



Beschluss der Landesregierung

Deliberazione della Giunta Provinciale

Nr. 1059
Sitzung vom 03/10/2017 Seduta del

ANWESEND SIND

Landeshauptmann
Landeshauptmannstellvertr.
Landesräte

Generalsekretär

Arno Kompatscher
Richard Theiner
Philipp Achammer
Waltraud Deeg
Florian Mussner
Arnold Schuler
Martha Stocker

Eros Magnago

SONO PRESENTI

Presidente
Vicepresidente
Assessori

Segretario Generale

Betreff:

Aktualisierung der operativen Einheiten
innerhalb des Netzwerkes für seltene
Krankheiten des Großraums Venetien,
Autonome Provinz Bozen und Autonome
Provinz Trient, welche die seltenen
Krankheiten feststellen können

Oggetto:

Aggiornamento delle Unità Operative
all'interno della rete per le malattie rare
dell'Area Vasta della Regione Veneto e
delle Province autonome di Trento e
Bolzano che possono diagnosticare le
malattie rare

Vorschlag vorbereitet von
Abteilung / Amt Nr.

23.2

Proposta elaborata dalla
Ripartizione / Ufficio n.

Die Landesregierung

nimmt Einsicht in das Landesgesetz Nr. 7 vom 5.03.2001, in geltender Fassung;

nimmt insbesondere Einsicht in den Artikel 4 Absatz 2 Buchstabe b) des Landesgesetzes Nr. 7 vom 5.03.2001, in geltender Fassung, der vorsieht, dass die Beobachtungsstelle für Gesundheit 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 erhobenen Daten auswertet;

nimmt Einsicht in das Ministerielle Dekret Nr. 279 vom 18.05.2001 die Verordnung über die Einrichtung eines nationalen Netzwerkes für die Diagnose von seltenen Krankheiten und die Befreiung von der Beteiligung an den Kosten für die entsprechenden gesundheitlichen Dienstleistungen betreffend, mit welchem die politischen Vertreter auf nationaler Ebene auf die seltenen Krankheiten aufmerksam machen und die Errichtung eines nationalen Netzwerkes zur Überwachung und Betreuung der an diesen Erkrankungen leidenden Menschen dieser Pathologien, ins Auge gefasst wird;

nimmt Einsicht in das Dekret des Präsidenten des Ministerrates vom 12. Januar 2017 "Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502";

nimmt Einsicht in den Artikel 52 des oben genannten Dekretes vom 12. Januar 2017, der vorsieht, dass an seltenen Krankheiten leidende Personen, welche in der Anlage 7 angeführt sind, Anrecht auf die Ticketbefreiung für die damit zusammenhängenden Gesundheitsleistungen haben;

nimmt außerdem Einsicht in die Anlage 7 des Dekretes vom 12.01.2017, welche das neue Verzeichnis der vom Ticket befreiten seltenen Krankheiten, enthält;

La Giunta Provinciale

vista la Legge provinciale n. 7 del 5.03.2001 e successive modifiche;

visto in particolare modo l'articolo 4, comma 2, lettera b) della citata Legge provinciale n. 7 del 5.03.2001 e successive modifiche, che prevede la competenza dell'Osservatorio per la salute 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 e l'assistenza dedicata specificamente alle persone affette da tali patologie;

visto il Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri del 12 gennaio 2017 "Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502";

visto l'articolo 52 del sopracitato decreto del 12 gennaio 2017 che prevede che le persone affette dalle malattie rare indicate nell'allegato 7 abbiano diritto all'esenzione dalla partecipazione al costo delle correlate prestazioni di assistenza sanitaria;

visto inoltre l'allegato 7 del decreto del 12.01.2017 che contiene il nuovo elenco delle malattie rare esentate dalla partecipazione al costo;

stellt fest, dass die Anlage 7 des oben genannten Dekretes, im Vergleich zur Anlage des MD 279/2001, über 100 neue Kodizes seltener Krankheiten enthält, die von den zuständigen Regionen bzw. Autonomen Provinzen akkreditierten Einrichtungen diagnostiziert werden müssen;

stellt fest, dass Anlage 7, im Vergleich zur Anlage des MD 279/2001, einige seltene Krankheiten nicht mehr enthält und einige davon ins Verzeichnis der chronisch-invalidierenden Krankheiten eingetragen worden sind;

nimmt Einsicht in den Artikel 64, Absatz 4 des Dekretes vom 12.01.2017, der vorsieht, dass die Bestimmungen im Bereich der seltenen Krankheiten gemäß Art. 52 und Anlage 7 ab dem 180. Tag vom Datum des Inkrafttretens desselben Dekretes angewandt werden müssen, und dass die Regionen bzw. die Autonomen Provinzen innerhalb dieses Datums die Regionalnetze für die seltenen Krankheiten anpassen, die entsprechenden Einrichtungen, und die Regionalregister bestimmen;

nimmt außerdem Einsicht in den Artikel 13 und in die Anlage 3 des oben genannten Dekretes, die das Verzeichnis der Behelfe und deren Abgabe an Personen, die an seltenen Krankheiten leiden, vorsehen;

nimmt Einsicht in das Abkommen zwischen Staat, den Regionen und Autonomen Provinzen über das Dokument „Piano nazionale per le malattie rare (PNMR)“ vom 16. Oktober 2014 (Prot. 140/CSR), das die staatliche Programmierung im Bereich seltener Krankheiten festlegt und auf staatlicher Ebene einige der vom Großraum bereits umgesetzten Policy bestätigt;

considerato che l'allegato 7 del decreto sopraccitato, rispetto all'allegato di cui al DM 279/2001, contiene oltre 100 nuovi codici di malattie rare, le quali devono essere diagnosticate da Presidi accreditati dalle rispettive Regioni e Province autonome;

considerato che l'allegato 7 del decreto sopraccitato, rispetto all'allegato di cui al DM 279/2001, non contiene più diverse malattie rare, alcune delle quali sono state inserite nella lista delle malattie croniche-invalidanti;

visto l'articolo 64, comma 4 del decreto del 12.01.2017, che prevede che le disposizioni in materia di malattie rare di cui all'art. 52 e all'allegato 7 debbano essere applicate a partire dal 180° giorno dalla data di entrata in vigore dello stesso decreto e che entro tale data le regioni e le provincie autonome adeguino le Reti regionali per le malattie rare con l'individuazione dei relativi Presidi e i Registri regionali;

visto anche l'articolo 13 e l'allegato 3 del sopraccitato decreto, che prevedono l'elenco dei presidi e la relativa erogazione a favore di persone affette da malattie rare;

visto l'Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano sul documento "Piano nazionale per le malattie rare (PNMR)" del 16 ottobre 2014 (rep atti 140/CSR) che definisce la programmazione nazionale sulle malattie rare, e conferma a livello nazionale alcune delle policy già attuate dall'Area Vasta;

nimmt Einsicht in das Aktionsprogramm der Europäischen Gemeinschaft im Bereich Gesundheit 2008-2013, mit welchem vor allem zwei Ansätze verfolgt werden: Austausch von Informationen zwischen den bereits bestehenden europäischen Netzwerken für seltene Krankheiten und Entwicklung neuer Strategien und Mechanismen für den Informationsaustausch und die Koordinierung auf EU-Ebene, mit dem Ziel, die weitere Zusammenarbeit anzuregen und die transnationale Kooperation zu stärken;

stellt fest, dass mit Beschluss der Europäischen Kommission Nr. 192 vom 25.02.2004 die Arbeitsgruppe Seltene Krankheiten - Rare Diseases Task Force (RDTF) ins Leben gerufen wurde, welche mit Beschluss der EU-Kommission Nr. 872 vom 30.11.2009 durch den EU-Sachverständigenausschuss für seltene Krankheiten (EUCERD – European Union Committee of Experts on Rare Diseases) ersetzt wurde;

nimmt Einsicht in die "Mitteilung der Kommission an den Rat, das europäische Parlament, den europäischen Wirtschafts- und Sozialausschuss und den Ausschuss der Regionen über seltene Krankheiten – eine Herausforderung für Europa" Nr. 679 vom 11.11.2008;

nimmt Einsicht in den Beschluss der Landesregierung Nr. 3136 vom 30.08.2004, mit 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. Auf der Grundlage dieses Abkommens stellt der nordöstliche Raum Italiens ein homogenes Gebiet dar, innerhalb welchem eine einheitliche politische Vorgehensweise im Bereich der seltenen Krankheiten gewährleistet werden kann, die in der Lage ist, Synergien zu schaffen und zu steigern;

visto il Programma di azione comunitaria in materia di sanità pubblica 2008-2013, le cui due principali linee di azione sono rappresentate dallo scambio di informazioni attraverso reti europee già esistenti sulle malattie rare e lo sviluppo di strategie e meccanismi per lo scambio di informazioni e il coordinamento a livello comunitario, al fine di incoraggiare la continuità del lavoro e la cooperazione transnazionale;

constatato che con Decisione della Commissione Europea n. 192 del 25.02.2004 è stato istituito il gruppo di lavoro "Rare Diseases Task Force (RDTF)", che è stato sostituito con Decisione della Commissione Europea n. 872 del 30.11.2009 dal Comitato europeo di esperti sulle malattie rare (EUCERD - European Union Committee of Experts on Rare Diseases);

vista la "Comunicazione della Commissione al Parlamento europeo, al Consiglio, al Comitato economico e sociale europeo e al Comitato delle Regioni - le malattie rare: una sfida per l'Europa" n. 679 dell' 11.11.2008;

vista la deliberazione della Giunta provinciale n. 3136 del 30.08.2004, 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; in base al quale l'area del Nord-est Italia si qualifica quale contesto territoriale omogeneo al cui interno realizzare una politica unitaria in tema di malattie rare, in grado di creare e potenziare sinergie;

in Durchführung des obgenannten Abkommens und nach Abschluss einer technischen Untersuchung zwischen den beteiligten Verwaltungen wurde mit Beschluss der Landesregierung Nr. 2439 vom 16.07.2007 der Aufbau des überregionalen Netzwerks der Referenzzentren für seltene Krankheiten, das von allen vier Verwaltungen, angefangen bei den Krankenhäusern und Diensten der einzelnen regionalen und Landesgesundheitsysteme, geteilt und anerkannt wird, genehmigt, und es wurden ihm folgende Aufgaben zugewiesen:

- a. Definition der Diagnose und der entsprechenden Bestätigung;
- b. Behandlung des Patienten/der Patientin anhand der Festlegung von Therapien, Rehabilitationsmaßnahmen und allen nötigen Eingriffen für die Besserung der klinischen Bedingungen, der Lebensqualität und der Fortentwicklung des symptomatologischen Bildes der seltenen Krankheit, von der er/sie betroffen ist;
- c. Erstellung des Therapieplans und Kontrolle der Epikrisen des betreuten Patienten/ der betreuten Patientin;
- d. Beteiligung an der Festlegung der diagnostisch-therapeutischen Leitlinien für die Gruppe der seltenen Krankheiten im eigenen Zuständigkeitsbereich;

mit obgenanntem Beschluss der Landesregierung wurden in Durchführung des Abkommens zwischen der Regierung, den Regionen und den Autonomen Provinzen Trient und Bozen vom 10.05.2007 (Rep. N. 103/CSR), veröffentlicht im Beiblatt des Amtsblattes Nr. 124 vom 30.05.2007, das Landeskoordinierungszentrum für den Zugriff zum überregionalen Netzwerk für seltene Krankheiten beim landesweiten Dienst für Genetische Beratung aktiviert und die Beobachtungsstelle für Gesundheit des Landes mit der Koordinierung aller für die Implementierung und Inbetriebnahme des Netzes nötigen Phasen und mit der Unterstützung der epidemiologischen Tätigkeit und Datenverarbeitung betraut;

in attuazione di quanto previsto dall'Accordo, ed in seguito ad una istruttoria tecnica tra le quattro Amministrazioni coinvolte, con delibera della Giunta provinciale n. 2439 del 16.07.2007, è stata approvata la costruzione della rete di Centri di riferimento per le malattie rare 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 cui compiti sono:

- a. la definizione della diagnosi e la relativa certificazione;
- b. il trattamento del/della 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/ella è affetto/a;
- c. la stesura del piano assistenziale e il controllo delle epicrisi del/della paziente preso/a in carico;
- d. la partecipazione alla definizione delle linee guida diagnostico-terapeutiche per gruppo di malattia rara di propria competenza;

la sopracitata deliberazione della Giunta Provinciale in attuazione dell'Accordo tra Governo, Regioni e Province Autonome di Trento e Bolzano del 10.05.2007 (Rep. N. 103/CSR), pubblicato nel supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n. 124 del 30.05.2007, ha attivato il Centro provinciale di Coordinamento per l'accesso alla rete interregionale delle malattie rare (CCMR) presso il Servizio di Consulenza Genetica a valenza provinciale e ha affidato all'Osservatorio per la Salute il compito di garantire il coordinamento di tutte le fasi necessarie all'implementazione e all'avvio operativo della rete e di supportare l'attività epidemiologica e di elaborazione dati;

für die Autonome Provinz Bozen wurde als Referenzzentrum für die seltenen Krankheiten das Zentralkrankenhaus Bozen und in seinem Inneren die operativen Einheiten bestimmt, welche das bereits erwähnte Informationssystem, und zwar das Landesregister für seltene Krankheiten, welches sich mit der Zeit weiterentwickelt hat, verwendet. Es wurden neue elektronische Formulare entwickelt, sodass es gelungen ist, für Patientinnen und Patienten mit seltenen Erkrankungen ein Krankenblatt zu erstellen, auf dem alle Verschreibungen von Medikamenten, parapharmazeutischen Produkten und Heilbehelfen aufscheinen, die entweder in den landesweit definierten Grundleistungen (LEA - Livelli Essenziali di Assistenza) oder in ihren Ergänzungen angeführt sind (Beschlüsse der Landesregierung Nr. 4471 vom 17.12.2007, Nr. 216 vom 8.02.2010 und Nr. 1182 vom 13.10.2015) enthalten sind;

mit Beschluss der Landesregierung Nr. 1067 vom 31.03.2008 wurde das Landesregister der seltenen Krankheiten eingeführt, welches vom Landeskoordinierungszentrum beziehungsweise von der Beobachtungsstelle für Gesundheit der Autonomen Provinz Bozen verwaltet wird;

mit Beschluss der Landesregierung Nr. 1902 vom 3.06.2008 wurden die Leitlinien für die Implementierung des neuen Verwaltungsprogramms zur Diagnosebestätigung und Bescheinigung der Ticketbefreiung für seltene Krankheiten gemäß Ministerialdekret Nr. 279/2001 genehmigt, welche die Organisation und die Funktionsweise des Informationssystems beschreiben;

das Endziel des groß angelegten überregionalen Bereichs für die seltenen Krankheiten ist schließlich die Errichtung eines breiten territorialen Bereiches, der durch die Anbindung der teilnehmenden Verwaltungen entsteht, innerhalb dessen Bereichs gemeinsame Strategien für die Betreuung der Menschen, 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/der Patientin;

per la Provincia Autonoma di Bolzano è stato individuato come Centro di Riferimento per le malattie rare l'Ospedale centrale di Bolzano e al suo interno le Unità Operative che utilizzano il già ricordato sistema informativo, che brevemente viene chiamato "Registro malattie rare", che si è sviluppato nel tempo implementando nuovi moduli informatizzati, venendo a costituire il dossier clinico della persona con malattia rara, gestendo tutte le prescrizioni di farmaci, parafarmaci e dispositivi medici dedicati alle persone con malattia rara, sia ricomprese nei LEA (Livelli Essenziali di Assistenza), che nelle integrazioni ai LEA provinciali (delibere della Giunta provinciale n. 4471 del 17.12.2007, n. 216 del 8.02.2010 e n. 1182 del 13.10.2015);

con deliberazione della Giunta provinciale n. 1067 del 31.03.2008 è stato istituito nella Provincia Autonoma di Bolzano il Registro delle Malattie Rare. Il Registro delle Malattie Rare è gestito dal Centro provinciale di coordinamento, tramite l'Osservatorio per la Salute;

con deliberazione della Giunta Provinciale n. 1902 del 3.06.2008 sono state approvate le Linee guida per l'implementazione del nuovo sistema informatizzato di certificazione diagnostica e di attestazione di esenzione per malattia rara ex Decreto Ministeriale n. 279/2001" che descrivono l'organizzazione ed il funzionamento del sistema informativo;

l'obiettivo finale dell'area vasta interregionale per le malattie rare è dunque la creazione di un ambito territoriale ampio, dato dall'aggregazione delle Amministrazioni partecipanti, nel quale proporre strategie unitarie 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 il più vicino possibile al suo luogo di vita;

die im Landesregister gesammelten und vom Koordinierungszentrum für seltene Krankheiten analysierten Informationen ermöglichen es, den Betrieb der Zentren innerhalb des Netzwerks zu überwachen, insbesondere deren Fähigkeit, Diagnosen zu erstellen und Menschen mit seltenen Erkrankungen entsprechend ihrer Krankheit durch eigens hierfür erstellte und laufend aktualisierte therapeutische Behandlungspläne zu betreuen. Die zwei technischen ISTISAN- Berichte, die vom nationalen Register für seltene Krankheiten, das beim Zentralinstitut für das Gesundheitswesen (ISS – Istituto Superiore alla Sanità) angesiedelt ist und in den Jahren 2010 und 2011 veröffentlicht wurden sowie der im Jahr 2017 vom Uniamo veröffentlichte dritte Bericht „MonitoRare 2017“ (Rapporto sulla condizione della persona con Malattia Rara in Italia), bestätigen die bis dato gute Programmierung und erfolgreiche Umsetzung der Autonomen Provinz Bozen bei jeglichem Tun und Handeln im Bereich der seltenen Erkrankungen;

das Staat-Regionen-Abkommen vom 16.10.2014 hat im Nationalplan für seltene Krankheiten den Schwerpunkt auf die Notwendigkeit einer Strukturierung und Neuqualifizierung der Netzwerke im Bereich der seltenen Krankheiten gelegt und fördert die funktionelle Zusammenarbeit zwischen den Strukturen/Krankenhäusern bei der Behandlung der betroffenen Menschen;

mit Inkrafttreten des Dekretes des Präsidenten des Ministerrates vom 12.01.2017 ist es notwendig, die Akkreditierung der auf Landesebene operativen Einrichtungen für die seltenen Krankheiten sowie die Funktionsweise und die Vernetzung mit dem restlichen Landesgesundheitsystem anzupassen, mit dem Zweck, die Planungs- und Durchführungstätigkeit, die sich in den letzten zehn Jahren bewährt hat, im Sinne der nationalen und europäischen Entwicklungen zu überprüfen;

il patrimonio informativo accumulato dal Registro e analizzato dal Coordinamento malattie rare permette di monitorare completamente il funzionamento dei centri della rete, ed in particolare la loro capacità di fare diagnosi e di prendere in carico le persone con malattia rara, predisponendo e aggiornando i piani terapeutico-assistenziali. La bontà di quanto programmato ed implementato fino ad ora in Provincia Autonoma di Bolzano in materia di malattie rare è confermata dai due rapporti tecnici ISTISAN pubblicati dal Registro Nazionale delle malattie rare presso l'Istituto Superiore di Sanità per gli anni 2010 e 2011 e dal III Rapporto "MonitoRare" del 2017 (Rapporto sulla condizione della persona con Malattia Rara in Italia) pubblicato da Uniamo nel 2017;

l'Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano sul "Piano nazionale per le malattie rare (PNMR)" del 16.10.2014 ha posto l'accento sulla necessità di strutturare o riqualificare le reti delle malattie rare, favorendo il collegamento funzionale tra le strutture/presidi coinvolti nella presa in carico della persona affetta tra loro;

con l'entrata in vigore del decreto del 12.01.2017 si rende necessario aggiornare l'accreditamento dei Presidi attivi in Provincia per le malattie rare e delle disposizioni riguardanti le loro modalità di funzionamento e di connessione in rete tra loro e con il restante sistema sanitario provinciale con lo scopo di rivalutare quanto di positivo è stato espresso nella programmazione e nella attuazione in questi dieci anni di attività, rivisitandolo alla luce del nuovo scenario nazionale ed europeo;

oben Erwähntes sowie auch die Hinweise des Staat-Regionen-Abkommens über den Nationalplan für seltene Erkrankungen berücksichtigt, ist man mit Beschluss Nr. 1158 vom 06.10.2015 dazu übergegangen, neue Einrichtungen zu bestimmen bzw. auch die bereits mit Beschluss der Landesregierung Nr. 2439 vom 16.07.2007 akkreditierten Einrichtungen wieder zu überprüfen;

die Hauptkriterien, auf denen das technische Gutachten für die Auswahl der Referenzzentren und operativen Einheiten beruht, beziehen sich auf die Anlage A des Beschlusses der Landesregierung Nr. 2439 vom 16.07.2007;

den technischen Aspekten zur Festlegung der Bezugszentren und des Großraums für die Errichtung des Netzwerks im Bereich der seltenen Krankheiten lagen objektive und geteilte Kriterien zu Grunde;

die Überprüfung der akkreditierten Zentren folgte den Kriterien und Zielsetzungen der bereits erwähnten technischen Anlage A des Jahres 2007, nämlich folgenden zwei Informationsquellen:

1) die Informationsquelle "Register für seltene Krankheiten". Diese Quelle hat sich als nützlich erwiesen, um die Arbeitsweise der bereits akkreditierten Zentren zu bewerten;

Insbesondere wurden mittels Register für seltene Krankheiten des Großraums Venetien, Autonome Provinz Bozen und Autonome Provinz Trient die Anzahl der Bescheinigungen von Krankenhäusern des genannten überregionalen Bereichs zusammen mit den entsprechenden Behandlungsplänen analysiert, wobei der Abdeckungs- und Anziehungsgrad sowie die Abwanderungsrate der drei Verwaltungen mitberechnet wurden. Auf diese Weise war es möglich, die vollständige Netzkapazität hinsichtlich des Bedarfs der ansässigen Bevölkerung, die Anziehungskraft für Menschen von auswärts, sei es außerhalb der Region, als auch außerhalb des Staates zu messen, um die internen Stärken und Schwachstellen zu erkennen.

tenendo quindi conto di quanto sopradetto e delle indicazioni scaturite dall'Accordo Stato-Regioni sul Piano Nazionale Malattie Rare, si è proceduto con delibera n. 1158 del 06.10.2015 all'individuazione di nuovi presidi nonché alla valutazione dell'attività dei presidi già accreditati dalla delibera della Giunta provinciale n. 2439 del 16.07.2007;

i principali criteri su cui l'istruttoria tecnica per la selezione dei centri e delle unità operative di riferimento si è basata, sono stati quelli indicati nell'allegato A della delibera della Giunta provinciale n. 2439 del 16.07.2007;

gli aspetti tecnici per procedere all'individuazione di tali Centri di Riferimento e quindi alla costituzione della rete di area vasta sono stati i criteri obiettivi e condivisi;

la rivisitazione dei centri accreditati, fedele ai criteri e alle finalità del già citato allegato tecnico A dell'anno 2007, ha seguito due fonti informative e relative metodologie:

1) la fonte informativa "Registro malattie rare". Tale fonte si è dimostrata utile per valutare l'attività e il funzionamento dei centri che erano già accreditati;

In particolare, tramite i dati del Registro malattie rare di Area Vasta (Regione Veneto, Provincia autonoma di Trento e Provincia autonoma di Bolzano), è stato analizzato il numero delle certificazioni effettuate dai Presidi dell'area e dei relativi piani terapeutici, calcolando i tassi di copertura, di attrazione e di fuga delle tre amministrazioni della rete. In questo modo, è stato possibile valutare la capacità della rete complessiva di coprire i bisogni della popolazione residente, la capacità di attrazione da fuori regione o fuori nazione, per conoscere i punti di forza e di debolezza interni. Successivamente a questo, è stato calcolato quanto ogni centro partecipa per ogni gruppo di malattia rara al funzionamento della rete: in particolare è

Danach wurde berechnet, wie viel sich jedes Zentrum für jede Gruppierung seltener Krankheit an der Netzwerkarbeit beteiligt: die Kasuistik der einzelnen Zentren bzw. operativen Einheiten, der Prozentsatz der diagnostizierten Fällen im Verhältnis zum Gesamtnetz sowie die Anziehungskraft eines jeden Zentrums gemessen am gesamten Netzwerk;

2) die Informationsquelle "Krankenhausentlassungsschein". Diese Quelle wurde verwendet, um zu ermitteln, ob einige vorher noch nicht akkreditierte operative Einheiten in den letzten drei Jahren eine Zunahme an Fällen im Bereich der seltenen Erkrankungen verzeichnet haben, sodass sie akkreditierungsfähig sein könnten. Es wurde dabei die gleiche Methode wie im Jahr 2007 angewandt, wobei diese Patientengruppe rekonstruiert wurde, in der alle Einlieferungen des jeweiligen Patienten/der jeweiligen Patientin im betrachteten Vierjahreszeitraum erfasst und jedem Datensatz bezüglich desselben Patienten/ derselben Patientin innerhalb der Gruppierung eine individuelle Kennzeichnung entspricht. Außerdem wurden die Mobilität der Patienten innerhalb des gesamten Großraums erforscht sowie die Verteilung der Fälle innerhalb des Großraums berechnet. Die Referenzzentren und die ermittelten operativen Einheiten sind jene mit der absolut höchsten Fallzahl und beziehen sich immer auf eine Fallzahl von nicht weniger als drei Prozent im Vergleich zu allen im Großraum vorkommenden Fällen. Im speziellen Fall der Autonomen Provinz Bozen wurden auch die Daten des Registers für seltene Krankheiten herangezogen, um eventuelle noch nicht akkreditierte Einheiten ausfindig zu machen, die nicht in der Kasuistik der Krankenhausaufenthalte aufscheinen, da sie überwiegend Ambulatoriumsdiagnosen durchführen. Auf Grund der Informationen der ersten operativen Einheit, welche die Diagnose erstellt hat, die aus dem Register hervorgeht, ergibt sich in völliger Transparenz und Objektivität auf den gesamten Großraum berechnet, eine Mindestfallzahl von mehr als drei Prozent;

stata valutata la casistica dei singoli centri e delle singole unità operative e sono state calcolate, la percentuale dei casi diagnosticati rispetto al totale della rete e l'attrazione di ogni centro rispetto al totale della rete;

2) la fonte informativa delle schede di dimissione ospedaliera (SDO). Tale fonte è stata utilizzata per valutare se alcune delle unità operative non accreditate precedentemente avesse avuto un incremento delle attività nei confronti delle malattie rare, tale da poter aspirare ad essere accreditata. E' stato utilizzato lo stesso metodo del 2007, ricostruendo lo stato-paziente comprendente tutti i ricoveri subiti dallo/a stesso/a paziente nel periodo considerato e attribuendo un identificativo univoco a ciascun record presente nello strato corrispondente ad uno stesso paziente. Si sono così studiate le mobilità dei pazienti e delle pazienti nell'area e sono state calcolate le distribuzioni dei casi presenti nell'intera Area Vasta. I centri di riferimento e le UO identificati sono stati quelli con il maggior numero assoluto di casi seguiti e comunque con un numero di casi seguiti non inferiori al tre per cento rispetto al totale dei casi presenti nell'Area. Nello specifico caso della Provincia Autonoma di Bolzano, sono stati utilizzati anche i dati del Registro malattie rare per individuare eventuali unità operative non precedentemente accreditate, che, effettuando per lo più diagnosi ambulatoriali, non rientrano nella casistica dei ricoveri ospedalieri. Ciò è stato possibile utilizzando l'informazione presente nel registro relativa alla prima Unità operativa che ha effettuato la diagnosi. In questo modo infatti possono emergere in completa trasparenza e oggettività, soglie di attività di singole unità operative maggiori del 3% rispetto all'intera Area Vasta;

festgestellt, dass die letzte Aktualisierung der operativen Einheiten Ende 2015 durchgeführt wurde und sich dies, mit den oben erwähnten Analysen für die Autonome Provinz Bozen als sehr zweckmäßig erwiesen hat, wurde bei der gegenwärtigen Wiederakkreditierung die Logik angewandt, dass die mit Beschluss Nr. 1158 vom 06.10.2015 bereits akkreditierten operativen Einheiten dieselben Krankheiten feststellen können und gegebenenfalls zusätzliche operative Einheiten zur Feststellung der vom Dekret 12.01.2017 vorgesehenen neuen seltenen Krankheiten akkreditiert werden;

Nach Einsichtnahme in den Beschluss der Landesregierung Nr. 1158 vom 06.10.2015, mit welchem das Abkommen zwischen dem Staat, den Regionen und den Autonomen Provinzen Trient und Bozen betreffend den "Nationalen Plan für seltene Krankheiten" aufgenommen wird;

nach Einsichtnahme in den Beschluss der Landesregierung Nr. 216 vom 08.02.2010, mit welchem das Verzeichnis der Arzneimittel, die mit Kosten zu Lasten des Landesgesundheitsdienstes für Personen, die an seltenen neurologischen und stoffwechselbedingten Krankheiten neurologischer Natur sowie an seltenen Stoffwechselkrankheiten leiden, genehmigt wurde;

nach Einsichtnahme in den Beschluss der Landesregierung Nr. 1182 vom 13.10.2015, mit welchem das Verzeichnis der Arzneimittel, die mit Kosten zu Lasten des Landesgesundheitsdienstes für Personen, die an seltenen hämatologischen, dermatologischen Krankheiten sowie an seltener interstitieller Zystitis und an seltenen Augenkrankheiten leiden, genehmigt wurde;

considerato che l'ultimo aggiornamento delle unità operative è stato effettuato a fine 2015 e che questo, con le analisi di cui sopra, si è dimostrato molto funzionale per la Provincia Autonoma di Bolzano, l'attuale riaccreditamento ha seguito la logica che le unità operative già accreditate con delibera n. 1158 del 06.10.2015 possano accertare le stesse malattie e che eventualmente vengano accreditate ulteriori unità operative per l'accertamento delle nuove malattie rare previste dal decreto 12.01.2017;

vista la deliberazione n. 1158 del 06.10.2015 con cui si recepisce l'Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano riguardante il "Piano Nazionale per le malattie rare";

vista la deliberazione provinciale n. 216 dell'08.02.2010 con cui è stato approvato l'elenco dei medicinali erogabili a carico del Servizio Sanitario Provinciale per persone affette da malattie rare neurologiche e metaboliche ad interessamento neurologico e da malattie rare metaboliche;

vista la deliberazione provinciale n. 1182 del 13.10.2015 con cui è stato approvato l'elenco dei medicinali erogabili a carico del Servizio Sanitario Provinciale per persone affette da malattie rare ematologiche, dermatologiche, oftalmologiche e da cistite interstiziale;

nimmt insbesondere Einsicht in den Artikel 7 des Beschlusses der Landesregierung Nr. 1182 vom 13.10.2015, welcher verfügt, dass die Genehmigungstätigkeit seitens der Kommission laut Punkt 5 desselben Beschlusses sich auch auf weitere verschriebene Arzneimittel und Behelfe für alle anderen vom Ministerialdekret 279/2001 anerkannten seltenen Krankheiten für die noch keine ähnlichen genehmigten Verzeichnisse der Arzneimittel und Behelfe bestehen, erstreckt;

beschließt einstimmig in gesetzmäßiger Weise:

1. Den Beschluss Nr. 1158 vom 06.10.2015, mit welchem das Abkommen zwischen dem Staat, den Regionen und den Autonomen Provinzen Trient und Bozen betreffend den "Nationalen Plan für seltene Krankheiten" aufgenommen wird, zu widerrufen;
2. die Prämissen vollinhaltlich als integralen und substantiellen Bestandteil des vorliegenden Beschlusses zu genehmigen;
3. die Aktualisierung der von den Verwaltungen der Region Veneto und der Autonomen Provinzen von Trient und Bozen anerkannten Liste der Referenzzentren und der operativen Einheiten für seltene Krankheiten, welche dem überregionalen Netzwerk angehört, gemäß Anlage A unter Einhaltung der Vorschriften des Ministerialdekrets Nr. 279 vom 18.05.2001 und des Dekretes des Präsidenten des Ministerrates vom 12. Januar 2017, in 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" gemäß Beschluss der Landesregierung Nr. 3136 vom 30.08.2004 und des Abkommens zwischen Staat und Regionen vom 16.10.2014 betreffend „den Nationalen Plan für die seltenen Krankheiten“ zu genehmigen;

visto in particolare l'articolo 7 della delibera provinciale n. 1182 del 13.10.2015, che dispone che la commissione di cui al punto 5 della stessa delibera estenda la sua attività di autorizzazione anche ad eventuali medicinali e presidi prescritti per tutte le altre malattie rare riconosciute dal DM 279/2001, e per le quali non sono stati ancora deliberati analoghi elenchi di medicinali e presidi;

delibera a voti unanimi legalmente espressi:

1. di annullare la delibera n. 1158 del 06.10.2015 con cui si recepisce l'Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano riguardante il "Piano Nazionale per le malattie rare";
2. di approvare quanto esposto nelle premesse quale parte integrante e sostanziale della presente deliberazione;
3. di approvare, nel rispetto delle prescrizioni previste dal Decreto Ministeriale n. 279 del 18.05.2001 e dal Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri del 12 gennaio 2017, 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 di cui alla deliberazione della Giunta provinciale n. 3136 del 30.08.2004, e dell'Accordo Stato-Regioni del 16.10.2014 sul Piano Nazionale Malattie rare, l'aggiornamento della lista dei Centri e delle Unità Operative di riferimento per le malattie rare, appartenenti alla rete a valenza interregionale – allegato A facente parte integrante della deliberazione - condivisa e riconosciuta dalle Amministrazioni della Regione Veneto e delle Province Autonome di Trento e Bolzano;

4. zu genehmigen, dass die Bezugszentren für seltene Krankheiten aus mehreren operativen Einheiten bestehen, die zusammenarbeiten, die entweder dem gleichen Sanitätsbetrieb oder verschiedenen Gesundheitsbetrieben innerhalb des überregionalen Netzwerks angehören;

5. zu genehmigen, dass die Netzwerkarbeit mit dem Informatisierungssystem, das heißt, mit dem Register für seltene Krankheiten verbunden ist. Das Register für seltene Krankheiten bleibt auch weiterhin das einzige Instrument, um Menschen mit seltenen Erkrankungen als solche auszuweisen, die Grundlage für ihre Ticketbefreiung sowie Verschreibung von Behandlungen, wobei für einige davon der Kauf und die Verteilung gewährleistet wird;

6. klarzustellen, dass die obgenannte Anlage künftigen Änderungen unterliegen kann;

7. eventuelle Aktualisierungen betreffend die Klassifikation der nosologischen Krankheitsbegriffe laut Anlage 7 des Dekretes des Präsidenten des Ministerrates vom 12.01.2017 anzuerkennen, welche das Register der seltenen Krankheiten der Region Veneto infolge neuer Releases der Klassifikation Orphanet (basierend auf den sogenannten Kodizes „ORPHA der seltenen Krankheiten“) durchführen wird. Diese Kodizes stellen die europäische Klassifikation der seltenen Krankheiten dar;

8. festzulegen, dass die Kommission laut Artikel 5 des Beschlusses der Landesregierung Nr. 1182 vom 13.10.2015 ihre Genehmigungstätigkeit auch auf die Verschreibung von Arzneimitteln und Behelfen für sämtliche seltene Krankheiten des Dekretes des Präsidenten des Ministerrates vom 12.01.2017 erstreckt, für welche noch keine spezifischen Verzeichnisse der Arzneimittel und Behelfe genehmigt wurden;

9. festzulegen, dass vorliegender Beschluss rückwirkend ab 15. September 2017 in Kraft tritt;

4. di approvare che i Centri di riferimento per le malattie rare siano funzionalmente formati da più unità operative concorrenti insieme, appartenenti sia alla stessa azienda che ad aziende diverse all'interno della rete interregionale;

5. di approvare che il funzionamento a rete sia legato alla gestione dell'informazione, che avverrà tramite il sistema informativo detto "Registro malattie rare". Esso continuerà a rappresentare l'unico strumento per certificare le persone con diagnosi di malattia rara e dare loro l'attestato di esenzione, per prescrivere i trattamenti garantendone, per una parte di questi, l'acquisizione e la distribuzione;

6. di precisare che il suddetto allegato del presente atto, potrà essere oggetto di revisioni future;

7. di riconoscere eventuali aggiornamenti, relativi alla classificazione delle entità nosologiche dell'allegato 7 del DPCM 12/01/2017, che il Registro Malattie Rare del Veneto effettuerà in conseguenza di eventuali nuove release della classificazione Orphanet (basata sui cosiddetti "codici ORPHA" delle malattie rare), e che rappresenta la classificazione europea di riferimento per le malattie rare;

8. di stabilire che la commissione di cui all'articolo 5 della delibera provinciale n. 1182 del 13.10.2015 estenda la sua attività di autorizzazione anche ad eventuali medicinali e presidi prescritti per tutte le malattie rare riconosciute dal decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri del 12.01.2017, per le quali non sono stati ancora deliberati specifici elenchi di medicinali e presidi;

9. di stabilire che la presente delibera entra in vigore retroattivamente a partire dal 15 settembre 2017;

10. vorliegenden Beschluss im Amtsblatt der Region Trentino-Südtirol zu veröffentlichen;

11. zur Kenntnis zu nehmen, dass vorliegender Beschluss keine direkten Ausgaben zu Lasten des Landeshaushaltes mit sich bringt.

DER LANDESHAUPTMANN

DER GENERALSEKRETÄR DER L.R.

10. di pubblicare la presente deliberazione nel Bollettino Ufficiale della Regione Trentino Alto Adige;

11. di prendere atto che la presente delibera non comporta spese dirette a carico del bilancio provinciale.

IL PRESIDENTE DELLA PROVINCIA

IL SEGRETARIO GENERALE DELLA G.P.

Anlage A / Allegato A

***Überregionale Referenzzentren des Großraums für seltene Krankheiten
unterteilt nach Pathologiegruppen gemäß Dekret des Präsidenten des
Ministerrates vom 12. Januar 2017***

***Centri Interregionali di Riferimento dell'Area Vasta per le malattie rare per
gruppi di patologie di cui al Decreto del Presidente del Consiglio dei
Ministri del 12 gennaio 2017***

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs-kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
<i>Infektions- und parasitäre Krankheiten</i>	HANSEN-KRANKHEIT	RA0010	<i>Centro per le malattie rare infettive e parassitarie - Belluno</i>	Az. ULSS 1 Dolomiti	Malattie Infettive
	WHIPPLE-KRANKHEIT	RA0020		P.O. Belluno	Dermatologia
	LYME-KRANKHEIT	RA0030			Pediatria
<i>Tumore</i>	HANSEN-KRANKHEIT	RA0010	<i>Centro per le malattie rare infettive e parassitarie - Trento</i>	Ospedale Sacro Cuore Don Calabria - Negrar (Verona)	Malattie infettive (Centro malattie tropicali)
	WHIPPLE-KRANKHEIT	RA0020		Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Malattie Infettive
	LYME-KRANKHEIT	RA0030			
	WILMS-TUMOR	RB0010	<i>Centro per i tumori rari - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino)
	RETINOBLASTOM	RB0020			Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica)
	CRONKHTE-CANADA- SYNDROM	RB0030			Gastroenterologia
	GARDNER- SYNDROM	RB0040			Chirurgia generale (Clinica Chirurgica Generale I)
	FAMILIÄRE POLYPOSIS	RB0050			Neurochirurgia
	LYMPHANGIOLEIOMYOMATOSE	RB0060			Fisiopatologia respiratoria
	BASALZELLNÄVUS-SYNDROM	RB0070			Pneumologia
	FAMILIÄRES UND/ODER MULTIPLES MELANOM	RB0071			Urologia
	DER HAUT				Neurologia
	NEUROFIBROMATOSE	RBG010			Dermatologia
	CARNEY-KOMPLEX	RBG020			Chirurgia plastica
	HEREDITÄRES NON-POLYPÖSES KOLONKARZINOM	RBG021			
				Isituto Oncologico Veneto IRCCS	Oncologia (Area di oncologia clinica e sperimentale)
					Chirurgia generale (Area di chirurgia oncologica)
				Az. ULSS 2 Marca Trevigiana	Genetica medica
				P.O. Treviso	Medicina generale I
	WILMS-TUMOR	RB0010	<i>Centro per i tumori rari - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)
	RETINOBLASTOM	RB0020			Neurologia (Neurologia B)
	CRONKHTE-CANADA- SYNDROM	RB0030			Oncoematologia Pediatrica
	GARDNER- SYNDROM	RB0040			Chirurgia generale (Chirurgia generale ed epatobiliare)
	FAMILIÄRE POLYPOSIS	RB0050			Dermatologia
	LYMPHANGIOLEIOMYOMATOSE	RB0060			Neurochirurgia (Neurochirurgia A)
	BASALZELLNÄVUS-SYNDROM	RB0070			Neurochirurgia pediatrica
	FAMILIÄRES UND/ODER MULTIPLES MELANOM	RB0071			Chirurgia generale (Chirurgia Generale e dell'Obesità)
	DER HAUT				Oncologia
	NEUROFIBROMATOSE	RBG010			Pneumologia
	CARNEY-KOMPLEX	RBG020			
	HEREDITÄRES NON-POLYPÖSES KOLONKARZINOM	RBG021			
	WILMS-TUMOR	RB0010	<i>Centro per i tumori rari - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	RETINOBLASTOM	RB0020			Neuropsichiatria Infantile
	CRONKHTE-CANADA- SYNDROM	RB0030			Dermatologia
	GARDNER- SYNDROM	RB0040			Gastroenterologia
	FAMILIÄRE POLYPOSIS	RB0050			Genetica
	LYMPHANGIOLEIOMYOMATOSE	RB0060			
	BASALZELLNÄVUS-SYNDROM	RB0070			
	FAMILIÄRES UND/ODER MULTIPLES MELANOM	RB0071			
	DER HAUT				
	NEUROFIBROMATOSE	RBG010			
	CARNEY-KOMPLEX	RBG020			
	HEREDITÄRES NON-POLYPÖSES KOLONKARZINOM	RBG021			
	WILMS-TUMOR	RB0010	<i>Zentrum für seltene Tumoren - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Deparment für Pädiatrie
	RETINOBLASTOM	RB0020			Dermatologie
	CRONKHTE-CANADA- SYNDROM	RB0030			Neurologie
	GARDNER- SYNDROM	RB0040			Gastroenterologie
	FAMILIÄRE POLYPOSIS	RB0050			
	LYMPHANGIOLEIOMYOMATOSE	RB0060			
	BASALZELLNÄVUS-SYNDROM	RB0070			
	FAMILIÄRES UND/ODER MULTIPLES MELANOM	RB0071			
	DER HAUT				
	NEUROFIBROMATOSE	RBG010			
	CARNEY-KOMPLEX	RBG020			
	HEREDITÄRES NON-POLYPÖSES KOLONKARZINOM	RBG021			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs-kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
<i>Erkrankungen der endokrinen Drüsen</i>	ACTH-MANGEL	RC0010	<i>Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino)
	KALLMANN-SYNDROM	RC0020			Medicina generale (Clinica Medica III e Endocrinologia)
	KONGENITALER ISOLIERTER	RC0021			UO Ipertensione
	WACHSTUMSHORMONMANGEL				Nefrologia
	KONGENITALER HYPOGONADOTROPER	RC0022			Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica)
	HYPOGONADISMUS				
	IDIOPATHISCHE VORZEITIGE PUBERTÄT	RC0040			
	LEPRECHAUNISMUS	RC0050		Az. ULSS 2 Marca Trevigiana	
	REFETTOFF-SYNDROM	RC0280		P.O. Treviso	Medicina generale I
	KENNY-CAFFEY-SYNDROM	RC0300			
	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	RCG010			
	KONGENITALE ADRENOGENITALE SYNDROME	RCG020			
	AUTOIMMUNE POLYENDOKRINOPATHIEN	RCG030			
	WACHSTUMSHORMONRESISTENZ-SYNDROME	RCG031			
	MULTIPLE ENDOKRINE NEOPLASIE-SYNDROM	RCG162			
	PENDRED-SYNDROM	RF0400			
	KALLMANN-SYNDROM	RC0020	<i>Centro per la sindrome di Kallmann</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Andrologia e Medicina della riproduzione umana (Servizio per la patologia della riproduzione umana)
	ACTH-MANGEL	RC0010	<i>Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	DAI materno-infantile Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat. Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo
	KALLMANN-SYNDROM	RC0020			
	KONGENITALER ISOLIERTER	RC0021			
	WACHSTUMSHORMONMANGEL				
	KONGENITALER HYPOGONADOTROPER	RC0022			
	HYPOGONADISMUS				
	IDIOPATHISCHE VORZEITIGE PUBERTÄT	RC0040			
	LEPRECHAUNISMUS	RC0050			
	REFETTOFF-SYNDROM	RC0280			
	KENNY-CAFFEY-SYNDROM	RC0300			
	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	RCG010			
	KONGENITALE ADRENOGENITALE SYNDROME	RCG020			
	AUTOIMMUNE POLYENDOKRINOPATHIEN	RCG030			
	WACHSTUMSHORMONRESISTENZ-SYNDROME	RCG031			
	MULTIPLE ENDOKRINE NEOPLASIE-SYNDROM	RCG162			
	PENDRED-SYNDROM	RF0400			
	ACTH-MANGEL	RC0010	<i>Zentrum für seltene Erkrankungen der endokrinen Drüsen - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Deparment für Pädiatrie Innere Medizin
	KALLMANN-SYNDROM	RC0020			
	KONGENITALER ISOLIERTER	RC0021			
	WACHSTUMSHORMONMANGEL				
	KONGENITALER HYPOGONADOTROPER	RC0022			
	HYPOGONADISMUS				
	IDIOPATHISCHE VORZEITIGE PUBERTÄT	RC0040			
	LEPRECHAUNISMUS	RC0050			
	REFETTOFF-SYNDROM	RC0280			
	KENNY-CAFFEY-SYNDROM	RC0300			
	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	RCG010			
	KONGENITALE ADRENOGENITALE SYNDROME	RCG020			
	AUTOIMMUNE POLYENDOKRINOPATHIEN	RCG030			
	WACHSTUMSHORMONRESISTENZ-SYNDROME	RCG031			
	MULTIPLE ENDOKRINE NEOPLASIE-SYNDROM	RCG162			
	PENDRED-SYNDROM	RF0400			
	ACTH-MANGEL	RC0010	<i>Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Medicina Interna Genetica
	KALLMANN-SYNDROM	RC0020			
	KONGENITALER ISOLIERTER	RC0021			
	WACHSTUMSHORMONMANGEL				
	KONGENITALER HYPOGONADOTROPER	RC0022			
	HYPOGONADISMUS				
	IDIOPATHISCHE VORZEITIGE PUBERTÄT	RC0040			
	LEPRECHAUNISMUS	RC0050			
	REFETTOFF-SYNDROM	RC0280			
	KENNY-CAFFEY-SYNDROM	RC0300			
	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	RCG010			
	KONGENITALE ADRENOGENITALE SYNDROME	RCG020			
	AUTOIMMUNE POLYENDOKRINOPATHIEN	RCG030			
	WACHSTUMSHORMONRESISTENZ-SYNDROME	RCG031			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs- kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Stoffwechsel- erkrankungen	MULTIPLE ENDOKRINE NEOPLASIE-SYNDROM	RCG162	Centro per le malattie rare del metabolismo - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino)
	PENDRED-SYNDROM	RF0400			Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica)
	KONGENITALE AMINOSÄURESTOFFWECHSEL- UND	RCG040			Malattie metaboliche ed ereditarie
	AMINOSÄURETRANSPORTSTÖRUNGEN				Medicina generale (Clinica medica I)
	KONGENITALE HARNSTOFFZYKLUS- STOFFWECHSELSTÖRUNGEN UND	RCG050			Neurologia (Clinica neurologica)
	HEREDITÄRE HYPERAMMONIÄMIEN				Nefrologia
	KONGENITALE KOHLENHYDRATSTOFFWECHSEL- UND KOHLENHYDRATTRANSPORTSTÖRUNGEN	RCG060			Gastroenterologia
	AUSGENOMMEN: DIABETES MELLITUS				Reumatologia
	KONGENITALER HYPERINSULINISMUS	RCG061			Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica)
	KONGENITALE LIPOPROTEIN - STOFFWECHSELSTÖRUNGEN	RCG070			Medicina generale (Endocrinologia)
	KONGENITALE	RCG071			Dermatologia
	KONGENITALE GALLENÄÜRESYNTHESEDEFEKTE	RCG072			Dipartimento salute donna e bambino - Centro per l'ipovisione dell'età evolutiva
	KONGENITALE PHOSPHOLIPID- UND	RCG073			
	GLYKOSPHINGOLIPIDSYNTHESE-STÖRUNGEN				
	GENERALISIERTE LIPODYSTROPHIE	RC0080			
	DERCUM-KRANKHEIT	RC0090			
	PEROXISOMALE KRANKHEITEN	RCG084			
	KONGENITALE PORPHYRIN- UND HÄM- STOFFWECHSELSTÖRUNGEN	RCG110			
	KONGENITALE STOFFWECHSELSTÖRUNGEN DER	RCG085			
	NEUROTRANSMITTER UND KLEINEN PEPTIDE				
	KONGENITALE PURIN- UND	RCG120			
	PYRIMIDINSTOFFWECHSELSTÖRUNGEN				
	HYPOPHOSPHATASIE	RC0160			
	TUMORALE KALZINOSE	RC0230			
	KONGENITALE AMINOSÄURESTOFFWECHSEL- UND	RCG040	Centro per le malattie rare del metabolismo - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)
	AMINOSÄURETRANSPORTSTÖRUNGEN				Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie)
	KONGENITALE HARNSTOFFZYKLUS- STOFFWECHSELSTÖRUNGEN UND	RCG050			Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoagulat.)
	HEREDITÄRE HYPERAMMONIÄMIEN				Nefrologia (Nefrologia e dialisi)
	KONGENITALE KOHLENHYDRATSTOFFWECHSEL- UND KOHLENHYDRATTRANSPORTSTÖRUNGEN	RCG060			Neurologia (Neurologia A e Neurologia B)
	AUSGENOMMEN: DIABETES MELLITUS				Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo
	KONGENITALER HYPERINSULINISMUS	RCG061			Dermatologia
	ANGEBORENE STÖRUNGEN DES	RCG070			
	LIPOPROTEINSTOFFWECHSELS				
	KONGENITALE	RCG071			
	KONGENITALE GALLENÄÜRESYNTHESEDEFEKTE	RCG072			
	KONGENITALE PHOSPHOLIPID- UND	RCG073			
	GLYKOSPHINGOLIPIDSYNTHESE-STÖRUNGEN				
	GENERALISIERTE LIPODYSTROPHIE	RC0080			
	DERCUM-KRANKHEIT	RC0090			
	PEROXISOMALE KRANKHEITEN	RCG084			
	KONGENITALE PORPHYRIN- UND HÄM- STOFFWECHSELSTÖRUNGEN	RCG110			
	KONGENITALE STOFFWECHSELSTÖRUNGEN DER	RCG085			
	NEUROTRANSMITTER UND KLEINEN PEPTIDE				
	KONGENITALE PURIN- UND	RCG120			
	PYRIMIDINSTOFFWECHSELSTÖRUNGEN				
	HYPOPHOSPHATASIE	RC0160			
	TUMORALE KALZINOSE	RC0230			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs- kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörige Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	KONGENITALE AMINOSÄURESTOFFWECHSEL- UND AMINOSÄURETRANSPORTSTÖRUNGEN	RCG040	Zentrum für seltene Erkrankungen des Kohlenhydratstoffwechsels - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie Innere Medizin Gastroenterologie
	KONGENITALE HARNSTOFFZYKLUS-STOFFWECHSELSTÖRUNGEN UND HEREDITÄRE HYPERAMMONIÄMIEN	RCG050			
	KONGENITALE KOHLENHYDRATSTOFFWECHSEL- UND KOHLENHYDRATTRANSPORTSTÖRUNGEN	RCG060			
	AUSGENOMMEN: DIABETES MELLITUS				
	KONGENITALER HYPERINSULINISMUS	RCG061			
	ANGEBORENE STÖRUNGEN DES LIPOPROTEINSTOFFWECHSELS	RCG070			
	KONGENITALE	RCG071			
	KONGENITALE GALLENSÄURESYNTHESEDEFEKTE	RCG072			
	KONGENITALE PHOSPHOLIPID- UND GLYKOPHINGOLIPIDSYNTHESE-STÖRUNGEN	RCG073			
	GENERALISIERTE LIPODYSTROPHIE	RC0080			
	DERCUM-KRANKHEIT	RC0090			
	PEROXISOMALE KRANKHEITEN	RCG084			
	KONGENITALE PORPHYRIN- UND HÄM-STOFFWECHSELSTÖRUNGEN	RCG110			
	KONGENITALE STOFFWECHSELSTÖRUNGEN DER NEUROTRANSMITTER UND KLEINEN PEPTIDE	RCG085			
	KONGENITALE PURIN- UND PYRIMIDINSTOFFWECHSELSTÖRUNGEN	RCG120			
	HYPOPHOSPHATASIE	RC0160			
	TUMORALE KALZINOSE	RC0230			
	KONGENITALE AMINOSÄURESTOFFWECHSEL- UND AMINOSÄURETRANSPORTSTÖRUNGEN	RCG040	Centro per le malattie rare del metabolismo - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria
	KONGENITALE HARNSTOFFZYKLUS-STOFFWECHSELSTÖRUNGEN UND HEREDITÄRE HYPERAMMONIÄMIEN	RCG050			
	KONGENITALE KOHLENHYDRATSTOFFWECHSEL- UND KOHLENHYDRATTRANSPORTSTÖRUNGEN	RCG060			
	AUSGENOMMEN: DIABETES MELLITUS				
	KONGENITALER HYPERINSULINISMUS	RCG061			
	ANGEBORENE STÖRUNGEN DES LIPOPROTEINSTOFFWECHSELS	RCG070			
	KONGENITALE	RCG071			
	KONGENITALE GALLENSÄURESYNTHESEDEFEKTE	RCG072			
	KONGENITALE PHOSPHOLIPID- UND GLYKOPHINGOLIPIDSYNTHESE-STÖRUNGEN	RCG073			
	GENERALISIERTE LIPODYSTROPHIE	RC0080			
	DERCUM-KRANKHEIT	RC0090			
	PEROXISOMALE KRANKHEITEN	RCG084			
	KONGENITALE PORPHYRIN- UND HÄM-STOFFWECHSELSTÖRUNGEN	RCG110			
	KONGENITALE STOFFWECHSELSTÖRUNGEN DER NEUROTRANSMITTER UND KLEINEN PEPTIDE	RCG085			
	KONGENITALE PURIN- UND PYRIMIDINSTOFFWECHSELSTÖRUNGEN	RCG120			
	HYPOPHOSPHATASIE	RC0160			
	TUMORALE KALZINOSE	RC0230			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Kongenitale Störungen des mitochondrialen Energiestoffwechsels	KONGENITALE STÖRUNGEN DER MITOCHONDRIALEN OXIDATION VON FETTSÄUREN Ausgenommen: Zellweger-Syndrom (Kodex)	RCG074	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Nefrologia Medicina generale (Endocrinologia) Neurologia (Clinica neurologica) Fisiopatologia respiratoria Pneumologia
	KONGENITALE KETOGENESE- UND KETOLYSESTÖRUNGEN	RCG075			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DES PYRUVATSTOFFWECHSELS UND DES TRICARBONSÄUREZYKLUS	RCG076			
	KONGENITALE ISOLIERTE STÖRUNGEN EINES KOMPLEXES MITOCHONDRIALER OXIDATIVER PHOSPHORYLIERUNG	RCG077			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DER MITOCHONDRIALEN OXIDATIVEN PHOSPHORYLIERUNG DURCH VERÄNDERUNGEN	RCG078		ULSS 6 Euganea	Centro per l'ipovisione dell'età adulta Oculistica (P.O. Camposampiero)
	STÖRUNGEN DER MITOCHONDRIALEN OXIDATIVEN PHOSPHORYLIERUNG DURCH VERÄNDERUNGEN DER NUKLEÄREN DNA	RCG081			
	SYNDROME DURCH KONGENITALEN KREATINMANGEL	RCG082		ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Genetica medica
	SONSTIGE KONGENITALE STÖRUNGEN DES MITOCHONDRIALEN ENERGIESTOFFWECHSELS	RCG083			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DER MITOCHONDRIALEN OXIDATION VON FETTSÄUREN Ausgenommen: Zellweger-Syndrom (Kodex)	RCG074	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatría (Malattie metaboliche ereditarie) Neuropsychiatria infantile Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoagulat.) Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Oculistica
	KONGENITALE KETOGENESE- UND KETOLYSESTÖRUNGEN	RCG075			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DES PYRUVATSTOFFWECHSELS UND DES TRICARBONSÄUREZYKLUS	RCG076			
	KONGENITALE ISOLIERTE STÖRUNGEN EINES KOMPLEXES MITOCHONDRIALER OXIDATIVER PHOSPHORYLIERUNG	RCG077			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DER MITOCHONDRIALEN OXIDATIVEN PHOSPHORYLIERUNG DURCH VERÄNDERUNGEN	RCG078		ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Genetica medica
	STÖRUNGEN DER MITOCHONDRIALEN OXIDATIVEN PHOSPHORYLIERUNG DURCH VERÄNDERUNGEN DER NUKLEÄREN DNA	RCG081			
	SYNDROME DURCH KONGENITALEN KREATINMANGEL	RCG082			
	SONSTIGE KONGENITALE STÖRUNGEN DES MITOCHONDRIALEN ENERGIESTOFFWECHSELS	RCG083			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DER MITOCHONDRIALEN OXIDATION VON FETTSÄUREN Ausgenommen: Zellweger-Syndrom (Kodex)	RCG074	Zentrum für seltene Krankheiten betreffend die kongenitalen Störungen des mitochondrialen Energiestoffwechsels - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie
	KONGENITALE KETOGENESE- UND KETOLYSESTÖRUNGEN	RCG075			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DES PYRUVATSTOFFWECHSELS UND DES TRICARBONSÄUREZYKLUS	RCG076			
	KONGENITALE ISOLIERTE STÖRUNGEN EINES KOMPLEXES MITOCHONDRIALER OXIDATIVER PHOSPHORYLIERUNG	RCG077			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DER MITOCHONDRIALEN OXIDATIVEN PHOSPHORYLIERUNG DURCH VERÄNDERUNGEN	RCG078			
	STÖRUNGEN DER MITOCHONDRIALEN OXIDATIVEN PHOSPHORYLIERUNG DURCH VERÄNDERUNGEN DER NUKLEÄREN DNA	RCG081			
	SYNDROME DURCH KONGENITALEN KREATINMANGEL	RCG082			
	SONSTIGE KONGENITALE STÖRUNGEN DES MITOCHONDRIALEN ENERGIESTOFFWECHSELS	RCG083			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Stoffwechsel- erkrankungen Lysosomale Speicherkrankheiten	KONGENITALE STÖRUNGEN DER MITOCHONDRIALEN OXIDATION VON FETTSÄUREN Ausgenommen: Zellweger-Syndrom (Kodex)	RCG074	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Trento	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria
	KONGENITALE KETOGENESE- UND KETOLYSESTÖRUNGEN	RCG075			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DES PYRUVATSTOFFWECHSELS UND DES TRICARBONSÄUREZYKLUS	RCG076			
	KONGENITALE ISOLIERTE STÖRUNGEN EINES KOMPLEXES MITOCHONDRIALER OXIDATIVER PHOSPHORYLIERUNG	RCG077			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DER MITOCHONDRIALEN OXIDATIVEN PHOSPHORYLIERUNG DURCH VERÄNDERUNGEN	RCG078			
	STÖRUNGEN DER MITOCHONDRIALEN OXIDATIVEN PHOSPHORYLIERUNG DURCH VERÄNDERUNGEN DER NUKLEÄREN DNA	RCG081			
	SYNDROME DURCH KONGENITALEN KREATINMANGEL	RCG082			
	SONSTIGE KONGENITALE STÖRUNGEN DES MITOCHONDRIALEN ENERGISTOFFWECHSELS	RCG083			
	STÖRUNGEN DURCH LIPIDSPEICHERUNG	RCG080		Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I) Neurologia (Clinica neurologica) Nefrologia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Riabilitazione ortopedica Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otolochirurgia)
	MUKOPOLYSACCHARIDOSEN	RCG140			
	MUKOLIPIDOSEN	RCG090			
	OLIGOSACCHARIDOSEN	RCG091			
	GANGLIOSIDOSEN	RFG030			
	ZEROIDLPOFUSZINOSEN	RFG020			
	SONSTIGE LYSOSOMALE SPEICHERKRANKHEITEN	RCG180			
	STÖRUNGEN DURCH LIPIDSPEICHERUNG	RCG080	Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	
	MUKOPOLYSACCHARIDOSEN	RCG140			
	MUKOLIPIDOSEN	RCG090			
	OLIGOSACCHARIDOSEN	RCG091			
	GANGLIOSIDOSEN	RFG030			
	ZEROIDLPOFUSZINOSEN	RFG020			
	SONSTIGE LYSOSOMALE SPEICHERKRANKHEITEN	RCG180			
	STÖRUNGEN DURCH LIPIDSPEICHERUNG	RCG080	Zentrum für seltene lysosomale Speicherkrankheiten - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Deparment für Pädiatrie
	MUKOPOLYSACCHARIDOSEN	RCG140			
	MUKOLIPIDOSEN	RCG090			
	OLIGOSACCHARIDOSEN	RCG091			
	GANGLIOSIDOSEN	RFG030			
	ZEROIDLPOFUSZINOSEN	RFG020			
	SONSTIGE LYSOSOMALE SPEICHERKRANKHEITEN	RCG180			
	STÖRUNGEN DURCH LIPIDSPEICHERUNG	RCG080	Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Genetica Nefrologia Neuropsychiatria Infantile
	MUKOPOLYSACCHARIDOSEN	RCG140			
	MUKOLIPIDOSEN	RCG090			
	OLIGOSACCHARIDOSEN	RCG091			
	GANGLIOSIDOSEN	RFG030			
	ZEROIDLPOFUSZINOSEN	RFG020			
	SONSTIGE LYSOSOMALE SPEICHERKRANKHEITEN	RCG180			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörnde Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Stoffwechsel- erkrankungen Kongenitale Aufnahme- und Transportstörungen von Vitaminen und nicht-Protein Kofaktoren	KONGENITALE BIOTIN-RESPONSIVE STÖRUNGEN	RCG092	Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I) Neurologia (Clinica neurologica) Nefrologia Gastroenterologia Reumatologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Medicina generale (Endocrinologia)
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON KOBALAMIN UND FOLSÄURE	RCG093			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON VITAMIN D	RCG094			
	SONSTIGE KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON VITAMINEN UND NICHT-PROTEIN KOFAKTOREN AUSGENOMMEN: FAMILIÄRER VITAMIN E-MANGEL	RCG095			
	KONGENITALE BIOTIN-RESPONSIVE STÖRUNGEN	RCG092			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON KOBALAMIN UND FOLSÄURE	RCG093	Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoagulat.) Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON VITAMIN D	RCG094			
	SONSTIGE KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON VITAMINEN UND NICHT-PROTEIN KOFAKTOREN AUSGENOMMEN: FAMILIÄRER VITAMIN E-MANGEL	RCG095			
	KONGENITALE BIOTIN-RESPONSIVE STÖRUNGEN	RCG092			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON KOBALAMIN UND FOLSÄURE	RCG093			
Stoffwechsel- erkrankungen kongenitale Stoffwechsel- und Transportstörungen von Metallen	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON VITAMIN D	RCG094	Zentrum für seltene Krankheiten betreffend die Aufnahme- und Transportstörungen von Vitaminen und nicht-Protein Kofaktoren - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Deparment für Pädiatrie (beschränkt auf den genetischen Beratungsdienst)
	SONSTIGE KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON VITAMINEN UND NICHT-PROTEIN KOFAKTOREN AUSGENOMMEN: FAMILIÄRER VITAMIN E-MANGEL	RCG095			
	KONGENITALE BIOTIN-RESPONSIVE STÖRUNGEN	RCG092			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON KOBALAMIN UND FOLSÄURE	RCG093			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON VITAMIN D	RCG094			
	SONSTIGE KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON VITAMINEN UND NICHT-PROTEIN KOFAKTOREN AUSGENOMMEN: FAMILIÄRER VITAMIN E-MANGEL	RCG095	Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Genetica
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON KOBALAMIN UND FOLSÄURE	RCG093			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON VITAMIN D	RCG094			
	SONSTIGE KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON VITAMINEN UND NICHT-PROTEIN KOFAKTOREN AUSGENOMMEN: FAMILIÄRER VITAMIN E-MANGEL	RCG095			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON EISEN	RCG100	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I^) Gastroenterologia Medicina generale (Endocrinologia) Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica)
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON EISEN	RCG101			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON ZINK	RCG102			
	SONSTIGE KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON METALLEN	RCG103			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON EISEN	RCG100	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale (Medicina generale ad ind. Immunoemat. ed emocoagulat.) Neurologia (Neurologia B)
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON ZINK	RCG101			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON METALLEN	RCG102			
	SONSTIGE KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON METALLEN	RCG103			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON EISEN	RCG100	Zentrum für seltene Krankheiten betreffend kongenitale Stoffwechsel- und Transportstörungen von Metallen - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Gastroenterologie Deparment für Pädiatrie (beschränkt auf den genetischen Beratungsdienst)
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON EISEN	RCG101			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON ZINK	RCG102			
	SONSTIGE KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON METALLEN	RCG103			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON EISEN	RCG100	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Genetica
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON EISEN	RCG101			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON ZINK	RCG102			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Stoffwechsel- erkrankungen kongenitale Stoffwechsel- und Transportstörungen von Proteinen	SONSTIGE KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON METALLEN	RCG103			
	KONGENITALE GLYKOSYLIERUNGSSTÖRUNGEN (CDGS)	RCG190	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Gastroenterologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Clinica Neurologica Nefrologia
	SYSTEMISCHE AMYLOIDOSEN	RCG130			
	CRIGLER-NAJJAR-SYNDROM	RC0180			
				Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I
	KONGENITALE GLYKOSYLIERUNGSSTÖRUNGEN (CDGS)	RCG190	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neuropsychiatria infantile Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoagul.) Dermatologia Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Neurologia (Neurologia A e neurologia B)
	SYSTEMISCHE AMYLOIDOSEN	RCG130			
	CRIGLER-NAJJAR-SYNDROM	RC0180			
Immunsystem- erkrankungen	KONGENITALE GLYKOSYLIERUNGSSTÖRUNGEN (CDGS)	RCG190	<i>Zentrum für seltene Krankheiten betreffend kongenitale Stoffwechsel- und Transportstörungen von Proteinen - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Deparment für Pädiatrie (beschränkt auf den genetischen Beratungsdienst)
	SYSTEMISCHE AMYLOIDOSEN	RCG130			
	CRIGLER-NAJJAR-SYNDROM	RC0180			
	KONGENITALE GLYKOSYLIERUNGSSTÖRUNGEN (CDGS)	RCG190	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Genetica
	SYSTEMISCHE AMYLOIDOSEN	RCG130			
	CRIGLER-NAJJAR-SYNDROM	RC0180			
	HEREDITÄRES ANGIOÖDEM	RC0190	<i>Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) Reumatologia Medicina generale (Clinica Medica I) Oculistica (Clinica Oculistica) Gastroenterologia Dermatologia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia
	DURCH C1-INHIBITOR-MANGEL ERWORBENES ANGIOÖDEM	RC0191			
	KONGENITALER ALPHA-1-ANTITRYPSIN-MANGEL	RC0200			
	CHRONISCHE HISTIOZYTOSEN	RCG150			
	PRIMÄRE IMMUNDEFEKTE	RCG160			
	HEREDITÄRE/FAMILIÄRE	RCG161			
	AUTOINFLAMMATORISCHE SYNDROME				
	ANTIPHOSPHOLIPID-SYNDROM (PRIMÄRE FORM)	RC0220			
	SCHNITZLER-SYNDROM	RC0290			
				Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Dermatologia Medicina generale I
	HEREDITÄRES ANGIOÖDEM	RC0190	<i>Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagul.) Immunologia (Immunologia clinica) Dermatologia Gastroenterologia Pneumologia Oculistica
	DURCH C1-INHIBITOR-MANGEL ERWORBENES ANGIOÖDEM	RC0191			
	KONGENITALER ALPHA-1-ANTITRYPSIN-MANGEL	RC0200			
	CHRONISCHE HISTIOZYTOSEN	RCG150	<i>Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Pneumologia Reumatologia Dermatologia Genetica
	PRIMÄRE IMMUNDEFEKTE	RCG160			
	HEREDITÄRE/FAMILIÄRE	RCG161			
	AUTOINFLAMMATORISCHE SYNDROME				
	ANTIPHOSPHOLIPID-SYNDROM (PRIMÄRE FORM)	RC0220			
	SCHNITZLER-SYNDROM	RC0290			
	HEREDITÄRES ANGIOÖDEM	RC0190			
	DURCH C1-INHIBITOR-MANGEL ERWORBENES ANGIOÖDEM	RC0191			
	KONGENITALER ALPHA-1-ANTITRYPSIN-MANGEL	RC0200			
	CHRONISCHE HISTIOZYTOSEN	RCG150			
	PRIMÄRE IMMUNDEFEKTE	RCG160			
	HEREDITÄRE/FAMILIÄRE	RCG161			
	AUTOINFLAMMATORISCHE SYNDROME				
	ANTIPHOSPHOLIPID-SYNDROM (PRIMÄRE FORM)	RC0220			
	SCHNITZLER-SYNDROM	RC0290			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Erkrankungen von Blut und blutbildenden Organen (Anämien)	HEREDITÄRES ANGIOÖDEM	RC0190	Zentrum für seltene Krankheiten des Immunsystems - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie
	DURCH C1-INHIBITOR-MANGEL ERWORBENES ANGIOÖDEM	RC0191			Pneumologie
	KONGENITALER ALPHA-1-ANTITRYPSIN-MANGEL	RC0200			Innere Medizin
	CHRONISCHE HISTIOZYTOSEN	RCG150			Dermatologie
	PRIMÄRE IMMUNDEFEKTE	RCG160			
	HEREDITÄRE/FAMILIÄRE AUTOINFLAMMATORISCHE SYNDROME	RCG161			
	ANTIPHOSPHOLIPID-SYNDROM (PRIMÄRE FORM)	RC0220			
	SCHNITZLER-SYNDROM	RC0290			
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010	Centro per le anemie rare- Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino)
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN	RD0070			Medicina generale (Clinica Medica I)
	(AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)				Ematologia (Ematologia e Immunologia clinica)
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			Medicina generale (Coagulopatie)
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010	Centro per le anemie rare- Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN	RD0070			Oncoematologia Pediatrica
	(AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)				Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.)
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			Ematologia
					Medicina trasfusionale (Servizio Trasfusionale e Immunoematologia)
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010	Centro per le anemie rare- Vicenza	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatria
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN	RD0070			Ematologia
	(AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)				
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010			Centro per le anemie rare- Treviso
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN	RD0070	Ematologia		
	(AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)				
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010	Centro per le anemie rare- Rovigo	Az. ULSS 5 Polesana P.O. Rovigo	
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN	RD0070			
	(AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)				
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010			Centro per le anemie rare- Trento
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN	RD0070	Ematologia		
	(AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)		Centro Trasfusionale		
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080	Reumatologia		
			Genetica		
HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010	Zentrum für seltene Anämien - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie	
ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN	RD0070			Hämatologie	
(AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)					
SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080				

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs- kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
<i>Erkrankungen von Blut und blutbildenden Organen (hereditäre Blutgerinnungsstörungen)</i>	HEREDITÄRE BLUTGERINNUNGSSTÖRUNGEN	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Medicina generale (Clinica Medica I, Malattie Trombotiche ed Emorragiche, Clinica Medica V e Coagulopatie) Malattie infettive Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Medicina trasfusionale Ortopedia e traumatologia Odontoiatria e stomatologia
	HEREDITÄRE BLUTGERINNUNGSSTÖRUNGEN	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Oncoematologia Pediatrica Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.) Ematologia Malattie infettive Medicina Trasfusionale Ortopedia e traumatologia Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria
				Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo)
	HEREDITÄRE BLUTGERINNUNGSSTÖRUNGEN	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Vicenza</i>	ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatria Ematologia Malattie infettive Ortopedia e traumatologia Medicina trasfusionale Chirurgia maxillo-facciale Recupero e riabilitazione funzionale
	HEREDITÄRE BLUTGERINNUNGSSTÖRUNGEN	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Treviso</i>	ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Ematologia Medicina Trasfusionale Ortopedia e Traumatologia Malattie infettive Chirurgia maxillo-facciale
				ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Castelfranco Veneto	Medicina trasfusionale (Servizio Trasfusionale e Immunologia)
	HEREDITÄRE BLUTGERINNUNGSSTÖRUNGEN	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Centro Trasfusionale Reumatologia Genetica Ematologia
	HEREDITÄRE BLUTGERINNUNGSSTÖRUNGEN	RDG020	<i>Zentrum für hereditäre Blutgerinnungsstörungen - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie Hämatologie

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs- kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Erkrankungen von Blut und blutbildenden Organen (Andere hämatologische Krankheiten)	HÄMOLYTISCH-URÄMISCHES SYNDROM	RD0010	Centro per le altre malattie rare ematologiche - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino)
	PAROXYSMALE NÄCHTLICHE HÄMOGLOBINURIE	RD0020			Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica)
	HEREDITÄRE THROMBOZYTOPATHIEN	RDG030			Medicina generale (Clinica Medica I e Clinica Medica V)
	CHRONISCHE PRIMÄRE	RDG031			Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica)
	AUTTOIMMUNTHROMBOZYTOPATHIEN				
	HEREDITÄRE THROMBOZYTOPENIEN	RDG040			
	MYELOYDYSPLASTISCHE SYNDROME	RDG050			
	CHRONISCHE GRANULOMATOSE	RD0050			
	CHEDIAK-HIGASHI-KRANKHEIT	RD0060		ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I
	KONGENITALE NEUTROPENIEN	RDG051			
	SYSTEMISCHE MASTOZYTOTOSE	RD0081			
	HÄMOLYTISCH-URÄMISCHES SYNDROM	RD0010			
	PAROXYSMALE NÄCHTLICHE HÄMOGLOBINURIE	RD0020			
	HEREDITÄRE THROMBOZYTOPATHIEN	RDG030			
	CHRONISCHE PRIMÄRE	RDG031			
	AUTTOIMMUNTHROMBOZYTOPATHIEN		Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)	
	HEREDITÄRE THROMBOZYTOPENIEN	RDG040			Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.)
	MYELOYDYSPLASTISCHE SYNDROME	RDG050			Ematologia
	CHRONISCHE GRANULOMATOSE	RD0050			Medicina trasfusionale (Servizio Trasfusionale e Immunoematologia)
	CHEDIAK-HIGASHI-KRANKHEIT	RD0060			
	KONGENITALE NEUTROPENIEN	RDG051			
	SYSTEMISCHE MASTOZYTOTOSE	RD0081			
	HÄMOLYTISCH-URÄMISCHES SYNDROM	RD0010			ULSS 8 Berica P.O. Vicenza
	PAROXYSMALE NÄCHTLICHE HÄMOGLOBINURIE	RD0020			
	HEREDITÄRE THROMBOZYTOPATHIEN	RDG030			
	CHRONISCHE PRIMÄRE	RDG031			
	AUTTOIMMUNTHROMBOZYTOPATHIEN				
	HEREDITÄRE THROMBOZYTOPENIEN	RDG040			
	MYELOYDYSPLASTISCHE SYNDROME	RDG050			
	CHRONISCHE GRANULOMATOSE	RD0050		Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	CHEDIAK-HIGASHI-KRANKHEIT	RD0060	Centro Trasfusionale		
	KONGENITALE NEUTROPENIEN	RDG051	Nefrologia		
	SYSTEMISCHE MASTOZYTOTOSE	RD0081	Reumatologia		
	HÄMOLYTISCH-URÄMISCHES SYNDROM	RD0010	Genetica		
	PAROXYSMALE NÄCHTLICHE HÄMOGLOBINURIE	RD0020	Ematologia		
	HEREDITÄRE THROMBOZYTOPATHIEN	RDG030			
	CHRONISCHE PRIMÄRE	RDG031			
	AUTTOIMMUNTHROMBOZYTOPATHIEN		Zentralkrankenhaus Bozen		Department für Pädiatrie Hämatologie
	HEREDITÄRE THROMBOZYTOPENIEN	RDG040			
	MYELOYDYSPLASTISCHE SYNDROME	RDG050			
	CHRONISCHE GRANULOMATOSE	RD0050			
	CHEDIAK-HIGASHI-KRANKHEIT	RD0060			
	KONGENITALE NEUTROPENIEN	RDG051			
	SYSTEMISCHE MASTOZYTOTOSE	RD0081			
	HÄMOLYTISCH-URÄMISCHES SYNDROM	RD0010			
	PAROXYSMALE NÄCHTLICHE HÄMOGLOBINURIE	RD0020			
	HEREDITÄRE THROMBOZYTOPATHIEN	RDG030			
	CHRONISCHE PRIMÄRE	RDG031			
	AUTTOIMMUNTHROMBOZYTOPATHIEN				
	HEREDITÄRE THROMBOZYTOPENIEN	RDG040			
	MYELOYDYSPLASTISCHE SYNDROME	RDG050			
	CHRONISCHE GRANULOMATOSE	RD0050			
	CHEDIAK-HIGASHI-KRANKHEIT	RD0060			
	KONGENITALE NEUTROPENIEN	RDG051			
	SYSTEMISCHE MASTOZYTOTOSE	RD0081			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs- kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörnde Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
<i>Seltene neurologische Krankheiten</i>	LEUKODYSTROPHIEN	RFG010	<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Vicenza</i>	ULSS 8 Berica	Neurologia
	RETT-SYNDROM	RF0040		P.O. Vicenza	Pneumologia
	DENTATORUBRALE-PALLIDOLYSIALE ATROPHIE	RF0050			Psichiatria (Dipartimento di salute mentale)
	MYOKLONISCHE PROGRESSIVE EPILEPSIE	RF0060			
	DRAVET-SYNDROM	RF0061			
	HEREDITÄRER ESSENTIELLER MYOKLONUS	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER-SYNDROM	RN1520		Az. ULSS 7 Pedemontana	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) (P.O. Bassano)
	CHOREA HUNTINGTON	RF0080			
	SPINOZEREHELLÄRE KRANKHEITEN	RFG040			
	ISAACS-SYNDROM	RN1490			Centro di riabilitazione AISM Rosà
	MULTISYSTEMATROPHIE	RF0081			
	NEURODEGENERATION MIT EISENSPEICHERUNG IM GEHIRN	RFG041			
	SCHILDER-KRANKHEIT	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT-SYNDROM	RF0130			
	WEST-SYNDROM	RF0140			
	NARKOLEPSIE	RF0150			
	CADASIL	RF0310			
	FAMILIÄRE HEMIPLEGISCHE MIGRÄNE	RF0350			
	ALTERNIERENDE HEMIPLEGIE	RF0360			
	FAHR-KRANKHEIT	RF0370			
	KRANKHEIT DER NEURONALEN INTRANUKLEÄREN EINSCHLUSSKÖRPERCHEN	RF0380			
	PROGRESSIVE BULBÄRPARALYSE MIT NEUROSENSORISCHER TAUBHEIT	RF0390			
	SYRINGOMYELIE -SYRINGOBULBIE (BESCHRÄNKT AUF ANATOMISCH UND/ODER KLINISCH RELEVANTE FORMEN)	RF0410			
	STIFF-PERSON-SYNDROM	RF0411			
	MELKERSSON-ROSENTHAL-SYNDROM	RF0160			
	PROGRESSIVE SUPRANUKLEÄRE BLICKPARESE	RF0170			
	LEWIS-SUMNER-SYNDROM	RF0182			
	POEMS-SYNDROM	RN1610			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs- kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
	LEUKODYSTROPHIEN	RF0010	Centro per le malattie rare neurologiche - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Neurologia Recupero e riabilitazione funzionale Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale)
	RETT-SYNDROM	RF0040			
	DENTATORUBRALE-PALLIDOLYSIALE ATROPHIE	RF0050			
	MYOKLONISCHE PROGRESSIVE EPILEPSIE	RF0060			
	DRAVET-SYNDROM	RF0061			
	HEREDITÄRER ESSENTIELLER MYOKLONUS	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER-SYNDROM	RN1520			
	CHOREA HUNTINGTON	RF0080			
	SPINOZEREHELLÄRE KRANKHEITEN	RF0040		IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	ISAACS-SYNDROM	RN1490			
	MULTISYSTEMATROPHIE	RF0081			
	NEURODEGENERATION MIT EISENSPEICHERUNG IM GEHIRN	RF0041			
	SCHILDER-KRANKHEIT	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT-SYNDROM	RF0130			
	WEST-SYNDROM	RF0140			
	NARKOLEPSIE	RF0150			
	CADASIL	RF0310			
	FAMILIÄRE HEMIPLEGISCHE MIGRÄNE	RF0350			
	ALTERNIERENDE HEMIPLEGIE	RF0360			
	FAHR-KRANKHEIT	RF0370			
	KRANKHEIT DER NEURONALEN INTRANUKLEÄREN EINSCHLUSSKÖRPERCHEN	RF0380			
	PROGRESSIVE BULBÄRPARALYSE MIT NEUROSENSORISCHER TAUBHEIT	RF0390			
	SYRINGOMYELIE -SYRINGOBULBIE (BESCHRÄNKT AUF ANATOMISCH UND/ODER KLINISCH RELEVANTE FORMEN)	RF0410			
	STIFF-PERSON-SYNDROM	RF0411			
	MELKERSSON-ROSENTHAL-SYNDROM	RF0160			
	PROGRESSIVE SUPRANUKLEÄRE BLICKPARESE	RF0170			
	LEWIS-SUMNER-SYNDROM	RF0182			
	POEMS-SYNDROM	RN1610			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs- kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
	LEUKODYSTROPHIEN	RFG010	Centro per le malattie rare neurologiche - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino)
	RETT-SYNDROM	RF0040			Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica)
	DENTATORUBRALE-PALLIDOLYSIALE ATROPHIE	RF0050			Neurologia (Clinica Neurologica)
	MYOKLONISCHE PROGRESSIVE EPILEPSIE	RF0060			Fisiopatologia respiratoria
	DRAVET-SYNDROM	RF0061			Pneumologia
	HEREDITÄRER ESSENTIELLER MYOKLONUS	RF0070			Clinica Ortopedica Traumatologica
	LANDAU-KLEFFNER-SYNDROM	RN1520			Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica)
	CHOREA HUNTINGTON	RF0080			Psichiatria
	SPINOZEREHELLÄRE KRANKHEITEN	RFG040			Chirurgia Generale 1 e Chirurgia Generale 2
	ISAACS-SYNDROM	RN1490			Neurochirurgia
	MULTISYSTEMATROPHIE	RF0081	Az. ULSS 6 Euganea	IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo	Neurologia (Clinica neurologica II) (P.O. Sant'Antonio)
	NEURODEGENERATION MIT EISENSPEICHERUNG	RFG041			Neuropsychiatria dell'infanzia e dell'adolescenza
	IM GEHIRN				
	SCHILDER-KRANKHEIT	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT-SYNDROM	RF0130			
	WEST-SYNDROM	RF0140			Centro di riabilitazione AISM Padova
	NARKOLEPSIE	RF0150			
	CADASIL	RF0310			Fondazione Federico Milcovich Padova (già UILDM)
	FAMILIÄRE HEMIPLEGISCHE MIGRÄNE	RF0350			
	ALTERNIERENDE HEMIPLEGIE	RF0360			
	FAHR-KRANKHEIT	RF0370	IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo	IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo	
	KRANKHEIT DER NEURONALEN	RF0380			
	INTRANUKLEÄREN EINSCHLUSSKÖRPERCHEN				
	PROGRESSIVE BULBÄRPARALYSE MIT	RF0390			
	NEUROSENSORISCHER TAUBHEIT				
	SYRINGOMYELIE -SYRINGOBULBIE (BESCHRÄNKT	RF0410			
	AUF ANATOMISCH UND/ODER KLINISCH				
	RELEVANTE FORMEN)				
	STIFF-PERSON-SYNDROM	RF0411			
	MELKERSSON-ROSENTHAL-SYNDROM	RF0160			
	PROGRESSIVE SUPRANUKLEÄRE BLICKPARESE	RF0170			
	LEWIS-SUMNER-SYNDROM	RF0182			
	POEMS-SYNDROM	RN1610			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs- kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörnde Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
	LEUKODYSTROPHIEN	RF010	Centro per le malattie rare neurologiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)
	RETT-SYNDROM	RF0040			Neurologia (Neurologia A e Neurologia B)
	DENTATORUBRALE-PALLIDOLYSIALE ATROPHIE	RF0050			Medicina generale (Medicina generale ad ind. Immunoemat. ed emocoagulat.)
	MYOKLONISCHE PROGRESSIVE EPILEPSIE	RF0060			Pneumologia
	DRAVET-SYNDROM	RF0061			Psichiatria
	HEREDITÄRER ESSENTIELLER MYOKLONUS	RF0070			Neurochirurgia
	LANDAU-KLEFFNER-SYNDROM	RN1520			
	CHOREA HUNTINGTON	RF0080			
	SPINOZEREHELLÄRE KRANKHEITEN	RF0040		Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	Recupero e riabilitazione e funzionale (Dipartimento riabilitativo)
	ISAACS-SYNDROM	RN1490			Centro di riabilitazioneFondazione Speranza ONLUS (già UILDM)
	MULTISYSTEMATROPHIE	RF0081			Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	NEURODEGENERATION MIT EISENSPEICHERUNG	RF0041			
	IM GEHIRN				
	SCHILDER-KRANKHEIT	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT-SYNDROM	RF0130			
	WEST-SYNDROM	RF0140			
	NARKOLEPSIE	RF0150			
	CADASIL	RF0310			
	FAMILIÄRE HEMIPLEGISCHE MIGRÄNE	RF0350			
	ALTERNIERENDE HEMIPLEGIE	RF0360			
	FAHR-KRANKHEIT	RF0370			
	KRANKHEIT DER NEURONALEN	RF0380			
	INTRANUKLEÄREN EINSCHLUSSKÖRPERCHEN				
	PROGRESSIVE BULBÄRPARALYSE MIT	RF0390			
	NEUROSENSORISCHER TAUBHEIT				
	SYRINGOMYELIE -SYRINGOBULBIE (BESCHRÄNKT	RF0410			
	AUF ANATOMISCH UND/ODER KLINISCH				
	RELEVANTE FORMEN)				
	STIFF-PERSON-SYNDROM	RF0411			
	MELKERSSON-ROSENTHAL-SYNDROM	RF0160			
	PROGRESSIVE SUPRANUKLEÄRE BLICKPARESE	RF0170			
	LEWIS-SUMNER-SYNDROM	RF0182			
	POEMS-SYNDROM	RN1610			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs- kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
	LEUKODYSTROPHIEN	RF0010	<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neuropsychiatria Infantile Neurologia Genetica
	RETT-SYNDROM	RF0040			
	DENTATORUBRALE-PALLIDOLYSIALE ATROPHIE	RF0050			
	MYOKLONISCHE PROGRESSIVE EPILEPSIE	RF0060			
	DRAVET-SYNDROM	RF0061			
	HEREDITÄRER ESSENTIELLER MYOKLONUS	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER-SYNDROM	RN1520			
	CHOREA HUNTINGTON	RF0080			
	SPINOZEREHELLÄRE KRANKHEITEN	RF0040			
	ISAACS-SYNDROM	RN1490			
	MULTISYSTEMATROPHIE	RF0081			
	NEURODEGENERATION MIT EISENSPEICHERUNG IM GEHIRN	RF0041			
	SCHILDER-KRANKHEIT	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT-SYNDROM	RF0130			
	WEST-SYNDROM	RF0140			
	NARKOLEPSIE	RF0150			
	CADASIL	RF0310			
	FAMILIÄRE HEMIPLEGISCHE MIGRÄNE	RF0350			
	ALTERNIERENDE HEMIPLEGIE	RF0360			
	FAHR-KRANKHEIT	RF0370			
	KRANKHEIT DER NEURONALEN INTRANUKLEÄREN EINSCHLUSSKÖRPERCHEN	RF0380			
	PROGRESSIVE BULBÄRPARALYSE MIT NEUROSENSORISCHER TAUBHEIT	RF0390			
	SYRINGOMYELIE -SYRINGOBULBIE (BESCHRÄNKT AUF ANATOMISCH UND/ODER KLINISCH RELEVANTE FORMEN)	RF0410			
	STIFF-PERSON-SYNDROM	RF0411			
	MELKERSSON-ROSENTHAL-SYNDROM	RF0160			
	PROGRESSIVE SUPRANUKLEÄRE BLICKPARESE	RF0170			
	LEWIS-SUMNER-SYNDROM	RF0182			
	POEMS-SYNDROM	RN1610			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs- kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörnde Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
	LEUKODYSTROPHIEN	RF0010	Zentrum für seltene neurologische Krankheiten - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie Neurologie
	RETT-SYNDROM	RF0040			
	DENTATORUBRALE-PALLIDOLYSIALE ATROPHIE	RF0050			
	MYOKLONISCHE PROGRESSIVE EPILEPSIE	RF0060			
	DRAVET-SYNDROM	RF0061			
	HEREDITÄRER ESSENTIELLER MYOKLONUS	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER-SYNDROM	RN1520			
	CHOREA HUNTINGTON	RF0080			
	SPINOZEREHELLÄRE KRANKHEITEN	RF0040			
	ISAACS-SYNDROM	RN1490			
	MULTISYSTEMATROPHIE	RF0081			
	NEURODEGENERATION MIT EISENSPEICHERUNG IM GEHIRN	RF0041			
	SCHILDER-KRANKHEIT	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT-SYNDROM	RF0130			
	WEST-SYNDROM	RF0140			
	NARKOLEPSIE	RF0150			
	CADASIL	RF0310			
	FAMILIÄRE HEMIPLEGISCHE MIGRÄNE	RF0350			
	ALTERNIERENDE HEMIPLEGIE	RF0360			
	FAHR-KRANKHEIT	RF0370			
	KRANKHEIT DER NEURONALEN INTRANUKLEÄREN EINSCHLUSSKÖRPERCHEN	RF0380			
	PROGRESSIVE BULBÄRPARALYSE MIT NEUROSENSORISCHER TAUBHEIT	RF0390			
	SYRINGOMYELIE -SYRINGOBULBIE (BESCHRÄNKT AUF ANATOMISCH UND/ODER KLINISCH RELEVANTE FORMEN)	RF0410			
	STIFF-PERSON-SYNDROM	RF0411			
	MELKERSSON-ROSENTHAL-SYNDROM	RF0160			
	PROGRESSIVE SUPRANUKLEÄRE BLICKPARESE	RF0170			
	LEWIS-SUMNER-SYNDROM	RF0182			
	POEMS-SYNDROM	RN1610			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Seltene neuromuskuläre Erkrankungen	SPINALE MUSKELATROPHIEN	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Vicenza	ULSS 8 Berica P.O. Vicenza Az. ULSS 7 Pedemontana	Neurologia Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale)
	AMYOTROPHE LATERALSKLEROSE	RF0100			
	PRIMÄRE LATERALSKLEROSE	RF0110			
	HEREDITÄRE NEUROPATHIEN	RFG060			
	CHRONISCHE INFLAMMATORISCHE	RF0180			
	DEMYELINISIERENDE POLYNEUROPATHIE				
	MULTIFOKALE MOTORISCHE NEUROPATHIE	RF0181			Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) (P.O. Bassano)
	HEREDITÄRE KONGENTALE MYOPATHIEN	RFG070			
	MUSKELDYSTROPHIEN	RFG080			
	MYOTONE DYSTROPHIEN	RFG090			Centro di riabilitazione AISM Rosà
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO UND IPERKALIEMICHE	RFG100			
	PRIMÄRE DYSTONIEN	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ-SYNDROM (BESCHRÄNKT AUF CHRONISCHE, SCHWERE UND INVALIDIERENDE FORMEN)	RF0183			
	KONGENTALE UND DYSIMMUNE MYASTHENE SYNDROME	RFG101			
	SPINALE MUSKELATROPHIEN	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso IRCCS Eugenio Medea Conegliano	Neurologia Recupero e riabilitazione funzionale Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale)
	AMYOTROPHE LATERALSKLEROSE	RF0100			
	PRIMÄRE LATERALSKLEROSE	RF0110			
	HEREDITÄRE NEUROPATHIEN	RFG060			
	CHRONISCHE INFLAMMATORISCHE	RF0180			
	DEMYELINISIERENDE POLYNEUROPATHIE				
	MULTIFOKALE MOTORISCHE NEUROPATHIE	RF0181			IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	HEREDITÄRE KONGENTALE MYOPATHIEN	RFG070			
	MUSKELDYSTROPHIEN	RFG080			
	MYOTONE DYSTROPHIEN	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO UND IPERKALIEMICHE	RFG100			
	PRIMÄRE DYSTONIEN	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ-SYNDROM (BESCHRÄNKT AUF CHRONISCHE, SCHWERE UND INVALIDIERENDE FORMEN)	RF0183			
	KONGENTALE UND DYSIMMUNE MYASTHENE SYNDROME	RFG101			
	SPINALE MUSKELATROPHIEN	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Neurologia (Clinica Neurologica) Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Chirurgia Toracica Clinica Ortopedica Traumatologica Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Psichiatria Dietetica e Nutrizione Clinica Cardiologia
	AMYOTROPHE LATERALSKLEROSE	RF0100			
	PRIMÄRE LATERALSKLEROSE	RF0110			
	HEREDITÄRE NEUROPATHIEN	RFG060			
	CHRONISCHE INFLAMMATORISCHE	RF0180			
	DEMYELINISIERENDE POLYNEUROPATHIE				
	MULTIFOKALE MOTORISCHE NEUROPATHIE	RF0181			
	HEREDITÄRE KONGENTALE MYOPATHIEN	RFG070			
	MUSKELDYSTROPHIEN	RFG080			
	MYOTONE DYSTROPHIEN	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO UND IPERKALIEMICHE	RFG100			
	PRIMÄRE DYSTONIEN	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ-SYNDROM (BESCHRÄNKT AUF CHRONISCHE, SCHWERE UND INVALIDIERENDE FORMEN)	RF0183		Az. ULSS 6 Euganea	Neurologia (Clinica neurologica II) (P.O. Sant'Antonio) Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza
	KONGENTALE UND DYSIMMUNE MYASTHENE SYNDROME	RFG101			
					Centro di riabilitazione AISM Padova
					Fondazione Federico Milcovich Padova (già UILDM)
				IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo	IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo
				IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	SPINALE MUSKELATROPHIEN	RFG050	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)
	AMYOTROPHE LATERALSKLEROSE	RF0100			Neurologia (Neurologia A e Neurologia B)
	PRIMÄRE LATERALSKLEROSE	RF0110			Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.)
	HEREDITÄRE NEUROPATHIEN	RFG060			Pneumologia
	CHRONISCHE INFLAMMATORISCHE	RF0180			Chirurgia Toracica
	DEMYELINISIERENDE POLYNEUROPATHIE	RF0181			Psichiatria
	MULTIFOKALE MOTORISCHE NEUROPATHIE	RF0181			
	HEREDITÄRE KONGENITALE MYOPATHIEN	RFG070			
	MUSKELDYSTROPHIEN	RFG080			Recupero e riabilitazione e funzionale (Dipartimento riabilitativo)
	MYOTONE DYSTROPHIEN	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO UND	RFG100	Zentrum für seltene neuromuskuläre Erkrankungen - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Centro di riabilitazione Fondazione Speranza ONLUS (già UILDM)
	IPERKALIEMICHE				
	PRIMÄRE DYSTONIEN	RF0160			
	GUILLAIN-BARRÉ-SYNDROM (BESCHRÄNKT AUF	RF0183			Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	CHRONISCHE, SCHWERE UND INVALIDIERENDE				
	FORMEN)				
	KONGENITALE UND DYSIMMUNE MYASTHENE	RFG101			
	SYNDROME				
	SPINALE MUSKELATROPHIEN	RFG050			Department für Pädiatrie
	AMYOTROPHE LATERALSKLEROSE	RF0100			Neurologie
	PRIMÄRE LATERALSKLEROSE	RF0110	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	
	HEREDITÄRE NEUROPATHIEN	RFG060			Neurologia
	CHRONISCHE INFLAMMATORISCHE	RF0180			Neuropsychiatria Infantile
	DEMYELINISIERENDE POLYNEUROPATHIE	RF0181			Genetica
	MULTIFOKALE MOTORISCHE NEUROPATHIE	RF0181			
	HEREDITÄRE KONGENITALE MYOPATHIEN	RFG070			
	MUSKELDYSTROPHIEN	RFG080			
	MYOTONE DYSTROPHIEN	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO UND	RFG100			
	IPERKALIEMICHE				
	PRIMÄRE DYSTONIEN	RF0160			
	GUILLAIN-BARRÉ-SYNDROM (BESCHRÄNKT AUF	RF0183			
	CHRONISCHE, SCHWERE UND INVALIDIERENDE				
	FORMEN)				
	KONGENITALE UND DYSIMMUNE MYASTHENE	RFG101			
	SYNDROME				
	SPINALE MUSKELATROPHIEN	RFG050			
	AMYOTROPHE LATERALSKLEROSE	RF0100			
	PRIMÄRE LATERALSKLEROSE	RF0110			
	HEREDITÄRE NEUROPATHIEN	RFG060			
	CHRONISCHE INFLAMMATORISCHE	RF0180			
	DEMYELINISIERENDE POLYNEUROPATHIE	RF0181			
	MULTIFOKALE MOTORISCHE NEUROPATHIE	RF0181			
	HEREDITÄRE KONGENITALE MYOPATHIEN	RFG070			
	MUSKELDYSTROPHIEN	RFG080			
	MYOTONE DYSTROPHIEN	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO UND	RFG100			
	IPERKALIEMICHE				
	PRIMÄRE DYSTONIEN	RF0160			
	GUILLAIN-BARRÉ-SYNDROM (BESCHRÄNKT AUF	RF0183			
	CHRONISCHE, SCHWERE UND INVALIDIERENDE				
	FORMEN)				
	KONGENITALE UND DYSIMMUNE MYASTHENE	RFG101			
	SYNDROME				

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Krankheiten des Sehapparates	EXSUDATIVE FAMILIÄRE RETINOPATHIE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Oculistica
	COATS-KRANKHEIT	RF0201			
	EALES-KRANKHEIT	RF0210			
	BEHR-SYNDROM	RF0220			
	HEREDITÄRE NETZHAUTDYSTROPHIEN	RFG110			
	HEREDITÄRE ADERHAUTDYSTROPHIEN	RFG120			
	FUCHS HETEROCHROMIE-IRIDOZYKLITIS	RF0230			
	ESSENTIELLE IRISATROPHIE	RF0240		Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Conegliano - De Gironcoli	Oculistica
	KONGENITALE HEMERALOPIE	RF0250			
	OGUCHI-SYNDROM	RF0260			
	COGAN-SYNDROM	RF0270			
	HORNHAUTDEGENERATIONEN	RFG130			
	HEREDITÄRE HORNHAUTDYSTROPHIEN	RFG140			
	KERATOKONUS	RF0280			
	LIGNÖSE KONJUNKTIVITIS	RF0290			
	MULTIFOKALE CHOROIDITIS	RF0320			
	CHOROIDITIS SERPIGINOSA	RF0330			
	EXSUDATIVE FAMILIÄRE RETINOPATHIE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Venezia	Az. ULSS 3 Serenissima	Oculistica (P.O. Mestre) Fondazione Banca degli occhi
	COATS-KRANKHEIT	RF0201			
	EALES-KRANKHEIT	RF0210			
	BEHR-SYNDROM	RF0220			
	HEREDITÄRE NETZHAUTDYSTROPHIEN	RFG110			
	HEREDITÄRE ADERHAUTDYSTROPHIEN	RFG120			
	FUCHS HETEROCHROMIE-IRIDOZYKLITIS	RF0230			
	ESSENTIELLE IRISATROPHIE	RF0240			
	KONGENITALE HEMERALOPIE	RF0250			
	OGUCHI-SYNDROM	RF0260			
	COGAN-SYNDROM	RF0270			
	HORNHAUTDEGENERATIONEN	RFG130			
	HEREDITÄRE HORNHAUTDYSTROPHIEN	RFG140			
	KERATOKONUS	RF0280			
	LIGNÖSE KONJUNKTIVITIS	RF0290			
	MULTIFOKALE CHOROIDITIS	RF0320			
	CHOROIDITIS SERPIGINOSA	RF0330			
	EXSUDATIVE FAMILIÄRE RETINOPATHIE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Centro per l'ipovisione infantile e dell'età evolutiva Oculistica
	COATS-KRANKHEIT	RF0201			
	EALES-KRANKHEIT	RF0210			
	BEHR-SYNDROM	RF0220			
	HEREDITÄRE NETZHAUTDYSTROPHIEN	RFG110			
	HEREDITÄRE ADERHAUTDYSTROPHIEN	RFG120			
	FUCHS HETEROCHROMIE-IRIDOZYKLITIS	RF0230		Az. ULSS 6 Euganea	
	ESSENTIELLE IRISATROPHIE	RF0240			
	KONGENITALE HEMERALOPIE	RF0250			
	OGUCHI-SYNDROM	RF0260			
	COGAN-SYNDROM	RF0270			
	HORNHAUTDEGENERATIONEN	RFG130			
	HEREDITÄRE HORNHAUTDYSTROPHIEN	RFG140			
	KERATOKONUS	RF0280			
	LIGNÖSE KONJUNKTIVITIS	RF0290			
	MULTIFOKALE CHOROIDITIS	RF0320			
	CHOROIDITIS SERPIGINOSA	RF0330			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs- kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
Gruppe des Dekretes	EXSUDATIVE FAMILIÄRE RETINOPATHIE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Oculistica
	COATS-KRANKHEIT	RF0201			
	EALES-KRANKHEIT	RF0210			
	BEHR-SYNDROM	RF0220			
	HEREDITÄRE NETZHAUTDYSTROPHIEN	RF0110			
	HEREDITÄRE ADERHAUTDYSTROPHIEN	RF0120			
	FUCHS HETEROCHROMIE-IRIDOZYKLITIS	RF0230			
	ESSENTIELLE IRISATROPHIE	RF0240			
	KONGENITALE HEMERALOPIE	RF0250			
	OGUCHI-SYNDROM	RF0260			
	COGAN-SYNDROM	RF0270			
	HORNHAUTDEGENERATIONEN	RF0130			
	HEREDITÄRE HORNHAUTDYSTROPHIEN	RF0140			
	KERATOKONUS	RF0280			
	LIGNÖSE KONJUNKTIVITIS	RF0290			
	MULTIFOKALE CHOROIDITIS	RF0320			
	CHOROIDITIS SERPIGINOSA	RF0330			
	EXSUDATIVE FAMILIÄRE RETINOPATHIE	RF0200	Zentrum für seltene Krankheiten des Sehapparates	Zentralkrankenhaus Bozen	Deparment für Pädiatrie (beschränkt auf den genetischen Beratungsdienst) Augenheilkunde
	COATS-KRANKHEIT	RF0201			
	EALES-KRANKHEIT	RF0210			
	BEHR-SYNDROM	RF0220			
	HEREDITÄRE NETZHAUTDYSTROPHIEN	RF0110			
	HEREDITÄRE ADERHAUTDYSTROPHIEN	RF0120			
	FUCHS HETEROCHROMIE-IRIDOZYKLITIS	RF0230			
	ESSENTIELLE IRISATROPHIE	RF0240			
	KONGENITALE HEMERALOPIE	RF0250			
	OGUCHI-SYNDROM	RF0260			
	COGAN-SYNDROM	RF0270			
	HORNHAUTDEGENERATIONEN	RF0130			
	HEREDITÄRE HORNHAUTDYSTROPHIEN	RF0140			
	KERATOKONUS	RF0280			
	LIGNÖSE KONJUNKTIVITIS	RF0290			
	MULTIFOKALE CHOROIDITIS	RF0320			
	CHOROIDITIS SERPIGINOSA	RF0330			
	EXSUDATIVE FAMILIÄRE RETINOPATHIE	RF0200	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Oculistica
	COATS-KRANKHEIT	RF0201			
	EALES-KRANKHEIT	RF0210			
	BEHR-SYNDROM	RF0220			
	HEREDITÄRE NETZHAUTDYSTROPHIEN	RF0110			
	HEREDITÄRE ADERHAUTDYSTROPHIEN	RF0120			
	FUCHS HETEROCHROMIE-IRIDOZYKLITIS	RF0230			
	ESSENTIELLE IRISATROPHIE	RF0240			
	KONGENITALE HEMERALOPIE	RF0250			
	OGUCHI-SYNDROM	RF0260			
	COGAN-SYNDROM	RF0270			
	HORNHAUTDEGENERATIONEN	RF0130			
	HEREDITÄRE HORNHAUTDYSTROPHIEN	RF0140			
	KERATOKONUS	RF0280			
	LIGNÖSE KONJUNKTIVITIS	RF0290			
	MULTIFOKALE CHOROIDITIS	RF0320			
	CHOROIDITIS SERPIGINOSA	RF0330			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Krankheiten des Blutkreislaufs	GEMISCHTE KRYOGLOBULINÄMIE	RC0110	Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino)
	BEHÇET-KRANKHEIT	RC0210			Medicina generale (Clinica Medica I e Clinica Medica V)
	RHEUMATISCHE ENDOKARDITIS	RG0010			Cardiologia
	MIKROSKOPISCHE POLYANGIITIS	RG0020			Reumatologia
	POLYARTERITIS NODOSA	RG0030			Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica)
	EOSINOPHILE GRANULOMATOSE MIT	RG0050			Oculistica (Clinica Oculistica)
	GOODPASTURE-SYNDROM	RG0060			Gastroenterologia
	GRANULOMATOSE MIT POLYANGIITIS	RG0070			Neurologia (Clinica Neurologica)
	RIESENZELLARTERITIS	RG0080			Fisiopatologia Respiratoria
	THROMBOTISCHE MIKROANGIOPATHIEN	RG0010			Pneumologia
	TAKAYASU-KRANKHEIT	RG0090			Riabilitazione Ortopedica
	HEREDITÄRE HÄMORRHAGISCHE	RG0100	Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Verona	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I
	BUDD-CHIARI-SYNDROM	RG0110			
	REKURRENTE PURPURA SCHÖNLEIN-HENOC	RD0030			
	CHRONISCHE PRIMÄRE LYMPHÖDEME	RG0020			
	GEMISCHTE KRYOGLOBULINÄMIE	RC0110		Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.)
	BEHÇET-KRANKHEIT	RC0210			Ematologia
	RHEUMATISCHE ENDOKARDITIS	RG0010			Reumatologia
	MIKROSKOPISCHE POLYANGIITIS	RG0020			Dermatologia
	POLYARTERITIS NODOSA	RG0030			Oculistica
	EOSINOPHILE GRANULOMATOSE MIT	RG0050			Pneumologia
	GOODPASTURE-SYNDROM	RG0060			
	GRANULOMATOSE MIT POLYANGIITIS	RG0070			
	RIESENZELLARTERITIS	RG0080			
	THROMBOTISCHE MIKROANGIOPATHIEN	RG0010			
	TAKAYASU-KRANKHEIT	RG0090	Zentrum für seltene Krankheiten des Kreislaufsystems - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie (beschränkt auf den genetischen Beratungsdienst)
	HEREDITÄRE HÄMORRHAGISCHE	RG0100			Innere Medizin
	BUDD-CHIARI-SYNDROM	RG0110			Hämatologie
	REKURRENTE PURPURA SCHÖNLEIN-HENOC	RD0030			
	CHRONISCHE PRIMÄRE LYMPHÖDEME	RG0020			
	GEMISCHTE KRYOGLOBULINÄMIE	RC0110			
	BEHÇET-KRANKHEIT	RC0210			
	RHEUMATISCHE ENDOKARDITIS	RG0010			
	MIKROSKOPISCHE POLYANGIITIS	RG0020			
	POLYARTERITIS NODOSA	RG0030			
	EOSINOPHILE GRANULOMATOSE MIT	RG0050			
	GOODPASTURE-SYNDROM	RG0060	Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica
	GRANULOMATOSE MIT POLYANGIITIS	RG0070			Reumatologia
	RIESENZELLARTERITIS	RG0080			Nefrologia
	THROMBOTISCHE MIKROANGIOPATHIEN	RG0010			Medicina fisica e riabilitazione
	TAKAYASU-KRANKHEIT	RG0090			
	HEREDITÄRE HÄMORRHAGISCHE	RG0100			
	BUDD-CHIARI-SYNDROM	RG0110			
	REKURRENTE PURPURA SCHÖNLEIN-HENOC	RD0030			
	CHRONISCHE PRIMÄRE LYMPHÖDEME	RG0020			
	GEMISCHTE KRYOGLOBULINÄMIE	RC0110			
	BEHÇET-KRANKHEIT	RC0210			
	RHEUMATISCHE ENDOKARDITIS	RG0010	Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	
	MIKROSKOPISCHE POLYANGIITIS	RG0020			
	POLYARTERITIS NODOSA	RG0030			
	EOSINOPHILE GRANULOMATOSE MIT	RG0050			
	GOODPASTURE-SYNDROM	RG0060			
	GRANULOMATOSE MIT POLYANGIITIS	RG0070			
	RIESENZELLARTERITIS	RG0080			
	THROMBOTISCHE MIKROANGIOPATHIEN	RG0010			
	TAKAYASU-KRANKHEIT	RG0090			
	HEREDITÄRE HÄMORRHAGISCHE	RG0100			
	BUDD-CHIARI-SYNDROM	RG0110	Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	
	REKURRENTE PURPURA SCHÖNLEIN-HENOC	RD0030			
	CHRONISCHE PRIMÄRE LYMPHÖDEME	RG0020			
	GEMISCHTE KRYOGLOBULINÄMIE	RC0110			
	BEHÇET-KRANKHEIT	RC0210			
	RHEUMATISCHE ENDOKARDITIS	RG0010			
	MIKROSKOPISCHE POLYANGIITIS	RG0020			
	POLYARTERITIS NODOSA	RG0030			
	EOSINOPHILE GRANULOMATOSE MIT	RG0050			
	GOODPASTURE-SYNDROM	RG0060			
	GRANULOMATOSE MIT POLYANGIITIS	RG0070	Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	
	RIESENZELLARTERITIS	RG0080			
	THROMBOTISCHE MIKROANGIOPATHIEN	RG0010			
	TAKAYASU-KRANKHEIT	RG0090			
	HEREDITÄRE HÄMORRHAGISCHE	RG0100			
	BUDD-CHIARI-SYNDROM	RG0110			
	REKURRENTE PURPURA SCHÖNLEIN-HENOC	RD0030			
	CHRONISCHE PRIMÄRE LYMPHÖDEME	RG0020			
	GEMISCHTE KRYOGLOBULINÄMIE	RC0110			
	BEHÇET-KRANKHEIT	RC0210			
Erkrankungen des Atmungssystem	IDIOPATHISCHE PULMONALE ARTERIELLE HYPERTONIE	RG0120	Centro per le malattie rare dell'apparato respiratorio - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino)
					Pneumologia

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	SARKOIDOSE (FREISTELLUNG IST NACH DEN ERSTEN 12 MONATEN ERNEUT ZU BESTÄTIGEN, NUR BEI PERSISTIERENDEN FORMEN) PRIMÄRE INTERSTITIELLE	RH0011 RHG010			Fisiopatologia respiratoria Cardiologia Nefrologia Chirurgia Toracica Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Reumatologia Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica)
	SCHWERE UND INVALIDIERENDE SYNDROME MIT KONGENITALER ZENTRALER HYPOVENTILATION IDIOPATHISCHE LUNGEN-HÄMOSIDEROSE IDIOPATHISCHE PULMONALE ALVEOLARPROTEINOSE KONGENITALE PULMONALE PRIMÄRE ZILIENDYSKINESIEN	RHG011 RH0020 RH0021 RH0022 RNG110		Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I Pneumologia
	IDIOPATHISCHE PULMONALE ARTERIELLE HYPERTONIE SARKOIDOSE (FREISTELLUNG IST NACH DEN ERSTEN 12 MONATEN ERNEUT ZU BESTÄTIGEN, NUR BEI PERSISTIERENDEN FORMEN) PRIMÄRE INTERSTITIELLE	RG0120 RH0011 RHG010	Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Pneumologia Medicina Generale e Malattie aterotrombotiche e degenerative Fibrosi cistica (Centro Fibrosi Cistica)
	SCHWERE UND INVALIDIERENDE SYNDROME MIT KONGENITALER ZENTRALER HYPOVENTILATION IDIOPATHISCHE LUNGEN-HÄMOSIDEROSE IDIOPATHISCHE PULMONALE ALVEOLARPROTEINOSE KONGENITALE PULMONALE PRIMÄRE ZILIENDYSKINESIEN	RHG011 RH0020 RH0021 RH0022 RNG110		Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pneumologia
	IDIOPATHISCHE PULMONALE ARTERIELLE HYPERTONIE SARKOIDOSE (FREISTELLUNG IST NACH DEN ERSTEN 12 MONATEN ERNEUT ZU BESTÄTIGEN, NUR BEI PERSISTIERENDEN FORMEN) PRIMÄRE INTERSTITIELLE	RG0120 RH0011 RHG010	Zentrum für die Erkrankungen des Atmungssystem - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie Pneumologie Innere Medizin
	SCHWERE UND INVALIDIERENDE SYNDROME MIT KONGENITALER ZENTRALER HYPOVENTILATION IDIOPATHISCHE LUNGEN-HÄMOSIDEROSE IDIOPATHISCHE PULMONALE ALVEOLARPROTEINOSE KONGENITALE PULMONALE PRIMÄRE ZILIENDYSKINESIEN	RHG011 RH0020 RH0021 RH0022 RNG110			
	IDIOPATHISCHE PULMONALE ARTERIELLE HYPERTONIE SARKOIDOSE (FREISTELLUNG IST NACH DEN ERSTEN 12 MONATEN ERNEUT ZU BESTÄTIGEN, NUR BEI PERSISTIERENDEN FORMEN) PRIMÄRE INTERSTITIELLE	RG0120 RH0011 RHG010	Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pneumologia Reumatologia Genetica
	SCHWERE UND INVALIDIERENDE SYNDROME MIT KONGENITALER ZENTRALER HYPOVENTILATION IDIOPATHISCHE LUNGEN-HÄMOSIDEROSE IDIOPATHISCHE PULMONALE ALVEOLARPROTEINOSE KONGENITALE PULMONALE PRIMÄRE ZILIENDYSKINESIEN	RHG011 RH0020 RH0021 RH0022 RNG110			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs-kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
<i>Krankheiten des Verdauungsapparates</i>	ISOLIERTE ACHALASIE UND MIT SYNDROMEN	RI0010	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica I) Gastroenterologia Chirurgia generale (Clinica chirurgica I e Clinica chirurgica III)
	VERBUNDENE ACHALASIE				
	RIESENFALTENGASTRITIS	RI0020			
	EOSINOPHILE GASTROENTERITIS	RI0030			
	CHRONISCHE INTESTINALE PSEUDOObSTRUKTION	RI0040			
	PRIMÄRE SKLEROSIERENDE CHOLANGITIS	RI0050			
	MIKROVILLÖSE EINSCHLUSS-KRANKHEIT	RI0070			
	INTESTINALE PRIMÄRE LYMPHANGIEKTASIE	RI0080			
	FAMILIÄRE PROGRESSIVE INTRAHEPATISCHE CHOLESTASE	RIG010			
	SCHWERER UND INVALIDIERENDER KONGENITALER INTESTINALER TRANSPORTER-	RIG020			
	ISOLIERTE ACHALASIE UND MIT SYNDROMEN	RI0010	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Gastroenterologia
	VERBUNDENE ACHALASIE				
	RIESENFALTENGASTRITIS	RI0020			
	EOSINOPHILE GASTROENTERITIS	RI0030			
	CHRONISCHE INTESTINALE PSEUDOObSTRUKTION	RI0040			
	PRIMÄRE SKLEROSIERENDE CHOLANGITIS	RI0050			
	MIKROVILLÖSE EINSCHLUSS-KRANKHEIT	RI0070			
	INTESTINALE PRIMÄRE LYMPHANGIEKTASIE	RI0080			
	FAMILIÄRE PROGRESSIVE INTRAHEPATISCHE CHOLESTASE	RIG010			
	SCHWERER UND INVALIDIERENDER KONGENITALER INTESTINALER TRANSPORTER-	RIG020			
	ISOLIERTE ACHALASIE UND MIT SYNDROMEN	RI0010	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Treviso</i>	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Gastroenterologia Chirurgia generale (Chirurgia III)
	VERBUNDENE ACHALASIE				
	RIESENFALTENGASTRITIS	RI0020			
	EOSINOPHILE GASTROENTERITIS	RI0030			
	CHRONISCHE INTESTINALE PSEUDOObSTRUKTION	RI0040			
	PRIMÄRE SKLEROSIERENDE CHOLANGITIS	RI0050			
	MIKROVILLÖSE EINSCHLUSS-KRANKHEIT	RI0070			
	INTESTINALE PRIMÄRE LYMPHANGIEKTASIE	RI0080			
	FAMILIÄRE PROGRESSIVE INTRAHEPATISCHE CHOLESTASE	RIG010			
	SCHWERER UND INVALIDIERENDER KONGENITALER INTESTINALER TRANSPORTER-	RIG020			
	ISOLIERTE ACHALASIE UND MIT SYNDROMEN	RI0010	<i>Zentrum für seltene Krankheiten des Verdauungsapparates - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie Gastroenterologie
	VERBUNDENE ACHALASIE				
	RIESENFALTENGASTRITIS	RI0020			
	EOSINOPHILE GASTROENTERITIS	RI0030			
	CHRONISCHE INTESTINALE PSEUDOObSTRUKTION	RI0040			
	PRIMÄRE SKLEROSIERENDE CHOLANGITIS	RI0050			
	MIKROVILLÖSE EINSCHLUSS-KRANKHEIT	RI0070			
	INTESTINALE PRIMÄRE LYMPHANGIEKTASIE	RI0080			
	FAMILIÄRE PROGRESSIVE INTRAHEPATISCHE CHOLESTASE	RIG010			
	SCHWERER UND INVALIDIERENDER KONGENITALER INTESTINALER TRANSPORTER-	RIG020			
	ISOLIERTE ACHALASIE UND MIT SYNDROMEN	RI0010	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Gastroenterologia Genetica
	VERBUNDENE ACHALASIE				
	RIESENFALTENGASTRITIS	RI0020			
	EOSINOPHILE GASTROENTERITIS	RI0030			
	CHRONISCHE INTESTINALE PSEUDOObSTRUKTION	RI0040			
	PRIMÄRE SKLEROSIERENDE CHOLANGITIS	RI0050			
	MIKROVILLÖSE EINSCHLUSS-KRANKHEIT	RI0070			
	INTESTINALE PRIMÄRE LYMPHANGIEKTASIE	RI0080			
	FAMILIÄRE PROGRESSIVE INTRAHEPATISCHE CHOLESTASE	RIG010			
	SCHWERER UND INVALIDIERENDER KONGENITALER INTESTINALER TRANSPORTER-	RIG020			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Krankheiten des Urogenitalsystems	NEPHROGENER DIABETES INSIPIDUS	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino)
	RETROPERITONEALFIBROSE	RJ0020			Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica)
	INTERSTITIELLE ZYSTITIS	RJ0030			Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica)
	PRIMÄRE TUBULOPATHIEN	RJG010			Nefrologia clinica
	PRIMÄRE GLOMERULOPATHIEN	RJG020			Urologia
	ALPORT-SYNDROM	RN1360			Medicina generale (Endocrinologia e Clinica Medica III)
				Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I
	NEPHROGENER DIABETES INSIPIDUS	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)
	RETROPERITONEALFIBROSE	RJ0020			
	INTERSTITIELLE ZYSTITIS	RJ0030			
	PRIMÄRE TUBULOPATHIEN	RJG010			
	PRIMÄRE GLOMERULOPATHIEN	RJG020			
	ALPORT-SYNDROM	RN1360			
	NEPHROGENER DIABETES INSIPIDUS	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I
	RETROPERITONEALFIBROSE	RJ0020			
	INTERSTITIELLE ZYSTITIS	RJ0030			
	PRIMÄRE TUBULOPATHIEN	RJG010			
	PRIMÄRE GLOMERULOPATHIEN	RJG020			
	ALPORT-SYNDROM	RN1360			
	NEPHROGENER DIABETES INSIPIDUS	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Belluno	Az. ULSS 1 Dolomiti P.O. Belluno	Urologia
	RETROPERITONEALFIBROSE	RJ0020			
	INTERSTITIELLE ZYSTITIS	RJ0030			
	PRIMÄRE TUBULOPATHIEN	RJG010			
	PRIMÄRE GLOMERULOPATHIEN	RJG020			
	ALPORT-SYNDROM	RN1360			
	NEPHROGENER DIABETES INSIPIDUS	RJ0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Urologia Nefrologia Genetica
	RETROPERITONEALFIBROSE	RJ0020			
	INTERSTITIELLE ZYSTITIS	RJ0030			
	PRIMÄRE TUBULOPATHIEN	RJG010			
	PRIMÄRE GLOMERULOPATHIEN	RJG020			
	ALPORT-SYNDROM	RN1360			
	NEPHROGENER DIABETES INSIPIDUS	RJ0010	Zentrum für seltene Krankheiten des Urogenitalsystems - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie (beschränkt auf den genetischen Beratungsdienst) Urologie
	RETROPERITONEALFIBROSE	RJ0020			
	INTERSTITIELLE ZYSTITIS	RJ0030			
	PRIMÄRE TUBULOPATHIEN	RJG010			
	PRIMÄRE GLOMERULOPATHIEN	RJG020			
	ALPORT-SYNDROM	RN1360			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs- kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörige Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Krankheiten der Haut und des subkutanen Gewebes	ERYTHROKERATOLYSIS HIEMALIS	RL0010	Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo– Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Dermatologia
	PEMPHIGUS	RL0030			
	BULLÖSES PEMPHIGOID	RL0040			
	GUTARTIGES SCHLEIMHAUTPEMPHIGOID	RL0050			
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060			
	MICHELIN-TIRE-BABY-SYNDROM	RL0070			
	SEHR SCHWERE DIFFUSE KUTANE SKLEROSE	RL0080			
	CHRONISCHES PYODERMA GANGRAENOSUM	RL0090			
	EKTODERMALES DYSPLASIE-SYNDROM	RNG151			
	KONGENITALE ICHTHYOSEN (AUSGENOMMEN: NICHT SCHWERE FORMEN VON ICHTHYOSIS VULGARIS)	RNG070			
	CUTIS LAXA	RN0500			
	HEREDITÄRE PALMOPLANTARKERATOSEN	RNG130			
	XERODERMA PIGMENTOSUM	RN0520			
	KERATOSIS FOLLICULARIS SPINULOSA	RN0530			
	CUTIS MARMORATA TELEANGIECTATICA	RN0540			
	CONGENITA				
	DARIER-KRANKHEIT	RN0550			
	HEREDITÄRE EPIDERMOLYSIS BULLOSA	RN0570			
	PROGRESSIVE SYMMETRISCHE	RN0580			
	ERYTHROKERATODERMIE				
	ERYTHROKERATODERMIA VARIABILIS	RN0590			
	PACHYDERMOPERIOSTOSE	RN0620			
	PSEUDOXANTHOMA ELASTICUM	RN0630			
	APLASIA CUTIS CONGENITA	RN0640			
	HAY-WELLS-SYNDROM	RN1470			
	NEU-LAXOVA-SYNDROM	RN1560			
	DYSPLASTISCHES NÄVUS-SYNDROM	RN1650			
	SYNDROM DES EPIDERMALEN NÄVUS	RN1660			
	SIÖGREN-LARSSON-SYNDROM	RN1700			
	TAY-SYNDROM	RN1710			
	ERYTHROKERATOLYSIS HIEMALIS	RL0010	Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo– Vicenza	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Dermatologia
	PEMPHIGUS	RL0030			
	BULLÖSES PEMPHIGOID	RL0040			
	GUTARTIGES SCHLEIMHAUTPEMPHIGOID	RL0050			
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060			
	MICHELIN-TIRE-BABY-SYNDROM	RL0070			
	SEHR SCHWERE DIFFUSE KUTANE SKLEROSE	RL0080			
	CHRONISCHES PYODERMA GANGRAENOSUM	RL0090			
	EKTODERMALES DYSPLASIE-SYNDROM	RNG151			
	KONGENITALE ICHTHYOSEN (AUSGENOMMEN: NICHT SCHWERE FORMEN VON ICHTHYOSIS VULGARIS)	RNG070			
	CUTIS LAXA	RN0500			
	HEREDITÄRE PALMOPLANTARKERATOSEN	RNG130			
	XERODERMA PIGMENTOSUM	RN0520			
	KERATOSIS FOLLICULARIS SPINULOSA	RN0530			
	CUTIS MARMORATA TELEANGIECTATICA	RN0540			
	CONGENITA				
	DARIER-KRANKHEIT	RN0550			
	HEREDITÄRE EPIDERMOLYSIS BULLOSA	RN0570			
	PROGRESSIVE SYMMETRISCHE	RN0580			
	ERYTHROKERATODERMIE				
	ERYTHROKERATODERMIA VARIABILIS	RN0590			
	PACHYDERMOPERIOSTOSE	RN0620			
	PSEUDOXANTHOMA ELASTICUM	RN0630			
	APLASIA CUTIS CONGENITA	RN0640			
	HAY-WELLS-SYNDROM	RN1470			
	NEU-LAXOVA-SYNDROM	RN1560			
	DYSPLASTISCHES NÄVUS-SYNDROM	RN1650			
	SYNDROM DES EPIDERMALEN NÄVUS	RN1660			
	SIÖGREN-LARSSON-SYNDROM	RN1700			
	TAY-SYNDROM	RN1710			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	ERYTHROKERATOLYSIS HIEMALIS	RL0010	Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo– Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino)
	PEMPHIGUS	RL0030			Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica)
	BULLÖSES PEMPHIGOID	RL0040			Dermatologia (Clinica Dermatologica)
	GUTARTIGES SCHLEIMHAUTPEMPHIGOID	RL0050			Odontoiatria e stomatologia
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060			Chirurgia maxillo-facciale
	MICHELIN-TIRE-BABY-SYNDROM	RL0070			Chirurgia plastica
	SEHR SCHWERE DIFFUSE KUTANE SKLEROSE	RL0080			Gastroenterologia
	CHRONISCHES PYODERMA GANGRAENOSUM	RL0090			Clinica Oculistica
	EKTODERMALES DYSPLASIE-SYNDROM	RNG151			Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica)
	KONGENITALE ICHTHYOSEN (AUSGENOMMEN: NICHT SCHWERE FORMEN VON ICHTHYOSIS VULGARIS)	RNG070			Reumatologia
	CUTIS LAXA	RN0500		Az. ULSS 3 Serenissima	Oculistica (P.O. Mestre)
	HEREDITÄRE PALMOPLANTARKERATOSEN	RNG130			Fondazione Banca degli occhi
	XERODERMA PIGMENTOSUM	RN0520			
	KERATOSIS FOLLICULARIS SPINULOSA	RN0530			
	CUTIS MARMORATA TELEANGIECTATICA CONGENITA	RN0540			
	DARIER-KRANKHEIT	RN0550			
	HEREDITÄRE EPIDERMOLYSIS BULLOSA	RN0570			
	PROGRESSIVE SYMMETRISCHE ERYTHROKERATODERMIE	RN0580			
	ERYTHROKERATODERMIA VARIABILIS	RN0590			
	PACHYDERMOPERIOSTOSE	RN0620			
	PSEUDOXANTHOMA ELASTICUM	RN0630			
	APLASIA CUTIS CONGENITA	RN0640			
	HAY-WELLS-SYNDROM	RN1470			
	NEU-LAXOVA-SYNDROM	RN1560			
	DYSPLASTISCHES NÄVUS-SYNDROM	RN1650			
	SYNDROM DES EPIDERMALEN NÄVUS	RN1660			
	SJÖGREN-LARSSON-SYNDROM	RN1700			
	TAY-SYNDROM	RN1710			
	ERYTHROKERATOLYSIS HIEMALIS	RL0010	Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo– Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Dermatologia
	PEMPHIGUS	RL0030			Reumatologia
	BULLÖSES PEMPHIGOID	RL0040			
	GUTARTIGES SCHLEIMHAUTPEMPHIGOID	RL0050			
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060			
	MICHELIN-TIRE-BABY-SYNDROM	RL0070			
	SEHR SCHWERE DIFFUSE KUTANE SKLEROSE	RL0080			
	CHRONISCHES PYODERMA GANGRAENOSUM	RL0090			
	EKTODERMALES DYSPLASIE-SYNDROM	RNG151			
	KONGENITALE ICHTHYOSEN (AUSGENOMMEN: NICHT SCHWERE FORMEN VON ICHTHYOSIS VULGARIS)	RNG070			
	CUTIS LAXA	RN0500			
	HEREDITÄRE PALMOPLANTARKERATOSEN	RNG130			
	XERODERMA PIGMENTOSUM	RN0520			
	KERATOSIS FOLLICULARIS SPINULOSA	RN0530			
	CUTIS MARMORATA TELEANGIECTATICA CONGENITA	RN0540			
	DARIER-KRANKHEIT	RN0550			
	HEREDITÄRE EPIDERMOLYSIS BULLOSA	RN0570			
	PROGRESSIVE SYMMETRISCHE ERYTHROKERATODERMIE	RN0580			
	ERYTHROKERATODERMIA VARIABILIS	RN0590			
	PACHYDERMOPERIOSTOSE	RN0620			
	PSEUDOXANTHOMA ELASTICUM	RN0630			
	APLASIA CUTIS CONGENITA	RN0640			
	HAY-WELLS-SYNDROM	RN1470			
	NEU-LAXOVA-SYNDROM	RN1560			
	DYSPLASTISCHES NÄVUS-SYNDROM	RN1650			
	SYNDROM DES EPIDERMALEN NÄVUS	RN1660			
	SJÖGREN-LARSSON-SYNDROM	RN1700			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	TAY-SYNDROM	RN1710			
	ERYTHROKERATOLYSIS HIEMALIS	RL0010	Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo– Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Dermatologia Reumatologia Genetica
	PEMPHIGUS	RL0030			
	BULLÖSES PEMPHIGOID	RL0040			
	GUTARTIGES SCHLEIMHAUTPEMPHIGOID	RL0050			
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060			
	MICHELIN-TIRE-BABY-SYNDROM	RL0070			
	SEHR SCHWERE DIFFUSE KUTANE SKLEROSE	RL0080			
	CHRONISCHES PYODERMA GANGRAENOSUM	RL0090			
	EKTODERMALES DYSPLASIE-SYNDROM	RNG151			
	KONGENITALE ICHTHYOSEN (AUSGENOMMEN: NICHT SCHWERE FORMEN VON ICHTHYOSIS VULGARIS)	RNG070			
	CUTIS LAXA	RN0500			
	HEREDITÄRE PALMOPLANTARKERATOSEN	RNG130			
	XERODERMA PIGMENTOSUM	RN0520			
	KERATOSIS FOLLICULARIS SPINULOSA	RN0530			
	CUTIS MARMORATA TELEANGIECTATICA CONGENITA	RN0540			
	DARIER-KRANKHEIT	RN0550			
	HEREDITÄRE EPIDERMOLYSIS BULLOSA	RN0570			
	PROGRESSIVE SYMMETRISCHE ERYTHROKERATODERMIE	RN0580			
	ERYTHROKERATODERMIA VARIABILIS	RN0590			
	PACHYDERMOPERIOSTOSE	RN0620			
	PSEUDOXANTHOMA ELASTICUM	RN0630			
	APLASIA CUTIS CONGENITA	RN0640			
	HAY-WELLS-SYNDROM	RN1470			
	NEU-LAXOVA-SYNDROM	RN1560			
	DYSPLASTISCHES NÄVUS-SYNDROM	RN1650			
	SYNDROM DES EPIDERMALEN NÄVUS	RN1660			
	SJÖGREN-LARSSON-SYNDROM	RN1700			
	TAY-SYNDROM	RN1710			
	ERYTHROKERATOLYSIS HIEMALIS	RL0010	Zentrum für seltene Krankheiten der Haut und des subkutanen Gewebes – Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie (beschränkt auf den genetischen Beratungsdienst) Dermatologie
	PEMPHIGUS	RL0030			
	BULLÖSES PEMPHIGOID	RL0040			
	GUTARTIGES SCHLEIMHAUTPEMPHIGOID	RL0050			
	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	RL0060			
	MICHELIN-TIRE-BABY-SYNDROM	RL0070			
	SEHR SCHWERE DIFFUSE KUTANE SKLEROSE	RL0080			
	CHRONISCHES PYODERMA GANGRAENOSUM	RL0090			
	EKTODERMALES DYSPLASIE-SYNDROM	RNG151			
	KONGENITALE ICHTHYOSEN (AUSGENOMMEN: NICHT SCHWERE FORMEN VON ICHTHYOSIS VULGARIS)	RNG070			
	CUTIS LAXA	RN0500			
	HEREDITÄRE PALMOPLANTARKERATOSEN	RNG130			
	XERODERMA PIGMENTOSUM	RN0520			
	KERATOSIS FOLLICULARIS SPINULOSA	RN0530			
	CUTIS MARMORATA TELEANGIECTATICA CONGENITA	RN0540			
	DARIER-KRANKHEIT	RN0550			
	HEREDITÄRE EPIDERMOLYSIS BULLOSA	RN0570			
	PROGRESSIVE SYMMETRISCHE ERYTHROKERATODERMIE	RN0580			
	ERYTHROKERATODERMIA VARIABILIS	RN0590			
	PACHYDERMOPERIOSTOSE	RN0620			
	PSEUDOXANTHOMA ELASTICUM	RN0630			
	APLASIA CUTIS CONGENITA	RN0640			
	HAY-WELLS-SYNDROM	RN1470			
	NEU-LAXOVA-SYNDROM	RN1560			
	DYSPLASTISCHES NÄVUS-SYNDROM	RN1650			
	SYNDROM DES EPIDERMALEN NÄVUS	RN1660			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Krankheiten des osteo-muskulären Gewebes und des Bindegewebes	SIÖGREN-LARSSON-SYNDROM	RN1700	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Reumatologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Neurologia (Clinica Neurologica) Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otorchirurgia) Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Cardiologia Dermatologia (Clinica dermatologica)
	TAY-SYNDROM	RN1710			
	DERMATOMYOSITIS	RM0010			
	POLYMYOSITIS	RM0020			
	ANTISYNTHEASE-SYNDROM	RM0021			
	MISCHKOLLAGENOSE	RM0030			
	EOSINOPHILE FASZIITIS	RM0040			
	DIFFUSE FASZIITIS	RM0050			
	REZIDIVIERENDE POLYCHONDritis	RM0060			
	DIFFUSE ZYSTISCHE ANGIOMATOSE DER	RM0070			
	PROGRESSIVE OSSÄRE HETEROPLASIE	RM0080			
	FIBRODYSPLASIA OSSIFICANS PROGRESSIVA	RM0090			
	MELORHEOSTOSE	RM0100			
	EINSCHLUSSKÖRPER-MYOSITIS	RM0110		Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Medicina generale I
	IDIOPATHISCHE EOSINOPHILE MYOSITIS	RM0111			
	PROGRESSIVE SYSTEMISCHE SKLEROSE	RM0120		Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I
	SAPHO-SYNDROM	RM0121			
	DERMATOMYOSITIS	RM0010	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoagulat.) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Dermatologia Reumatologia Cardiologia
	POLYMYOSITIS	RM0020			
	ANTISYNTHEASE-SYNDROM	RM0021			
	MISCHKOLLAGENOSE	RM0030			
	EOSINOPHILE FASZIITIS	RM0040			
	DIFFUSE FASZIITIS	RM0050			
	REZIDIVIERENDE POLYCHONDritis	RM0060			
	DIFFUSE ZYSTISCHE ANGIOMATOSE DER	RM0070			
	PROGRESSIVE OSSÄRE HETEROPLASIE	RM0080			
	FIBRODYSPLASIA OSSIFICANS PROGRESSIVA	RM0090			
	MELORHEOSTOSE	RM0100			
	EINSCHLUSSKÖRPER-MYOSITIS	RM0110			
	IDIOPATHISCHE EOSINOPHILE MYOSITIS	RM0111			
	PROGRESSIVE SYSTEMISCHE SKLEROSE	RM0120			
	SAPHO-SYNDROM	RM0121			
	DERMATOMYOSITIS	RM0010	Zentrum für seltene Krankheiten des osteo-muskulären Gewebes und des Bindegewebes - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie (beschränkt auf den genetischen Beratungsdienst) Innere Medizin Dermatologie
	POLYMYOSITIS	RM0020			
	ANTISYNTHEASE-SYNDROM	RM0021			
	MISCHKOLLAGENOSE	RM0030			
	EOSINOPHILE FASZIITIS	RM0040			
	DIFFUSE FASZIITIS	RM0050			
	REZIDIVIERENDE POLYCHONDritis	RM0060			
	DIFFUSE ZYSTISCHE ANGIOMATOSE DER	RM0070			
	PROGRESSIVE OSSÄRE HETEROPLASIE	RM0080			
	FIBRODYSPLASIA OSSIFICANS PROGRESSIVA	RM0090			
	MELORHEOSTOSE	RM0100			
	EINSCHLUSSKÖRPER-MYOSITIS	RM0110			
	IDIOPATHISCHE EOSINOPHILE MYOSITIS	RM0111			
	PROGRESSIVE SYSTEMISCHE SKLEROSE	RM0120			
	SAPHO-SYNDROM	RM0121			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - angeborene Fehlbildungs-syndrome mit prävalenter Nervensystem-störung	DERMATOMYOSITIS	RM0010	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatría Reumatología Genética
	POLYMYOSITIS	RM0020			
	ANTISYNTHEASE-SYNDROM	RM0021			
	MISCHKOLLAGENOSE	RM0030			
	EOSINOPHILE FASZIITIS	RM0040			
	DIFFUSE FASZIITIS	RM0050			
	REZIDIVIERENDE POLYCHONDRIITIS	RM0060			
	DIFFUSE ZYSTISCHE ANGIOMATOSE DER	RM0070			
	PROGRESSIVE OSSÄRE HETEROPLASIE	RM0080			
	FIBRODYSPLASIA OSSIFICANS PROGRESSIVA	RM0090			
	MELORHEOSTOSE	RM0100			
	EINSCHLUSSKÖRPER-MYOSITIS	RM0110			
	IDIOPATHISCHE EOSINOPHILE MYOSITIS	RM0111			
	PROGRESSIVE SYSTEMISCHE SKLEROSE	RM0120			
	SAPHO-SYNDROM	RM0121			
	ARNOLD-CHIARI-SYNDROM	RN0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Neurologia (Clinica neurologica) Neurochirurgia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otorchirurgia) Chirurgia generale
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE MIKROZEPHALIE	RN0020			
	ZEREBELLÄRE AGENESIE	RN0030			
	JOUBERT-SYNDROM	RN0040			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE LISSENZEPHALIE	RN0050			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE	RN0060			
	HOLOPROSENZEPHALIE	RNG150			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE FORM VON	RNG150			
	CORPUS CALLOSUM AGENESIE/DYSGENESIE	RNG150			
	AASE-SMITH-SYNDROM	RN1340			
	NEUROAKANTHOZYTOSE	RN1570			
	AKROKALLOSAL-SYNDROM	RN1630			
	WALKER-WARBURG-SYNDROM	RN1740			
	SONSTIGE KONGENTALE SCHWERE UND	RNG011			
	INVALIDIERENDE MALFORMATIONSSYNDROME	RNG011			
	MIT PRÄVALENTER NERVENSYSTEMSTÖRUNG	RNG011			
	GERSTMANN-SYNDROM	RQ0010			
	ARNOLD-CHIARI-SYNDROM	RN0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neuropsychiatria Infantile Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoagulat.) Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Neurochirurgia pediatrica
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE MIKROZEPHALIE	RN0020			
	ZEREBELLÄRE AGENESIE	RN0030			
	JOUBERT-SYNDROM	RN0040			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE LISSENZEPHALIE	RN0050			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE	RN0060			
	HOLOPROSENZEPHALIE	RNG150			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE FORM VON	RNG150			
	CORPUS CALLOSUM AGENESIE/DYSGENESIE	RNG150			
	AASE-SMITH-SYNDROM	RN1340			
	NEUROAKANTHOZYTOSE	RN1570			
	AKROKALLOSAL-SYNDROM	RN1630			
	WALKER-WARBURG-SYNDROM	RN1740			
	SONSTIGE KONGENTALE SCHWERE UND	RNG011			
	INVALIDIERENDE MALFORMATIONSSYNDROME	RNG011			
	MIT PRÄVALENTER NERVENSYSTEMSTÖRUNG	RNG011			
	GERSTMANN-SYNDROM	RQ0010			
	ARNOLD-CHIARI-SYNDROM	RN0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.Po Treviso	Pediatría Chirurgia pediatrica Neurochirurgia Genetica medica
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE MIKROZEPHALIE	RN0020			
	ZEREBELLÄRE AGENESIE	RN0030			
	JOUBERT-SYNDROM	RN0040			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE LISSENZEPHALIE	RN0050			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE	RN0060			
	HOLOPROSENZEPHALIE	RNG150			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE FORM VON	RNG150			
	CORPUS CALLOSUM AGENESIE/DYSGENESIE	RNG150			
	AASE-SMITH-SYNDROM	RN1340			
	NEUROAKANTHOZYTOSE	RN1570			
	AKROKALLOSAL-SYNDROM	RN1630			
	WALKER-WARBURG-SYNDROM	RN1740			
	SONSTIGE KONGENTALE SCHWERE UND	RNG011			
	INVALIDIERENDE MALFORMATIONSSYNDROME	RNG011			
	MIT PRÄVALENTER NERVENSYSTEMSTÖRUNG	RNG011			
	GERSTMANN-SYNDROM	RQ0010			
	ARNOLD-CHIARI-SYNDROM	RN0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Treviso	IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE MIKROZEPHALIE	RN0020			
	ZEREBELLÄRE AGENESIE	RN0030			
	JOUBERT-SYNDROM	RN0040			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE LISSENZEPHALIE	RN0050			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE	RN0060			
	HOLOPROSENZEPHALIE	RNG150			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE FORM VON	RNG150			
	CORPUS CALLOSUM AGENESIE/DYSGENESIE	RNG150			
	AASE-SMITH-SYNDROM	RN1340			
	NEUROAKANTHOZYTOSE	RN1570			
	AKROKALLOSAL-SYNDROM	RN1630			
	WALKER-WARBURG-SYNDROM	RN1740			
	SONSTIGE KONGENTALE SCHWERE UND	RNG011			
	INVALIDIERENDE MALFORMATIONSSYNDROME	RNG011			
	MIT PRÄVALENTER NERVENSYSTEMSTÖRUNG	RNG011			
	GERSTMANN-SYNDROM	RQ0010			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörige Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	ARNOLD-CHIARI-SYNDROM	RN0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Vicenza	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatría Chirurgia pediatrica Neurologia
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE MIKROZEPHALIE	RN0020			
	ZEREBELLÄRE AGENESIE	RN0030			
	JOUBERT-SYNDROM	RN0040			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE LISSENZEPHALIE	RN0050			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE	RN0060			
	HOLOPROSENZEPHALIE				
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE FORM VON	RNG150			
	CORPUS CALLOSUM AGENESIE/DYSGENESIE				
	AASE-SMITH-SYNDROM	RN1340			
	NEUROAKANTHOZYTOSIS	RN1570			
	AKROKALLOSAL-SYNDROM	RN1630			
	WALKER-WARBURG-SYNDROM	RN1740			
	SONSTIGE KONGENITALE SCHWERE UND	RNG011			
	INVALIDIERENDE MALFORMATIONSSYNDROME				
	MIT PRÄVALENTER NERVENSYSTEMSTÖRUNG				
	GERSTMANN-SYNDROM	RQ0010			
	ARNOLD-CHIARI-SYNDROM	RN0010	Zentrum für seltene angeborene Fehlbildungen mit prävalenter Nervensystemstörung - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie Neurologie
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE MIKROZEPHALIE	RN0020			
	ZEREBELLÄRE AGENESIE	RN0030			
	JOUBERT-SYNDROM	RN0040			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE LISSENZEPHALIE	RN0050			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE	RN0060			
	HOLOPROSENZEPHALIE				
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE FORM VON	RNG150			
	CORPUS CALLOSUM AGENESIE/DYSGENESIE				
	AASE-SMITH-SYNDROM	RN1340			
	NEUROAKANTHOZYTOSIS	RN1570			
	AKROKALLOSAL-SYNDROM	RN1630			
	WALKER-WARBURG-SYNDROM	RN1740			
	SONSTIGE KONGENITALE SCHWERE UND	RNG011			
	INVALIDIERENDE MALFORMATIONSSYNDROME				
	MIT PRÄVALENTER NERVENSYSTEMSTÖRUNG				
	GERSTMANN-SYNDROM	RQ0010			
	ARNOLD-CHIARI-SYNDROM	RN0010	Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neuropsychiatria Infantile Genetica
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE MIKROZEPHALIE	RN0020			
	ZEREBELLÄRE AGENESIE	RN0030			
	JOUBERT-SYNDROM	RN0040			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE LISSENZEPHALIE	RN0050			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE	RN0060			
	HOLOPROSENZEPHALIE				
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE FORM VON	RNG150			
	CORPUS CALLOSUM AGENESIE/DYSGENESIE				
	AASE-SMITH-SYNDROM	RN1340			
	NEUROAKANTHOZYTOSIS	RN1570			
	AKROKALLOSAL-SYNDROM	RN1630			
	WALKER-WARBURG-SYNDROM	RN1740			
	SONSTIGE KONGENITALE SCHWERE UND	RNG011			
	INVALIDIERENDE MALFORMATIONSSYNDROME				
	MIT PRÄVALENTER NERVENSYSTEMSTÖRUNG				
	GERSTMANN-SYNDROM	RQ0010			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - angeborene Fehlbildungs-syndrome mit prävalenter Störung des Sehapparates	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOPHTALMIE/MIKROPHTALMIE	RFG150	Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino)
	FOIX-CHAVANY-MARIE-SYNDROM	RN0070			Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica)
	AXENFELD-RIEGER-ANOMALIE	RN0090			Medicina generale (Clinica Medica III)
	AXENFELD-RIEGER-SYNDROM	RN1050			Centro per l'ipovisione infantile e dell'età evolutiva
	PETERS-ANOMALIE	RN0100			Odontoiatria e stomatologia
	ANIRIDIE	RN0110			Chirurgia maxillo-facciale
	KONGENITALES ISOLIERTES ODER SYNDROMISCHES KOLOBOM DES AUGES	RNG101			Oculistica
	„MORNING-GLORY“-ANOMALIE	RN0130			
	PERSISTIERENDE PUPILLENMEMBRAN	RN0140			
	NORRIE-KRANKHEIT	RN1580			
	VOGT-KOYANAGI-HARADA-SYNDROM	RN1720			
	SEPTO-OPTISCHE DYSPLASIE	RN0860			
	FRASER-SYNDROM	RN1460			
	WEILL-MARCHESANI-SYNDROM	RN1750			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT PRÄVALENTER INVOLVIERUNG DES VISUELLEN SYSTEMS	RNG111			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOPHTALMIE/MIKROPHTALMIE	RFG150	Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)
	FOIX-CHAVANY-MARIE-SYNDROM	RN0070			Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria
	AXENFELD-RIEGER-ANOMALIE	RN0090			Oculistica
	AXENFELD-RIEGER-SYNDROM	RN1050			
	PETERS-ANOMALIE	RN0100			
	ANIRIDIE	RN0110			
	KONGENITALES ISOLIERTES ODER SYNDROMISCHES KOLOBOM DES AUGES	RNG101			
	„MORNING-GLORY“-ANOMALIE	RN0130			
	PERSISTIERENDE PUPILLENMEMBRAN	RN0140			
	NORRIE-KRANKHEIT	RN1580			
	VOGT-KOYANAGI-HARADA-SYNDROM	RN1720			
	SEPTO-OPTISCHE DYSPLASIE	RN0860			
	FRASER-SYNDROM	RN1460			
	WEILL-MARCHESANI-SYNDROM	RN1750			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT PRÄVALENTER INVOLVIERUNG DES VISUELLEN SYSTEMS	RNG111			
ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOPHTALMIE/MIKROPHTALMIE	RFG150	Zentrum für seltene angeborene Fehlbildungen mit prävalenter Störung des Sehapparates - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie (beschränkt auf den genetischen Beratungsdienst)	
FOIX-CHAVANY-MARIE-SYNDROM	RN0070			Augenheilkunde	
AXENFELD-RIEGER-ANOMALIE	RN0090				
AXENFELD-RIEGER-SYNDROM	RN1050				
PETERS-ANOMALIE	RN0100				
ANIRIDIE	RN0110				
KONGENITALES ISOLIERTES ODER SYNDROMISCHES KOLOBOM DES AUGES	RNG101				
„MORNING-GLORY“-ANOMALIE	RN0130				
PERSISTIERENDE PUPILLENMEMBRAN	RN0140				
NORRIE-KRANKHEIT	RN1580				
VOGT-KOYANAGI-HARADA-SYNDROM	RN1720				
SEPTO-OPTISCHE DYSPLASIE	RN0860				
FRASER-SYNDROM	RN1460				
WEILL-MARCHESANI-SYNDROM	RN1750				
SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT PRÄVALENTER INVOLVIERUNG DES VISUELLEN SYSTEMS	RNG111				

47

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörige Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	SYNDROME MIT KRANIOSYNOSTOSE NAGER-SYNDROM SONSTIGE KONGENITALE SCHWERE UND INVALIDIERENDE ANOMALIEN DES SCHÄDELS UND/ODER DER GESICHTSKNOCHEN, DER HAUTDECKEN UND SCHLEIMHÄUTE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT GESICHTSVERÄNDERUNG ALS HAUPTMERKMAL	RNG030 RN1000 RNG040 RNG121	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Treviso</i>	ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso IRCCS Eugenio Medea Conegliano	Pediatria Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Medicina generale (Medicina Interna 1 e Medicina Interna 2) Otorinolaringoiatria (Audiologia e Foniatria) Neurologia Neurochirurgia Recupero e riabilitazione funzionale Genetica Medica IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	SYNDROME MIT KRANIOSYNOSTOSE NAGER-SYNDROM SONSTIGE KONGENITALE SCHWERE UND INVALIDIERENDE ANOMALIEN DES SCHÄDELS UND/ODER DER GESICHTSKNOCHEN, DER HAUTDECKEN UND SCHLEIMHÄUTE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT GESICHTSVERÄNDERUNG ALS HAUPTMERKMAL SYNDROME MIT KRANIOSYNOSTOSE NAGER-SYNDROM SONSTIGE KONGENITALE SCHWERE UND INVALIDIERENDE ANOMALIEN DES SCHÄDELS UND/ODER DER GESICHTSKNOCHEN, DER HAUTDECKEN UND SCHLEIMHÄUTE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT GESICHTSVERÄNDERUNG ALS HAUPTMERKMAL SYNDROME MIT KRANIOSYNOSTOSE NAGER-SYNDROM SONSTIGE KONGENITALE SCHWERE UND INVALIDIERENDE ANOMALIEN DES SCHÄDELS UND/ODER DER GESICHTSKNOCHEN, DER HAUTDECKEN UND SCHLEIMHÄUTE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT GESICHTSVERÄNDERUNG ALS HAUPTMERKMAL	RNG030 RN1000 RNG040 RNG121 RNG030 RN1000 RNG040 RNG121 RNG030 RN1000 RNG040 RNG121	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Vicenza</i> <i>Zentrum für seltene angeborene Fehlbildungen mit prävalenter Gesichtsveränderung - Bozen</i> <i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Trento</i>	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza Az. ULSS 7 Pedemontana P.O. Bassano Zentralkrankenhaus Bozen Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) Department für Pädiatrie Genetica

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - angeborene Fehlbildungs-syndrome der Gliedmaßen	PHOKOMELIE	RN0260	Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino)
	SPRENGEL-DEFORMITÄT	RN0270			Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica)
	FAMILIÄRE KAMPTODAKTYLIE	RN0290			Medicina generale (Clinica Medica I, Clinica Medica III e Clinica medica V)
	POLAND-SYNDROM	RN0430			Neurologia (Clinica Neurologica)
	FEMORAL-FAZIALES SYNDROM	RN0460			Neurochirurgia
	SYNDROME MIT ARTHROGRYPOSIS MULTIPLEX	RNG020			Chirurgia generale (Chirurgia Generale I)
	CONGENITA				Odontoiatria e stomatologia
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND	RNG131			Chirurgia maxillo-facciale
	INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT				Ortopedia e traumatologia
	GLIEDMAßENVERÄNDERUNG ALS				Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica)
					Otorinolaringoiatra (O.R.L. Otochirurgia)
				Az. ULSS 3 Serenissima	IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo
				Az. ULSS 7 Pedemontana P.O. Bassano	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento di medicina riabilitativa)
	PHOKOMELIE	RN0260	Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)
	SPRENGEL-DEFORMITÄT	RN0270			Chirurgia pediatrica
	FAMILIÄRE KAMPTODAKTYLIE	RN0290			Neurologia (Neurologia B)
	POLAND-SYNDROM	RN0430			Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.)
	FEMORAL-FAZIALES SYNDROM	RN0460			Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria
	SYNDROME MIT ARTHROGRYPOSIS MULTIPLEX	RNG020			Neurochirurgia Pediatrica
	CONGENITA				Neurochirurgia (Neurochirurgia A)
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND	RNG131			Dermatologia
	INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT				Ortopedia e traumatologia
	GLIEDMAßENVERÄNDERUNG ALS				
				Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo) Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	PHOKOMELIE	RN0260	Zentrum für seltene angeborene Fehlbildungen der Gliedmaßen - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie
	SPRENGEL-DEFORMITÄT	RN0270			
	FAMILIÄRE KAMPTODAKTYLIE	RN0290			
	POLAND-SYNDROM	RN0430			
	FEMORAL-FAZIALES SYNDROM	RN0460			
	SYNDROME MIT ARTHROGRYPOSIS MULTIPLEX	RNG020			
	CONGENITA				
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND	RNG131			
	INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT				
	GLIEDMAßENVERÄNDERUNG ALS				
	HAUPTMERKMAL PHOKOMELIE	RN0260	Centro per le malformazioni congenite rare degli arti isolate e sindromiche - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica
	SPRENGEL-DEFORMITÄT	RN0270			
	FAMILIÄRE KAMPTODAKTYLIE	RN0290			
	POLAND-SYNDROM	RN0430			
	FEMORAL-FAZIALES SYNDROM	RN0460			
	SYNDROME MIT ARTHROGRYPOSIS MULTIPLEX	RNG020			
	CONGENITA				
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND	RNG131			
	INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT				
	GLIEDMAßENVERÄNDERUNG ALS				

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - angeborene Fehlbildungs-syndrome des Herzens, der großen und peripheren Gefäße	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME DES HERZENS UND DER GROSSEN GEFÄSSE	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica I e Clinica Medica V) Cardiochirurgia Chirurgia vascolare Cardiologia
	BLAUES GUMMIBLÄSCHEN-NÄVUS-SYNDROM	RN0150			
	IVEMARK-SYNDROM	RN0740			
	KLIPPEL-TRÉNAUNAY-SYNDROM	RN1510			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME DER PERIPHEREN GEFÄSSE	RNG142			
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME DES HERZENS UND DER GROSSEN GEFÄSSE	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Cardiochirurgia Cardiologia Chirurgia vascolare
	BLAUES GUMMIBLÄSCHEN-NÄVUS-SYNDROM	RN0150			
	IVEMARK-SYNDROM	RN0740			
	KLIPPEL-TRÉNAUNAY-SYNDROM	RN1510			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME DER PERIPHEREN GEFÄSSE	RNG142			
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME DES HERZENS UND DER GROSSEN GEFÄSSE	RNG141	Zentrum für seltene angeborene Fehlbildungen Des Herzens, der großen und peripheren Gefäße - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie
	BLAUES GUMMIBLÄSCHEN-NÄVUS-SYNDROM	RN0150			
	IVEMARK-SYNDROM	RN0740			
	KLIPPEL-TRÉNAUNAY-SYNDROM	RN1510			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME DER PERIPHEREN GEFÄSSE	RNG142			
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME DES HERZENS UND DER GROSSEN GEFÄSSE	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria Dermatologia
	BLAUES GUMMIBLÄSCHEN-NÄVUS-SYNDROM	RN0150			
	IVEMARK-SYNDROM	RN0740			
	KLIPPEL-TRÉNAUNAY-SYNDROM	RN1510			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME DER PERIPHEREN GEFÄSSE	RNG142			
Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - isolierte und syndromische angeborene Fehlbildungen der Bauchwand	KLIPPEL-FEIL-SYNDROM	RN0310	Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Gastroenterologia Chirurgia generale (Clinica chirurgica I e Clinica chirurgica III)
	GASTROSCHISIS	RN0320			
	PRUNE BELLY-SYNDROM	RN0321			
	OMPHALOZELE	RN0322			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DER BAUCHWAND	RNG132			
	KLIPPEL-FEIL-SYNDROM	RN0310	Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Gastroenterologia Chirurgia Pediatrica Chirurgia generale (Chirurgia generale ed epatobiliare e Chirurgia Generale e dell'Esofago e dello Stomaco)
	GASTROSCHISIS	RN0320			
	PRUNE BELLY-SYNDROM	RN0321			
	OMPHALOZELE	RN0322			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DER BAUCHWAND	RNG132			
	KLIPPEL-FEIL-SYNDROM	RN0310	Zentrum für isolierte und syndromische angeborene seltene Fehlbildungen der Bauchwand - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie
	GASTROSCHISIS	RN0320			
	PRUNE BELLY-SYNDROM	RN0321			
	OMPHALOZELE	RN0322			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DER BAUCHWAND	RNG132			
	KLIPPEL-FEIL-SYNDROM	RN0310	Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Chirurgia pediatrica
	GASTROSCHISIS	RN0320			
	PRUNE BELLY-SYNDROM	RN0321			
	OMPHALOZELE	RN0322			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DER BAUCHWAND	RNG132			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs-kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
<i>Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - isolierte und syndromische angeborene Missbildungen des Verdauungsapparates</i>	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOREKTALE FEHLBILDUNG	RN0190	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Gastroenterologia Chirurgia generale (Clinica chirurgica I e Clinica chirurgica III)
	HIRSCHSPRUNG-KRANKHEIT	RN0200			
	GOLDBERG-SHPRINTZEN-MEGAKOLON-SYNDROM	RN0201			
	GALLENGANGATRESIE	RN0210			
	CAROLI-KRANKHEIT	RN0220			
	POLYZYSTISCHE LEBERKRANKHEIT	RN0230			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DES GASTROINTESTINALTRAKTES: AGENESIE, ATRESIEN, FISTELN UND DUPLIKATIONEN SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MISSBILDUNGEN DES VERDAUUNGSAPPARATES	RNG251			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOREKTALE FEHLBILDUNG	RN0190	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Gastroenterologia Chirurgia Pediatrica Chirurgia generale (Chirurgia generale ed epatobiliare e Chirurgia Generale e dell'Esofago e dello Stomaco)
	HIRSCHSPRUNG-KRANKHEIT	RN0200			
	GOLDBERG-SHPRINTZEN-MEGAKOLON-SYNDROM	RN0201			
	GALLENGANGATRESIE	RN0210			
	CAROLI-KRANKHEIT	RN0220			
	POLYZYSTISCHE LEBERKRANKHEIT	RN0230			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DES GASTROINTESTINALTRAKTES: AGENESIE, ATRESIEN, FISTELN UND DUPLIKATIONEN SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MISSBILDUNGEN DES VERDAUUNGSAPPARATES	RNG251			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOREKTALE FEHLBILDUNG	RN0190			
	HIRSCHSPRUNG-KRANKHEIT	RN0200			
	GOLDBERG-SHPRINTZEN-MEGAKOLON-SYNDROM	RN0201			
	GALLENGANGATRESIE	RN0210			
	CAROLI-KRANKHEIT	RN0220			
	POLYZYSTISCHE LEBERKRANKHEIT	RN0230			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DES GASTROINTESTINALTRAKTES: AGENESIE, ATRESIEN, FISTELN UND DUPLIKATIONEN SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MISSBILDUNGEN DES VERDAUUNGSAPPARATES	RNG251	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Treviso</i>	ULSS 2 Marca Trevigiana	Pediatrica (P.O. Treviso) Chirurgia pediatrica (P.O. Treviso) Genetica medica (P.O. Treviso)
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOREKTALE FEHLBILDUNG	RN0190			
	HIRSCHSPRUNG-KRANKHEIT	RN0200			
	GOLDBERG-SHPRINTZEN-MEGAKOLON-SYNDROM	RN0201			
	GALLENGANGATRESIE	RN0210			
	CAROLI-KRANKHEIT	RN0220			
	POLYZYSTISCHE LEBERKRANKHEIT	RN0230			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DES GASTROINTESTINALTRAKTES: AGENESIE, ATRESIEN, FISTELN UND DUPLIKATIONEN SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MISSBILDUNGEN DES VERDAUUNGSAPPARATES	RNG251			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOREKTALE FEHLBILDUNG	RN0190			
	HIRSCHSPRUNG-KRANKHEIT	RN0200			
	GOLDBERG-SHPRINTZEN-MEGAKOLON-SYNDROM	RN0201			
	GALLENGANGATRESIE	RN0210			
	CAROLI-KRANKHEIT	RN0220			
	POLYZYSTISCHE LEBERKRANKHEIT	RN0230			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DES GASTROINTESTINALTRAKTES: AGENESIE, ATRESIEN, FISTELN UND DUPLIKATIONEN SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MISSBILDUNGEN DES VERDAUUNGSAPPARATES	RNG251	<i>Zentrum für isolierte und syndromische angeborene seltene Missbildungen des Verdauungsapparates - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie Gastroenterologie
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOREKTALE FEHLBILDUNG	RN0190			
	HIRSCHSPRUNG-KRANKHEIT	RN0200			
	GOLDBERG-SHPRINTZEN-MEGAKOLON-SYNDROM	RN0201			
	GALLENGANGATRESIE	RN0210			
	CAROLI-KRANKHEIT	RN0220			
	POLYZYSTISCHE LEBERKRANKHEIT	RN0230			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DES GASTROINTESTINALTRAKTES: AGENESIE, ATRESIEN, FISTELN UND DUPLIKATIONEN SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MISSBILDUNGEN DES VERDAUUNGSAPPARATES	RNG251			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOREKTALE FEHLBILDUNG	RN0190			
	HIRSCHSPRUNG-KRANKHEIT	RN0200			
	GOLDBERG-SHPRINTZEN-MEGAKOLON-SYNDROM	RN0201			
	GALLENGANGATRESIE	RN0210			
	CAROLI-KRANKHEIT	RN0220			
	POLYZYSTISCHE LEBERKRANKHEIT	RN0230			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DES GASTROINTESTINALTRAKTES: AGENESIE, ATRESIEN, FISTELN UND DUPLIKATIONEN SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MISSBILDUNGEN DES VERDAUUNGSAPPARATES	RNG251	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatrica Chirurgia pediatrica Genetica
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOREKTALE FEHLBILDUNG	RN0190			
	HIRSCHSPRUNG-KRANKHEIT	RN0200			
	GOLDBERG-SHPRINTZEN-MEGAKOLON-SYNDROM	RN0201			
	GALLENGANGATRESIE	RN0210			
	CAROLI-KRANKHEIT	RN0220			
	POLYZYSTISCHE LEBERKRANKHEIT	RN0230			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DES GASTROINTESTINALTRAKTES: AGENESIE, ATRESIEN, FISTELN UND DUPLIKATIONEN SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MISSBILDUNGEN DES VERDAUUNGSAPPARATES	RNG251			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOREKTALE FEHLBILDUNG	RN0190			
	HIRSCHSPRUNG-KRANKHEIT	RN0200			
	GOLDBERG-SHPRINTZEN-MEGAKOLON-SYNDROM	RN0201			
	GALLENGANGATRESIE	RN0210			
	CAROLI-KRANKHEIT	RN0220			
	POLYZYSTISCHE LEBERKRANKHEIT	RN0230			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DES GASTROINTESTINALTRAKTES: AGENESIE, ATRESIEN, FISTELN UND DUPLIKATIONEN SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MISSBILDUNGEN DES VERDAUUNGSAPPARATES	RNG251			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - isolierte und syndromische angeborene Fehlbildungen des Urogenitaltraktes	MARKSCHWAMMNIERE	RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Belluno	Az. ULSS 1 Dolomiti	Urologia
	GENETISCHE ZYSTISCHE NIERENKRANKHEIT	RNG261		P.O. Belluno	
	BLASENEKSTROPHIE	RN1810			
	STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG262			
	SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG263	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Nefrologia 2 Urologia Medicina generale (Endocrinologia e Clinica medica III)
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DES UROGENITALTRAKTES	RNG264			
	MARKSCHWAMMNIERE	RN0250			
	GENETISCHE ZYSTISCHE NIERENKRANKHEIT	RNG261			
	BLASENEKSTROPHIE	RN1810			
	STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG262			
	SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG263			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DES UROGENITALTRAKTES	RNG264		ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Genetica medica
	MARKSCHWAMMNIERE	RN0250			
	GENETISCHE ZYSTISCHE NIERENKRANKHEIT	RNG261			
	BLASENEKSTROPHIE	RN1810			
	STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG262			
	SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG263			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DES UROGENITALTRAKTES	RNG264			
	MARKSCHWAMMNIERE	RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Nefrologia (Nefrologia e dialisi)
	GENETISCHE ZYSTISCHE NIERENKRANKHEIT	RNG261			
	BLASENEKSTROPHIE	RN1810			
	STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG262			
	SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG263			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DES UROGENITALTRAKTES	RNG264			
	MARKSCHWAMMNIERE	RN0250			
	GENETISCHE ZYSTISCHE NIERENKRANKHEIT	RNG261			
	BLASENEKSTROPHIE	RN1810			
	STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG262			
	SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG263			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DES UROGENITALTRAKTES	RNG264			
	MARKSCHWAMMNIERE	RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Vicenza	Az. ULSS 8 Berica	Chirurgia pediatrica (P.O. Vicenza)
	GENETISCHE ZYSTISCHE NIERENKRANKHEIT	RNG261			
	BLASENEKSTROPHIE	RN1810			
	STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG262			
	SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG263			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DES UROGENITALTRAKTES	RNG264			
	MARKSCHWAMMNIERE	RN0250			
	GENETISCHE ZYSTISCHE NIERENKRANKHEIT	RNG261			
	BLASENEKSTROPHIE	RN1810			
	STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG262			
	SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG263			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DES UROGENITALTRAKTES	RNG264			
	MARKSCHWAMMNIERE	RN0250	Zentrum für isolierte und syndromische angeborene seltene Fehlbildungen des Urogenitaltraktes - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie (beschränkt auf den genetischen Beratungsdienst) Urologie
	GENETISCHE ZYSTISCHE NIERENKRANKHEIT	RNG261			
	BLASENEKSTROPHIE	RN1810			
	STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG262			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs- kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
	SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG263			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DES UROGENITALTRAKTES	RNG264			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - genetische Skeletterkrankungen	MARKSCHWAMMIERE	RN0250	Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	GENETISCHE ZYSTISCHE NIERENKRANKHEIT	RNG261			Chirurgia pediatrica
	BLASENEKSTROPHIE	RN1810			Genetica
	STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG262			
	SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG263			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DES UROGENITALTRAKTES	RNG264			
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT DYSOSTOSEN ALS HAUPTMERKMAL	RNG271			
	KAUDALES REGRESSIONSSYNDROM	RN0300			
	KONGENITALE CHONDRODYSPLASIEN	RNG050			
	KONGENITALE ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE OSTEODYSTROPHIEN	RNG060			
	MAFFUCCI-SYNDROM	RN0960			
	KONGENITALE SPONDYLOEPIPHYSÄRE DYSPLASIE	RN1450			
	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN-SYNDROM (DMC)	RN0370			
	JARCHO-LEVIN-SYNDROM	RN0410			
</					

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome-sonstige komplexe Syndrome und Missbildungen	SYNDROM DURCH CHROMOSOMISCHE ANEUPLOIDIEN SYNDROME DURCH UMBALAZIERTE STRUKTURELLE CHROMOSOMISCHE UND GENOMISCHEN STÖRUNGEN FRAGILES X-SYNDROM ANGEBORENE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT VERÄNDERUNG DES BINDEGEWEBES ALS HAUPTMERKMAL ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT KLEINWUCHS ALS HAUPTMERKMAL ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT TYPISCHEM FRÜHZEITIGEN GROSSWUCHS SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MULTIPLE KONGENTIALE ANOMALIEN MIT GEISTIGEBEHINDERUNG (BESCHRÄNKT AUF BEKANNTE SYNDROME)	RNG080 RNG090 RN1330 RNG091 RNG092 RNG093 RNG100	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica III e Clinica medica V) Dermatologia Neurologia (Clinica Neurologica) Neurochirurgia Chirurgia generale (Chirurgia Generale I) Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Ematologia (Ematologia e immunologia clinica) Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Otorinolaringoiatra (O.R.L. Otolochirurgia)
	ALAGILLE-SYNDROM ALSTRÖM-SYNDROM MULTIPLE HAMARTOME ANGELMAN-SYNDROM VACTERL/VATER-ASSOZATION BARDET-BIEDL-SYNDROM BLOOM-SYNDROM BÖRJESON-FORSSMAN-LEHMANN-SYNDROM CHAR-SYNDROM COFFIN-LOWRY-SYNDROM COFFIN-SIRIS-SYNDROM COHEN-SYNDROM CORNELIA-DE-LANGE-SYNDROM COSTELLO-SYNDROM NOONAN-SYNDROM KARDIO-FAZIO-KUTANES SYNDROM LEOPARD-SYNDROM DE SANCTIS-CACCHIONE-KRANKHEIT OKULO-DENTO-DIGINALE DYSPLASIE FILIPPI-SYNDROM FG-SYNDROM FINE-LUBINSKY-SYNDROM FRYNS-SYNDROM HERMANSKY-PUDLAK-SYNDROM HOLT-ORAM-SYNDROM LEVY-HOLLISTER-SYNDROM LOWE-SYNDROM MAINZER-SALDINO-SYNDROM MARSHALL-SYNDROM OPTIZ-SYNDROM PALLISTER-HALL-SYNDROM PALLISTER W-SYNDROM PARRY-ROMBERG-SYNDROM PRADER-WILLI-SYNDROM RUBINSTEIN-TAYBI-SYNDROM BRANCHIO-OKULO-FAZIALES SYNDROM BRANCHIO-OTO-RENALES SYNDROM CAYLER KARDIOFAZIALES SYNDROM ZEREBRO-KOSTO-MANDIBULÄRES SYNDROM ZEREBRO-OKULO-FAZIO-SKELETTEALES SYNDROM CHARGE-SYNDROM KABUKI-SYNDROM MEGALOKORNEA-INTELLENZMINDERUNG-SYNDROM	RN1350 RN1370 RNG200 RN1300 RN1250 RN1380 RN0830 RN0840 RN1780 RN0350 RN0360 RN0401 RN1410 RC0250 RN1010 RN1150 RN1530 RN1420 RN1440 RN0380 RN1021 RN1820 RN0900 RN0920 RN0930 RN1540 RC0270 RN1850 RN0970 RN1020 RN1030 RN0420 RN0650 RN1310 RN1620 RN1130 RN1140 RN1770 RN0450 RN1640 RN0850 RN0940 RN1830		Istituto Oncologico Veneto IRCCS	Oncologia (Area di oncologia clinica e sperimentale) Chirurgia generale (Area di chirurgia oncologica)
	NAGEL-PATELLA-SYNDROM OKULO-ZEREBRO-KUTANES SYNDROM PROGEROIDE SYNDROME TRICHO-RHINO-PHALANGEALES SYNDROM SMITH-MAGENIS-SYNDROM TOWNES-BROCK'S-SYNDROM WAARDENBURG-SYNDROME WILDERVANCK-SYNDROM WINCHESTER-SYNDROM	RN1190 RN1160 RNG094 RN1180 RN1210 RN1240 RNG095 RN1260 RN1280		Az. ULSS 3 Serenissima	Oculistica (P.O. Mestre) IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo Fondazione Banca degli occhi

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs- kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
	WOLFRAM-SYNDROM	RN1290			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	SYNDROM DURCH CHROMOSOMISCHE ANEUPLOIDIEN	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)
	SYNDROME DURCH UMBALAZIERTE STRUKTURELLE CHROMOSOMISCHE UND GENOMISCHEN STÖRUNGEN	RNG090			Chirurgia pediatrica
	FRAGILES X-SYNDROM	RN1330			Neurologia (Neurologia B)
	ANGEBORENE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT VERÄNDERUNG DES BINDEGEWEBES ALS HAUPTMERKMAL	RNG091			Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.)
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT KLEINWUCHS ALS HAUPTMERKMAL	RNG092			Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatra
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT TYPISCHEM FRÜHZEITIGEN GROSSWUCHS	RNG093			Neurochirurgia Pediatrica
	SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MULTIPLE KONGENITALE ANOMALIEN MIT GEISTIGEBEHINDERUNG (BESCHRÄNKT AUF BEKANNTTE SYNDROME)	RNG100			Neurochirurgia (Neurochirurgia A)
	ALAGILLE-SYNDROM	RN1350			Dermatologia
	ALSTRÖM-SYNDROM	RN1370			
	MULTIPLE HAMARTOME	RNG200			
	ANGELMAN-SYNDROM	RN1300	Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo)	Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	VACTERL/VATER-ASSOZIATION	RN1250			
	BARDET-BIEDL-SYNDROM	RN1380			
	BLOOM-SYNDROM	RN0830			
	BÖRJESON-FORSSMAN-LEHMANN-SYNDROM	RN0840			
	CHAR-SYNDROM	RN1780			
	COFFIN-LOWRY-SYNDROM	RN0350			
	COFFIN-SIRIS-SYNDROM	RN0360			
	COHEN-SYNDROM	RN0401			
	CORNELIA-DE-LANGE-SYNDROM	RN1410			
	COSTELLO-SYNDROM	RC0250			
	NOONAN-SYNDROM	RN1010			
	KARDIO-FAZIO-KUTANES SYNDROM	RN1150			
	LEOPARD-SYNDROM	RN1530			
	DE SANCTIS-CACCHIONE-KRANKHEIT	RN1420			
	OKULO-DENTO-DIGITALE DYSPLASIE	RN1440			
	FILIPPI-SYNDROM	RN0380			
	FG-SYNDROM	RN1021			
	FINE-LUBINSKY-SYNDROM	RN1820			
	FRYNS-SYNDROM	RN0900			
	HERMANSKY-PUDLAK-SYNDROM	RN0920			
	HOLT-ORAM-SYNDROM	RN0930			
	LEVY-HOLLISTER-SYNDROM	RN1540			
	LOWE-SYNDROM	RC0270			
	MAINZER-SALDINO-SYNDROM	RN1850			
	MARSHALL-SYNDROM	RN0970			
	OPITZ-SYNDROM	RN1020			
	PALLISTER-HALL-SYNDROM	RN1030			
	PALLISTER W-SYNDROM	RN0420			
	PARRY-ROMBERG-SYNDROM	RN0650			
	PRADER-WILLI-SYNDROM	RN1310			
	RUBINSTEIN-TAYBI-SYNDROM	RN1620			
	BRANCHIO-OKULO-FAZIALES SYNDROM	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALES SYNDROM	RN1140			
	CAYLER KARDIOFAZIALES SYNDROM	RN1770			
	ZEREBRO-KOSTO-MANDIBULÄRES SYNDROM	RN0450			
	ZEREBRO-OKULO-FAZIO-SKELETTALES SYNDROM	RN1640			
	CHARGE-SYNDROM	RN0850			
	KABUKI-SYNDROM	RN0940			
	MEGALOKORNEA-INTELLIGENZMINDERUNG-SYNDROM	RN1830			
	NAGEL-PATELLA-SYNDROM	RN1190			
	OKULO-ZEREBRO-KUTANES SYNDROM	RN1160			
	PROGEROIDE SYNDROME	RNG094			
	TRICHO-RHINO-PHALANGEALES SYNDROM	RN1180			
	SMITH-MAGENIS-SYNDROM	RN1210			
	TOWNES-BROCKES-SYNDROM	RN1240			
	WAARDENBURG-SYNDROME	RNG095			
	WILDERVANCK-SYNDROM	RN1260			
	WINCHESTER-SYNDROM	RN1280			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs- kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
	WOLFRAM-SYNDROM	RN1290			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs- kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
	SYNDROM DURCH CHROMOSOMISCHE ANEUPLOIDIEN	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatria
	SYNDROME DURCH UMBALAZIERTE STRUKTURELLE CHROMOSOMISCHE UND GENOMISCHEN STÖRUNGEN	RNG090			Chirurgia Pediatrica
	FRAGILES X-SYNDROM	RN1330			Chirurgia maxillo-facciale
	ANGEBORENE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT VERÄNDERUNG DES BINDEGEWEBES ALS HAUPTMERKMAL	RNG091			Medicina generale (Medicina Generale 1 e Medicina Generale 2)
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT KLEINWUCHS ALS HAUPTMERKMAL	RNG092			Otorinolaringoiatria (Audiologia e Foniatria)
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT TYPISCHEM FRÜHZEITIGEN GROSSWUCHS	RNG093			Neurologia
	SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MULTIPLE KONGENTIALE ANOMALIEN MIT GEISTIGEBEHINDERUNG (BESCHRÄNKT AUF BEKANNTTE SYNDROME)	RNG100			Neurochirurgia
	ALAGILLE-SYNDROM	RN1350			Recupero e riabilitazione funzionale
	ALSTRÖM-SYNDROM	RN1370			Genetica Medica
	MULTIPLE HAMARTOME	RNG200			
	ANGELMAN-SYNDROM	RN1300	IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)	
	VACTERL/VATER-ASSOZIATION	RN1250			
	BARDET-BIEDL-SYNDROM	RN1380			
	BLOOM-SYNDROM	RN0830			
	BÖRJESON-FORSSMAN-LEHMANN-SYNDROM	RN0840			
	CHAR-SYNDROM	RN1780			
	COFFIN-LOWRY-SYNDROM	RN0350			
	COFFIN-SIRIS-SYNDROM	RN0360			
	COHEN-SYNDROM	RN0401			
	CORNELIA-DE-LANGE-SYNDROM	RN1410			
	COSTELLO-SYNDROM	RC0250			
	NOONAN-SYNDROM	RN1010			
	KARDIO-FAZIO-KUTANES SYNDROM	RN1150			
	LEOPARD-SYNDROM	RN1530			
	DE SANCTIS-CACCHIONE-KRANKHEIT	RN1420			
	OKULO-DENTO-DIGITALE DYSPLASIE	RN1440			
	FILIPPI-SYNDROM	RN0380			
	FG-SYNDROM	RN1021			
	FINE-LUBINSKY-SYNDROM	RN1820			
	FRYNS-SYNDROM	RN0900			
	HERMANSKY-PUDLAK-SYNDROM	RN0920			
	HOLT-ORAM-SYNDROM	RN0930			
	LEVY-HOLLISTER-SYNDROM	RN1540			
	LOWE-SYNDROM	RC0270			
	MAINZER-SALDINO-SYNDROM	RN1850			
	MARSHALL-SYNDROM	RN0970			
	OPITZ-SYNDROM	RN1020			
	PALLISTER-HALL-SYNDROM	RN1030			
	PALLISTER W-SYNDROM	RN0420			
	PARRY-ROMBERG-SYNDROM	RN0650			
	PRADER-WILLI-SYNDROM	RN1310			
	RUBINSTEIN-TAYBI-SYNDROM	RN1620			
	BRANCHIO-OKULO-FAZIALES SYNDROM	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALES SYNDROM	RN1140			
	CAYLER KARDIOFAZIALES SYNDROM	RN1770			
	ZEREBRO-KOSTO-MANDIBULÄRES SYNDROM	RN0450			
	ZEREBRO-OKULO-FAZIO-SKELETTALES SYNDROM	RN1640			
	CHARGE-SYNDROM	RN0850			
	KABUKI-SYNDROM	RN0940			
	MEGALOKORNEA-INTELLIGENZMINDERUNG-SYNDROM	RN1830			
	NAGEL-PATELLA-SYNDROM	RN1190			
	OKULO-ZEREBRO-KUTANES SYNDROM	RN1160			
	PROGEROIDE SYNDROME	RNG094			
	TRICHO-RHINO-PHALANGEALES SYNDROM	RN1180			
	SMITH-MAGENIS-SYNDROM	RN1210			
	TOWNES-BROCKS-SYNDROM	RN1240			
	WAARDENBURG-SYNDROME	RNG095			
	WILDERVANCK-SYNDROM	RN1260			
	WINCHESTER-SYNDROM	RN1280			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs- kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
	WOLFRAM-SYNDROM	RN1290			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	SYNDROM DURCH CHROMOSOMISCHE ANEUPLOIDIEN	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Vicenza	Az. ULSS 8 Berica	Pediatria
	SYNDROME DURCH UMBALAZIERTE STRUKTURELLE CHROMOSOMISCHE UND GENOMISCHEN STÖRUNGEN	RNG090		P.O. Vicenza	Chirurgia Pediatrica
	FRAGILES X-SYNDROM	RN1330			Chirurgia maxillo-facciale
	ANGEBORENE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT VERÄNDERUNG DES BINDEGEWEBES ALS HAUPTMERKMAL	RNG091			Neurologia
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT KLEINWUCHS ALS HAUPTMERKMAL	RNG092		Az. ULSS 7 Pedemontana	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa)
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT TYPISCHEM FRÜHZEITIGEN GROSSWUCHS	RNG093		P.O. Bassano	
	SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MULTIPLE KONGENITALE ANOMALIEN MIT GEISTIGEBEHINDERUNG (BESCHRÄNKT AUF BEKANNTTE SYNDROME)	RNG100			
	ALAGILLE-SYNDROM	RN1350			
	ALSTRÖM-SYNDROM	RN1370			
	MULTIPLE HAMARTOME	RNG200			
	ANGELMAN-SYNDROM	RN1300			
	VACTERL/VATER-ASSOZIATION	RN1250			
	BARDET-BIEDL-SYNDROM	RN1380			
	BLOOM-SYNDROM	RN0830			
	BÖRJESON-FORSSMAN-LEHMANN-SYNDROM	RN0840			
	CHAR-SYNDROM	RN1780			
	COFFIN-LOWRY-SYNDROM	RN0350			
	COFFIN-SIRIS-SYNDROM	RN0360			
	COHEN-SYNDROM	RN0401			
	CORNELIA-DE-LANGE-SYNDROM	RN1410			
	COSTELLO-SYNDROM	RC0250			
	NOONAN-SYNDROM	RN1010			
	KARDIO-FAZIO-KUTANES SYNDROM	RN1150			
	LEOPARD-SYNDROM	RN1530			
	DE SANCTIS-CACCHIONE-KRANKHEIT	RN1420			
	OKULO-DENTO-DIGITALE DYSPLASIE	RN1440			
	FILIPPI-SYNDROM	RN0380			
	FG-SYNDROM	RN1021			
	FINE-LUBINSKY-SYNDROM	RN1820			
	FRYNS-SYNDROM	RN0900			
	HERMANSKY-PUDLAK-SYNDROM	RN0920			
	HOLT-ORAM-SYNDROM	RN0930			
	LEVY-HOLLISTER-SYNDROM	RN1540			
	LOWE-SYNDROM	RC0270			
	MAINZER-SALDINO-SYNDROM	RN1850			
	MARSHALL-SYNDROM	RN0970			
	OPITZ-SYNDROM	RN1020			
	PALLISTER-HALL-SYNDROM	RN1030			
	PALLISTER W-SYNDROM	RN0420			
	PARRY-ROMBERG-SYNDROM	RN0650			
	PRADER-WILLI-SYNDROM	RN1310			
	RUBINSTEIN-TAYBI-SYNDROM	RN1620			
	BRANCHIO-OKULO-FAZIALES SYNDROM	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALES SYNDROM	RN1140			
	CAYLER KARDIOFAZIALES SYNDROM	RN1770			
	ZEREBRO-KOSTO-MANDIBULÄRES SYNDROM	RN0450			
	ZEREBRO-OKULO-FAZIO-SKELETTALES SYNDROM	RN1640			
	CHARGE-SYNDROM	RN0850			
	KABUKI-SYNDROM	RN0940			
	MEGALOKORNEA-INTELLIGENZMINDERUNG-SYNDROM	RN1830			
	NAGEL-PATELLA-SYNDROM	RN1190			
	OKULO-ZEREBRO-KUTANES SYNDROM	RN1160			
	PROGEROIDE SYNDROME	RNG094			
	TRICHO-RHINO-PHALANGEALES SYNDROM	RN1180			
	SMITH-MAGENIS-SYNDROM	RN1210			
	TOWNES-BROCKS-SYNDROM	RN1240			
	WAARDENBURG-SYNDROME	RNG095			
	WILDERVANCK-SYNDROM	RN1260			
	WINCHESTER-SYNDROM	RN1280			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs- kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
	WOLFRAM-SYNDROM	RN1290			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	SYNDROM DURCH CHROMOSOMISCHE ANEUPLOIDIEN	RNG080	Zentrum für sonstige, komplexe, seltene, angeborene Syndrome und Missbildungen - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie Innere Medizin Gastroenterologie Augenheilkunde
	SYNDROME DURCH UMBALAZIERTE STRUKTURELLE CHROMOSOMISCHE UND GENOMISCHEN STÖRUNGEN	RNG090			
	FRAGILES X-SYNDROM	RN1330			
	ANGEBORENE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT VERÄNDERUNG DES BINDEGEWEBES ALS HAUPTMERKMAL	RNG091			
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT KLEINWUCHS ALS HAUPTMERKMAL	RNG092			
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT TYPISCHEM FRÜHZEITIGEN GROSSWUCHS	RNG093			
	SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MULTIPLE KONGENITALE ANOMALIEN MIT GEISTIGEBEHINDERUNG (BESCHRÄNKT AUF BEKANNTE SYNDROME)	RNG100			
	ALAGILLE-SYNDROM	RN1350			
	ALSTRÖM-SYNDROM	RN1370			
	MULTIPLE HAMARTOME	RNG200			
	ANGELMAN-SYNDROM	RN1300			
	VACTERL/VATER-ASSOZIATION	RN1250			
	BARDET-BIEDL-SYNDROM	RN1380			
	BLOOM-SYNDROM	RN0830			
	BÖRJESON-FORSSMAN-LEHMANN-SYNDROM	RN0840			
	CHAR-SYNDROM	RN1780			
	COFFIN-LOWRY-SYNDROM	RN0350			
	COFFIN-SIRIS-SYNDROM	RN0360			
	COHEN-SYNDROM	RN0401			
	CORNELIA-DE-LANGE-SYNDROM	RN1410			
	COSTELLO-SYNDROM	RC0250			
	NOONAN-SYNDROM	RN1010			
	KARDIO-FAZIO-KUTANES SYNDROM	RN1150			
	LEOPARD-SYNDROM	RN1530			
	DE SANCTIS-CACCHIONE-KRANKHEIT	RN1420			
	OKULO-DENTO-DIGITALE DYSPLASIE	RN1440			
	FILIPPI-SYNDROM	RN0380			
	FG-SYNDROM	RN1021			
	FINE-LUBINSKY-SYNDROM	RN1820			
	FRYNS-SYNDROM	RN0900			
	HERMANSKY-PUDLAK-SYNDROM	RN0920			
	HOLT-ORAM-SYNDROM	RN0930			
	LEVY-HOLLISTER-SYNDROM	RN1540			
	LOWE-SYNDROM	RC0270			
	MAINZER-SALDINO-SYNDROM	RN1850			
	MARSHALL-SYNDROM	RN0970			
	OPITZ-SYNDROM	RN1020			
	PALLISTER-HALL-SYNDROM	RN1030			
	PALLISTER W-SYNDROM	RN0420			
	PARRY-ROMBERG-SYNDROM	RN0650			
	PRADER-WILLI-SYNDROM	RN1310			
	RUBINSTEIN-TAYBI-SYNDROM	RN1620			
	BRANCHIO-OKULO-FAZIALES SYNDROM	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALES SYNDROM	RN1140			
	CAYLER KARDIOFAZIALES SYNDROM	RN1770			
	ZEREBRO-KOSTO-MANDIBULÄRES SYNDROM	RN0450			
	ZEREBRO-OKULO-FAZIO-SKELETTALES SYNDROM	RN1640			
	CHARGE-SYNDROM	RN0850			
	KABUKI-SYNDROM	RN0940			
	MEGALOKORNEA-INTELLIGENZMINDERUNG-SYNDROM	RN1830			
	NAGEL-PATELLA-SYNDROM	RN1190			
	OKULO-ZEREBRO-KUTANES SYNDROM	RN1160			
	PROGEROIDE SYNDROME	RNG094			
	TRICHO-RHINO-PHALANGEALES SYNDROM	RN1180			
	SMITH-MAGENIS-SYNDROM	RN1210			
	TOWNES-BROCKS-SYNDROM	RN1240			
	WAARDENBURG-SYNDROME	RNG095			
	WILDERVANCK-SYNDROM	RN1260			
	WINCHESTER-SYNDROM	RN1280			
	WOLFRAM-SYNDROM	RN1290			

Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	SYNDROM DURCH CHROMOSOMISCHE ANEUPLOIDIEN	RNG080	<i>Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria
	SYNDROME DURCH UMBALAZIERTE STRUKTURELLE CHROMOSOMISCHE UND GENOMISCHEN STÖRUNGEN	RNG090			
	FRAGILES X-SYNDROM	RN1330			
	ANGEBORENE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT VERÄNDERUNG DES BINDEGEWEBES ALS HAUPTMERKMAL	RNG091			
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT KLEINWUCHS ALS HAUPTMERKMAL	RNG092			
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT TYPISCHEM FRÜHZEITIGEN GROSSWUCHS	RNG093			
	SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MULTIPLE KONGENITALE ANOMALIEN MIT GEISTIGEBEHINDERUNG (BESCHRÄNKT AUF BEKANNTE SYNDROME)	RNG100			
	ALAGILLE-SYNDROM	RN1350			
	ALSTRÖM-SYNDROM	RN1370			
	MULTIPLE HAMARTOME	RNG200			
	ANGELMAN-SYNDROM	RN1300			
	VACTERL/VATER-ASSOZIATION	RN1250			
	BARDET-BIEDL-SYNDROM	RN1380			
	BLOOM-SYNDROM	RN0830			
	BÖRJESON-FORSSMAN-LEHMANN-SYNDROM	RN0840			
	CHAR-SYNDROM	RN1780			
	COFFIN-LOWRY-SYNDROM	RN0350			
	COFFIN-SIRIS-SYNDROM	RN0360			
	COHEN-SYNDROM	RN0401			
	CORNELIA-DE-LANGE-SYNDROM	RN1410			
	COSTELLO-SYNDROM	RC0250			
	NOONAN-SYNDROM	RN1010			
	KARDIO-FAZIO-KUTANES SYNDROM	RN1150			
	LEOPARD-SYNDROM	RN1530			
	DE SANCTIS-CACCHIONE-KRANKHEIT	RN1420			
	OKULO-DENTO-DIGITALE DYSPLASIE	RN1440			
	FILIPPI-SYNDROM	RN0380			
	FG-SYNDROM	RN1021			
	FINE-LUBINSKY-SYNDROM	RN1820			
	FRYNS-SYNDROM	RN0900			
	HERMANSKY-PUDLAK-SYNDROM	RN0920			
	HOLT-ORAM-SYNDROM	RN0930			
	LEVY-HOLLISTER-SYNDROM	RN1540			
	LOWE-SYNDROM	RC0270			
	MAINZER-SALDINO-SYNDROM	RN1850			
	MARSHALL-SYNDROM	RN0970			
	OPITZ-SYNDROM	RN1020			
	PALLISTER-HALL-SYNDROM	RN1030			
	PALLISTER W-SYNDROM	RN0420			
	PARRY-ROMBERG-SYNDROM	RN0650			
	PRADER-WILLI-SYNDROM	RN1310			
	RUBINSTEIN-TAYBI-SYNDROM	RN1620			
	BRANCHIO-OKULO-FAZIALES SYNDROM	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALES SYNDROM	RN1140			
	CAYLER KARDIOFAZIALES SYNDROM	RN1770			
	ZEREBRO-KOSTO-MANDIBULÄRES SYNDROM	RN0450			
	ZEREBRO-OKULO-FAZIO-SKELETTALES SYNDROM	RN1640			
	CHARGE-SYNDROM	RN0850			
	KABUKI-SYNDROM	RN0940			
	MEGALOKORNEA-INTELLIGENZMINDERUNG-SYNDROM	RN1830			
	NAGEL-PATELLA-SYNDROM	RN1190			
	OKULO-ZEREBRO-KUTANES SYNDROM	RN1160			
	PROGEROIDE SYNDROME	RNG094			
	TRICHO-RHINO-PHALANGEALES SYNDROM	RN1180			
	SMITH-MAGENIS-SYNDROM	RN1210			
	TOWNES-BROCKS-SYNDROM	RN1240			
	WAARDENBURG-SYNDROME	RNG095			
	WILDERVANCK-SYNDROM	RN1260			
	WINCHESTER-SYNDROM	RN1280			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs- kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
	WOLFRAM-SYNDROM	RN1290			

<i>Gruppe des Dekretes</i>	<i>Krankheiten</i>	<i>Befreiungs- kodices</i>	<i>Akkreditiertes Zentrum</i>	<i>Teilnehmende Betriebe/ Institute</i>	<i>Zusammengehörnde Departments/ operative Einheiten/ Dienste</i>
<i>Einige krankhafte Bedingungen mit perinatalem Ursprung</i>	RÔTELNEMBRYOFETOPATHIE	RP0010	<i>Centro per le condizioni morbose di origine perinatale rare - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Gastroenterologia
	FETALES VALPROINSÄURE-SYNDROM	RP0020			
	HYDANTOIN-EMBRYOPATHIE	RP0030			
	FETALES ALKOHOLSYNDROM	RP0040			
	KERNIKTERUS	RP0060	<i>Centro per le condizioni morbose di origine perinatale rare - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)
	KONGENITALE LEBERFIBROSE	RP0070			
	HYPERPHENYLALANIN-EMBRYOPATHIE	RP0080			
	RÔTELNEMBRYOFETOPATHIE	RP0010			
	FETALES VALPROINSÄURE-SYNDROM	RP0020			
	HYDANTOIN-EMBRYOPATHIE	RP0030			
	FETALES ALKOHOLSYNDROM	RP0040			
	KERNIKTERUS	RP0060			
	KONGENITALE LEBERFIBROSE	RP0070	<i>Zentrum für krankhafte Bedingungen mit seltenem, perinatalem Ursprung - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie
	HYPERPHENYLALANIN-EMBRYOPATHIE	RP0080			
	RÔTELNEMBRYOFETOPATHIE	RP0010			
	FETALES VALPROINSÄURE-SYNDROM	RP0020			
	HYDANTOIN-EMBRYOPATHIE	RP0030			
	FETALES ALKOHOLSYNDROM	RP0040			
	KERNIKTERUS	RP0060			
	KONGENITALE LEBERFIBROSE	RP0070			
	HYPERPHENYLALANIN-EMBRYOPATHIE	RP0080	<i>Centro per le condizioni morbose di origine perinatale rare - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	RÔTELNEMBRYOFETOPATHIE	RP0010			
	FETALES VALPROINSÄURE-SYNDROM	RP0020			
	HYDANTOIN-EMBRYOPATHIE	RP0030			
	FETALES ALKOHOLSYNDROM	RP0040			
	KERNIKTERUS	RP0060			
	KONGENITALE LEBERFIBROSE	RP0070			
	HYPERPHENYLALANIN-EMBRYOPATHIE	RP0080			

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unit� Operative/Servizi confluenti
Malattie infettive e parassitarie	HANSEN, MALATTIA DI	RA0010	Centro per le malattie rare infettive e parassitarie - Belluno	Az. ULSS 1 Dolomiti P.O. Belluno	Malattie Infettive Dermatologia Pediatria
	WHIPPLE, MALATTIA DI	RA0020		Ospedale Sacro Cuore Don Calabria - Negrar (Verona)	Malattie infettive (Centro malattie tropicali)
	LY ME, MALATTIA DI	RA0030			
	HANSEN, MALATTIA DI	RA0010	Centro per le malattie rare infettive e parassitarie - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Malattie Infettive
	WHIPPLE, MALATTIA DI	RA0020			
	LY ME, MALATTIA DI	RA0030			
Tumori	WILMS, TUMORE DI	RB0010	Centro per i tumori rari - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Gastroenterologia Chirurgia generale (Clinica Chirurgica I) Neurochirurgia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Urologia Neurologia Dermatologia Chirurgia plastica
	RETINOBLASTOMA	RB0020			
	CRONKHTE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030			
	GARDNER, SINDROME DI	RB0040			
	POLIPOSII FAMILIARE	RB0050			
	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060			
	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070			
	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	RB0071			
	NEUROFIBROMATOSI	RBG010			
	COMPLESSO CARNEY	RBG020			
	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RBG021			
			Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Genetica medica Medicina generale I	
		Centro per i tumori rari - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neurologia (Neurologia B) Oncoematologia Pediatrica Chirurgia generale (Chirurgia generale ed epatobiliare) Dermatologia Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Neurochirurgia pediatrica Chirurgia generale (Chirurgia Generale e dell'Obesit�) Oncologia Pneumologia	
WILMS, TUMORE DI	RB0010				
RETINOBLASTOMA	RB0020				
CRONKHTE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030				
GARDNER, SINDROME DI	RB0040				
POLIPOSII FAMILIARE	RB0050				
LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060				
SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070				
MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	RB0071				
NEUROFIBROMATOSI	RBG010				
COMPLESSO CARNEY	RBG020				
CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RBG021				
		Centro per i tumori rari - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Neuropsichiatria Infantile Dermatologia Gastroenterologia Genetica	
WILMS, TUMORE DI	RB0010				
RETINOBLASTOMA	RB0020				
CRONKHTE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030				
GARDNER, SINDROME DI	RB0040				
POLIPOSII FAMILIARE	RB0050				
LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060				
SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070				
MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	RB0071				
NEUROFIBROMATOSI	RBG010				
COMPLESSO CARNEY	RBG020				
CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RBG021				
		Centro per i tumori rari - Bolzano	Ospedale Centrale Bolzano	Dipartimento di Pediatria Dermatologia Neurologia Gastroenterologia	
WILMS, TUMORE DI	RB0010				
RETINOBLASTOMA	RB0020				
CRONKHTE-CANADA, MALATTIA DI	RB0030				
GARDNER, SINDROME DI	RB0040				
POLIPOSII FAMILIARE	RB0050				
LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	RB0060				
SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	RB0070				
MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	RB0071				
NEUROFIBROMATOSI	RBG010				
COMPLESSO CARNEY	RBG020				
CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	RBG021				

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

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

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	RCG040	Centro per le malattie rare del metabolismo - Bolzano	Ospedale centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Medicina Interna Gastroenterologia
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	RCG050			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	RCG060			
	IPERINSULINISMI CONGENITI	RCG061			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	RCG070			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	RCG071			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	RCG072			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	RCG073			
	LIPODISTROFIA TOTALE	RC0080			
	DERCUM, MALATTIA DI	RC0090			
	MALATTIE PEROSSISOMIALI	RCG084			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	RCG110			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	RCG085			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	RCG120			
	IPOFOSFATASIA	RC0160			
	CALCINOSI TUMORALE	RC0230			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	RCG040	Centro per le malattie rare del metabolismo - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	RCG050			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	RCG060			
	IPERINSULINISMI CONGENITI	RCG061			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	RCG070			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	RCG071			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	RCG072			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	RCG073			
	LIPODISTROFIA TOTALE	RC0080			
	DERCUM, MALATTIA DI	RC0090			
	MALATTIE PEROSSISOMIALI	RCG084			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	RCG110			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	RCG085			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	RCG120			
	IPOFOSFATASIA	RC0160			
	CALCINOSI TUMORALE	RC0230			

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie del metabolismo- difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760)	RCG074	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova ULSS 6 Euganea ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Nefrologia Medicina generale (Endocrinologia) Neurologia (Clinica neurologica) Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Centro per l'ipovisione dell'età adulta Oculistica (P.O. Camposampiero) Genetica medica
	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	RCG076			
	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	RCG077			
	DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	RCG078			
	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	RCG081			
	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	RCG082			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083			
	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760)	RCG074	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Neuropsichiatria infantile Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulata) Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Oculistica Genetica medica
	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	RCG076			
	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	RCG077			
	DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	RCG078			
	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	RCG081			
	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	RCG082			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083			
	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (ESCLUSO: SINDROME DI ZELLWEGER codice RN1760)	RCG074	Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	RCG076			
	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	RCG077			
	DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	RCG078			
	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	RCG081			
	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	RCG082			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083			

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

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

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

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

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

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unit ¹ Operative/Servizi confluenti
Malattie del sangue e degli organi ematopoietici (Altre Malattie E matologiche)	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	Centro per le altre malattie rare ematologiche - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica I e Clinica Medica V) Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Medicina generale I
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020			
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030			
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031			
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040			
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050			
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050			
	CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI	RD0060			
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051			
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081			
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	Centro per le altre malattie rare ematologiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.) Ematologia Medicina trasfusionale (Servizio Trasfusionale e Immunoematologia)
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020			
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030			
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031			
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040			
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050			
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050			
	CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI	RD0060			
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051			
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081			
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	Centro per le altre malattie rare ematologiche - Vicenza	ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Ematologia
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020			
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030			
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031			
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040			
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050			
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050			
	CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI	RD0060			
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051			
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081			
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	Centro per le altre malattie rare ematologiche - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Centro Trasfusionale Nefrologia Reumatologia Genetica Ematologia
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020			
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030			
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031			
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040			
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050			
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050			
	CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI	RD0060			
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051			
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081			
	SINDROME EMOLITICO UREMICA	RD0010	Centro per le altre malattie rare ematologiche - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Ematologia
	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	RD0020			
	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	RDG030			
	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	RDG031			
	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	RDG040			
	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	RDG050			
	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	RD0050			
	CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI	RD0060			
	NEUTROPENIE CONGENITE	RDG051			
	MASTOCITOSI SISTEMICA	RD0081			

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie rare neurologiche	LEUCODISTROFIE	RF0010	Centro per le malattie rare neurologiche - Vicenza	ULSS 8 Berica P.O. Vicenza ----- Az. ULSS 7 Pedemontana	Neurologia Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale) ----- Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) (P.O. Bassano) Centro di riabilitazione AISM Ros
	RETT, SINDROME DI	RF0040			
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUSIANA	RF0050			
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060			
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520			
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080			
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RF0040			
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490			
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081			
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0041			
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130			
	WEST, SINDROME DI	RF0140			
	NARCOLESSIA	RF0150			
	CADASIL	RF0310			
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350			
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360			
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370			
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380			
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390			
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410			
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411			
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160			
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170			
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182			
	SINDROME POEMS	RN1610			

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	LEUCODISTROFIE	RF0010	Centro per le malattie rare neurologiche - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso ----- IRCCS Eugenio Medea Conegliano	Neurologia Recupero e riabilitazione funzionale Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale) ----- IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	RETT, SINDROME DI	RF0040			
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUSIANA	RF0050			
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060			
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520			
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080			
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RF0040			
	ISAACS, SINDROME DI	RN1490			
	ATROFIA MULTISISTEMICA	RF0081			
	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	RF0041			
	SCHILDER, MALATTIA DI	RF0111			
	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	RF0130			
	WEST, SINDROME DI	RF0140			
	NARCOLESSIA	RF0150			
	CADASIL	RF0310			
	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	RF0350			
	EMIPLEGIA ALTERNANTE	RF0360			
	FAHR, MALATTIA DI	RF0370			
	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	RF0380			
	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	RF0390			
	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	RF0410			
	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	RF0411			
	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	RF0160			
	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	RF0170			
	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	RF0182			
	SINDROME POEMS	RN1610			

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie dell'apparato genito-urinario	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ 0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) Nefrologia clinica Urologia Medicina generale (Endocrinologia e Clinica Medica III)
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ 0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ 0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJ G010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJ G020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
				Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ 0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ 0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ 0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJ G010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJ G020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ 0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale 1
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ 0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ 0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJ G010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJ G020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ 0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Belluno	Az. ULSS 1 Dolomiti P.O. Belluno	Urologia
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ 0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ 0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJ G010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJ G020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ 0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Urologia Nefrologia Genetica
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ 0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ 0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJ G010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJ G020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ 0010	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Urologia
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ 0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ 0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJ G010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJ G020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			

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

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unit� Operative/Servizi confluenti
	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010	Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo ~ Padova	Azienda Ospedaliera di Padova <	

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

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unit� Operative/Servizi confluenti
Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo	DERMATOMIOSITE	RM0010	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Reumatologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Neurologia (Clinica Neurologica) Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otolaringurgia) Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Cardiologia Dermatologia (Clinica dermatologica)
	POLIMIOSITE	RM0020			
	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0021			
	CONNETTIVITE MISTA	RM0030			
	FASCITE EOSINOFILE	RM0040			
	FASCITE DIFFUSA	RM0050			
	POLICONDRITE RICORRENTE	RM0060			
	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	RM0070			
	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	RM0080			
	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	RM0090			
	MELOREOSTOSI	RM0100			
	MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110			
	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111			
	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	RM0120			
	SINDROME SAPHO	RM0121			
	DERMATOMIOSITE	RM0010	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Medicina generale (Medicina generale ad immunoemat ed emocoagul.) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Dermatologia Reumatologia Cardiologia
	POLIMIOSITE	RM0020			
	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0021			
	CONNETTIVITE MISTA	RM0030			
	FASCITE EOSINOFILE	RM0040			
	FASCITE DIFFUSA	RM0050			
	POLICONDRITE RICORRENTE	RM0060			
	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	RM0070			
	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	RM0080			
	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	RM0090			
	MELOREOSTOSI	RM0100			
	MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110			
	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111			
	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	RM0120			
	SINDROME SAPHO	RM0121			
	DERMATOMIOSITE	RM0010	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Medicina interna Dermatologia
	POLIMIOSITE	RM0020			
	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0021			
	CONNETTIVITE MISTA	RM0030			
	FASCITE EOSINOFILE	RM0040			
	FASCITE DIFFUSA	RM0050			
	POLICONDRITE RICORRENTE	RM0060			
	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	RM0070			
	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	RM0080			
	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	RM0090			
	MELOREOSTOSI	RM0100			
	MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110			
	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111			
	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	RM0120			
	SINDROME SAPHO	RM0121			

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

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

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

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

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Treviso	ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatria Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Medicina generale (Medicina Interna 1 e Medicina Interna 2) Otorinolaringoiatria (Audiologia e Foniatria) Neurologia Neurochirurgia Recupero e riabilitazione funzionale Genetica Medica
	NAGER, SINDROME DI	RN1000			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEITEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG040			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			
				IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Vicenza	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatria Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale
	NAGER, SINDROME DI	RN1000			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEITEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG040		Az. ULSS 7 Pedemontana P.O. Bassano	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa)
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	NAGER, SINDROME DI	RN1000			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEITEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG040			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	RNG030	Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica
	NAGER, SINDROME DI	RN1000			
	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEITEGUMENTI E DELLE MUCOSE	RNG040			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121			

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

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unit ² Operative/Servizi confluenti
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche- malformazioni congenite del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica I e Clinica Medica V) Cardiochirurgia Chirurgia vascolare Cardiologia
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150			
	IVEMARK, SINDROME DI	RN0740			
	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN1510			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Cardiochirurgia Cardiologia Chirurgia vascolare
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141			
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150			
	IVEMARK, SINDROME DI	RN0740			
	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN1510			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141			
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150			
	IVEMARK, SINDROME DI	RN0740			
	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN1510			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142	Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria Dermatologia
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141			
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150			
	IVEMARK, SINDROME DI	RN0740			
Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche- malformazioni congenite della parete addominale isolate e sindromiche	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI	RN0310	Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Gastroenterologia Chirurgia generale (Clinica chirurgica I e Clinica chirurgica III)
	GASTROSCHISI	RN0320			
	SINDROME PRUNE BELLY	RN0321			
	ONFALOCELE	RN0322			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RNG132	Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Gastroenterologia Chirurgia Pediatrica Chirurgia generale (Chirurgia generale ed epatobiliare e Chirurgia Generale e dell'Esofago e dello Stomaco)
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI	RN0310			
	GASTROSCHISI	RN0320			
	SINDROME PRUNE BELLY	RN0321			
	ONFALOCELE	RN0322	Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RNG132			
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI	RN0310			
	GASTROSCHISI	RN0320			
	SINDROME PRUNE BELLY	RN0321	Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Chirurgia pediatrica
	ONFALOCELE	RN0322			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RNG132			
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI	RN0310			

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

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

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

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

Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE) ALAGILLE, SINDROME DI ALSTROM, SINDROME DI AMARTOMATOSI MULTIPLE ANGELMAN, SINDROME DI ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER BARDET-BIEDL, SINDROME DI BLOOM, SINDROME DI BORJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI CHAR, SINDROME DI COFFIN-LOWRY, SINDROME DI COFFIN-SIRIS, SINDROME DI COHEN, SINDROME DI CORNELIA DE LANGE, SINDROME DI COSTELLO, SINDROME DI NOONAN, SINDROME DI SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME LEOPARD DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE FILIPPI, SINDROME DI SINDROME FG FINE-LUBINSKY, SINDROME DI FRYNS, SINDROME DI HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI HOLT-ORAM, SINDROME DI LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI LOWE, SINDROME DI MAINZER-SALDINO, SINDROME DI MARSHALL, SINDROME DI OPTIZ, SINDROME DI PALLISTER-HALL, SINDROME DI PALLISTER W, SINDROME DI PARRY-ROMBERG, SINDROME DI PRADER-WILLI, SINDROME DI RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME CHARGE SINDROME KABUKI SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE SINDROME NAIL-PATELLA SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROMI PROGEROIDI SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA SMITH-MAGENIS, SINDROME DI TOWNES-BROCKS, SINDROME DI SINDROMI DI WAARDENBURG WILDERVANCK, SINDROME DI WINCHESTER, SINDROME DI WOLFRAM, SINDROME DI	RNG080 RNG090 RN1330 RNG091 RNG092 RNG093 RNG100 RN1350 RN1370 RNG200 RN1300 RN1250 RN1380 RN0830 RN0840 RN1780 RN0350 RN0360 RN0401 RN1410 RC0250 RN1010 RN1150 RN1530 RN1420 RN1440 RN0380 RN1021 RN1820 RN0900 RN0920 RN0930 RN1540 RC0270 RN1850 RN0970 RN1020 RN1030 RN0420 RN0650 RN1310 RN1620 RN1130 RN1140 RN1770 RN0450 RN1640 RN0850 RN0940 RN1830 RN1190 RN1160 RNG094 RN1180 RN1210 RN1240 RNG095 RN1260 RN1280 RN1290	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia pediatrica Neurologia (Neurologia B) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulata) Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Neurochirurgia Pediatrica Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Dermatologia Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo) Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)

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

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

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

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

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

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 26/09/2017 12:20:01 Il Direttore d'ufficio
ORTLER JOHANNES

Der Abteilungsdirektor 28/09/2017 10:19:43 Il Direttore di ripartizione
SCHROTT LAURA

Laufendes Haushaltsjahr

Esercizio corrente

La presente delibera non dà luogo a
impegno di spesa.
Dieser Beschluss beinhaltet keine
Zweckbindung

zweckgebunden

impegnato

als Einnahmen
ermittelt

accertato
in entrata

auf Kapitel

sul capitolo

Vorgang

operazione

Der Direktor des Amtes für Ausgaben 28/09/2017 14:38:05 Il direttore dell'Ufficio spese
NATALE STEFANO

Der Direktor des Amtes für Einnahmen Il direttore dell'Ufficio entrate

Diese Abschrift
entspricht dem Original

Per copia
conforme all'originale

Datum / Unterschrift

data / firma

Abschrift ausgestellt für

Copia rilasciata a



Der Landeshauptmann
Il Presidente

KOMPATSCHER ARNO

03/10/2017

Der Generalsekretär
Il Segretario Generale

MAGNAGO EROS

03/10/2017

Es wird bestätigt, dass diese analoge Ausfertigung, bestehend - ohne diese Seite - aus 116 Seiten, mit dem digitalen Original identisch ist, das die Landesverwaltung nach den geltenden Bestimmungen erstellt, aufbewahrt, und mit digitalen Unterschriften versehen hat, deren Zertifikate auf folgende Personen lauten:

nome e cognome: Arno Kompatscher
codice fiscale: IT:KMPRNA71C19D571S
certification authority: InfoCert Firma Qualificata 2
numeri di serie: 315333
data scadenza certificato: 04/01/2020

Am 04/10/2017 erstellte Ausfertigung

Si attesta che la presente copia analogica è conforme in tutte le sue parti al documento informatico originale da cui è tratta, costituito da 116 pagine, esclusa la presente. Il documento originale, predisposto e conservato a norma di legge presso l'Amministrazione provinciale, è stato sottoscritto con firme digitali, i cui certificati sono intestati a:

nome e cognome: Eros Magnago
codice fiscale: IT:MGNRSE66H24H612Y
certification authority: InfoCert Firma Qualificata 2
numeri di serie: 2F2B1D
data scadenza certificato: 14/12/2019

Copia prodotta in data 04/10/2017

Die Landesverwaltung hat bei der Entgegennahme des digitalen Dokuments die Gültigkeit der Zertifikate überprüft und sie im Sinne der geltenden Bestimmungen aufbewahrt.

Ausstellungsdatum

03/10/2017

Diese Ausfertigung entspricht dem Original

L'Amministrazione provinciale ha verificato in sede di acquisizione del documento digitale la validità dei certificati qualificati di sottoscrizione e li ha conservati a norma di legge.

Data di emanazione

Per copia conforme all'originale

Datum/Unterschrift

Data/firma