

Beschluss
der LandesregierungDeliberazione
della Giunta Provinciale

Sitzung vom

Nr. 2439

Seduta del

16/07/2007

ANWESEND SIND

Landeshauptmann
LandeshauptmannstellvertreterLuis Durnwalder
Luisa Gnechi

Landesräte

Hans Berger
Luigi Cigolla
Werner Frick
Sabina Kasslatter Mur
Michael Laimer
Florian Mussner
Richard Theiner
Thomas Widmann

SONO PRESENTI

Presidente
Vice Presidente

Assessori

V.-Generalsekretär

Hermann Berger

V.-Segretario Generale

Betreff:

Oggetto:

Errichtung eines Netzwerkes für die
Diagnosestellung von "seltenen Krankheiten"
in den Regionen Venetien, Friaul-Julisch-
Venetien und in den Autonomen Provinzen
Bozen und Trient

Realizzazione di una rete per le malattie rare
dell'area vasta delle Regioni Veneto, Friuli
Venezia Giulia e delle Province Autonome di
Bolzano e Trento

Antrag eingereicht vom Assessorat
FÜR GESUNDHEITS- UND SOZIALWESEN

Abteilung / Amt Nr.

23.1

Proposta inoltrata dall'Assessorato

ALLA SANITÀ ED AL SERVIZIO SOCIALE

Ripartizione / Ufficio n.

nimmt Einsicht in das Landesgesetz vom 5. März 2001, Nr. 7, in geltender Fassung;

nimmt insbesondere Einsicht in den Art. 4 Absatz 2 Buchstabe b) des Landesgesetzes vom 5. März 2001, Nr. 7, in geltender Fassung, der vorsieht, dass die epidemiologische Beobachtungsstelle des Landes Südtirol, Untersuchungen zum Erwerb spezifischer Kenntnisse aktiviert und zur Überwachung und Überprüfung der gesundheitlichen und hygienischen Situation im Land Kontrollen durchführt und regelmäßig die erhaltenen Daten auswertet;

nimmt Einsicht in das Ministerielle Dekret Nr. 279 vom 18. Mai 2001 – bezüglich "Reglement zur Errichtung eines nationalen Netzwerkes für die Diagnose von seltenen Krankheiten und die Befreiung von der Beteiligung der Kosten für die entsprechenden sanitären Dienstleistungen", mit welchem die politischen Vertreter auf nationaler Ebene auf die „seltenen Krankheiten“ aufmerksam machen und die Errichtung eines nationalen Netzwerkes zur Überwachung und Betreuung dieser Pathologien, ins Auge gefasst wird;

nimmt Einsicht in das Programm für Öffentliche Gesundheit 2003-2008 der Europäischen Kommission, das die seltenen Krankheiten als vorrangigen Sektor für Maßnahmen der Europäischen Gemeinschaft vorsieht;

nimmt Einsicht in den Beschluss Nr. 3136 vom 30/08/2004 der Landesregierung anhand welchem das Abkommen zwischen der Region Venetien, der Region Friaul-Julisch Venetien, der Autonomen Provinz Bozen und der Autonomen Provinz Trient für die Errichtung eines Netzwerkes zum Thema seltene Krankheiten genehmigt wurde;

nimmt Einsicht in obgenanntes Abkommen unter Beibehaltung der Entscheidungsautonomie jeder einzelnen Region und Autonomen Provinz, aufgrund welchem sich die beteiligten Regionen und Autonomen Provinzen verpflichten mit Hilfe der Tätigkeiten der technischen Koordinierungsgruppe folgende Ziele zu erreichen:

1. die unterschiedlichen Erfahrungswerte in der Programmierung, die in der Vergangenheit auf dem Gebiet der seltenen Krankheiten bereits umgesetzt wurden, zu teilen und gemeinsame Kriterien zur Festlegung der Bezugseinrichtungen für bestimmte Gruppen von seltenen Krankheiten zu vereinbaren;

vista la legge provinciale 5 marzo 2001, n. 7, e successive modifiche;

visto in particolare modo l'art. 4, comma 2, lettera b) della citata legge provinciale 5 marzo 2001, n. 7, e successive modifiche, che prevede la competenza dell'Osservatorio epidemiologico provinciale nell'attivare indagini per specifiche esigenze conoscitive ed effettuare controlli ed elaborazioni periodiche sui dati acquisiti a fini di sorveglianza e monitoraggio della situazione igienico-sanitaria in provincia;

visto il Decreto Ministeriale n. 279 del 18 maggio 2001 - recante "Regolamento di istituzione della rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie" – che ha avviato la politica nazionale sulle malattie rare comprendente la realizzazione di una rete nazionale di monitoraggio ed assistenza dedicata specificamente a quest'area di patologie;

visto il Programma di Sanità Pubblica 2003-2008 della Commissione Europea che considera le malattie rare uno dei settori prioritari dell'intervento comunitario;

vista la deliberazione n. 3136 del 30/08/2004 della Giunta Provinciale con la quale è stato approvato l'Accordo tra Regione Veneto, Regione Friuli Venezia Giulia, Provincia Autonoma di Bolzano e Provincia Autonoma di Trento per la realizzazione di un'area vasta in tema di malattie rare;

visto che l'accordo suddetto, ferma restando l'autonomia decisionale di ciascuna Regione e Provincia Autonoma, impegna le stesse, attraverso l'attività del Gruppo Tecnico di Coordinamento, al raggiungimento dei seguenti obiettivi:

1. condividere le differenti esperienze programmatiche già utilizzate nel passato sul tema delle malattie rare e concordare linee comuni da seguire per l'identificazione dei presidi di riferimento per specifici gruppi di patologie rare;

Der V. Generalsekretär der L.A. - Il V. Segretario Generale della G.P.
- Dr. Hermann Berger -



2. ein gleichförmiges Überwachungssystem der Aktivitäten und Betreuungsgeschichten der Patienten zu errichten, um die Beurteilung der Wirksamkeit sowie der Effizienz der getroffenen Maßnahmen zu erleichtern und für die Patienten die freie Wahl der Einrichtungen, sei es für die Diagnose wie auch für die Therapie zu vereinfachen, und schließlich ebenso die Verwaltungsformalitäten zu beschleunigen;

3. vereinbarte Betreuungsrichtlinien zur Unterstützung der diagnostischen und therapeutischen Pfade und zur Festlegung der Kriterien der Ticketbefreiung und der Begünstigungen, auf welche die Patienten Anrecht haben, festzulegen;

4. im Rahmen ihrer Zuständigkeiten gemeinsame Aktionen zur Förderung von Maßnahmen auf dem Gebiet der Aus- und Fortbildung, der Information und der Forschung im Bereich seltener Krankheiten vorzubereiten, wobei alle Möglichkeiten ausgeschöpft werden sollen, die durch die Schaffung von internationalen Netzwerken angeboten werden, auch im Hinblick auf eine Teilnahme an den Projekten in den Bereichen „Öffentliches Gesundheitswesen und Forschung“, die von der Europäischen Kommission, von den Mitgliedsstaaten, von den Regionen und den anderen Gesundheitsinstitutionen finanziert werden;

festgestellt, dass das Endziel des groß angelegten überregionalen Bereichs für die seltenen Krankheiten schließlich die Errichtung eines breiten territorialen Bereiches ist, der durch die Anbindung der vier teilnehmenden Verwaltungen entsteht, und innerhalb dieses Bereiches gemeinsame Strategien für die Betreuung der Personen, die von einer seltenen Krankheit betroffen sind, vorgeschlagen werden, inklusive der Versorgung von diagnostischen Leistungen und/oder hoch spezialisierter Betreuung, in einfacher und transparenter Weise und so nahe wie möglich am Wohnort des Patienten;

festgestellt, dass einer der wesentlichen Punkte für die Verwirklichung dieses Projektes die Errichtung eines Netzwerkes von interregionalen Referenzzentren ist, das von allen vier Verwaltungen geteilt wird, d.h. einstimmig mit allen zuständigen Krankenhäusern und Diensten, welche Bestandteil des regionalen Gesundheitssystems sind;

festgestellt, dass vor der Identifizierung der Referenzzentren und der anschließenden

2. predisporre un medesimo sistema di monitoraggio delle attività e delle storie assistenziali dei pazienti, al fine di facilitare la valutazione di efficacia ed efficienza delle azioni intraprese e la libera scelta dei pazienti dei luoghi di diagnosi e cura nell'area, nonché al fine di snellire gli adempimenti amministrativi;

3. produrre concordate linee guida assistenziali che possano supportare i piani diagnostici e terapeutici e definire l'estensione delle esenzioni e dei benefici cui i pazienti hanno diritto;

4. predisporre, per quanto di loro competenza, azioni comuni favorevoli lo sviluppo di interventi di formazione e aggiornamento, informazione e ricerca nel campo delle malattie rare, approfittando di tutte le opportunità offerte dalla creazione di reti internazionali, per partecipare ai progetti di sanità pubblica e di ricerca finanziati dalla Commissione Europea, dagli Stati Membri, dalle Regioni, o da altre istituzioni sanitarie;

preso atto che l'obiettivo finale dell'area vasta interregionale per le malattie rare è dunque la creazione di un ambito territoriale ampio, dato dall'aggregazione delle quattro Amministrazioni partecipanti, nel quale proporre strategie uniche per l'assistenza alle persone affette da malattie rare, compresa l'erogazione di prestazioni diagnostiche e/o di presa in carico di assoluta eccellenza, in modo semplice e trasparente per la persona e più vicino possibile al suo luogo di vita;

preso atto che uno dei punti essenziali per realizzare questa strategia è la costruzione di una rete di Centri di Riferimento a valenza interregionale, condivisa da tutte le quattro Amministrazioni, cioè comune all'intera area vasta, a partire dagli ospedali e servizi costituenti i singoli sistemi sanitari regionali e provinciali;

preso atto che per procedere all'individuazione di tali Centri di Riferimento e



Errichtung des flächendeckenden regionalen Netzwerkes, vereinbart wurde, die Details, welche anschließend angeführt sind, zu definieren, die Aufgaben des Netzwerkes des flächendeckenden Gebietes und der Referenzzentren, die das bereits bestehende Netzwerk im Bereich Gesundheitswesen in den beiden Regionen und in den beiden Autonomen Provinzen bilden, festzulegen;

festgestellt, dass das Netzwerk für die seltenen Krankheiten aus der Gesamtheit der Referenzzentren, die aufgrund ihrer Erfahrung in den Bereichen Wissenschaft und Betreuung ausgewählt wurden, besteht, wobei jedes für eine bestimmte Gruppe von seltenen Krankheiten zuständig ist; dazu gehören Krankenhäuser, Universitäten, wissenschaftliche Krankenhausaufenthaltsstrukturen und Betreuungsstrukturen, die Teil des Gesundheitswesens der Regionen und der Autonomen Provinzen sind, welche das Abkommen unterzeichnet haben;

festgestellt, dass das Referenzzentrum innerhalb des Bezugszentrums ermittelt wurde und aus einer oder mehreren operativen Einheiten besteht, die bei der Definition der Diagnosen und der Behandlung der Patienten für jede Gruppe von seltenen Krankheiten zusammenwirken;

festgestellt, dass die Aufgaben der Referenzzentren folgende sind:

1. die Definition der Diagnose und die entsprechende Bestätigung;
2. die Behandlung des Patienten anhand der definierten Therapie, der Rehabilitations-eingriffe und jeder weiteren nützlichen Maßnahme zur Verbesserung des klinischen Zustandes, der Lebensqualität und der Fortentwicklung der Symptome der seltenen Pathologie, an der der Patient leidet;
3. die Abfassung eines Betreuungsplanes und für jede einzelne Kontrolle betreffend die Epikrise des betreuten Patienten;
4. die Teilnahme an der Definition der diagnostischen und therapeutischen Richtlinien für jede Gruppe von seltenen Krankheiten des eigenen Zuständigkeitsbereiches;

festgestellt, dass für die Umsetzung der vom Referenzzentrum ausgearbeiteten Betreuungspfade, in den meisten Fällen wo es sich um Pathologien mit chronischem Verlauf handelt, das Miteinbeziehen der anderen Dienste und Stellen, die nicht Teil des flächendeckenden Netzwerkes sind, aber zum Gesundheits- und Sozialwesen der Regionen

quindi alla costituzione della rete di area vasta, si è preliminarmente concordato di definire in dettaglio, come di seguito si espone, che cosa sono e che compiti hanno la rete di area vasta ed i Centri di Riferimento che la compongono in relazione alle reti sanitarie già esistenti nell'ambito delle due Regioni e delle due Province Autonome interessate;

preso atto che la rete dei Centri di Riferimento di area vasta per le malattie rare, è costituita dall'insieme dei Centri di Riferimento selezionati, ognuno per uno specifico gruppo di malattie rare, a partire dagli Ospedali, Università e l'Istituto di ricovero e cura a carattere scientifico facenti parte dei Servizi Sanitari delle Regioni e Province Autonome firmatarie del succitato accordo, in base alla loro esperienza e competenza scientifico-assistenziale;

preso atto che il Centro di Riferimento è individuato all'interno del presidio ospedaliero ed è composto da una o più unità operative che concorrono nel definire diagnosi e trattamento del paziente per gruppo di malattia rara;

preso atto che i compiti dei Centri di Riferimento di area vasta sono:

1. la definizione della diagnosi e la relativa certificazione;
2. il trattamento del paziente attraverso la definizione delle terapie, degli interventi di riabilitazione e quanto utile al miglioramento delle condizioni cliniche, della qualità di vita e dell'evoluzione del quadro sintomatologico della patologia rara di cui egli è affetto;
3. la stesura del piano assistenziale e per ciascun controllo delle epicrisi del paziente preso in carico;
4. la partecipazione alla definizione delle linee guida diagnostico-terapeutiche per gruppo di malattia rara di propria competenza;

preso atto che la realizzazione dei percorsi assistenziali predisposti dal Centro di Riferimento prevede nella maggior parte dei casi, che riguardano patologie a decorso cronico, il coinvolgimento di altri servizi e funzioni che non sono compresi nella rete di area vasta, ma che sono parte dei sistemi sociosanitari delle Regioni e Province Autonome, formati dai Presidi

und Autonomen Provinzen gehören, und damit sind die Bezugskrankenhäuser und die territorialen Dienste gemeint, vorgesehen ist, die den Patienten in ihrer Struktur aufnehmen und die konkrete Umsetzung der Betreuungspläne durchführen;

festgestellt, dass die Tätigkeiten des Gesundheits- und Sozialwesens der Regionen, Autonomen Provinzen und des Netzwerkes der Referenzzentren für seltene Krankheiten des überregionalen Bereichs einem einzigen Überwachungssystem unterzogen werden, das in einem einzigen Register für alle seltenen Krankheiten des gesamten überregionalen Bereichs organisiert ist; obgenanntes Register für seltene Krankheiten wird der Region Venetien anvertraut;

festgestellt, dass die technischen Aspekte der Untersuchung und die Ziele, die von allen geteilt und für die Auswahl der Referenzzentren verwendet wurden, in der technischen Anlage A) enthalten sind;

festgestellt, dass die Untersuchung im Monat Juni 2006 abgeschlossen wurde, wobei eine Liste von 19 individuellen Einrichtungen, die die Rolle der interregionalen Referenzzentren des überregionalen Bereichs für seltene Krankheiten übernehmen werden, ausgearbeitet wurde;

festgestellt, dass für die Autonome Provinz Bozen das zentrale Krankenhaus Bozen und in seinem Inneren die operativen Einheiten als Referenzzentrum bestimmt wurde, laut zusammenfassende Tabelle B), die wesentlicher Bestandteil dieses Aktes ist;

festgestellt, dass die Referenzzentren, die Krankenhauseinrichtungen und die entsprechenden operativen Einheiten aufgrund der Daten des regionalen Registers für seltene Krankheiten und der Beurteilung der technischen Koordinierungsgruppe zukünftigen Überprüfungen unterzogen werden können;

festgestellt, dass mit Schreiben Prot. Nr. AT/55.05/12245 des Direktors der Abteilung Gesundheitswesen der Autonomen Provinz Bozen die eigene Zustimmung erteilt wurde nachdem die herausgegebene Dokumentation überprüft wurde, und somit eine erste Genehmigung des Netzwerkes der interregionalen Referenzzentren des überregionalen Bereichs für seltene Krankheiten erteilt wurde;

festgestellt, dass das Projekt am 15.09.2006 dem Landeskomitee für die Planung im Gesundheitswesen vorgestellt wurde und sich

Ospedalieri e Servizi Territoriali per la presa in carico dei pazienti e la realizzazione concreta dei loro piani assistenziali;

preso atto che le attività nel settore delle malattie rare dei sistemi sociosanitari delle Regioni e delle Province Autonome e della rete dei Centri di Riferimento per malattie rare dell'area vasta saranno sottoposte ad un unico sistema di monitoraggio organizzato in un unico registro di area vasta per le malattie rare, affidato al suddetto Registro per le malattie rare del Veneto;

preso atto che gli aspetti tecnici dell'istruttoria e i criteri obiettivi e condivisi in essa utilizzati per la selezione di tali Centri sono riportati nell'Allegato tecnico A);

preso atto che l'istruttoria è stata conclusa nel mese di giugno 2006 e ha portato dunque ad un elenco di 19 presidi individuabili quali Centri Interregionali di Riferimento dell'area vasta per le malattie rare;

preso atto che per la Provincia Autonoma di Bolzano è stato individuato come Centro di Riferimento l'Ospedale centrale di Bolzano e al suo interno le Unità Operative, come da Tabella riassuntiva di cui all'Allegato B), parte integrante del presente atto;

preso atto che i centri di riferimento, i presidi ospedalieri e le relative unità operative potranno essere oggetto di revisioni future, in relazione ai dati derivanti dai Registri regionali sulle malattie rare ed alle valutazioni del Gruppo Tecnico di Coordinamento;

preso atto che con nota prot. n. AT/55.05/12245 a firma del Direttore della Ripartizione Sanità, la Provincia Autonoma di Bolzano, dopo aver esaminato la documentazione prodotta, ha manifestato il proprio assenso acquisito, dunque quale elemento preliminare all'approvazione della rete dei Centri Interregionali di Riferimento dell'area vasta per le malattie rare;

preso atto che il progetto è stato presentato in data 15.09.2006 al Comitato provinciale per la programmazione sanitaria e che il Comitato

das Komitee mit dem Projekt einverstanden erklärt hat;

nimmt Einsicht in das Abkommen bezüglich der Anerkennung der regionalen und/oder interregionalen Koordinierungszentren, der überregionalen Betreuungseinrichtungen für Pathologien mit niedriger Prävalenz und bezüglich der Einführung der regionalen und/oder interregionalen Register der seltenen Krankheiten, das am 10. Mai 2007 zwischen der Regierung, den Regionen und den Autonomen Provinzen Trient und Bozen unterzeichnet wurde und im Beiblatt des Amtsblattes Nr. 124 vom 30.05.2007 veröffentlicht wurde;

Dies vorausgeschickt, wird von der Landesregierung mit Stimmeneinhelligkeit und in gesetzlich vorgeschriebener Form

beschlossen

1. unter Einhaltung der Verordnungen laut D.M. vom 18/05/2001 Nr. 279 und im Hinblick auf die Durchführung des Abkommens zwischen der Region Venetien, der Region Friaul-Julisch Venetien, der Autonomen Provinz Bozen und der Autonomen Provinz Trient zum Thema "seltene Krankheiten", die Errichtung des Netzwerkes der Referenzzentren mit interregionaler Bedeutung, die einheitlich von allen vier zuständigen Verwaltungen sowie Krankenhäusern und Diensten gutgeheißen wurde, zu genehmigen;
2. die Funktionsweise des Systems für die seltenen Krankheiten, die Typologie und die Aufgaben der flächendeckenden Referenzzentren für seltene Krankheiten, die in den Prämissen beschrieben sind, zu genehmigen;
3. die Tabelle B), die zur Programmierung des geltenden Krankenhausnetzwerkes vorsieht, dass im Südtiroler Territorium als Referenzzentrum für die seltenen Krankheiten das Zentral-Krankenhaus Bozen sowie die entsprechenden operativen Einheiten bestimmt wurden, zu genehmigen, um das Abkommen zwischen der Region Venetien, der Region Friaul-Julisch Venetien, der Autonomen Provinz Bozen und der Autonomen Provinz Trient auszuführen;

ha espresso parere favorevole;

visto l'accordo del 10. maggio 2007 tra il Governo, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano sul riconoscimento di Centri di coordinamento regionali e/o interregionali, di Presidi assistenziali sovraregionali per patologie a bassa prevalenza e sull'attivazione dei registri regionali e/o interregionali delle malattie rare, pubblicato nel supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n. 124 del 30.05.2007;

Ciò premesso la Giunta provinciale a voti unanimi espressi nei modi di legge

delibera

1. di approvare, nel rispetto delle prescrizioni previste dal D.M. del 18/05/2001 n. 279, in attuazione dell'Accordo tra Regione del Veneto, Regione Friuli Venezia Giulia, Provincia Autonoma di Bolzano e Provincia Autonoma di Trento in tema di malattie rare, la costruzione della rete di Centri di riferimento a valenza interregionale, condivisa e riconosciuta da tutte le quattro Amministrazioni, a partire dagli ospedali e servizi costituenti i singoli sistemi sanitari regionali e provinciali, i quali garantiscono lo svolgimento delle funzioni indicate in premessa;
2. di approvare, altresì, quanto in premessa descritto in merito a modalità di funzionamento del sistema per le malattie rare, tipologia e compiti dei Centri di Riferimento dell'area vasta per le malattie rare;
3. di approvare, pertanto, in attuazione dell'Accordo tra Regione Veneto, Regione Friuli Venezia Giulia, Provincia Autonoma di Bolzano e Provincia Autonoma di Trento, la Tabella B) che, a programmazione della rete ospedaliera vigente, nel territorio dell'Alto Adige individua, quale Centro Interregionale di Riferimento dell'area vasta per le Malattie Rare, l'Ospedale di Bolzano ivi indicato, nonché le corrispondenti Unità Operative;



4. dass obgenannte Anlagen B) und C) aufgrund der Daten des regionalen Registers für seltene Krankheiten und der Beurteilung der technischen Koordinierungsgruppe zukünftigen Überprüfungen unterzogen werden können;

5. die Einführung des „Landes-Koordinierungszentrums für den Zugriff zum interregionalen Netzwerk für seltene Krankheiten“, laut Abkommen vom 20. Mai 2007 zwischen der Regierung, den Regionen und den Autonomen Provinzen Trient und Bozen, innerhalb des Beratungsdienstes für Genetik mit landesweiter Bedeutung vorzusehen, dem konkret folgende Aufgaben anvertraut werden:

- die Bürger ausreichend zu informieren, damit sich diese im Netzwerk von Diensten zurechtfinden, welches ihnen für die seltenen Krankheiten (für die Diagnose, die Bescheinigung der Krankheit, die Therapie, die Befreiung von der Beteiligung an den Gesundheitskosten, die Nutznießung von Begünstigungen, die ihnen laut geltender Gesetzgebung anerkannt wurden) zur Verfügung steht;
- direkte Verwaltung (Vormerkung, Organisation und Logistik) der Zugänge der Patienten zu den eigens vorgesehenen Diensten;
- das Personal (Ärzte für Allgemeinmedizin, Pädiater freier Wahl, Krankenhausärzte und anderes Gesundheitspersonal) über die Organisation der Dienste für seltenen Krankheiten ausreichend zu informieren;
- Verwaltung der Beziehungen mit den Vereinigungen von Patienten;
- zu gewährleisten, dass alle anderen Tätigkeiten, die in der Einführungsphase als sehr nützlich angesehen werden, für ein wirksames Funktionieren des definitiven System genutzt werden;

6. dass es Aufgabe der Epidemiologischen Beobachtungsstelle auf Landesebene ist, die Koordinierung aller notwendigen Phasen zur Einführung und zur operativen Umsetzung des Netzwerkes zu garantieren und die epidemiologische Tätigkeiten und die Datenverarbeitung zu unterstützen.

4. di precisare che i suddetti Allegati B) e C), potranno essere oggetto di revisioni future, in relazione ai dati derivanti dal Registro di Area Vasta sulle malattie rare ed alle valutazioni del Gruppo Tecnico di Coordinamento;

5. di prevedere l'attivazione, ai sensi dell'Accordo del 10 maggio 2007 tra il Governo, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano, del "Centro provinciale di Coordinamento per l'accesso alla rete interregionale delle malattie rare" presso il Servizio di Consulenza Genetica a valenza provinciale, al quale affidare i compiti di seguito elencati:

- informare i cittadini e orientarli nella rete di servizi loro dedicata per le malattie rare (per la diagnosi, la certificazione di malattie, la terapia, l'esenzione dalla compartecipazione della spesa sanitaria, la fruizione degli altri benefici loro riconosciuti dalla legislazione vigente);
- gestire direttamente (in termini di prenotazione, organizzazione e logistica) gli accessi dei pazienti ai servizi dedicati;
- informare ed orientare i professionisti (medici di medicina generale, pediatri di libera scelta, medici ospedalieri ed altri operatori sanitari) in merito all'organizzazione dei servizi dedicati alle malattie rare;
- gestire i rapporti con le associazioni di pazienti;
- assicurare le altre funzioni, che nelle fasi di realizzazione, saranno ritenute utili all'efficace funzionamento del sistema definito;

6. di precisare che è compito dell'Osservatorio Epidemiologico Provinciale garantire il coordinamento di tutte le fasi necessarie all'implementazione e all'avvio operativo della rete e supportare l'attività epidemiologica e di elaborazione dati.



DER LANDESHAUPTMANN

II PRESIDENTE DELLA PROVINCIA

May

L.

L.

DER GENERALSEKRETÄR DER LR.

IL SEGRETARIO GENERALE DELLA G.P.

Hg

23.1/AT/CM/WS/04.07.2007



Sichtvermerke i. S. d. Art. 13 L.G. 17/93
über die fachliche, verwaltungsgemäße
und buchhalterische Verantwortung

Visti ai sensi dell'art. 13 L.P. 17/93
sulla responsabilità tecnica,
amministrativa e contabile

Der Amtsdirektor

- 6. 07. 2007

Datum / Unterschrift

Il direttore d'ufficio

Albert Tschager

data / firma

Der Abteilungsdirektor

- 6. 07. 2007

Datum / Unterschrift

Il direttore di ripartizione

DR. PAOLO SPOLAORE

data / firma

Laufendes Haushaltsjahr

Esercizio corrente

zweckgebunden

impegnate

vorgemerkt

prenotate

als Einnahmen ermittelt

accertate in entrata

auf Kapitel

su capitolo

Vorgang

operazione

Der Direktor des Amtes für Ausgaben/Einnahmen

Il direttore dell'ufficio spese/entrate

Datum / Unterschrift

data / firma

Diese Abschrift
entspricht dem Original

Per copia
conforme all'originale

- 3. 08. 2007

Datum / Unterschrift

data / firma

Dr. Cmsia Flain

Die Direktorin
des Amtes für institutionelle
Angelegenheiten

La Direttrice
dell'Ufficio affari
istituzionali

- Dr. Cmsia Flain -

Abschrift ausgestellt für:

Copia rilasciata a:

23.1

Allegato B

Strutture di riferimento dell'area vasta interregionale per le malattie rare per gruppi di patologie di cui al D.M. 279/2001

GRUPPO	Regione Autonoma Friuli Venezia Giulia	Regione Veneto	Provincia Autonoma di Trento	Provincia Autonoma di Bolzano
Malattie infettive e parassitarie	AOU Udine AOU Trieste	ULSS 1 P.O. Belluno		
Tumori	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste AOU Udine CRO Aviano	Az. Ospedaliera di Padova Az. Ospedaliera di Verona	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
Malattie dell'apparato endocrino	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste AOU Udine	Az. Ospedaliera di Padova Az. Ospedaliera di Verona	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
Malattie del metabolismo-aminoacidi	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	Az. Ospedaliera di Padova Az. Ospedaliera di Verona	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	
Malattie del metabolismo-carboidrati	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	Az. Ospedaliera di Padova ULSS 16-P.O. Sant'Antonio-Padova Az. Ospedaliera di Verona	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
Malattie del metabolismo-lipidi	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste AOU Udine AOU Trieste	Az. Ospedaliera di Padova Az. Ospedaliera di Verona ULSS 12 Veneziana-P.O. Venezia		
Malattie del metabolismo-proteine	AOU Udine	Az. Ospedaliera di Padova Az. Ospedaliera di Verona		
Malattie del metabolismo-minerali	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste AOU Udine	Az. Ospedaliera di Padova Az. Ospedaliera di Verona		
Malattie del metabolismo-altro	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste AOU Udine AOU Trieste	Az. Ospedaliera di Padova Az. Ospedaliera di Verona	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	
Disturbi immunitari	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste AOU Udine AOU Trieste	Az. Ospedaliera di Padova Az. Ospedaliera di Verona	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
Malattie del Sangue e degli Organi ematopoietici-Anemie ereditarie	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste AOU Udine AOU Trieste	ULSS 6 P.O. Vicenza ULSS 9 P.O. Treviso ULSS 18 P.O. Rovigo Az. Ospedaliera di Padova Az. Ospedaliera di Verona	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
Malattie del Sangue e degli Organi ematopoietici-Difetti ereditari della coagulazione	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste AOU Trieste	ULSS 6 P.O. Vicenza ULSS 8 P.O. Castelfranco Veneto	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano

	AOU Udine	ULSS 9 P.O. Treviso Az. Ospedaliera di Padova Az. Ospedaliera di Verona		
Malattie del Sangue e degli Organi ematopoietici-altre malattie ematologiche	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	ULSS 8 P.O. Castelfranco Veneto	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	
	AOU Udine	Az. Ospedaliera di Padova		
	AOU Trieste	Az. Ospedaliera di Verona		
Malattie del sistema nervoso-SNC	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	ULSS 6 P.O. Vicenza ULSS 9 P.O. Treviso	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
	AOU Trieste	ULSS 16 P.O. S. Antonio di Padova ULSS 18 P.O. Rovigo		
	AOU Udine	Az. Ospedaliera di Padova Az. Ospedaliera di Verona		
Malattie del sistema nervoso-SNP	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	ULSS 6 P.O. Vicenza ULSS 9 P.O. Treviso ULSS 16 P.O. S. Antonio di Padova		Ospedale Centrale di Bolzano
	AOU Udine	ULSS 18 P.O. Rovigo Az. Ospedaliera di Padova Az. Ospedaliera di Verona		
Malattie dell'apparato visivo	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	ULSS 7 P.O. Conegliano ULSS 9 P.O. Treviso ULSS 12 P.O. Venezia ULSS 12 P.O. Mestre ULSS 15 P.O. Camposampiero		Ospedale Centrale di Bolzano
	Azienda Ospedaliera S. Maria degli Angeli-Pordenone	ULSS 18 P.O. Rovigo Az. Ospedaliera di Padova ULSS 16 P.O. S. Antonio di Padova Az. Ospedaliera di Verona		
Malattie del sistema circolatorio	AOU Udine	Az. Ospedaliera di Padova	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
	AOU Trieste	Az. Ospedaliera di Verona		
	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste			

Malattie dell'apparato digerente	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	Az. Ospedaliera di Padova	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
	AOU Udine	Az. Ospedaliera di Verona		
		ULSS 9 Treviso		
Malattie dell'apparato genito-urinario	AOU Udine	ULSS 1 P.O. Belluno	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
	Azienda Ospedaliera S. Maria degli Angeli-Pordenone	Az. Ospedaliera di Padova		
	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	Az. Ospedaliera di Verona		
Malattie della pelle e del tessuto sottocutaneo	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	ULSS 9 P.O. Treviso	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
	AOU Trieste	Az. Ospedaliera di Padova		
		Az. Ospedaliera di Verona		
Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	ULSS 12 P.O. Venezia	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
	AOU Udine	Az. Ospedaliera di Padova		
	AOU Trieste	Az. Ospedaliera di Verona		
	Azienda Ospedaliera S. Maria degli Angeli-Pordenone			
Malformazioni del sistema nervoso	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	ULSS 6 P.O. Vicenza	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
		ULSS 9 P.O. Treviso		
		Az. Ospedaliera di Padova		
		Az. Ospedaliera di Verona		
Malattie mitocondriali e dei perossisomi	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	ULSS 9 P.O. Treviso	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
		ULSS 6 P.O. Vicenza		
		ULSS 16 P.O. S. Antonio di Padova		
		Az. Ospedaliera di Verona		
		Az. Ospedaliera di Padova		
Malformazioni oculari	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	ULSS 12 P.O. Venezia		Ospedale Centrale di Bolzano
		ULSS 12 P.O. Mestre		
		Az. Ospedaliera di Padova		
	AOU Udine	Az. Ospedaliera di Verona		
Malformazioni gastrointestinali	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	ULSS 9 P.O. Treviso	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
	CRO Aviano	Az. Ospedaliera di Padova		
		Az. Ospedaliera di Verona		
Malformazioni genito-urinarie	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	ULSS 1 P.O. Belluno	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
		ULSS 6 P.O. Vicenza		
		Az. Ospedaliera di Padova		
		Az. Ospedaliera di Verona		

Malformazioni condro-ossee	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	Az. Ospedaliera di Padova		
		Az. Ospedaliera di Verona		
Malformazioni dermatologiche	AOU Trieste	ULSS 9 P.O. Treviso	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	
	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	Az. Ospedaliera di Padova		
	AOU Udine	Az. Ospedaliera di Verona		
Anomalie cromosomiche	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	ULSS 6 P.O. Vicenza	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
		ULSS 9 P.O. Treviso		
	AOU Udine	Az. Ospedaliera di Padova		
		Az. Ospedaliera di Verona		
Malformazioni complesse	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	ULSS 6 P.O. Vicenza		Ospedale Centrale di Bolzano
		ULSS 9 P.O. Treviso		
	AOU Udine	Az. Ospedaliera di Padova		
		Az. Ospedaliera di Verona		
Alcune condizioni morbose di origine perinatale	IRCCS Burlo Garofolo di Trieste	Az. Ospedaliera di Padova	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Ospedale Centrale di Bolzano
		Az. Ospedaliera di Verona		
Sintomi, segni e stati morbosi mal definiti	Si veda Centri accreditati per il gruppo “Malattie del sistema nervoso Centrale”	Si veda Centri accreditati per il gruppo “Malattie del sistema nervoso Centrale”	Si veda Centri accreditati per il gruppo “Malattie del sistema nervoso Centrale”	Si veda Centri accreditati per il gruppo “Malattie del sistema nervoso Centrale”

Allegato C

**Strutture ed Unità Operative di riferimento
(Centri di riferimento) dell'area vasta interregionale
per le malattie rare per gruppi di patologie
di cui al D.M. 279/2001**

*= Malattie con esempi nel Decreto

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Presidio Ospedaliero Azienda Ospedaliera	Fascia di età	Unità Operative
Malattie infettive e parassitarie	Malattia di Hansen Malattia di Whipple Malattia di Lyme	RA0010 RA0020 RA0030	ULSS 1 P.O. Belluno	(ped) (adu)	Malattie Infettive Dermatologia Neurologia Pediatria
	Malattia di Lyme	RA0030	AOU Udine	(ped) (adu)	Clinica Reumatologica
	Malattia di Hansen Malattia di Lyme	RA0010 RA0030	AOU Trieste	(ped) (adu)	Clinica Dermatologica
Tumori	Tumore di Wilms Retinoblastoma Sindrome di Gardner Poliposi familiare Neurofibromatosi	RB0010 RB0020 RB0040 RB0050 RBG010	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped)	Dipartimento di Pediatria
	Malattia di Cronkite-Canada Sindrome di Gardner Poliposi familiare Linfoangioleiomiomatosi Neurofibromatosi Retinoblastoma	RB0030 RB0040 RB0050 RB0060 RBG010 RB0020	Azienda Ospedaliera di Padova	(adu)	Dipartimento di Pediatria Gastroenterologia Clinica Chirurgica Generale II Neurochirurgia Anatomia patologica
	Tumore di Wilms Retinoblastoma Sindrome di Gardner Poliposi familiare Neurofibromatosi	RB0010 RB0020 RB0040 RB0050 RBG010	Azienda Ospedaliera di Verona-Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped)	Clinica Pediatrica Oncoematologia Pediatrica Neuropsichiatria Infantile
			Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore - Borgo Trento	(ped)	Neurochirurgia Pediatrica
	Malattia di Cronkite-Canada Sindrome di Gardner Poliposi familiare Linfoangioleiomiomatosi Neurofibromatosi Retinoblastoma	RB0030 RB0040 RB0050 RB0060 RBG010 RB0020	Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore - Borgo Trento	(adu)	Chirurgia Generale II Oncologia Medica Neurochirurgia

Tumori	Tumore di Wilms Retinoblastoma Malattia di Cronkite-Canada Sindrome di Gardner Poliposi familiare Linfoangioleiomiomatosi Neurofibromatosi	RB0010 RB0020 RB0030 RB0040 RB0050 RB0060 RBG010	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(ped)	Pediatria
	Tumore di Wilms Retinoblastoma Malattia di Cronkite-Canada Sindrome di Gardner Poliposi familiare Linfoangioleiomiomatosi Neurofibromatosi	RB0010 RB0020 RB0030 RB0040 RB0050 RB0060 RBG010	Ospedale Centrale Bolzano	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Dermatologia Neurologia Chirurgia Generale (adu) Ortopedia e Traumatologia Neurochirurgia Otorinolaringoiatria Gastroenterologia
	Tumore di Wilms	RB0010	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped)	UO Emato-Oncologia
	Retinoblastoma	RB0020	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped)	UO Oculistica
	Sindrome di Gardner Poliposi familiare Neurofibromatosi	RB0040 RB0050 RBG010	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped)	Clinica Pediatrica
	Neurofibromatosi	RBG010	AOU Udine	(adu)	Clinica Neurologica
	Sindrome di Gardner Poliposi familiare	RB0040 RB0050	CRO Aviano		S.O.C. Gastroenterologia
Malattie delle ghiandole endocrine	Deficienza di ACTH Sindrome di Kallmann Iperaldosteronismi primitivi* Sindromi adrenogenitali congenite* Sindrome di Reifenstein Poliendocrinopatie autoimmuni* Pubertà precoce idiopatica Leprecaunismo Sindrome di Werner	RC0010 RC0020 RCG010 RCG020 RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Clinica Medica III Endocrinologia
	Iperaldosteronismi primitivi*	RCG010	Azienda Ospedaliera di Padova	(adu)	Clinica Medica IV

Malattie delle ghiandole endocrine	Deficienza di ACTH Sindrome di Kallmann Iperaldosteronismi primitivi* Sindromi adrenogenitali congenite* Sindrome di Reifenstein Poliendocrinopatie autoimmuni* Pubertà precoce idiopatica Leprecaunismo Sindrome di Werner	RC0010 RC0020 RCG010 RCG020 RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica Medicina Interna B
			Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore - Borgo Trento		Endocrinologia e Malattie del Metabolismo
	Deficienza di ACTH Sindrome di Kallmann Iperaldosteronismi primitivi* Sindromi adrenogenitali congenite* Sindrome di Reifenstein Poliendocrinopatie autoimmuni* Pubertà precoce idiopatica Leprecaunismo Sindrome di Werner	RC0010 RC0020 RCG010 RCG020 RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(ped) (adu)	Pediatria
	Deficienza di ACTH Sindrome di Kallmann Iperaldosteronismi primitivi* Sindromi adrenogenitali congenite* Sindrome di Reifenstein Poliendocrinopatie autoimmuni* Pubertà precoce idiopatica Leprecaunismo Sindrome di Werner	RC0010 RC0020 RCG010 RCG020 RC0030 RCG030 RC0040 RC0050 RC0060	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Medicina Interna I (adu) Medicina Interna II (adu)
	Deficienza di ACTH Sindrome di Kallmann Sindromi adrenogenitali congenite* Sindrome di Reifenstein Poliendocrinopatie autoimmuni* Pubertà precoce idiopatica	RC0010 RC0020 RCG020 RC0030 RCG030 RC0040	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica
	Iperaldosteronismi primitivi*	RCG010	AOU Udine	(adu)	Clinica Medica
	Sindromi adrenogenitali congenite* Pubertà precoce idiopatica	RCG020 RC0040	AOU Udine	(ped)	Clinica Pediatrica

Malattie del metabolismo	Aminoacidi	Disturbi del metabolismo e del trasporto aminoacidi* Disturbi del ciclo dell'urea*	RCG040 RCG050	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria (Centro regionale malattie metaboliche ereditarie)
		Disturbi del metabolismo e del trasporto aminoacidi* Disturbi del ciclo dell'urea*	RCG040 RCG050	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica Medicina Interna B
		Disturbi del metabolismo e del trasporto aminoacidi* Disturbi del ciclo dell'urea*	RCG040 RCG050	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	(ped)	Pediatria
		Disturbi del metabolismo e del trasporto aminoacidi* Disturbi del ciclo dell'urea*	RCG040 RCG050	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Centro Malattie Metaboliche
	Carboidrati	Disturbi del metab. e del trasporto dei carboidrati* ¹	RCG060	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped)	Dipartimento di Pediatria (Centro regionale malattie metaboliche ereditarie)
		Disturbi del metab. e del trasporto dei carboidrati* ¹	RCG060	ULSS 16- P.O. Sant'Antonio- Padova	(adu)	Neuropatologia e Psicopatologia
		Disturbi del metab. e del trasporto dei carboidrati* ¹	RCG060	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica Neurologia
		Disturbi del metab. e del trasporto dei carboidrati* ¹	RCG060	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	(ped)	Pediatria
		Disturbi del metab. e del trasporto dei carboidrati* ¹	RCG060	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Medicina Interna I (adu) Medicina Interna II (adu) Gastroenterologia
		Disturbi del metab. e del trasporto dei carboidrati* ¹	RCG060	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Centro Malattie Metaboliche

Malattie del metabolismo	Lipidi	Alterazioni congenite del metab. delle lipoproteine* ² Lipodistrofia totale Disturbo da accumulo di lipidi* Mucopolipidosi Malattia di Dercum Malattia di Farber	RCG070 RC0080 RCG080 RCG090 RC0090 RC0100	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria (Centro regionale malattie metaboliche ereditarie) Clinica Medica I Clinica Neurologica
		Alterazioni congenite del metab. delle lipoproteine* ² Lipodistrofia totale Disturbo da accumulo di lipidi* Mucopolipidosi Malattia di Dercum Malattia di Farber	RCG070 RC0080 RCG080 RCG090 RC0090 RC0100	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica Neurologia
		Alterazioni congenite del metab. delle lipoproteine* ² Lipodistrofia totale Disturbo da accumulo di lipidi* Mucopolipidosi Malattia di Dercum Malattia di Farber	RCG070 RC0080 RCG080 RCG090 RC0090 RC0100	ULSS 12 Veneziana-P.O. S. Giovanni e Paolo-Venezia	(adu)	Medicina Generale II-Centro Regionale Arteriosclerosi
		Disturbo da accumulo di lipidi*	RCG080	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped) (adu)	Centro Malattie Metaboliche
		Alterazioni congenite del metab. delle lipoproteine* ² Disturbo da accumulo di lipidi* (M. di Fabry)	RCG070 RCG080	AOU Udine	(adu)	Nefrologia
		Disturbo da accumulo di lipidi* (M. di Fabry)	RCG080	AOU Trieste		Nefrologia e Dialisi
	Proteine	Crioglobulinemia mista Atransferrinemia congenita	RC0110 RC0130	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Reumatologia Ematologia ed Immunologia clinica Clinica Medica I
		Crioglobulinemia mista Atransferrinemia congenita	RC0110 RC0130	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(adu)	Medicina Interna B
		Crioglobulinemia mista	RC0110	AOU Udine	(ped) (adu)	Clinica Reumatologica Nefrologia

Malattie del metabolismo	Minerali	Deficienza congenita di zinco Alterazioni congenite del metabolismo del ferro* Aceruloplasminemia congenita Malattia di Wilson Ipofosfatasia Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	RC0070 RCG100 RC0120 RC0150 RC0160 RC0170	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Clinica Medica I Gastroenterologia
		Deficienza congenita di zinco Alterazioni congenite del metabolismo del ferro* Aceruloplasminemia congenita Malattia di Wilson Ipofosfatasia Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	RC0070 RCG100 RC0120 RC0150 RC0160 RC0170	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(adu)	Medicina Interna B
		Deficienza congenita di zinco Alterazioni congenite del metabolismo del ferro* Malattia di Wilson Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	RC0070 RCG100 RC0150 RC0170	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Clinica Pediatrica
		Ipofosfatasia	RC0160	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Centro Malattie Metaboliche
		Alterazioni congenite del metabolismo del ferro*	RCG100	AOU Udine		UO Immunoematologia e M. TrASFUSIONALE Clinica Ematologia
		Malattia di Wilson	RC0150	AOU Udine		Clinica Medica
		Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	RC0170	AOU Udine		Clinica Pediatrica
	Altro	Porfirie Disordini del metab. delle purine e delle pirimidine* Amiloidosi primarie e familiari Sindrome di Crigler-Najjar Mucopolisaccaridosi*	RCG110 RCG120 RCG130 RC0180 RCG140	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Clinica Medica I
		Porfirie Disordini del metab. delle purine e delle pirimidine* Amiloidosi primarie e familiari Sindrome di Crigler-Najjar Mucopolisaccaridosi*	RCG110 RCG120 RCG130 RC0180 RCG140	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica Medicina Interna B
				Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore - Borgo Trento	(adu)	Endocrinologia e Malattie del Metabolismo

Malattie del metabolismo	Porfirie Disordini del metab. delle purine e delle pirimidine* Amiloidosi primarie e familiari Sindrome di Crigler-Najjar Mucopolisaccaridosi*	RCG110 RCG120 RCG130 RC0180 RCG140	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(ped)	Pediatria
	Disordini del metab. delle purine e delle pirimidine*	RCG120	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped)	Neuropsichiatria Infantile
	Amiloidosi primarie e familiari	RCG130	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped)	Clinica Pediatrica
	Mucopolisaccaridosi*	RCG140	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped)	Centro Malattie Metaboliche
	Porfirie	RCG110	AOU Udine	(adu)	Clinica Medica
	Amiloidosi primarie e familiari	RCG130	AOU Udine	(adu)	Medicina 2 Clinica Reumatologica
	Amiloidosi primarie e familiari	RCG130	AOU Trieste	(adu)	Cardiologia
Disturbi immunitari	Angioedema ereditario Carenza congenita di alfa1 antitripsina Istiocitosi croniche* Immunodeficienze primarie* Malattia di Behcet	RC0190 RC0200 RCG150 RCG160 RC0210	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Ematologia ed Immunologia clinica Reumatologia Clinica Medica I Clinica Oculistica
	Angioedema ereditario Carenza congenita di alfa1 antitripsina Istiocitosi croniche* Immunodeficienze primarie* Malattia di Behcet	RC0190 RC0200 RCG150 RCG160 RC0210	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(adu)	Medicina Interna B Immunologia clinica
	Angioedema ereditario Carenza congenita di alfa1 antitripsina Istiocitosi croniche* Immunodeficienze primarie* Malattia di Behcet	RC0190 RC0200 RCG150 RCG160 RC0210	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Medicina Interna I (adu)

Disturbi immunitari	Angioedema ereditario Carenza congenita di alfa1 antitripsina Istiocitosi croniche* Immunodeficienze primarie* Malattia di Behcet	RC0190 RC0200 RCG150 RCG160 RC0210	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped)	Pediatria
	Angioedema ereditario Immunodeficienze primarie* Malattia di Behcet	RC0190 RCG160 RC0210	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Clinica Pediatrica
	Istiocitosi croniche*	RCG150	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Emato-Oncologia
	Angioedema ereditario Immunodeficienze primarie*	RC0190 RCG160	AOU Udine		Medicina 2
	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	RC0200	AOU Udine		Clinica Medica
	Istiocitosi croniche*	RCG150	AOU Udine		Clinica Ematologia
	Malattia di Behcet	RC0210	AOU Udine		Medicina 2/ Clinica Reumatologica
	Angioedema ereditario Immunodeficienze primarie*	RC0190 RCG160	AOU Trieste	(adu)	Medicina Clinica
	Carenza congenita di alfa1 antitripsina Istiocitosi croniche	RC0200 RCG150	AOU Trieste	(adu)	Pneumologia
	Malattia di Behcet	RC0210	AOU Trieste	(adu)	Clinica Dermatologica
Malattie del sangue e degli organi ematopoietici	Anemie ereditarie*	RDG010	ULSS 6 P.O. Vicenza	(ped) (adu)	Pediatria Ematologia
	Anemie ereditarie*	RDG010	ULSS 9 P.O. Treviso	(ped) (adu)	Pediatria Ematologia
	Anemie ereditarie*	RDG010	ULSS 18 P.O. Rovigo	(adu)	Dipartimento Medicina Trasfusionale

Malattie del sangue e degli organi ematopoietici	Anemie ereditarie*	RDG010	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Clinica Medica II Ematologia e Immunologia clinica
	Anemie ereditarie*	RDG010	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica Oncoematologia Pediatrica Medicina Interna B Ematologia
			Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore - Borgo Trento	(ped) (adu)	Servizio Trasfusionale e Immunoematologia
	Anemie ereditarie*	RDG010	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(adu)	Servizio Trasfusionale e Immunoematologia - DMT
	Anemie ereditarie*	RDG010	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Ematologia (adu)
	Anemie ereditarie*	RDG010	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped)	Emato-Oncologia
	Anemie ereditarie*	RDG010	AOU Udine	(adu)	Clinica Ematologica
	Anemie ereditarie*	RDG010	AOU Trieste	(adu)	Medicina Clinica
	Difetti ereditari della coagulazione*	RDG020	ULSS 8 P.O. Castelfranco Veneto	(adu)	Servizio Trasfusionale e Immunologia
	Difetti ereditari della coagulazione*	RDG020	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Clinica Medica II
	Difetti ereditari della coagulazione*	RDG020	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica Oncoematologia Pediatrica Med. Interna B Ematologia
	Difetti ereditari della coagulazione*	RDG020	ULSS 6 P.O. Vicenza	(ped) (adu)	Pediatria Ematologia

	Difetti ereditari della coagulazione*	RDG020	ULSS 9 P.O. Treviso	(adu)	Ematologia
	Difetti ereditari della coagulazione*	RDG020	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Medicina Generale II (adu) Servizio Trasfusionale e Immunoematologia - DMT
	Difetti ereditari della coagulazione*	RDG020	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped)	Pediatria (ped) Ematologia
	Difetti ereditari della coagulazione*	RDG020	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped)	Emato-Oncologia
	Difetti ereditari della coagulazione*	RDG020	AOU Trieste	(adu)	Medicina Clinica
	Difetti ereditari della coagulazione*	RDG020	AOU Udine	(adu)	UO Immunoematologia e M. Trasfusionale Istituto Genetica
Malattie del sangue e degli organi ematopoietici	Altre Malattie Ematologiche Sindrome emolitico-uremica Emoglobinuria parossistica notturna Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente Piastrinopatie ereditarie* Trombocitopenie primarie ereditarie* Neutropenia ciclica Malattia granulomatosa cronica Malattia di Chediak-Higashi	RD0010 RD0020 RD0030 RDG030 RDG040 RD0040 RD0050 RD0060	ULSS 8 P.O. Castelfranco Veneto	(adu)	Servizio Trasfusionale e Immunologia

Malattie del sangue e degli organi ematopoietici	Altre Malattie Ematologiche Sindrome emolitico-uremica Emoglobinuria parossistica notturna Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente Piastrinopatie ereditarie* Trombocitopenie primarie ereditarie* Neutropenia ciclica Malattia granulomatosa cronica Malattia di Chediak-Higashi	RD0010 RD0020 RD0030 RDG030 RDG040 RD0040 RD0050 RD0060	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Clinica Medica II Medicina Interna CLOPD
	Altre Malattie Ematologiche Sindrome emolitico-uremica Emoglobinuria parossistica notturna Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente Piastrinopatie ereditarie* Trombocitopenie primarie ereditarie* Neutropenia ciclica Malattia granulomatosa cronica Malattia di Chediak-Higashi	RD0010 RD0020 RD0030 RDG030 RDG040 RD0040 RD0050 RD0060	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica Oncoematologia Pediatrica Medicina Interna B Ematologia
			Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore - Borgo Trento	(ped) (adu)	Servizio Trasfusionale e Immunoematologia
	Altre Malattie Ematologiche Sindrome emolitico-uremica Emoglobinuria parossistica notturna Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente Piastrinopatie ereditarie* Trombocitopenie primarie ereditarie* Neutropenia ciclica Malattia granulomatosa cronica Malattia di Chediak-Higashi	RD0010 RD0020 RD0030 RDG030 RDG040 RD0040 RD0050 RD0060	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(adu)	Servizio Trasfusionale e Immunoematologia - DMT
	Altre Mal Ematologiche: Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente	RD0030	AOU Udine	(ped) (adu)	Medicina 2/Clinica Reumatologica
	Altre Mal Ematologiche: Neutropenia ciclica	RD0040	AOU Udine	(ped) (adu)	Clinica Ematologia

	Altre Mal Ematologiche: Malattia granulomatosa cronica	RD0050	AOU Udine	(ped) (adu)	Medicina 2
	Altre Mal Ematologiche: Piastrinopatie ereditarie* Neutropenia ciclica	RDG030 RD0040	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped)	Emato-Oncologia
	Altre Mal Ematologiche: Sindrome emolitico-uremica Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente Malattia granulomatosa cronica Malattia di Chediak-Higashi	RD0010 RD0030 RD0050 RD0060	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped)	Clinica Pediatrica
	Altre Mal Ematologiche: Sindrome emolitico-uremica	RD0010	AOU Trieste		Nefrologia e Dialisi
	Altre Mal Ematologiche: Emoglobinuria parossistica notturna Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente	RD0020 RD0030	AOU Trieste		Medicina Clinica

Malattie del sistema nervoso	SNC	Leucodistrofie*	RFG010	ULSS 6 P.O. Vicenza	(adu)	Neurologia
		Ceroido-lipofusinosi*	RFG020			
		Gangliosidosi	RFG030			
		Sindrome di Rett	RF0040			
		Atrofia dentato rubropallidoluysiana	RF0050			
		Epilessia mioclonica progressiva	RF0060			
		Mioclono essenziale ereditario	RF0070			
		Corea di Huntington	RF0080			
		Distonia di torsione idiopatica	RF0090			
		Malattie spinocerebellari*	RFG040			
		Atrofie muscolari spinali*	RFG050			
		Sclerosi laterale amiotrofica	RF0100			
		Sclerosi laterale primaria	RF0110			
		Adrenoleucodistrofia	RF0120			
		Sindrome di Lennox Gastaut	RF0130			
		Sindrome di West	RF0140			
		Narcolessia	RF0150			

Malattie del sistema nervoso	SNC	Leucodistrofie*	RFG010	ULSS 9 P.O. Treviso	(adu)	Neurologia
		Ceroido-lipofusinosi*	RFG020			
		Gangliosidosi	RFG030			
		Sindrome di Rett	RF0040			
		Atrofia dentato rubropallidoluysiana	RF0050			
		Epilessia mioclonica progressiva	RF0060			
		Mioclono essenziale ereditario	RF0070			
		Corea di Huntington	RF0080			
		Distonia di torsione idiopatica	RF0090			
		Malattie spinocerebellari*	RFG040			
		Atrofie muscolari spinali*	RFG050			
		Sclerosi laterale amiotrofica	RF0100			
		Sclerosi laterale primaria	RF0110			
		Adrenoleucodistrofia	RF0120			
		Sindrome di Lennox Gastaut	RF0130			
		Sindrome di West	RF0140			
		Narcolessia	RF0150			

Malattie del sistema nervoso	SNC	Leucodistrofie*	RFG010	ULSS 18 P.O. Rovigo	(adu)	Neurologia
		Ceroido-lipofusinosi*	RFG020			
		Gangliosidosi	RFG030			
		Sindrome di Rett	RF0040			
		Atrofia dentato rubropallidoluysiana	RF0050			
		Epilessia mioclonica progressiva	RF0060			
		Mioclono essenziale ereditario	RF0070			
		Corea di Huntington	RF0080			
		Distonia di torsione idiopatica	RF0090			
		Malattie spinocerebellari*	RFG040			
		Atrofie muscolari spinali*	RFG050			
		Sclerosi laterale amiotrofica	RF0100			
		Sclerosi laterale primaria	RF0110			
		Adrenoleucodistrofia	RF0120			
		Sindrome di Lennox Gastaut	RF0130			
		Sindrome di West	RF0140			
		Narcolessia	RF0150			
Malattie del sistema nervoso	SNC	Leucodistrofie*	RFG010	ULSS 16 P.O. Sant'Antonio- Padova	(adu)	Neuropatologia e Psicopatologia
		Ceroido-lipofusinosi*	RFG020			Neurologia
		Gangliosidosi	RFG030			Neuropsichiatria Infantile
		Sindrome di Rett	RF0040			
		Atrofia dentato rubropallidoluysiana	RF0050			
		Epilessia mioclonica progressiva	RF0060			
		Mioclono essenziale ereditario	RF0070			
		Corea di Huntington	RF0080			
		Distonia di torsione idiopatica	RF0090			
		Malattie spinocerebellari*	RFG040			
		Atrofie muscolari spinali*	RFG050			
		Sclerosi laterale amiotrofica	RF0100			
		Sclerosi laterale primaria	RF0110			
		Adrenoleucodistrofia	RF0120			
		Sindrome di Lennox Gastaut	RF0130			
		Sindrome di West	RF0140			
		Narcolessia	RF0150			

Malattie del sistema nervoso	SNC	Leucodistrofie*	RFG010	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Clinica Neurologica
		Ceroido-lipofuscinosi*	RFG020			
		Gangliosidosi	RFG030			
		Sindrome di Rett	RF0040			
		Atrofia dentato rubropallidoluysiana	RF0050			
		Epilessia mioclonica progressiva	RF0060			
		Mioclono essenziale ereditario	RF0070			
		Corea di Huntington	RF0080			
		Distonia di torsione idiopatica	RF0090			
		Malattie spinocerebellari*	RFG040			
		Atrofie muscolari spinali*	RFG050			
		Sclerosi laterale amiotrofica	RF0100			
		Sclerosi laterale primaria	RF0110			
		Adrenoleucodistrofia	RF0120			
		Sindrome di Lennox Gastaut	RF0130			
		Sindrome di West	RF0140			
		Narcolessia	RF0150			
Malattie del sistema nervoso	SNC	Leucodistrofie*	RFG010	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped) (adu)	Neuropsichiatria Infantile Neurologia Medicina Interna B
		Ceroido-lipofuscinosi*	RFG020			
		Gangliosidosi	RFG030			
		Sindrome di Rett	RF0040			
		Atrofia dentato rubropallidoluysiana	RF0050			
		Epilessia mioclonica progressiva	RF0060			
		Mioclono essenziale ereditario	RF0070			
		Corea di Huntington	RF0080			
		Distonia di torsione idiopatica	RF0090			
		Malattie spinocerebellari*	RFG040			
		Atrofie muscolari spinali*	RFG050			
		Sclerosi laterale amiotrofica	RF0100			
		Sclerosi laterale primaria	RF0110			
		Adrenoleucodistrofia	RF0120			
		Sindrome di Lennox Gastaut	RF0130			
		Sindrome di West	RF0140			
		Narcolessia	RF0150			

Malattie del sistema nervoso	SNC	Leucodistrofie* Ceroido-lipofuscinosi* Gangliosidosi Sindrome di Rett Atrofia dentato rubropallidoluysiana Epilessia mioclonica progressiva Mioclono essenziale ereditario Corea di Huntington Distonia di torsione idiopatica Malattie spinocerebellari* Atrofie muscolari spinali* Sclerosi laterale amiotrofica Sclerosi laterale primaria Adrenoleucodistrofia Sindrome di Lennox Gastaut Sindrome di West Narcolessia	RFG010 RFG020 RFG030 RF0040 RF0050 RF0060 RF0070 RF0080 RF0090 RFG040 RFG050 RF0100 RF0110 RF0120 RF0130 RF0140 RF0150	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(ped)	Pediatria (ped)
	SNC	Leucodistrofie* Ceroido-lipofuscinosi* Gangliosidosi Sindrome di Rett Atrofia dentato rubropallidoluysiana Epilessia mioclonica progressiva Mioclono essenziale ereditario Corea di Huntington Distonia di torsione idiopatica Malattie spinocerebellari* Atrofie muscolari spinali* Sclerosi laterale amiotrofica Sclerosi laterale primaria Adrenoleucodistrofia Sindrome di Lennox Gastaut Sindrome di West Narcolessia	RFG010 RFG020 RFG030 RF0040 RF0050 RF0060 RF0070 RF0080 RF0090 RFG040 RFG050 RF0100 RF0110 RF0120 RF0130 RF0140 RF0150	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Neurologia (adu)

Malattie del sistema nervoso	SNC	Leucodistrofie* Sindrome di Rett Epilessia mioclonica progressiva Distonia di torsione idiopatica Malattie spinocerebellari* Atrofie muscolari spinali* Adrenoleucodistrofia Sindrome di Lennox Gastaut Sindrome di West	RFG010 RF0040 RF0060 RF0090 RFG040 RFG050 RF0120 RF0130 RF0140	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Neuropsichiatria Infantile
		Gangliosidosi	RFG030	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Centro Malattie Metaboliche
		Corea di Huntington Malattie spinocerebellari* Atrofie muscolari spinali* Sclerosi laterale amiotrofica	RF0080 RFG040 RFG050 RF0100	AOU Trieste	(adu)	Clinica Neurologica
		Sindrome di Rett Atrofia dentato rubropallidoluysiana Epilessia mioclonica progressiva Distonia di torsione idiopatica Malattie spinocerebellari* Sclerosi laterale amiotrofica Sindrome di Lennox Gastaut Sindrome di West	RF0040 RF0050 RF0060 RF0090 RFG040 RF0100 RF0130 RF0140	AOU Udine	(adu)	Clinica Neurologica
		Narcolessia	RF0150	AOU Udine	(adu)	UO Neurologia/ Clinica Neurologica
		Corea di Huntington Atrofie muscolari spinali*	RF0080 RFG050	AOU Udine	(adu)	Istituto Genetica

	SNP	Sindrome di Melkersson-Rosenthal Neuropatie ereditarie* Sindrome di Steele-Richardson-Olszewski Polineuropatia cronica infiammatoria demyelinizzante Sindrome di Eaton-Lambert Miopatie congenite ereditarie* Distrofie muscolari* Distrofie miotoniche* Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	RF0160 RFG060 RF0170 RF0180 RF0190 RFG070 RFG080 RFG090 RFG100	ULSS 6 P.O. Vicenza	(adu)	Neurologia
		Sindrome di Melkersson-Rosenthal Neuropatie ereditarie* Sindrome di Steele-Richardson-Olszewski Polineuropatia cronica infiammatoria demyelinizzante Sindrome di Eaton-Lambert Miopatie congenite ereditarie* Distrofie muscolari* Distrofie miotoniche* Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	RF0160 RFG060 RF0170 RF0180 RF0190 RFG070 RFG080 RFG090 RFG100	ULSS 9 P.O. Treviso	(adu)	Neurologia
	SNP	Sindrome di Melkersson-Rosenthal Neuropatie ereditarie* Sindrome di Steele-Richardson-Olszewski Polineuropatia cronica infiammatoria demyelinizzante Sindrome di Eaton-Lambert Miopatie congenite ereditarie* Distrofie muscolari* Distrofie miotoniche* Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	RF0160 RFG060 RF0170 RF0180 RF0190 RFG070 RFG080 RFG090 RFG100	ULSS 16 P.O. Sant'Antonio- Padova	(adu)	Neuropatologia e Psicopatologia Neurologia
		Sindrome di Melkersson-Rosenthal Neuropatie ereditarie* Sindrome di Steele-Richardson-Olszewski Polineuropatia cronica infiammatoria demyelinizzante Sindrome di Eaton-Lambert Miopatie congenite ereditarie* Distrofie muscolari* Distrofie miotoniche* Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	RF0160 RFG060 RF0170 RF0180 RF0190 RFG070 RFG080 RFG090 RFG100	ULSS 18 P.O. Rovigo	(adu)	Neurologia
Malattie del sistema nervoso						

	SNP	Sindrome di Melkersson-Rosenthal Neuropatie ereditarie* Sindrome di Steele-Richardson-Olszewski Polineuropatia cronica infiammatoria demyelinizzante Sindrome di Eaton-Lambert Miopatie congenite ereditarie* Distrofie muscolari* Distrofie miotoniche* Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	RF0160 RFG060 RF0170 RF0180 RF0190 RFG070 RFG080 RFG090 RFG100	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Clinica Neurologica
		Sindrome di Melkersson-Rosenthal Neuropatie ereditarie* Sindrome di Steele-Richardson-Olszewski Polineuropatia cronica infiammatoria demyelinizzante Sindrome di Eaton-Lambert Miopatie congenite ereditarie* Distrofie muscolari* Distrofie miotoniche* Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	RF0160 RFG060 RF0170 RF0180 RF0190 RFG070 RFG080 RFG090 RFG100	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica Neuropsichiatria Infantile Neurologia
Malattie del sistema nervoso	SNP	Sindrome di Melkersson-Rosenthal Neuropatie ereditarie* Sindrome di Steele-Richardson-Olszewski Polineuropatia cronica infiammatoria demyelinizzante Sindrome di Eaton-Lambert Miopatie congenite ereditarie* Distrofie muscolari* Distrofie miotoniche* Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	RF0160 RFG060 RF0170 RF0180 RF0190 RFG070 RFG080 RFG090 RFG100	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Neurologia (adu)

		Neuropatie ereditarie* Miopatie congenite ereditarie* Distrofie muscolari* Distrofie miotoniche* Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	RFG060 RFG070 RFG080 RFG090 RFG100	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped)	Neuropsichiatria Infantile
		Neuropatie ereditarie* Sindrome di Steele-Richardson-Olszewski Polineuropatia cronica infiammatoria demyelinizzante Sindrome di Eaton-Lambert Distrofie muscolari*	RFG060 RF0170 RF0180 RF0190 RFG080	AOU Udine	(adu)	Clinica Neurologica
		Distrofie miotoniche*	RFG090	AOU Udine	(adu)	Istituto di Genetica
Malattie dell'apparato visivo		Vitreoretinopatia essudativa familiare Malattia di Eales Sindrome di Behr Distrofie retiniche ereditarie* Distrofie ereditarie della coroide Ciclite eterocromica di Fuch Atrofia essenziale dell'iride Emeralopia congenita Sindrome di Oguchi Sindrome di Cogan Degenerazioni della cornea* Distrofie ereditarie della cornea* Cheratocono Congiuntivite lineare Atrofia ottica di Leber	RF0200 RF0210 RF0220 RFG110 RFG120 RF0230 RF0240 RF0250 RF0260 RF0270 RFG130 RFG140 RF0280 RF0290 RF0300	ULSS 7 P.O. Conegliano	(adu)	Oculistica

Malattie dell'apparato visivo	Vitreoretinopatia essudativa familiare	RF0200	ULSS 9 P.O. Treviso	(adu)	Oculistica
	Malattia di Eales	RF0210			
	Sindrome di Behr	RF0220			
	Distrofie retiniche ereditarie*	RFG110			
	Distrofie ereditarie della coroide	RFG120			
	Ciclite eterocromica di Fuch	RF0230			
	Atrofia essenziale dell'iride	RF0240			
	Emeralopia congenita	RF0250			
	Sindrome di Oguchi	RF0260			
	Sindrome di Cogan	RF0270			
	Degenerazioni della cornea*	RFG130			
	Distrofie ereditarie della cornea*	RFG140			
	Cheratocono	RF0280			
	Congiuntivite lignea	RF0290			
	Atrofia ottica di Leber	RF0300			
Malattie dell'apparato visivo	Vitreoretinopatia essudativa familiare	RF0200	ULSS 12- P.O. Mestre ULSS 12-P.O. Venezia	(ped)	Oculistica (P.O. Mestre)
	Malattia di Eales	RF0210		(adu)	Oculistica (P.O. Venezia)
	Sindrome di Behr	RF0220			
	Distrofie retiniche ereditarie*	RFG110			
	Distrofie ereditarie della coroide	RFG120			
	Ciclite eterocromica di Fuch	RF0230			
	Atrofia essenziale dell'iride	RF0240			
	Emeralopia congenita	RF0250			
	Sindrome di Oguchi	RF0260			
	Sindrome di Cogan	RF0270			
	Degenerazioni della cornea*	RFG130			
	Distrofie ereditarie della cornea*	RFG140			
	Cheratocono	RF0280			
	Congiuntivite lignea	RF0290			
	Atrofia ottica di Leber	RF0300			

Malattie dell'apparato visivo	Vitreoretinopatia essudativa familiare	RF0200	ULSS 15 P.O. Camposampiero	(adu)	Oculistica
	Malattia di Eales	RF0210			
	Sindrome di Behr	RF0220			
	Distrofie retiniche ereditarie*	RFG110			
	Distrofie ereditarie della coroide	RFG120			
	Ciclite eterocromica di Fuch	RF0230			
	Atrofia essenziale dell'iride	RF0240			
	Emeralopia congenita	RF0250			
	Sindrome di Oguchi	RF0260			
	Sindrome di Cogan	RF0270			
	Degenerazioni della cornea*	RFG130			
	Distrofie ereditarie della cornea*	RFG140			
	Cheratocono	RF0280			
	Congiuntivite lignea	RF0290			
	Atrofia ottica di Leber	RF0300			
Malattie dell'apparato visivo	Vitreoretinopatia essudativa familiare	RF0200	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Clinica Oculistica
	Malattia di Eales	RF0210			
	Sindrome di Behr	RF0220			
	Distrofie retiniche ereditarie*	RFG110			
	Distrofie ereditarie della coroide	RFG120			
	Ciclite eterocromica di Fuch	RF0230			
	Atrofia essenziale dell'iride	RF0240			
	Emeralopia congenita	RF0250			
	Sindrome di Oguchi	RF0260			
	Sindrome di Cogan	RF0270			
	Degenerazioni della cornea*	RFG130			
	Distrofie ereditarie della cornea*	RFG140			
	Cheratocono	RF0280			
	Congiuntivite lignea	RF0290			
	Atrofia ottica di Leber	RF0300			

Malattie dell'apparato visivo	Vitreoretinopatia essudativa familiare	RF0200	ULSS 16 P.O. Sant'Antonio- Padova	(adu)	Oculistica
	Malattia di Eales	RF0210			
	Sindrome di Behr	RF0220			
	Distrofie retiniche ereditarie*	RFG110			
	Distrofie ereditarie della coroide	RFG120			
	Ciclite eterocromica di Fuch	RF0230			
	Atrofia essenziale dell'iride	RF0240			
	Emeralopia congenita	RF0250			
	Sindrome di Oguchi	RF0260			
	Sindrome di Cogan	RF0270			
	Degenerazioni della cornea*	RFG130			
	Distrofie ereditarie della cornea*	RFG140			
	Cheratocono	RF0280			
	Congiuntivite lignea	RF0290			
	Atrofia ottica di Leber	RF0300			
Malattie dell'apparato visivo	Vitreoretinopatia essudativa familiare	RF0200	Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore - Borgo Trento	(adu)	Oculistica
	Malattia di Eales	RF0210			
	Sindrome di Behr	RF0220			
	Distrofie retiniche ereditarie*	RFG110			
	Distrofie ereditarie della coroide	RFG120			
	Ciclite eterocromica di Fuch	RF0230			
	Atrofia essenziale dell'iride	RF0240			
	Emeralopia congenita	RF0250			
	Sindrome di Oguchi	RF0260			
	Sindrome di Cogan	RF0270			
	Degenerazioni della cornea*	RFG130			
	Distrofie ereditarie della cornea*	RFG140			
	Cheratocono	RF0280			
	Congiuntivite lignea	RF0290			
	Atrofia ottica di Leber	RF0300			

Malattie dell'apparato visivo	Vitreoretinopatia essudativa familiare	RF0200	ULSS 18 P.O. Rovigo	(adu)	Oculistica
	Malattia di Eales	RF0210			
	Sindrome di Behr	RF0220			
	Distrofie retiniche ereditarie*	RFG110			
	Distrofie ereditarie della coroide	RFG120			
	Ciclite eterocromica di Fuch	RF0230			
	Atrofia essenziale dell'iride	RF0240			
	Emeralopia congenita	RF0250			
	Sindrome di Oguchi	RF0260			
	Sindrome di Cogan	RF0270			
	Degenerazioni della cornea*	RFG130			
	Distrofie ereditarie della cornea*	RFG140			
	Cheratocono	RF0280			
	Congiuntivite lignea	RF0290			
	Atrofia ottica di Leber	RF0300			
Malattie dell'apparato visivo	Vitreoretinopatia essudativa familiare	RF0200	Ospedale Centrale di Bolzano	(adu)	Oculistica
	Malattia di Eales	RF0210			
	Sindrome di Behr	RF0220			
	Distrofie retiniche ereditarie*	RFG110			
	Distrofie ereditarie della coroide	RFG120			
	Ciclite eterocromica di Fuch	RF0230			
	Atrofia essenziale dell'iride	RF0240			
	Emeralopia congenita	RF0250			
	Sindrome di Oguchi	RF0260			
	Sindrome di Cogan	RF0270			
	Degenerazioni della cornea*	RFG130			
	Distrofie ereditarie della cornea*	RFG140			
	Cheratocono	RF0280			
	Congiuntivite lignea	RF0290			
	Atrofia ottica di Leber	RF0300			
Malattie dell'apparato visivo	Malattia di Eales	RF0210	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped)	Oculistica
	Sindrome di Behr	RF0220			
	Distrofie retiniche ereditarie*	RFG110			
	Cheratocono	RF0280			
	Atrofia ottica di Leber	RF0300			
	Degenerazioni della cornea*	RFG130	Azienda Ospedaliera S. Maria degli Angeli- Pordenone	(adu)	Oculistica
	Distrofie ereditarie della cornea*	RFG140			
	Cheratocono	RF0280			

Malattie del sistema circolatorio	Endocardite reumatica Poliangioite microscopica Poliarterite nodosa Sindrome di Kawasaki Sindrome di Churg-Strauss Sindrome di Goodpasture Granulomatosi di Wegener Arterite a cellule giganti Microangiopatie trombotiche* Malattia di Takayasu Teleangectasia emorragica ereditaria	RG0010 RG0020 RG0030 RG0040 RG0050 RG0060 RG0070 RG0080 RGG010 RG0090 RG0100	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Clinica Medica I Cardiologia Reumatologia Ematologia ed Immunologia clinica Clinica Oculistica
	Sindrome di Budd-Chiari	RG0110	Azienda Ospedaliera di Padova	(adu)	Gastroenterologia
	Microangiopatie trombotiche* Sindrome di Budd-Chiari	RGG010 RG0110	Azienda Ospedaliera di Padova	(adu)	Medicina Interna CLOPD
Malattie del sistema circolatorio	Endocardite reumatica Poliangioite microscopica Poliarterite nodosa Sindrome di Kawasaki Sindrome di Churg-strauss Sindrome di Goodpasture Granulomatosi di Wegener Arterite a cellule giganti Microangiopatie trombotiche* Malattia di Takayasu Teleangectasia emorragica ereditaria Sindrome di Budd-Chiari	RG0010 RG0020 RG0030 RG0040 RG0050 RG0060 RG0070 RG0080 RGG010 RG0090 RG0100 RG0110	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(adu)	Medicina Interna B
Malattie del sistema circolatorio	Endocardite reumatica Poliangioite microscopica Poliarterite nodosa Sindrome di Kawasaki Sindrome di Churg-strauss Sindrome di Goodpasture Granulomatosi di Wegener Arterite a cellule giganti Microangiopatie trombotiche* Malattia di Takayasu Teleangectasia emorragica ereditaria Sindrome di Budd-Chiari	RG0010 RG0020 RG0030 RG0040 RG0050 RG0060 RG0070 RG0080 RGG010 RG0090 RG0100 RG0110	Ospedale Centrale di Bolzano	(adu)	Medicina Interna I (adu) Medicina Interna II (adu) Ematologia

Malattie del sistema circolatorio	Endocardite reumatica	RG0010	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(adu)	Medicina Generale II Nefrologia
	Poliangioite microscopica	RG0020			
	Poliarterite nodosa	RG0030			
	Sindrome di Kawasaki	RG0040			
	Sindrome di Churg-strauss	RG0050			
	Sindrome di Goodpasture	RG0060			
	Granulomatosi di Wegener	RG0070			
	Arterite a cellule giganti	RG0080			
	Microangiopatie trombotiche*	RGG010			
	Malattia di Takayasu	RG0090			
	Teleangectasia emorragica ereditaria	RG0100			
	Sindrome di Budd-Chiari	RG0110			
Malattie del sistema circolatorio	Poliangioite microscopica	RG0020	AOU Udine	(adu)	Nefrologia Clinica Reumatologica
	Sindrome di Goodpasture	RG0060			
	Granulomatosi di Wegener	RG0070			
	Microangiopatie trombotiche*	RGG010	AOU Udine	(adu)	Clinica Reumatologica
	Sindrome di Kawasaki	RG0040			
Malattie del sistema circolatorio	Poliarterite nodosa	RG0030	AOU Udine	(adu)	Medicina 2 Clinica Reumatologica
	Sindrome di Churg-Strauss	RG0050			
	Arterite a cellule giganti	RG0080			
	Malattia di Takayasu	RG0090			
	Sindrome di Budd-Chiari	RG0110	AOU Udine	(adu)	Medicina 2
Malattie del sistema circolatorio	Endocardite reumatica	RG0010	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped)	Clinica Pediatrica
	Sindrome di Kawasaki	RG0040			
	Malattia di Takayasu	RG0090			

Malattie del sistema circolatorio	Endocardite reumatica Poliangioite microscopica Poliarterite nodosa Sindrome di Kawasaki Sindrome di Churg-Strauss Sindrome di Goodpasture Granulomatosi di Wegener Arterite a cellule giganti Microangiopatie trombotiche* Malattia di Takayasu Teleangectasia emorragica ereditaria	RG0010 RG0020 RG0030 RG0040 RG0050 RG0060 RG0070 RG0080 RGG010 RG0090 RG0100	AOU Trieste	(adu)	Medicina Clinica
Malattie dell'apparato digerente	Acalasia Gastrite ipertrofica gigante Gastroenterite eosinofila Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale Colangite primitiva sclerosante Sprue celiaca Malattia da inclusione dei microvilli Linfangectasia intestinale Malattia di Waldmann	RI0010 RI0020 RI0030 RI0040 RI0050 RI0060 RI0070 RI0080 RC0140	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Clinica Medica I Gastroenterologia Chirurgia Generale II Anatomia patologica
	Acalasia	RI0010	Azienda Ospedaliera di Padova	(adu)	Chirurgia Generale III
Malattie dell'apparato digerente	Acalasia Gastrite ipertrofica gigante Gastroenterite eosinofila Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale Colangite primitiva sclerosante Sprue celiaca Malattia da inclusione dei microvilli Linfangectasia intestinale Malattia di Waldmann	RI0010 RI0020 RI0030 RI0040 RI0050 RI0060 RI0070 RI0080 RC0140	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped)	Clinica Pediatrica
			Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore - Borgo Trento	(adu)	Gastroenterologia
Malattie dell'apparato digerente	Acalasia Gastrite ipertrofica gigante Gastroenterite eosinofila Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale Colangite primitiva sclerosante Sprue celiaca Malattia da inclusione dei microvilli Linfangectasia intestinale Malattia di Waldmann	RI0010 RI0020 RI0030 RI0040 RI0050 RI0060 RI0070 RI0080 RC0140	ULSS 9 P.O. Treviso	(adu)	Gastroenterologia Chirurgia III

Malattie dell'apparato digerente	Acalasia Gastrite ipertrofica gigante Gastroenterite eosinofila Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale Colangite primitiva sclerosante Sprue celiaca Malattia da inclusione dei microvilli Linfangectasia intestinale Malattia di Waldmann	RI0010 RI0020 RI0030 RI0040 RI0050 RI0060 RI0070 RI0080 RC0140	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Gastroenterologia (adu)
Malattie dell'apparato digerente	Acalasia Gastrite ipertrofica gigante Gastroenterite eosinofila Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale Colangite primitiva sclerosante Sprue celiaca Malattia da inclusione dei microvilli Linfangectasia intestinale Malattia di Waldmann	RI0010 RI0020 RI0030 RI0040 RI0050 RI0060 RI0070 RI0080 RC0140	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(ped)	Pediatria
Malattie dell'apparato digerente	Gastrite ipertrofica gigante Gastroenterite eosinofila Sprue celiaca Linfangectasia intestinale	RI0020 RI0030 RI0060 RI0080	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica
	Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale	RI0040	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped) (adu)	Chirurgia Pediatrica
Malattie dell'apparato digerente	Acalasia	RI0010	AOU Udine	(adu)	Clinica Chirurgica
	Gastroenterite eosinofila Sprue celiaca	RI0030 RI0060	AOU Udine	(adu)	Medicina 2
	Colangite primitiva sclerosante	RI0050	AOU Udine	(adu)	Clinica Medica
	Sprue celiaca	RI0060	AOU Udine	(ped)	Clinica Pediatrica

Malattie dell'apparato genito-urinario	Diabete insipido nefrogenico Fibrosi retroperitoneale Cistite interstiziale	RJ0010 RJ0020 RJ0030	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Ematologia ed Immunologia Urologia
Malattie dell'apparato genito-urinario	Diabete insipido nefrogenico	RJ0010	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped)	Clinica Pediatrica
Malattie dell'apparato genito-urinario	Diabete insipido nefrogenico Fibrosi retroperitoneale Cistite interstiziale	RJ0010 RJ0020 RJ0030	ULSS 1 P.O. Belluno	(ped) (adu)	Urologia
Malattie dell'apparato genito-urinario	Diabete insipido nefrogenico Fibrosi retroperitoneale Cistite interstiziale	RJ0010 RJ0020 RJ0030	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(adu)	Urologia
Malattie dell'apparato genito-urinario	Diabete insipido nefrogenico Fibrosi retroperitoneale Cistite interstiziale	RJ0010 RJ0020 RJ0030	Ospedale Centrale di Bolzano	(adu)	Urologia
Malattie dell'apparato genito-urinario	Fibrosi retroperitoneale	RJ0020	AOU Udine	(adu)	Clinica Reumatologica/ Urologia
	Cistite interstiziale	RJ0030	AOU Udine	(adu)	Urologia
Malattie dell'apparato genito-urinario	Diabete insipido nefrogenico	RJ0010	Azienda Ospedaliera S. Maria degli Angeli-Pordenone	(adu)	Nefrologia ed Emodialisi
	Fibrosi retroperitoneale Cistite interstiziale	RJ0020 RJ0030	Azienda Ospedaliera S. Maria degli Angeli-Pordenone	(adu)	Urologia
Malattie dell'apparato genito-urinario	Diabete insipido nefrogenico	RJ0010	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste		Clinica Pediatrica

Malattie della pelle e del tessuto sottocutaneo	Eritrocheratolisi hiemalis Dermatite erpetiforme Pemfigo Pemfigoide bolloso Pemfigoide benigno delle mucose Lichen sclerosus et atrophicus	RL0010 RL0020 RL0030 RL0040 RL0050 RL0060	ULSS 9 P.O. Treviso	(adu)	Dermatologia
Malattie della pelle e del tessuto sottocutaneo	Eritrocheratolisi hiemalis Dermatite erpetiforme Pemfigo Pemfigoide bolloso Pemfigoide benigno delle mucose Lichen sclerosus et atrophicus	RL0010 RL0020 RL0030 RL0040 RL0050 RL0060	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Clinica Dermatologica
Malattie della pelle e del tessuto sottocutaneo	Eritrocheratolisi hiemalis Dermatite erpetiforme Pemfigo Pemfigoide bolloso Pemfigoide benigno delle mucose Lichen sclerosus et atrophicus	RL0010 RL0020 RL0030 RL0040 RL0050 RL0060	Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore - Borgo Trento	(adu)	Dermatologia
Malattie della pelle e del tessuto sottocutaneo	Eritrocheratolisi hiemalis Dermatite erpetiforme Pemfigo Pemfigoide bolloso Pemfigoide benigno delle mucose Lichen sclerosus et atrophicus	RL0010 RL0020 RL0030 RL0040 RL0050 RL0060	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(adu)	Dermatologia
Malattie della pelle e del tessuto sottocutaneo	Eritrocheratolisi hiemalis Dermatite erpetiforme Pemfigo Pemfigoide bolloso Pemfigoide benigno delle mucose Lichen sclerosus et atrophicus	RL0010 RL0020 RL0030 RL0040 RL0050 RL0060	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped) (adu)	Dermatologia (adu + ped)
Malattie della pelle e del tessuto sottocutaneo	Dermatite erpetiforme Lichen sclerosus et atrophicus	RL0020 RL0060	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica

Malattie della pelle e del tessuto sottocutaneo	Pemfigo Pemfigoide bolloso Pemfigoide benigno delle mucose Lichen sclerosus et atrophicus	RL0030 RL0040 RL0050 RL0060	AOU Trieste	(adu)	Clinica Dermatologica
Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	Dermatomiosite Polimiosite Connettivite mista Connettiviti indifferenziate Fascite eosinofila Fascite diffusa Policondrite	RM0010 RM0020 RM0030 RMG010 RM0040 RM0050 RM0060	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Reumatologia Ematologia ed Immunologia clinica Clinica Neurologica
Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	Dermatomiosite Polimiosite Connettivite mista Connettiviti indifferenziate Fascite eosinofila Fascite diffusa Policondrite	RM0010 RM0020 RM0030 RMG010 RM0040 RM0050 RM0060	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(adu)	Medicina Interna B Neurologia
Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	Dermatomiosite Polimiosite Connettivite mista Connettiviti indifferenziate Fascite eosinofila Fascite diffusa Policondrite	RM0010 RM0020 RM0030 RMG010 RM0040 RM0050 RM0060	ULSS 12 P.O. S. Giovanni e Paolo- Venezia	(adu)	Reumatologia
Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	Dermatomiosite Polimiosite Connettivite mista Connettiviti indifferenziate Fascite eosinofila Fascite diffusa Policondrite	RM0010 RM0020 RM0030 RMG010 RM0040 RM0050 RM0060	Ospedale Centrale di Bolzano	(adu)	Medicina Interna I Medicina Interna II Dermatologia

Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	Dermatomiosite	RM0010	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(adu)	Medicina Generale I
	Polimiosite	RM0020			
	Connettivite mista	RM0030			
	Connettiviti indifferenziate	RMG010			
	Fascite eosinofila	RM0040			
	Fascite diffusa	RM0050			
	Policondrite	RM0060			
Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	Dermatomiosite	RM0010	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped)	Clinica Pediatrica
	Connettivite mista	RM0030			
	Connettiviti indifferenziate	RMG010			
Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	Dermatomiosite	RM0010	AOU Trieste	(adu)	Clinica Dermatologica
	Polimiosite	RM0020	AOU Trieste	(adu)	Medicina Clinica
	Connettivite mista	RM0030			
	Connettiviti indifferenziate	RMG010			
	Fascite eosinofila	RM0040			
	Fascite diffusa	RM0050			
	Policondrite	RM0060			
Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	Dermatomiosite	RM0010	AOU Udine	(adu)	Medicina 2 Clinica Reumatologica
	Polimiosite	RM0020			
	Connettivite mista	RM0030			
	Fascite eosinofila	RM0040			
	Connettiviti indifferenziate	RMG010			
	Fascite diffusa	RM0050	AOU Udine	(adu)	Clinica Reumatologica
	Policondrite	RM0060			
Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	Dermatomiosite	RM0010	Azienda Ospedaliera S. Maria degli Angeli- Pordenone	(adu)	Medicina Generale
	Polimiosite	RM0020			
	Connettivite mista	RM0030			
	Connettiviti indifferenziate	RMG010			

Malformazioni del Sistema Nervoso	Sindrome di Arnold-Chiari	RN0010	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Clinica Neurologica Neurochirurgia
	Microcefalia	RN0020			
	Agenesia cerebellare	RN0030			
	Sindrome di Joubert	RN0040			
	Lissencefalia	RN0050			
	Oloprosencefalia	RN0060			
	Sindrome di Chiray-Foix	RN0070			
	Disautonomia familiare	RN0080			
	Sindrome da Regressione Caudale	RN0300			
	Sindrome di Moebius	RN0990			
	Sindrome di Isaacs	RN1490			
	Neuroacantocitosi	RN1570			
	Sindrome di Walzer-Warburg	RN1740			
	Sindrome di Weill-Marchesani	RN1750			
Malformazioni del Sistema Nervoso	Sindrome di Arnold-Chiari	RN0010	Azienda Ospedaliera di Verona – Policlinico G.B. Rossi – Borgo Roma	(ped) (adu)	Neuropsichiatria Infantile Clinica Pediatrica Neurologia Medicina Interna B
	Microcefalia	RN0020			
	Agenesia cerebellare	RN0030			
	Sindrome di Joubert	RN0040			
	Lissencefalia	RN0050			
	Oloprosencefalia	RN0060			
	Sindrome di Chiray-Foix	RN0070	Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore – Borgo Trento	(ped) (adu)	Neurochirurgia pediatrica Neurochirurgia
	Disautonomia familiare	RN0080			
	Sindrome da Regressione Caudale	RN0300			
	Sindrome di Moebius	RN0990			
	Sindrome di Isaacs	RN1490			
	Neuroacantocitosi	RN1570			
	Sindrome di Walzer-Warburg	RN1740			
	Sindrome di Weill-Marchesani	RN1750			

Malformazioni del Sistema Nervoso	Sindrome di Arnold-Chiari	RN0010	ULSS 9 P.O. Treviso	(ped) (adu)	Pediatria Genetica Medica Chirurgia Pediatrica Neurochirurgia
	Microcefalia	RN0020			
	Agenesia cerebellare	RN0030			
	Sindrome di Joubert	RN0040			
	Lissencefalia	RN0050			
	Oloprosencefalia	RN0060			
	Sindrome di Chiray-Foix	RN0070			
	Disautonomia familiare	RN0080			
	Sindrome da Regressione Caudale	RN0300			
	Sindrome di Moebius	RN0990			
	Sindrome di Isaacs	RN1490			
	Neuroacantocitosi	RN1570			
	Sindrome di Walker-Warburg	RN1740			
	Sindrome di Weill-Marchesani	RN1750			
Malformazioni del Sistema Nervoso	Sindrome di Arnold-Chiari	RN0010	ULSS 6 P.O. Vicenza	(ped) (adu)	Pediatria Chirurgia Pediatrica Neurologia
	Microcefalia	RN0020			
	Agenesia cerebellare	RN0030			
	Sindrome di Joubert	RN0040			
	Lissencefalia	RN0050			
	Oloprosencefalia	RN0060			
	Sindrome di Chiray-Foix	RN0070			
	Disautonomia familiare	RN0080			
	Sindrome da Regressione Caudale	RN0300			
	Sindrome di Moebius	RN0990			
	Sindrome di Isaacs	RN1490			
	Neuroacantocitosi	RN1570			
	Sindrome di Walker-Warburg	RN1740			
	Sindrome di Weill-Marchesani	RN1750			

Malformazioni del Sistema Nervoso	Sindrome di Arnold-Chiari	RN0010	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Neurologia (adu)
	Microcefalia	RN0020			
	Agenesia cerebellare	RN0030			
	Sindrome di Joubert	RN0040			
	Lissencefalia	RN0050			
	Oloprosencefalia	RN0060			
	Sindrome di Chiray-Foix	RN0070			
	Disautonomia familiare	RN0080			
	Sindrome da Regressione Caudale	RN0300			
	Sindrome di Moebius	RN0990			
	Sindrome di Isaacs	RN1490			
	Neuroacantocitosi	RN1570			
	Sindrome di Walker-Warburg	RN1740			
	Sindrome di Weill-Marchesani	RN1750			

	Sindrome di Arnold-Chiari Microcefalia Agenesia cerebellare Sindrome di Joubert Lissencefalia Oloprosencefalia Sindrome di Chiray-Foix Disautonomia familiare Sindrome da Regressione Caudale Sindrome di Moebius Sindrome di Isaacs Neuroacantocitosi Sindrome di Walker-Warburg Sindrome di Weill-Marchesani	RN0010 RN0020 RN0030 RN0040 RN0050 RN0060 RN0070 RN0080 RN0300 RN0990 RN1490 RN1570 RN1740 RN1750	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	(ped)	Pediatria
	Sindrome di Arnold-Chiari Microcefalia Agenesia cerebellare Lissencefalia	RN0010 RN0020 RN0030 RN0050	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Neuropsichiatria Infantile
	Sindrome di Moebius	RN0990	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Oculistica
Malattie mitocondriali e dei perossisomi	Malattia di Alpers Sindrome di Kearns-Sayre Malattia di Leigh Sindrome Melas Sindrome Merrf Sindrome di Zellweger	RF0010 RF0020 RF0030 RN0710 RN0720 RN1760	Azienda Ospedaliera di Verona - Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped) (adu)	Neuropsichiatria Infantile Neurologia Medicina Interna B
	Malattia di Alpers Sindrome di Kearns-Sayre Malattia di Leigh Sindrome Melas Sindrome Merrf Sindrome di Zellweger	RF0010 RF0020 RF0030 RN0710 RN0720 RN1760	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Clinica Neurologica

Malattie mitocondriali e dei perossisomi	Malattia di Alpers Sindrome di Kearns-Sayre Malattia di Leigh Sindrome Melas Sindrome Merrf Sindrome di Zellweger	RF0010 RF0020 RF0030 RN0710 RN0720 RN1760	ULSS 16 Ospedale Sant'Antonio-Padova	(ped) (adu)	Neuropatologia e Psicopatologia
	Malattia di Alpers Sindrome di Kearns-Sayre Malattia di Leigh Sindrome Melas Sindrome Merrf Sindrome di Zellweger	RF0010 RF0020 RF0030 RN0710 RN0720 RN1760	ULSS 9 P.O. Treviso	(ped) (adu)	Pediatria Genetica Medica Neurologia
	Malattia di Alpers Sindrome di Kearns-Sayre Malattia di Leigh Sindrome Melas Sindrome Merrf Sindrome di Zellweger	RF0010 RF0020 RF0030 RN0710 RN0720 RN1760	ULSS 6 P.O. Vicenza	(ped) (adu)	Pediatria Neurologia
	Malattia di Alpers Sindrome di Kearns-Sayre Malattia di Leigh Sindrome Melas Sindrome Merrf Sindrome di Zellweger	RF0010 RF0020 RF0030 RN0710 RN0720 RN1760	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Neurologia (adu)
Malattie mitocondriali e dei perossisomi	Malattia di Alpers Sindrome di Kearns-Sayre Malattia di Leigh Sindrome Melas Sindrome Merrf Sindrome di Zellweger	RF0010 RF0020 RF0030 RN0710 RN0720 RN1760	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	(ped)	Pediatria
	Malattia di Leigh	RF0030	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Neuropsichiatria Infantile
	Sindrome di Zellweger	RN1760	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Centro Malattie Metaboliche

Malformazioni oculari	Anomalia di Axenfeld-Rieger	RN0090	ULSS 12- P.O. Umberto I Mestre	(adu)	Oculistica (P.O. Mestre)
	Anomalia di Peter	RN0100	ULSS 12- P.O. S. Giovanni e Paolo- Venezia		Oculistica (P.O. Venezia)
	Aniridia	RN0110			
	Coloboma congenito del disco ottico	RN0120			
	Anomalia di Morning Glory	RN0130			
	Persistenza della membrana pupillare	RN0140			
	Sindrome di De Morsier	RN0860			
	Sindrome di Rieger	RN1050			
	Sindrome di Stickler	RN1220			
	Malattia di Norrie	RN1580			
	Sindrome di Vogt-Koyanagi-Harada	RN1720			
	Anomalia di Axenfeld-Rieger	RN0090	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria
	Anomalia di Peter	RN0100			
	Aniridia	RN0110			
	Coloboma congenito del disco ottico	RN0120			
	Anomalia di Morning Glory	RN0130			
	Persistenza della membrana pupillare	RN0140			
	Sindrome di De Morsier	RN0860			
	Sindrome di Rieger	RN1050			
	Sindrome di Stickler	RN1220			
	Malattia di Norrie	RN1580			
	Sindrome di Vogt-Koyanagi-Harada	RN1720			
	Anomalia di Axenfeld-Rieger	RN0090	Azienda Ospedaliera di Verona - Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped)	Clinica Pediatrica
	Anomalia di Peter	RN0100			
	Aniridia	RN0110			
	Coloboma congenito del disco ottico	RN0120			
	Anomalia di Morning Glory	RN0130			
	Persistenza della membrana pupillare	RN0140			
	Sindrome di De Morsier	RN0860			
	Sindrome di Rieger	RN1050			
	Sindrome di Stickler	RN1220			
	Malattia di Norrie	RN1580			
	Sindrome di Vogt-Koyanagi-Harada	RN1720			
	Anomalia di Axenfeld-Rieger	RN0090	Ospedale Centrale di Bolzano	(adu)	Oculistica
	Anomalia di Peter	RN0100			
	Aniridia	RN0110			
	Coloboma congenito del disco ottico	RN0120			
	Anomalia di Morning Glory	RN0130			
	Persistenza della membrana pupillare	RN0140			
	Sindrome di De Morsier	RN0860			
	Sindrome di Rieger	RN1050			
	Sindrome di Stickler	RN1220			
	Malattia di Norrie	RN1580			
	Sindrome di Vogt-Koyanagi-Harada	RN1720			

Malformazioni oculari	Anomalia di Axenfeld-Rieger Anomalia di Peter Aniridia Coloboma congenito del disco ottico Anomalia di Morning Glory Persistenza della membrana pupillare Sindrome di De Morsier Sindrome di Rieger Sindrome di Stickler Malattia di Norrie Sindrome di Vogt-Koyanagi-Harada	RN0090 RN0100 RN0110 RN0120 RN0130 RN0140 RN0860 RN1050 RN1220 RN1580 RN1720	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Oculistica
	Sindrome di Vogt-Koyanagi-Harada Anomalia di Morning Glory	RN1720 RN0130	AOU Udine		Clinica Oculistica
	Anomalia di Peter Aniridia	RN0100 RN0110	AOU Udine		Istituto di Genetica
Malformazioni gastro-intestinali	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea Atresia del digiuno Atresia o stenosi duodenale Ano imperforato Malattia di Hirschsprung Atresia biliare Malattia di Caroli Malattia del fegato policistico Gastroschisi Sindrome di Peutz Jeghers	RN0160 RN0170 RN0180 RN0190 RN0200 RN0210 RN0220 RN0230 RN0320 RN0760	Azienda Ospedaliera di Verona - Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped)	Clinica Pediatrica Chirurgia Pediatrica
			Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore - Borgo Trento	(adu)	Gastroenterologia
Malformazioni gastro-intestinali	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea Atresia del digiuno Atresia o stenosi duodenale Ano imperforato Malattia di Hirschsprung Atresia biliare Malattia di Caroli Malattia del fegato policistico Gastroschisi Sindrome di Peutz Jeghers	RN0160 RN0170 RN0180 RN0190 RN0200 RN0210 RN0220 RN0230 RN0320 RN0760	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Gastroenterologia Chirurgia Generale II

Malformazioni gastro-intestinali	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea	RN0160	ULSS 9 P.O. Treviso	(ped) (adu)	Pediatria Genetica Medica Chirurgia Pediatrica
	Atresia del digiuno	RN0170			
	Atresia o stenosi duodenale	RN0180			
	Ano imperforato	RN0190			
	Malattia di Hirschsprung	RN0200			
	Atresia biliare	RN0210			
	Malattia di Caroli	RN0220			
	Malattia del fegato policistico	RN0230			
	Gastroschisi	RN0320			
Malformazioni gastro-intestinali	Sindrome di Peutz Jeghers	RN0760	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Gastroenterologia (adu)
	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea	RN0160			
	Atresia del digiuno	RN0170			
	Atresia o stenosi duodenale	RN0180			
	Ano imperforato	RN0190			
	Malattia di Hirschsprung	RN0200			
	Atresia biliare	RN0210			
	Malattia di Caroli	RN0220			
	Malattia del fegato policistico	RN0230			
	Gastroschisi	RN0320			
	Sindrome di Peutz Jeghers	RN0760	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Nefrologia (adu)
	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea	RN0160			
	Atresia del digiuno	RN0170			
	Atresia o stenosi duodenale	RN0180			
	Ano imperforato	RN0190			
	Malattia di Hirschsprung	RN0200			
	Atresia biliare	RN0210			
	Malattia di Caroli	RN0220			
	Malattia del fegato policistico	RN0230			
	Gastroschisi	RN0320			
	Sindrome di Peutz Jeghers	RN0760	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Chirurgia Pediatrica
	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea	RN0160			
	Atresia del digiuno	RN0170			
	Atresia o stenosi duodenale	RN0180			
	Ano imperforato	RN0190			
	Malattia di Hirschsprung	RN0200			
	Gastroschisi	RN0320			

	Atresia biliare	RN0210	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Clinica pediatrica
	Sindrome di Peutz Jeghers	RN0760	CRO Aviano	(adu)	SOC Gastroenterologia
Malformazioni genito-urinarie	Ermafroditismo vero Rene con midollare a spugna Sindrome unghia-rotula Sindrome di Alport Wagr sindrome di Pseudoermafroditismi	RN0240 RN0250 RN1190 RN1360 RN1730 RNG010	ULSS 1 P.O. Belluno	(ped) (adu)	Urologia
	Ermafroditismo vero Rene con midollare a spugna Sindrome unghia-rotula Sindrome di Alport Wagr sindrome di Pseudoermafroditismi	RN0240 RN0250 RN1190 RN1360 RN1730 RNG010	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Urologia Clinica Medica III Endocrinologia
	Ermafroditismo vero Rene con midollare a spugna Sindrome unghia-rotula Sindrome di Alport Wagr sindrome di Pseudoermafroditismi	RN0240 RN0250 RN1190 RN1360 RN1730 RNG010	Azienda Ospedaliera di Verona - Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped)	Clinica Pediatrica
	Ermafroditismo vero Rene con midollare a spugna Sindrome unghia-rotula Sindrome di Alport Wagr sindrome di Pseudoermafroditismi	RN0240 RN0250 RN1190 RN1360 RN1730 RNG010	ULSS 6 P.O. Vicenza	(ped)	Chirurgia Pediatrica
	Ermafroditismo vero Rene con midollare a spugna Sindrome unghia-rotula Sindrome di Alport Wagr sindrome di Pseudoermafroditismi	RN0240 RN0250 RN1190 RN1360 RN1730 RNG010	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	(adu)	Urologia (adu)
	Ermafroditismo vero Rene con midollare a spugna Sindrome unghia-rotula Sindrome di Alport Wagr sindrome di Pseudoermafroditismi	RN0240 RN0250 RN1190 RN1360 RN1730 RNG010	Ospedale Centrale di Bolzano	(adu)	Urologia (adu)
	Ermafroditismo vero Rene con midollare a spugna Sindrome unghia-rotula Sindrome di Alport Wagr sindrome di Pseudoermafroditismi	RN0240 RN0250 RN1190 RN1360 RN1730 RNG010			

	Ermafroditismo vero Sindrome di Alport	RN0240 RN1360	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste		Clinica pediatrica
	Rene con midollare a spugna Sindrome di Alport	RN0250 RN1360	AOU Trieste		Medicina Clinica
Malformazioni condro-ossee	Focomelia	RN0260	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Clinica Medica I
	Deformita' di Sprengel	RN0270			
	Acrodisostosi	RN0280			
	Camptodattilia familiare	RN0290			
	Sindrome di Klippel Feil	RN0310			
	Sindrome di Ehlers-Danlos	RN0330			
	Sindrome di Adams Oliver	RN0340			
	Sindrome di Dyggve Melchior Clausen (Dmc)	RN0370			
	Sindrome di Filippi	RN0380			
	Greig Sindrome di Cefalopolisindattilia	RN0390			
	Sindrome Di Jackson Weiss	RN0400			
	Sindrome di Jarcho-Levin	RN0410			
	Sindrome di Poland	RN0430			
	Sindrome cerebro-costo-mandibolare	RN0450			
	Sindrome oto-palato-digitale	RN0470			
	Sindrome trisma- pseudocamptodattilia	RN0480			
	Displasia oculo-digito-dentale	RN1440			
	Displasia spondiloepifisaria congenita	RN1450			
	Sindrome di Klippel Trenaunay	RN1510			
	Condrodistrofie congenite	RNG050			
	Osteodistrofie congenite	RNG060			

Malformazioni condro-ossee	Focomelia Deformita' di Sprengel Acrodisostosi Camptodattilia familiare Sindrome di Klippel Feil Sindrome di Ehlers-Danlos Sindrome di Adams Oliver Sindrome di Dyggve Melchior Clausen (Dmc) Sindrome di Filippi Greig Sindrome di Cefalopolisindattilia Sindrome Di Jackson Weiss Sindrome di Jarcho-Levin Sindrome di Poland Sindrome cerebro-costo-mandibolare Sindrome oto-palato-digitale Sindrome trisma- pseudocamptodattilia Displasia oculo-digito-dentale Displasia spondiloepifisaria congenita Sindrome di Klippel Trenaunay Condrodistrofie congenite Osteodistrofie congenite	RN0260 RN0270 RN0280 RN0290 RN0310 RN0330 RN0340 RN0370 RN0380 RN0390 RN0400 RN0410 RN0430 RN0450 RN0470 RN0480 RN1440 RN1450 RN1510 RNG050 RNG060	Azienda Ospedaliera di Verona - Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica Chirurgia Pediatrica
	Sindrome di Klippel Trenaunay	RN1510	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Clinica Pediatrica
	Focomelia Camptodattilia familiare Sindrome di Klippel Feil Displasia spondiloepifisaria congenita Condrodistrofie congenite	RN0260 RN0290 RN0310 RN1450 RNG050	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Ortopedia
	Sindrome di Ehlers-Danlos Osteodistrofie congenite <i>(Limitatamente ad Osteogenesi Imperfetta)</i>	RN0330 RNG060	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Centro Malattie Metaboliche

Malformazioni Dermatologiche	Blue rubber bleb nevus	RN0150	Azienda Ospedaliera di Verona - Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped)	Clinica Pediatrica
	Cutis laxa	RN0500	Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore - Borgo Trento	(adu)	Dermatologia
	Incontinentia pigmenti	RN0510			
	Xeroderma pigmentoso	RN0520			
	Cheratosi follicolare acuminata	RN0530			
	Cute marmorea teleangectasica congenita	RN0540			
	Malattia di Darier	RN0550			
	Discheratosi congenita	RN0560			
	Epidermolisi bollosa	RN0570			
	Eritrocheratodermia simmetrica progressiva	RN0580			
	Eritrocheratodermia variabile	RN0590			
	Ipercheratosi epidermolitica	RN0600			
	Ipoplasia focale dermica	RN0610			
	Pachidermoperiostosi	RN0620			
	Pseudoxantoma elastico	RN0630			
	Aplasia congenita della cute	RN0640			
	Sindrome di Parry-Romberg	RN0650			
	Ipomelanos di Ito	RN1480			
	Sindrome Kid	RN1500			
	Sindrome del nevo displastico	RN1650			
	Sindrome del nevo epidermale	RN1660			
	Sindrome di Sjogren-Larsson	RN1700			
	Sindrome di Tay	RN1710			
	Ittiosi congenite	RNG070			

Malformazioni Dermatologiche	Blue rubber bleb nevus	RN0150	ULSS 9 P.O. Treviso	(ped) (adu)	Pediatria Genetica Medica Dermatologia
	Cutis laxa	RN0500			
	Incontinentia pigmenti	RN0510			
	Xeroderma pigmentoso	RN0520			
	Cheratosi follicolare acuminata	RN0530			
	Cute marmorea teleangectasica congenita	RN0540			
	Malattia di Darier	RN0550			
	Discheratosi congenita	RN0560			
	Epidermolisi bollosa	RN0570			
	Eritrocheratodermia simmetrica progressiva	RN0580			
	Eritrocheratodermia variabile	RN0590			
	Ipercheratosi epidermolitica	RN0600			
	Ipoplasia focale dermica	RN0610			
	Pachidermoperiostosi	RN0620			
	Pseudoxantoma elastico	RN0630			
	Aplasia congenita della cute	RN0640			
	Sindrome di Parry-Romberg	RN0650			
	Ipomelanosi di Ito	RN1480			
	Sindrome Kid	RN1500			
	Sindrome del nevo displastico	RN1650			
	Sindrome del nevo epidermale	RN1660			
	Sindrome di Sjogren-Larsson	RN1700			
	Sindrome di Tay	RN1710			
	Ittiosi congenite	RNG070			

Malformazioni Dermatologiche	Blue rubber bleb nevus	RN0150	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped)	Dipartimento di Pediatria
	Cutis laxa	RN0500		(adu)	Clinica Dermatologica
	Incontinentia pigmenti	RN0510			
	Xeroderma pigmentoso	RN0520			
	Cheratosi follicolare acuminata	RN0530			
	Cute marmorea teleangectasica congenita	RN0540			
	Malattia di Darier	RN0550			
	Discheratosi congenita	RN0560			
	Epidermolisi bollosa	RN0570			
	Eritrocheratodermia simmetrica progressiva	RN0580			
	Eritrocheratodermia variabile	RN0590			
	Ipercheratosi epidermolitica	RN0600			
	Ipoplasia focale dermica	RN0610			
	Pachidermoperiostosi	RN0620			
	Pseudoxantoma elastico	RN0630			
	Aplasia congenita della cute	RN0640			
	Sindrome di Parry-Romberg	RN0650			
	Ipomelanososi di Ito	RN1480			
	Sindrome Kid	RN1500			
	Sindrome del nevo displastico	RN1650			
	Sindrome del nevo epidermale	RN1660			
	Sindrome di Sjogren-Larsson	RN1700			
	Sindrome di Tay	RN1710			
	Ittiosi congenite	RNG070			

Malformazioni Dermatologiche	Blue rubber bleb nevus	RN0150	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	(adu)	Dermatologia
	Cutis laxa	RN0500			
	Incontinentia pigmenti	RN0510			
	Xeroderma pigmentoso	RN0520			
	Cheratosi follicolare acuminata	RN0530			
	Cute marmorea teleangectasica congenita	RN0540			
	Malattia di Darier	RN0550			
	Discheratosi congenita	RN0560			
	Epidermolisi bollosa	RN0570			
	Eritrocheratodermia simmetrica progressiva	RN0580			
	Eritrocheratodermia variabile	RN0590			
	Ipercheratosi epidermolitica	RN0600			
	Ipoplasia focale dermica	RN0610			
	Pachidermoperiostosi	RN0620			
	Pseudoxantoma elastico	RN0630			
	Aplasia congenita della cute	RN0640			
	Sindrome di Parry-Romberg	RN0650			
	Ipomelanos di Ito	RN1480			
	Sindrome Kid	RN1500			
	Sindrome del nevo displastico	RN1650			
	Sindrome del nevo epidermale	RN1660			
Malformazioni Dermatologiche	Sindrome di Sjogren-Larsson	RN1700	AOU Udine	(adu)	Clinica Oculistica
	Sindrome di Tay	RN1710			
	Ittiosi congenite	RNG070			
Malformazioni Dermatologiche	Pseudoxantoma elastico	RN0630	AOU Udine	(adu)	Clinica Oculistica
	Sindrome di Parry-Romberg	RN0650			
	Sindrome di Tay	RN1710	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste		Centro Malattie Metaboliche

	Incontinentia pigmenti Discheratosi congenita Epidermolisi bollosa	RN0510 RN0560 RN0570	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste		Clinica Pediatrica
	Xeroderma pigmentoso Sindrome di Parry-Romberg Sindrome del nevo displastico Sindrome di Tay	RN0520 RN0650 RN1650 RN1710	AOU Trieste	(adu)	Clinica Dermatologica
Anomalie Cromosomiche	Sindrome di Down Malattia del cri du chat Sindrome di Turner Sindrome di Klinefelter Sindrome di Wolf-Hirschhorn Sindromi da aneuploidia cromosomica Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica	RN0660 RN0670 RN0680 RN0690 RN0700 RNG080 RNG090	Azienda Ospedaliera di Verona - Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped) (adu)	Pediatria Neuropsichiatria Infantile
	Sindrome di Down Malattia del cri du chat Sindrome di Turner Sindrome di Klinefelter Sindrome di Wolf-Hirschhorn Sindromi da aneuploidia cromosomica Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica	RN0660 RN0670 RN0680 RN0690 RN0700 RNG080 RNG090	ULSS 9 P.O. Treviso	(ped) (adu)	Pediatria Genetica Medica Medicina Interna I Medicina Interna II
	Sindrome di Down Malattia del cri du chat Sindrome di Turner Sindrome di Klinefelter Sindrome di Wolf-Hirschhorn Sindromi da aneuploidia cromosomica Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica	RN0660 RN0670 RN0680 RN0690 RN0700 RNG080 RNG090	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento d Pediatria Clinica Medica III
	Sindrome di Klinefelter	RN0690	Azienda Ospedaliera di Padova	(adu)	Centro crioconservazione gameti maschili
	Sindrome di Down Malattia del cri du chat Sindrome di Turner Sindrome di Klinefelter Sindrome di Wolf-Hirschhorn Sindromi da aneuploidia cromosomica Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica	RN0660 RN0670 RN0680 RN0690 RN0700 RNG080 RNG090	ULSS 6 P.O. Vicenza	(ped) (adu)	Pediatria Chirurgia maxillo-facciale e odontostomatologia

Anomalie Cromosomiche	Sindrome di Down Malattia del cri du chat Sindrome di Turner Sindrome di Klinefelter Sindrome di Wolf-Hirschhorn Sindromi da aneuploidia cromosomica Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica	RN0660 RN0670 RN0680 RN0690 RN0700 RNG080 RNG090	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Medicina Generale (2601) (adu) Medicina Generale (2602) (adu)
	Sindrome di Down Malattia del cri du chat Sindrome di Turner Sindrome di Klinefelter Sindrome di Wolf-Hirschhorn Sindromi da aneuploidia cromosomica Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica	RN0660 RN0670 RN0680 RN0690 RN0700 RNG080 RNG090	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Medicina Generale II (adu)
	Sindrome di Down Sindrome di Turner Sindrome di Klinefelter Sindrome di Wolf-Hirschhorn	RN0660 RN0680 RN0690 RN0700	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Clinica Pediatrica
	Malattia del cri du chat	RN0670	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Neonatologia
	Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica	RNG090	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Neuropsichiatria Infantile
	Sindrome di Turner Sindrome di Klinefelter	RN0680 RN0690	AOU Udine		Clinica Pediatrica

Malformazioni complesse	Artrogriposi multiple congenite	RNG020	Azienda Ospedaliera di Verona - Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica
	Acrocefalosindattilia	RNG030			Chirurgia pediatrica
	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	RNG040			Neuropsichiatria Infantile
	Coffin-Lowry sindrome di	RN0350			Neurologia
	Coffin-Siris sindrome di	RN0360			Medicina Interna B
	Pallister-W sindrome di	RN0420			Odontoiatria e Chirurgia maxillo-facciale
	Sequenza sirenomelica	RN0440			
	Sindrome femoro-facciale	RN0460	Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore - Borgo Trento	(ped) (adu)	Neurochirurgia Pediatrica
	Weaver sindrome di	RN0490			Neurochirurgia
	Short sindrome	RN0730			Dermatologia
	Ivemark sindrome di	RN0740			
	Sclerosi tuberosa	RN0750			
	Sturge-Weber sindrome di	RN0770			
	Von Hippel-Lindau sindrome di	RN0780			
	Aarskog sindrome di	RN0790			
	Antley-Bixler sindrome di	RN0800			
	Baller-Gerold sindrome di	RN0810			
	Beckwith-Wiedemann sindrome di	RN0820			
	Bloom sindrome di	RN0830			
	Borjeson sindrome di	RN0840			
	Charge associazione	RN0850			
	Dubowitz sindrome di	RN0870			
	EEC sindrome	RN0880			
	Freeman-Sheldon sindrome di	RN0890			
	Fryns sindrome di	RN0900			
	Goldenhar sindrome di	RN0910			
	Hermansky-Pudlak sindrome di	RN0920			
	Holt-Oram sindrome di	RN0930			
	Kabuki sindrome della maschera	RN0940			
	Maffucci sindrome di	RN0960			
	Marshall sindrome di	RN0970			
	Meckel sindrome di	RN0980			
	Nager sindrome di	RN1000			
	Noonan sindrome di	RN1010			
	Opitz sindrome di	RN1020			
	Pallister- Hall sindrome di	RN1030			

	Pfeiffer sindrome di	RN1040			
	Roberts sindrome di	RN1060			
	Robinow sindrome di	RN1070			
	Russell-Silver sindrome di	RN1080			
	Schinzel-Giedion sindrome di	RN1090			
	Seckel sindrome di	RN1100			
	Sequenza da ipocinesia fetale	RN1110			
	Simpson-Golabi-Behmel sindrome di	RN1120			
Malformazioni complesse	Sindrome branchio-oculo-facciale	RN1130			
	Sindrome branchio-oto-renale	RN1140			
	Sindrome cardio-facio-cutanea	RN1150			
	Sindrome oculo-cerebro-cutanea	RN1160			
	Sindrome proteo	RN1170			
	Sindrome trico-rino-falangea	RN1180			
	Smith-Lemli-Opitz, tipo 1 sindrome di	RN1200			
	Smith-Magenis sindrome di	RN1210			
	Summit sindrome di	RN1230			
	Townes-Brocks sindrome di	RN1240			
	Vacterl associazione	RN1250			
	Wildervanck sindrome di	RN1260			
	Williams sindrome di	RN1270			
	Winchester sindrome di	RN1280			
	Wolfram sindrome di	RN1290			
	Angelman sindrome di	RN1300			
	Prader-Willi sindrome di	RN1310			
	Marfan sindrome di	RN1320			
	Sindrome da X fragile	RN1330			
	Aase-Smith sindrome di	RN1340			
	Alagille sindrome di	RN1350			
	Alstrom sindrome di	RN1370			
	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	RNG100			
	Bardet-Biedl sindrome di	RN1380			
	Carpenter sindrome di	RN1390			
	Cockayne sindrome di	RN1400			
	Cornelia De Lange sindrome di	RN1410			
	De Sanctis Cacchione malattia di	RN1420			
	Denys-Drash sindrome di	RN1430			
	Fraser sindrome di	RN1460			
	Hay-Wells sindrome di	RN1470			
	Landau-Kleffner sindrome di	RN1520			
	Leopard sindrome	RN1530			
	Levy-Hollister sindrome di	RN1540			

	Marshall-Smith sindrome di	RN1550			
	Neu-Laxova sindrome di	RN1560			
	Pallister-Killian sindrome di	RN1590			
	Pearson sindrome di	RN1600			
	Poems sindrome	RN1610			
	Rubinstein-Taybi sindrome di	RN1620			
	Sindrome acrocallosa	RN1630			
	Sindrome cerebro-oculo-facio-scheletrica	RN1640			
	Sindrome pterigio multiplo	RN1670			
	Sindrome trico-dento-ossea	RN1680			
	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	RN1690			

Malformazioni complesse					
	Artrogriposi multiple congenite	RNG020	Az. Ospedaliera di Padova	(adu) (ped)	Dipartimento di Pediatria
	Acrocefalosindattilia	RNG030			Clinica Medica III
	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	RNG040			Clinica Neurologica
	Coffin-Lowry sindrome di	RN0350			Neurochirurgia
	Coffin-Siris sindrome di	RN0360			Chirurgia Generale II
	Pallister-W sindrome di	RN0420			
	Sequenza sirenomelica	RN0440			
	Sindrome femoro-facciale	RN0460			
	Weaver sindrome di	RN0490			
	Short sindrome	RN0730			
	Ivemark sindrome di	RN0740			
	Sclerosi tuberosa	RN0750			
	Sturge-Weber sindrome di	RN0770			
	Von Hippel-Lindau sindrome di	RN0780			
	Aarskog sindrome di	RN0790			
	Antley-Bixler sindrome di	RN0800			
	Baller-Gerold sindrome di	RN0810			
	Beckwith-Wiedemann sindrome di	RN0820			
	Bloom sindrome di	RN0830			
	Borjeson sindrome di	RN0840			
	Charge associazione	RN0850			
	Dubowitz sindrome di	RN0870			
	EEC sindrome	RN0880			
	Freeman-Sheldon sindrome di	RN0890			
	Fryns sindrome di	RN0900			
	Goldenhar sindrome di	RN0910			
	Hermansky-Pudlak sindrome di	RN0920			
	Holt-Oram sindrome di	RN0930			
	Kabuki sindrome della maschera	RN0940			
	Kartagener sindrome di	RN0950			
	Maffucci sindrome di	RN0960			
	Marshall sindrome di	RN0970			
	Meckel sindrome di	RN0980			
	Nager sindrome di	RN1000			
	Noonan sindrome di	RN1010			
	Opitz sindrome di	RN1020			
	Pallister- Hall sindrome di	RN1030			
	Pfeiffer sindrome di	RN1040			

	Roberts sindrome di	RN1060			
	Robinow sindrome di	RN1070			
	Russell-Silver sindrome di	RN1080			
	Schinzel-Giedion sindrome di	RN1090			
	Seckel sindrome di	RN1100			
Malformazioni complesse	Sequenza da ipocinesia fetale	RN1110			
	Simpson-Golabi-Behmel sindrome di	RN1120			
	Sindrome branchio-oculo-facciale	RN1130			
	Sindrome branchio-oto-renale	RN1140			
	Sindrome cardio-facio-cutanea	RN1150			
	Sindrome oculo-cerebro-cutanea	RN1160			
	Sindrome proteo	RN1170			
	Sindrome trico-rino-falangea	RN1180			
	Smith-Lemli-Opitz, tipo 1 sindrome di	RN1200			
	Smith-Magenis sindrome di	RN1210			
	Summit sindrome di	RN1230			
	Townes-Brocks sindrome di	RN1240			
	Vacterl associazione	RN1250			
	Wildervanck sindrome di	RN1260			
	Williams sindrome di	RN1270			
	Winchester sindrome di	RN1280			
	Wolfram sindrome di	RN1290			
	Angelman sindrome di	RN1300			
	Prader-Willi sindrome di	RN1310			
	Marfan sindrome di	RN1320			
	Sindrome da X fragile	RN1330			
	Aase-Smith sindrome di	RN1340			
	Alagille sindrome di	RN1350			
	Alstrom sindrome di	RN1370			
	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	RNG100			
	Bardet-Biedl sindrome di	RN1380			
	Carpenter sindrome di	RN1390			
	Cockayne sindrome di	RN1400			
	Cornelia De Lange sindrome di	RN1410			
	De Sanctis Cacchione malattia di	RN1420			
	Denys-Drash sindrome di	RN1430			
	Fraser sindrome di	RN1460			
	Hay-Wells sindrome di	RN1470			
	Landau-Kleffner sindrome di	RN1520			
	Leopard sindrome	RN1530			
	Levy-Hollister sindrome di	RN1540			
	Marshall-Smith sindrome di	RN1550			
	Neu-Laxova sindrome di	RN1560			

	Pallister-Killian sindrome di	RN1590			
	Pearson sindrome di	RN1600			
	Poems sindrome	RN1610			
	Rubinstein-Taybi sindrome di	RN1620			
	Sindrome acrocallosa	RN1630			
	Sindrome cerebro-oculo-facio-scheletrica	RN1640			
	Sindrome pterigio multiplo	RN1670			
	Sindrome trico-dento-ossea	RN1680			
	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	RN1690			
	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	RN1690	Az. Ospedaliera di Padova	(adu)	Medicina Interna CLOPD

Malformazioni complesse					
	Artrogriposi multiple congenite	RNG020	ULSS 9 P.O. Treviso	(ped)	Pediatria
	Acrocefalosindattilia	RNG030		(adu)	Genetica Medica
	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	RNG040			Chirurgia Pediatrica
	Coffin-Lowry sindrome di	RN0350			Odontoiatria e Chirurgia maxillo-facciale
	Coffin-Siris sindrome di	RN0360			Medicina Interna I
	Pallister-W sindrome di	RN0420			Medicina Interna II
	Sequenza sirenomelica	RN0440			Audiologia e Foniatria
	Sindrome femoro-facciale	RN0460			Neurologia
	Weaver sindrome di	RN0490			Neurochirurgia
	Short sindrome	RN0730			
	Ivemark sindrome di	RN0740			
	Sclerosi tuberosa	RN0750			
	Sturge-Weber sindrome di	RN0770			
	Von Hippel-Lindau sindrome di	RN0780			
	Aarskog sindrome di	RN0790			
	Antley-Bixler sindrome di	RN0800			
	Baller-Gerold sindrome di	RN0810			
	Beckwith-Wiedemann sindrome di	RN0820			
	Bloom sindrome di	RN0830			
	Borjeson sindrome di	RN0840			
	Charge associazione	RN0850			
	Dubowitz sindrome di	RN0870			
	EEC sindrome	RN0880			
	Freeman-Sheldon sindrome di	RN0890			
	Fryns sindrome di	RN0900			
	Goldenhar sindrome di	RN0910			

	Hermansky-Pudlak sindrome di	RN0920			
	Holt-Oram sindrome di	RN0930			
	Kabuki sindrome della maschera	RN0940			
	Kartagener sindrome di	RN0950			
	Maffucci sindrome di	RN0960			
	Marshall sindrome di	RN0970			
	Meckel sindrome di	RN0980			
	Nager sindrome di	RN1000			
	Noonan sindrome di	RN1010			
	Opitz sindrome di	RN1020			
	Pallister- Hall sindrome di	RN1030			
	Pfeiffer sindrome di	RN1040			
	Roberts sindrome di	RN1060			
	Robinow sindrome di	RN1070			
Malformazioni complesse	Russell-Silver sindrome di	RN1080			
	Schinzel-Giedion sindrome di	RN1090			
	Seckel sindrome di	RN1100			
	Sequenza da ipocinesia fetale	RN1110			
	Simpson-Golabi-Behmel sindrome di	RN1120			
	Sindrome branchio-oculo-facciale	RN1130			
	Sindrome branchio-oto-renale	RN1140			
	Sindrome cardio-facio-cutanea	RN1150			
	Sindrome oculo-cerebro-cutanea	RN1160			
	Sindrome proteo	RN1170			
	Sindrome trico-rino-falangea	RN1180			
	Smith-Lemli-Opitz, tipo 1 sindrome di	RN1200			
	Smith-Magenis sindrome di	RN1210			
	Summit sindrome di	RN1230			
	Townes-Brocks sindrome di	RN1240			
	Vacterl associazione	RN1250			
	Wildervanck sindrome di	RN1260			
	Williams sindrome di	RN1270			
	Winchester sindrome di	RN1280			
	Wolfram sindrome di	RN1290			
	Angelman sindrome di	RN1300			
	Prader-Willi sindrome di	RN1310			
	Marfan sindrome di	RN1320			
	Sindrome da X fragile	RN1330			
	Aase-Smith sindrome di	RN1340			
	Alagille sindrome di	RN1350			
	Alstrom sindrome di	RN1370			
	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	RNG100			
	Bardet-Biedl sindrome di	RN1380			

	Carpenter sindrome di	RN1390			
	Cockayne sindrome di	RN1400			
	Cornelia De Lange sindrome di	RN1410			
	De Sanctis Cacchione malattia di	RN1420			
	Denys-Drash sindrome di	RN1430			
	Fraser sindrome di	RN1460			
	Hay-Wells sindrome di	RN1470			
	Landau-Kleffner sindrome di	RN1520			
	Leopard sindrome	RN1530			
	Levy-Hollister sindrome di	RN1540			
	Marshall-Smith sindrome di	RN1550			
	Neu-Laxova sindrome di	RN1560			
	Pallister-Killian sindrome di	RN1590			
	Pearson sindrome di	RN1600			
	Poems sindrome	RN1610			
	Rubinstein-Taybi sindrome di	RN1620			
	Sindrome acrocallosa	RN1630			
	Sindrome cerebro-oculo-facio-scheletrica	RN1640			
	Sindrome pterigio multiplo	RN1670			
	Sindrome trico-dento-ossea	RN1680			
	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	RN1690			

Malformazioni complesse					
	Artrogriposi multiple congenite	RNG020	ULSS 6 P.O. Vicenza	(ped)	Pediatria
	Acrocefalosindattilia	RNG030		(adu)	Chirurgia Pediatrica
	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	RNG040			Chirurgia maxillo-facciale e Odontostomatologia
	Coffin-Lowry sindrome di	RN0350			Neurologia
	Coffin-Siris sindrome di	RN0360			
	Pallister-W sindrome di	RN0420			
	Sequenza sirenomicca	RN0440			
	Sindrome femoro-facciale	RN0460			
	Weaver sindrome di	RN0490			
	Short sindrome	RN0730			
	Ivemark sindrome di	RN0740			
	Sclerosi tuberosa	RN0750			
	Sturge-Weber sindrome di	RN0770			
	Von Hippel-Lindau sindrome di	RN0780			
	Aarskog sindrome di	RN0790			
	Antley-Bixler sindrome di	RN0800			
	Baller-Gerold sindrome di	RN0810			

	Beckwith-Wiedemann sindrome di	RN0820			
	Bloom sindrome di	RN0830			
	Borjeson sindrome di	RN0840			
	Charge associazione	RN0850			
	Dubowitz sindrome di	RN0870			
Malformazioni complesse	EEC sindrome	RN0880			
	Freeman-Sheldon sindrome di	RN0890			
	Fryns sindrome di	RN0900			
	Goldenhar sindrome di	RN0910			
	Hermansky-Pudlak sindrome di	RN0920			
	Holt-Oram sindrome di	RN0930			
	Kabuki sindrome della maschera	RN0940			
	Kartagener sindrome di	RN0950			
	Maffucci sindrome di	RN0960			
	Marshall sindrome di	RN0970			
	Meckel sindrome di	RN0980			
	Nager sindrome di	RN1000			
	Noonan sindrome di	RN1010			
	Opitz sindrome di	RN1020			
	Pallister- Hall sindrome di	RN1030			
	Pfeiffer sindrome di	RN1040			
	Roberts sindrome di	RN1060			
	Robinow sindrome di	RN1070			
	Russell-Silver sindrome di	RN1080			
	Schinzel-Giedion sindrome di	RN1090			
	Seckel sindrome di	RN1100			
	Sequenza da ipocinesia fetale	RN1110			
	Simpson-Golabi-Behmel sindrome di	RN1120			
	Sindrome branchio-oculo-facciale	RN1130			
	Sindrome branchio-oto-renale	RN1140			
	Sindrome cardio-facio-cutanea	RN1150			
	Sindrome oculo-cerebro-cutanea	RN1160			
	Sindrome proteo	RN1170			
	Sindrome trico-rino-falangea	RN1180			
	Smith-Lemli-Opitz, tipo 1 sindrome di	RN1200			
	Smith-Magenis sindrome di	RN1210			
	Summit sindrome di	RN1230			
	Townes-Brocks sindrome di	RN1240			
	Vacterl associazione	RN1250			
	Wildervanck sindrome di	RN1260			
	Williams sindrome di	RN1270			
	Winchester sindrome di	RN1280			
	Wolfram sindrome di	RN1290			

	Angelman sindrome di	RN1300			
	Prader-Willi sindrome di	RN1310			
	Marfan sindrome di	RN1320			
	Sindrome da X fragile	RN1330			
	Aase-Smith sindrome di	RN1340			
	Alagille sindrome di	RN1350			
	Alstrom sindrome di	RN1370			
	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	RNG100			
Malformazioni complesse	Bardet-Biedl sindrome di	RN1380			
	Carpenter sindrome di	RN1390			
	Cockayne sindrome di	RN1400			
	Cornelia De Lange sindrome di	RN1410			
	De Sanctis Cacchione malattia di	RN1420			
	Denys-Drash sindrome di	RN1430			
	Fraser sindrome di	RN1460			
	Hay-Wells sindrome di	RN1470			
	Landau-Kleffner sindrome di	RN1520			
	Leopard sindrome	RN1530			
	Levy-Hollister sindrome di	RN1540			
	Marshall-Smith sindrome di	RN1550			
	Neu-Laxova sindrome di	RN1560			
	Pallister-Killian sindrome di	RN1590			
	Pearson sindrome di	RN1600			
	Poems sindrome	RN1610			
	Rubinstein-Taybi sindrome di	RN1620			
	Sindrome acrocallosa	RN1630			
	Sindrome cerebro-oculo-facio-scheletrica	RN1640			
	Sindrome pterigio multiplo	RN1670			
	Sindrome trico-dento-ossea	RN1680			
	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	RN1690			

Malformazioni complesse					
	Artrogriposi multiple congenite	RNG020	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped)	Pediatria
	Acrocefalosindattilia	RNG030			
	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	RNG040			
	Coffin-Lowry sindrome di	RN0350			
	Coffin-Siris sindrome di	RN0360			
	Pallister-W sindrome di	RN0420			
	Sequenza sirenomelica	RN0440			
	Sindrome femoro-facciale	RN0460			
	Weaver sindrome di	RN0490			
	Short sindrome	RN0730			
	Ivemark sindrome di	RN0740			
	Sclerosi tuberosa	RN0750			
	Sturge-Weber sindrome di	RN0770			
	Von Hippel-Lindau sindrome di	RN0780			
	Aarskog sindrome di	RN0790			
	Antley-Bixler sindrome di	RN0800			
	Baller-Gerold sindrome di	RN0810			
	Beckwith-Wiedemann sindrome di	RN0820			
	Bloom sindrome di	RN0830			
	Borjeson sindrome di	RN0840			
	Charge associazione	RN0850			
	Dubowitz sindrome di	RN0870			
	EEC sindrome	RN0880			
	Freeman-Sheldon sindrome di	RN0890			
	Fryns sindrome di	RN0900			
	Goldenhar sindrome di	RN0910			
	Hermansky-Pudlak sindrome di	RN0920			
	Holt-Oram sindrome di	RN0930			
	Kabuki sindrome della maschera	RN0940			
	Kartagener sindrome di	RN0950			
	Maffucci sindrome di	RN0960			
	Marshall sindrome di	RN0970			
	Meckel sindrome di	RN0980			
	Nager sindrome di	RN1000			
	Noonan sindrome di	RN1010			
	Opitz sindrome di	RN1020			

	Pallister- Hall sindrome di	RN1030			
	Pfeiffer sindrome di	RN1040			
	Roberts sindrome di	RN1060			
	Robinow sindrome di	RN1070			
	Russell-Silver sindrome di	RN1080			
	Schinzel-Giedion sindrome di	RN1090			
	Seckel sindrome di	RN1100			
	Sequenza da ipocinesia fetale	RN1110			
	Simpson-Golabi-Behmel sindrome di	RN1120			
	Sindrome branchio-oculo-facciale	RN1130			
	Sindrome branchio-oto-renale	RN1140			
Malformazioni complesse	Sindrome cardio-facio-cutanea	RN1150			
	Sindrome oculo-cerebro-cutanea	RN1160			
	Sindrome proteo	RN1170			
	Sindrome trico-rino-falangea	RN1180			
	Smith-Lemli-Opitz, tipo 1 sindrome di	RN1200			
	Smith-Magenis sindrome di	RN1210			
	Summit sindrome di	RN1230			
	Townes-Brocks sindrome di	RN1240			
	Vacterl associazione	RN1250			
	Wildervanck sindrome di	RN1260			
	Williams sindrome di	RN1270			
	Winchester sindrome di	RN1280			
	Wolfram sindrome di	RN1290			
	Angelman sindrome di	RN1300			
	Prader-Willi sindrome di	RN1310			
	Marfan sindrome di	RN1320			
	Sindrome da X fragile	RN1330			
	Aase-Smith sindrome di	RN1340			
	Alagille sindrome di	RN1350			
	Alstrom sindrome di	RN1370			
	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	RNG100			
	Bardet-Biedl sindrome di	RN1380			
	Carpenter sindrome di	RN1390			
	Cockayne sindrome di	RN1400			
	Cornelia De Lange sindrome di	RN1410			
	De Sanctis Cacchione malattia di	RN1420			
	Denys-Drash sindrome di	RN1430			
	Fraser sindrome di	RN1460			
	Hay-Wells sindrome di	RN1470			
	Landau-Kleffner sindrome di	RN1520			
	Leopard sindrome	RN1530			
	Levy-Hollister sindrome di	RN1540			

	Marshall-Smith sindrome di	RN1550			
	Neu-Laxova sindrome di	RN1560			
	Pallister-Killian sindrome di	RN1590			
	Pearson sindrome di	RN1600			
	Poems sindrome	RN1610			
	Rubinstein-Taybi sindrome di	RN1620			
	Sindrome acrocallosa	RN1630			
	Sindrome cerebro-oculo-facio-scheletrica	RN1640			
	Sindrome pterigio multiplo	RN1670			
	Sindrome trico-dento-ossea	RN1680			
	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	RN1690			

Malformazioni complesse					
	Pseudoermafroditismi	RNG010	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Clinica Pediatrica
	Sindrome di Kartagener	RN0950			
	Noonan sindrome di	RN1010			
	Russell-Silver sindrome di	RN1080			
	Vacterl associazione	RN1250			
	Williams sindrome di	RN1270			
	Prader-Willi sindrome di	RN1310			
	Alagille sindrome di	RN1350			
	Artrogriposi multiple congenite	RNG020	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Ortopedia
	Robinow sindrome di	RN1070			
	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	RNG040	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	UO Maxillo-facciale
	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	RNG100	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Neuropsichiatria Infantile
	Sclerosi tuberosa	RN0750			
	Sturge-Weber sindrome di	RN0770			
	Dubowitz sindrome di	RN0870			
	Goldenhar sindrome di	RN0910			
	Smith-Lemli-Opitz, tipo 1 sindrome di	RN1200			
	Angelman sindrome di	RN1300			
	Sindrome da X fragile	RN1330			
	Landau-Kleffner sindrome di	RN1520			
	Bloom sindrome di	RN0830	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Emato-Oncologia
	Charge associazione	RN0850	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Otorinolaringoiatria
	Sindrome branchio-oto-renale	RN1140			

	Sindrome branchio-oculo-facciale	RN1130	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Oculistica
	Marfan sindrome di	RN1320	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Centro Malattie Metaboliche
	Cornelia De Lange sindrome di	RN1410	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Neonatologia

Malformazioni complesse					
	Sturge-Weber sindrome di	RN0770	AOU Udine	(adu)	Clinica Oculistica
	Von Hippel-Lindau sindrome di	RN0780			
	Kartagener sindrome di	RN0950	AOU Udine	(adu)	Clinica Pediatrica
	Prader-Willi sindrome di	RN1310			
	Williams sindrome di	RN1270	AOU Udine	(adu)	Clinica Neurologica
	Angelman sindrome di	RN1300			
	Sindrome da X fragile	RN1330			
	Landau-Kleffner sindrome di	RN1520			
	Rubinstein-Taybi sindrome di	RN1620			
	Poems sindrome	RN1610	AOU Udine	(adu)	Clinica Reumatologica

Malformazioni congenite	Sindrome di Kartagener	RN0950	Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore - Borgo Trento	(ped) (adu)	Centro Fibrosi Cistica
Alcune condizioni morbose di origine perinatale	Embriofetopatia rubeolica Sindrome fetale da acido valproico Sindrome fetale da idantoina Sindrome alcolica fetale Apnea infantile Kernittero Fibrosi epatica congenita	RP0010 RP0020 RP0030 RP0040 RP0050 RP0060 RP0070	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped)	Dipartimento di Pediatria
Alcune condizioni morbose di origine perinatale	Embriofetopatia rubeolica Sindrome fetale da acido valproico Sindrome fetale da idantoina Sindrome alcolica fetale Apnea infantile Kernittero Fibrosi epatica congenita	RP0010 RP0020 RP0030 RP0040 RP0050 RP0060 RP0070	Azienda Ospedaliera di Verona - Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped)	Clinica Pediatrica

Alcune condizioni morbose di origine perinatale	Embriofetopatia rubeolica Sindrome fetale da acido valproico Sindrome fetale da idantoina Sindrome alcolica fetale Apnea infantile Kernittero Fibrosi epatica congenita	RP0010 RP0020 RP0030 RP0040 RP0050 RP0060 RP0070	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	(ped)	Neonatologia (Pediatria)
Alcune condizioni morbose di origine perinatale	Embriofetopatia rubeolica Sindrome fetale da acido valproico Sindrome fetale da idantoina Sindrome alcolica fetale Apnea infantile Kernittero Fibrosi epatica congenita	RP0010 RP0020 RP0030 RP0040 RP0050 RP0060 RP0070	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped)	Pediatria
Alcune condizioni morbose di origine perinatale	Embriofetopatia rubeolica Sindrome alcolica fetale	RP0010 RP0040	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Neonatologia
	Apnea infantile	RP0050	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Clinica Pediatrica
Sintomi, segni e stati morbosi mal definiti	Sindrome di Gerstmann	RQ0010	Si veda Centri accreditati per il gruppo “Malattie del sistema nervoso centrale”		

Legenda

(ped): fascia di età pediatrica

(adu): fascia di età adulta

¹ escluso: diabete mellito

² escluso: ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata, iperlipoproteinemia di tipo III.