DI | RN0380 | | | |
| | SINDROME FG | RN1021 | _ | | |
| | FINE-LUBINSKY, SINDROME DI FRYNS, SINDROME DI | RN1820 RN0900 | - | | |
| | HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI | RN0900 | - | | |
| | HOLT-ORAM, SINDROME DI | RN0930 | 1 | | |
| | LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI | RN1540 | 1 | | |
| | LOWE, SINDROME DI | RC0270 |] | | |
| | MAINZER-SALDINO, SINDROME DI | RN1850 | | | |
| | MARSHALL, SINDROME DI | RN0970 | - | | |
| | OPITZ, SINDROME DI PALLISTER- HALL, SINDROME DI | RN1020 RN1030 | 1 | | |
| | PALLISTER W, SINDROME DI | RN0420 | 1 | | |
| | PARRY-ROMBERG, SINDROME DI | RN0650 | 1 | | |
| | PRADER-WILLI, SINDROME DI | RN1310 |] | | |
| | RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI | RN1620 | 1 | | |
| | SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE | RN1130 | - | | |
| | SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER | RN1140 | - | | |
| | SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE | RN1770 RN0450 | 1 | | |
| | SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA | RN1640 | 1 | | |
| | SINDROME CHARGE | RN0850 | 1 | | |
| | SINDROME KABUKI | RN0940 | | | |
| | SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE | RN1830 | 1 | | |
| | SINDROME NAIL-PATELLA | RN1190 | - | | |
| | SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROMI PROGEROIDI | RN1160 RNG094 | - | | |
| | SINDROMI PROGEROIDI SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA | RNG094 RN1180 | 1 | | |
| | SMITH-MAGENIS, SINDROME DI | RN1210 | 1 | | |
| | TOWNES-BROCKS, SINDROME DI | RN1240 | 1 | | |
| | SINDROMI DI WAARDENBURG | RNG095 | 1 | | |
| | WILDERVANCK, SINDROME DI | RN1260 |] | | |
| | WINCHESTER, SINDROME DI | RN1280 | 1 | | |
| | WOLFRAM, SINDROME DI | RN1290 | | | |

| | | Codici | I | | |
|--------------------|---|------------------|--|-------------------------------|--|
| Gruppo del Decreto | Malattie | esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| | SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA | RNG080 | Centro per le altre sindromi e malformazioni | Az. ULSS 8 Berica | Pediatria |
| | SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI | RNG090 | congenite rare e complesse - Vicenza | P.O. Vicenza | Chirurgia Pediatrica |
| | SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI | | | | Chirurgia maxillo-facciale |
| | SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE | RN1330 | _ | | Neurologia |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON | RNG091 | | | rearorogia |
| | ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE | | | | |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED | RNG092 | ┪ | Az. ULSS 7 Pedemontana | Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) |
| | INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO | 10,0072 | | P.O. Bassano | Recupero e ratorinazione ranzionare (Diparamento mediena ratorinariva) |
| | PRINCIPALE | | | 1.0. Bussuno | |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED | RNG093 | | | |
| | INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO | | | | |
| | ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED | RNG100 | ┪ | | |
| | INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE | 10100 | | | |
| | A SINDROMI NOTE) | | | | |
| | ALAGILLE, SINDROME DI | RN1350 | | | |
| | ALSTROM, SINDROME DI | RN1370 | _ | | |
| | AMARTOMATOSI MULTIPLE | RNG200 | _ | | |
| | ANGELMAN, SINDROME DI | RN1300 | 4 | | |
| | ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER BARDET-BIEDL, SINDROME DI | RN1250 | - | | |
| | BLOOM, SINDROME DI | RN1380 RN0830 | 1 | | |
| | 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 | 1 | | |
| | NOONAN, SINDROME DI | RN1010 | 7 | | |
| | SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA | RN1150 | | | |
| | SINDROME LEOPARD | RN1530 | | | |
| | DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI | RN1420 | | | |
| | DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE | RN1440 | | | |
| | FILIPPI, SINDROME DI | RN0380 | 4 | | |
| | SINDROME FG | RN1021 | 4 | | |
| | FINE-LUBINSKY, SINDROME DI FRYNS, SINDROME DI | RN1820 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 | 7 | | |
| | MARSHALL, SINDROME DI | RN0970 | 7 | | |
| | OPITZ, SINDROME DI | RN1020 | | | |
| | PALLISTER- HALL, SINDROME DI | RN1030 | | | |
| | PALLISTER W, SINDROME DI | RN0420 | _ | | |
| | PARRY-ROMBERG, SINDROME DI | RN0650 | 4 | | |
| | PRADER-WILLI, SINDROME DI | RN1310 | 4 | | |
| | RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI | RN1620 | 4 | | |
| | SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE | RN1130 | 4 | | |
| | SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER | RN1140 RN1770 | - | | |
| | SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE | RN0450 | ┥ | | |
| | SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA | RN1640 | ┪ | | |
| | SINDROME CHARGE | RN0850 | † | | |
| | SINDROME KABUKI | RN0940 | 1 | | |
| | SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE | RN1830 | 7 | | |
| | SINDROME NAIL-PATELLA | RN1190 | 1 | | |
| | 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 | 4 | | |
| | WILDERVANCK, SINDROME DI | RN1260 | 4 | | |
| | WINCHESTER, SINDROME DI | RN1280 | 4 | | |
| | WOLFRAM, SINDROME DI | RN1290 | | | |

| del Decreto | Malattie | Codici esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
|-------------|--|---------------------|--|-------------------------------|---|
| | SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA | RNG080 | Centro per le altre sindromi e malformazioni | Ospedale Centrale di Bolzano | Dipartimento di Pediatria |
| | SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI | RNG090 | congenite rare e complesse - Bolzano | 1 | Medicina Interna |
| | SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI | | | | Gastroenterologia |
| | SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE | RN1330 | | | Oculistica |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON | RNG091 | | | Ocuistica |
| | ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE | | | | |
| | 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 | 7 | | |
| | ALSTROM, SINDROME DI | RN1370 | 7 | | |
| | AMARTOMATOSI MULTIPLE | RNG200 | 7 | | |
| | ANGELMAN, SINDROME DI | RN1300 | 7 | | |
| | ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER | RN1250 | 1 | | |
| | BARDET-BIEDL, SINDROME DI | RN1380 | 1 | | |
| | BLOOM, SINDROME DI | RN0830 | 1 | | |
| | BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI | RN0840 | 1 | | |
| | CHAR, SINDROME DI | RN1780 | 1 | | |
| | COFFIN-LOWRY SINDROME DI | RN0350 | † | | |
| | COFFIN-SIRIS SINDROME DI | RN0360 | † | | |
| | COHEN, SINDROME DI | RN0401 | † | | |
| | CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI | RN1410 | † | | |
| | COSTELLO, SINDROME DI | RC0250 | ┪ | | |
| | NOONAN, SINDROME DI | RN1010 | ┪ | | |
| | SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA | RN1150 | ┪ | | |
| | SINDROME LEOPARD | RN1530 | ┪ | | |
| | DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI | RN1420 | ┪ | | |
| | DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE | RN1440 | ┪ | | |
| | FILIPPI, SINDROME DI | RN0380 | ┪ | | |
| | SINDROME FG | RN1021 | ┪ | | |
| | FINE-LUBINSKY, SINDROME DI | RN1820 | ┪ | | |
| | FRYNS, SINDROME DI | RN0900 | † | | |
| | HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI | RN0920 | † | | |
| | HOLT-ORAM, SINDROME DI | RN0930 | † | | |
| | LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI | RN1540 | † | | |
| | LOWE, SINDROME DI | RC0270 | ┪ | | |
| | MAINZER-SALDINO, SINDROME DI | RN1850 | ┪ | | |
| | MARSHALL, SINDROME DI | RN0970 | † | | |
| | OPITZ, SINDROME DI | RN1020 | † | | |
| | PALLISTER- HALL, SINDROME DI | RN1030 | † | | |
| | PALLISTER W, SINDROME DI | RN0420 | ┪ | | |
| | PARRY-ROMBERG, SINDROME DI | RN0650 | † | | |
| | PRADER-WILLI, SINDROME DI | RN1310 | ┪ | | |
| | RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI | RN1620 | 1 | | |
| | SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE | RN1130 | † | | |
| | SINDROME BRANCHIO-OCO-RENALE | RN1140 | † | | |
| | SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER | RN1770 | ┪ | | |
| | SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE | RN0450 | † | | |
| | SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA | RN1640 | † | | |
| | SINDROME CHARGE | RN0850 | 1 | | |
| | SINDROME KABUKI | RN0940 | 1 | | |
| | 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 | ┥ | | |
| | WINCHESTER, SINDROME DI WOLFRAM, SINDROME DI | RN1280 RN1290 | - | | |

| | | Codici | I | I | 1 |
|--------------------|--|------------------|---|---------------------------------------|---|
| Gruppo del Decreto | Malattie | esenzione | Centro Accreditato | Aziende/Istituti partecipanti | Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti |
| | SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA | RNG080 | Ct | Ocuadala di Tuanta Bussidia S. Chiana | Compting |
| | SINDROMI DA ANEOI EOIDIA CROMOSOMICA SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI | RNG080 | Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Trento | Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara | Genetica Pediatria |
| | SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI | 10,000 | Congenue rure e compiesse - 1 rento | | i ediatria |
| | SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE | RN1330 | | | |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON | RNG091 | | | |
| | ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE | | | | |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED | RNG092 | + | | |
| | INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO | KNG072 | | | |
| | PRINCIPALE | | 1 | | |
| | SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED | RNG093 | | | |
| | INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO | | | | |
| | PRECOCE ECCESSIVO ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED | RNG100 | + | | |
| | INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE | ICTO TOO | | | |
| | A SINDROMI NOTE) | |] | | |
| | ALAGILLE, SINDROME DI | RN1350 | 1 | | |
| | ALSTROM, SINDROME DI | RN1370 | 1 | | |
| | AMARTOMATOSI MULTIPLE | RNG200 | 1 | | |
| | ANGELMAN, SINDROME DI ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER | RN1300 | 4 | | |
| | BARDET-BIEDL, SINDROME DI | RN1250 RN1380 | 1 | | |
| | BLOOM, SINDROME DI | RN0830 | 1 | | |
| | BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI | RN0840 | 1 | | |
| | CHAR, SINDROME DI | RN1780 | 1 | | |
| | COFFIN-LOWRY SINDROME DI | RN0350 | 1 | | |
| | COFFIN-SIRIS SINDROME DI | RN0360 | 1 | | |
| | COHEN, SINDROME DI | RN0401 | 1 | | |
| | CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI | RN1410 |] | | |
| | COSTELLO, SINDROME DI | RC0250 | | | |
| | NOONAN, SINDROME DI | RN1010 | | | |
| | SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA | RN1150 | 1 | | |
| | SINDROME LEOPARD | RN1530 | 1 | | |
| | DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI | RN1420 | 4 | | |
| | DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE FILIPPI, SINDROME DI | RN1440 RN0380 | 4 | | |
| | SINDROME FG | RN1021 | + | | |
| | FINE-LUBINSKY, SINDROME DI | RN1820 | 1 | | |
| | FRYNS, SINDROME DI | RN0900 | † | | |
| | HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI | RN0920 | † | | |
| | HOLT-ORAM, SINDROME DI | RN0930 | 1 | | |
| | LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI | RN1540 |] | | |
| | LOWE, SINDROME DI | RC0270 | 1 | | |
| | MAINZER-SALDINO, SINDROME DI | RN1850 | | | |
| | MARSHALL, SINDROME DI | RN0970 | 4 | | |
| | OPITZ, SINDROME DI | RN1020 | 4 | | |
| | PALLISTER-HALL, SINDROME DI | RN1030 | 4 | | |
| | PALLISTER W, SINDROME DI PARRY-ROMBERG, SINDROME DI | RN0420 RN0650 | 1 | | |
| | PRADER-WILLI, SINDROME DI | RN1310 | 1 | | |
| | RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI | RN1620 | 1 | | |
| | SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE | RN1130 | 1 | | |
| | SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE | RN1140 | 1 | | |
| | SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER | RN1770 | 1 | | |
| | SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE | RN0450 |] | | |
| | SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA | RN1640 |] | | |
| | SINDROME CHARGE | RN0850 |] | | |
| | SINDROME KABUKI | RN0940 | 1 | | |
| | SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE | RN1830 | 4 | | |
| | SINDROME NAIL-PATELLA | RN1190 | 4 | | |
| | SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROMI PROGEROIDI | RN1160 | 4 | | |
| | SINDROMI PROGEROIDI SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA | RNG094 RN1180 | 1 | | |
| | SMITH-MAGENIS, SINDROME DI | RN1180 RN1210 | 1 | | |
| | TOWNES-BROCKS, SINDROME DI | RN1240 | 1 | | |
| | SINDROMI DI WAARDENBURG | RNG095 | † | | |
| | WILDERVANCK, SINDROME DI | RN1260 | 1 | | |
| | WINCHESTER, SINDROME DI | RN1280 | 1 | | |
| | WOLFRAM, SINDROME DI | RN1290 | 1 | | |

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