



**Beschluss
der Landesregierung**

**Deliberazione
della Giunta Provinciale**

Nr. 357
Sitzung vom
20/04/2021

Seduta del

ANWESEND SIND

Landeshauptmann
Landeshauptmannstellvert.
Landeshauptmannstellvert.
Landesräte

Arno Kompatscher
Waltraud Deeg
Daniel Alfreider
Philipp Achammer
Massimo Bessone
Maria Hochgruber Kuenzer
Arnold Schuler
Thomas Widmann

Generalsekretär

Eros Magnago

SONO PRESENTI

Presidente
Vicepresidente
Vicepresidente
Assessori

Segretario Generale

Betreff:

Aktualisierung der operativen Einheiten,
welche die seltenen Krankheiten feststellen
können

Oggetto:

Aggiornamento delle Unità Operative che
possono diagnosticare le malattie rare

Vorschlag vorbereitet von
Abteilung / Amt Nr.

23.2

Proposta elaborata dalla
Ripartizione / Ufficio n.

Die Landesregierung

Mit Ministerialdekret Nr. 279 vom 18. Mai 2001 wurde 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“ genehmigt, welches die Errichtung eines nationalen Netzwerkes zur Überwachung und Betreuung der an diesen Erkrankungen leidenden Menschen vorsieht.

Das Dekret des Präsidenten des Ministerrates vom 12. Januar 2017 betrifft die "Definition und Aktualisierung der wesentlichen Betreuungsstandards, laut Artikel 1, Absatz 7, des Legislativdekretes Nr. 502 vom 30. Dezember 1992".

Artikel 52 des oben genannten Dekretes vom 12. Januar 2017 sieht vor, dass die an seltenen Krankheiten leidenden Personen, welche in der Anlage 7 angeführt sind, Anrecht auf die Ticketbefreiung für die damit zusammenhängenden Gesundheitsleistungen haben.

Anlage 7 des Dekretes vom 12. Januar 2017 enthält das neue Verzeichnis der, vom Ticket befreiten seltenen Krankheiten, die von akkreditierten Einrichtungen in den jeweiligen Regionen bzw. Autonomen Provinzen, diagnostiziert werden müssen.

Außerdem sind in diesem Verzeichnis, im Vergleich zur Anlage des MD 279/2001, über 100 neue Kodizes eingeführt und einige seltene Krankheiten gelöscht worden, wobei einige der gelöschten Krankheiten ins Verzeichnis der chronisch-invalidierenden Krankheiten eingetragen worden sind.

Artikel 64, Absatz 4 des Dekretes vom 12. Januar 2017 sieht vor, dass die Bestimmungen betreffend die 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 mit den entsprechenden Einrichtungen sowie das Regionalregister anpassen müssen.

La Giunta Provinciale

Con il Decreto Ministeriale n. 279 del 18 maggio 2001 è stato approvato il "Regolamento di istituzione della rete nazionale per la diagnosi delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie" che ha previsto la realizzazione di una rete nazionale di monitoraggio e assistenza dedicata specificamente alle persone affette da tali patologie.

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

L'articolo 52 del sopracitato decreto del 12 gennaio 2017 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.

L'allegato 7 del decreto del 12 gennaio 2017 contiene il nuovo elenco delle malattie rare esentate dalla partecipazione al costo, le quali devono essere diagnosticate da Presidi accreditati dalle rispettive Regioni e Province autonome.

Questo elenco contiene inoltre, rispetto all'allegato di cui al DM 279/2001, più di 100 nuovi codici e non contiene più diverse malattie rare, alcune delle quali sono state inserite nella lista delle malattie croniche-invalidanti.

L'articolo 64, comma 4 del decreto del 12 gennaio 2017 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 Province Autonome adeguino oltre alle Reti regionali per le malattie rare con l'individuazione dei relativi Presidi anche i Registri regionali.

Mit Artikel 13 und Anlage 3 des oben genannten Dekretes wird das Verzeichnis der Medizinprodukte, die an seltenen Krankheiten leidenden Personen gewährt werden können, festgelegt und deren Abgabe geregelt.

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

Das Aktionsprogramm der Europäischen Gemeinschaft im Bereich Gesundheit 2008-2013 bestimmt vor allem zwei zu verfolgende Ansätze: 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.

Mit Beschluss der Europäischen Kommission Nr. 192 vom 25. Februar 2004 wurde die Arbeitsgruppe Seltene Krankheiten - Rare Diseases Task Force (RDTF) ins Leben gerufen, welche mit Beschluss der EU-Kommission Nr. 872 vom 30. November 2009 durch den EU-Sachverständigenausschuss für seltene Krankheiten (EUCERD – European Union Committee of Experts on Rare Diseases) ersetzt wurde.

Es wird 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. November 2008 genommen.

Das Landesgesetz Nr. 7 vom 5. März 2001 i.d.g.F. betrifft die „Neuregelung des Landesgesundheitsdienstes“.

Con l'articolo 13 e l'allegato 3 del sopracitato decreto viene definito l'elenco dei dispositivi medici da concedere alle persone affette da malattie rare e regolamentata la loro concessione.

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) ha definito la programmazione nazionale sulle malattie rare, e conferma a livello nazionale alcune delle policy già attuate dall'Area Vasta.

Il Programma di azione comunitaria in materia di sanità pubblica 2008-2013 stabilisce due principali linee di azione che sono rappresentate dallo scambio di informazioni attraverso reti europee già esistenti sulle malattie rare e dallo 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.

Con Decisione della Commissione Europea n. 192 del 25 febbraio 2004 è stato istituito il gruppo di lavoro malattie rare - "Rare Diseases Task Force (RDTF)", che è stato sostituito con Decisione della Commissione Europea n. 872 del 30 novembre 2009 dal Comitato europeo di esperti sulle malattie rare (EUCERD - European Union Committee of Experts on Rare Diseases).

Si prende visione della "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 novembre 2008.

La Legge provinciale n. 7 del 5 marzo 2001 e ss.mm.ii concerne il "Riordinamento del Servizio Sanitario Provinciale".

Laut Artikel 4, Absatz 2, Buchstabe b) des genannten Landesgesetzes Nr. 7 vom 5. März 2001 steht es der Beobachtungsstelle für Gesundheit des Landes Südtirol zu, Untersuchungen zum Erwerb spezifischer Kenntnisse zu aktivieren und zur Überwachung und Überprüfung der gesundheitlichen und hygienischen Situation im Land Kontrollen durchzuführen und regelmäßig die erhobenen Daten auszuwerten.

Mit Beschluss der Landesregierung Nr. 3136 vom 30. August 2004 wurde 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. 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.

In Durchführung des obgenannten Abkommens und nach Abschluss einer technischen Untersuchung zwischen den vier beteiligten Verwaltungen wurde mit Beschluss der Landesregierung Nr. 2439 vom 16. Juli 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 Landesgesundheitssysteme, 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.

In base all'articolo 4, comma 2, lettera b) della citata Legge provinciale n. 7 del 5 marzo 2001 spetta all'Osservatorio per la salute della Provincia di Bolzano il compito di attivare indagini per specifiche esigenze conoscitive ed effettuare controlli ed elaborazioni periodiche sui dati acquisiti per sorvegliare e monitorare la situazione igienico-sanitaria in provincia.

Con deliberazione della Giunta provinciale n. 3136 del 30 agosto 2004 è stato approvato l'Accordo tra la Regione Veneto, il Friuli Venezia Giulia, la Provincia Autonoma di Bolzano e la Provincia Autonoma di Trento per la realizzazione di un'area vasta in tema di malattie rare; in base a questo accordo 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 attuazione di quanto previsto dall'Accordo, ed in seguito ad una istruttoria tecnica tra le quattro Amministrazioni coinvolte, con deliberazione della Giunta provinciale n. 2439 del 16 luglio 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.

Mit obgenanntem Beschluss der Landesregierung wurden in Durchführung des Abkommens zwischen der Regierung, den Regionen und den Autonomen Provinzen Trient und Bozen vom 10. Mai 2007 (Rep. N. 103/CSR), veröffentlicht im Beiblatt des Amtsblattes Nr. 124 vom 30. Mai 2007, das Landeskoordinierungszentrum für den Zugriff zum überregionalen Netzwerk für seltene Krankheiten (CCMR) 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.

Für die Autonome Provinz Bozen wurde als Referenzzentrum für seltene 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 Heilbeheften aufscheinen, die entweder in den wesentlichen Betreuungsstandards (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).

Mit Beschluss der Landesregierung Nr. 1067 vom 31. März 2008 wurde das Landesregister der seltenen Krankheiten eingeführt, welches vom Landeskoordinierungszentrum durch die Beobachtungsstelle für Gesundheit der Autonomen Provinz Bozen verwaltet wird.

Mit Beschluss der Landesregierung Nr. 1902 vom 3. Juni 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.

La sopracitata deliberazione della Giunta Provinciale in attuazione dell'Accordo tra Governo, Regioni e Province Autonome di Trento e Bolzano del 10 maggio 2007 (Rep. N. 103/CSR), pubblicato nel supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n. 124 del 30 maggio 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 ed all'avvio operativo della rete e di supportare l'attività epidemiologica e di elaborazione dati.

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 Livelli Essenziali di Assistenza (LEA), che nelle integrazioni ai LEA provinciali (delibere della Giunta provinciale n. 4471 del 17.12.2007, n. 216 dell' 8.02.2010 e n. 1182 del 13.10.2015).

Con deliberazione della Giunta provinciale n. 1067 del 31 marzo 2008 è stato istituito nella Provincia Autonoma di Bolzano il Registro delle Malattie Rare, che è gestito dal Centro Provinciale di Coordinamento, tramite l'Osservatorio per la Salute della Provincia Autonoma di Bolzano.

Con deliberazione della Giunta Provinciale n. 1902 del 3 giugno 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.

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 Erbringung von diagnostischen Leistungen und/oder hoch spezialisierter Betreuung, in einfacher und transparenter Weise und so nahe wie möglich am Wohnort des Patienten/der Patientin.

Die im Landesregister gesammelten und vom Koordinierungszentrum für seltene Krankheiten analysierten Informationen ermöglichen es, die 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 Abkommen zwischen dem Staat, den Regionen und den Autonomen Provinzen von Trient und Bozen vom 16. Oktober 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.

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 ed il più vicino possibile al suo luogo di vita.

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 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 ottobre 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.

Oben Erwähntes sowie auch die Hinweise des Staat-Regionen-Abkommens über den Nationalplan für seltene Erkrankungen berücksichtigt, ist man mit Beschluss Nr. 1158 vom 6. Oktober 2015 dazu übergegangen, neue Einrichtungen zu bestimmen bzw. auch die bereits mit Beschluss der Landesregierung Nr. 2439 vom 16. Juli 2007 akkreditierten Einrichtungen wieder zu überprüfen.

Mit Inkrafttreten des Dekretes des Präsidenten des Ministerrates vom 12. Januar 2017 war es notwendig, die Akkreditierung der auf Landesebene operativen Einrichtungen für die seltenen Krankheiten sowie die Funktionsweise und die Vernetzung mit dem restlichen Landesgesundheitssystem 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.

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. Juli 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 (Region Veneto, 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.

Tenendo quindi conto di quanto sopradetto e delle indicazioni scaturite dall'Accordo Stato-Regioni sul Piano Nazionale Malattie Rare, si è proceduto con deliberazione n. 1158 del 6 ottobre 2015 all'individuazione di nuovi presidi nonché alla valutazione dell'attività dei presidi già accreditati con la deliberazione della Giunta provinciale n. 2439 del 16 luglio 2007.

Con l'entrata in vigore del decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri del 12 gennaio 2017 si è reso necessario aggiornare nuovamente l'accreditamento dei Presidi attivi in Provincia per le malattie rare e le 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.

I criteri principali 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 deliberazione della Giunta provinciale n. 2439 del 16 luglio 2007.

Gli aspetti tecnici per procedere all'individuazione di tali Centri di Riferimento e quindi alla costituzione della rete di area vasta si sono basati su 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.

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. 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 "Krankenhausentlassungsbogen". Diese Quelle wurde verwendet, um zu ermitteln, ob einige, vorher noch nicht akkreditierten operativen 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, Mindestfallzahl von mehr als 3%.

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 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 avessero avuto negli ultimi tre anni un incremento delle attività nei confronti delle malattie rare, tale da poter aspirare ad essere accreditata. È stato utilizzato lo stesso metodo del 2007, ricostruendo lo stato-paziente comprendente tutti i ricoveri subiti dallo/a stesso/a paziente nel quadriennio 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 Unità Operative 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.

Es wurde berücksichtigt, 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 6. Oktober 2015 bereits akkreditierten operativen Einheiten dieselben Krankheiten feststellen können und gegebenenfalls zusätzliche operative Einheiten zur Feststellung der vom Dekret 12. Januar 2017 vorgesehenen neuen seltenen Krankheiten akkreditiert werden.

Mit Beschluss Nr. 1024 vom 26. November 2019 wurden die operativen Einheiten innerhalb des Netzwerkes für seltene Krankheiten des Großraums Venetien, Autonome Provinz Bozen und Autonome Provinz Trient, welche seltene Krankheiten feststellen können, aktualisiert.

Mit Beschluss des Generaldirektors des Südtiroler Sanitätsbetriebes Nr. 691 vom 20. Dezember 2018 wurde die komplexe Struktur für Rheumatologie (betrieblicher Dienst) in Durchführung des Beschlusses der Landesregierung vom 29.05.2018, Nr. 507 geschaffen.

Zu dieser Struktur gehört nun auch das Ambulatorium für Rheumatologie, welches vorher zu der Abteilung für Innere Medizin des Krankenhauses Bozen gehörte. Dieses Ambulatorium hat sich bis zur Gründung dieser neuen Struktur mit der Diagnose und Behandlung seltener rheumatologischer Krankheiten (Krankheiten, die in die folgenden Gruppen seltener Krankheiten verteilt und im Dekret vom 12. Januar 2017 aufgelistet sind: Erkrankungen des Immunsystems, des Kreislaufsystems, der Atemwege sowie des Bewegungsapparates und des Bindegewebes) befasst, für die die Abteilung für Innere Medizin des Krankenhauses Bozen offiziell das Referenzzentrum ist.

Si è preso atto 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 6 ottobre 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 gennaio 2017.

Con la deliberazione n. 1024 del 26 novembre 2019 sono state aggiornate le 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.

Con deliberazione del direttore generale dell'Azienda Sanitaria dell'Alto Adige n. 691 del 20 dicembre 2018 è stata creata la Struttura complessa di Reumatologia (Servizio Aziendale) in attuazione della deliberazione provinciale n. 507 del 29.05.2018.

Tale Struttura comprende adesso al suo interno anche l'Ambulatorio di Reumatologia, che prima faceva parte del reparto di Medicina Interna dell'Ospedale di Bolzano. Questo ambulatorio si è occupato, fino alla creazione di questa nuova struttura, della diagnosi e della presa in carico delle malattie rare di competenza reumatologica (malattie distribuite nei seguenti gruppi di malattie rare elencate nel decreto del 12 gennaio 2017: malattie del sistema immunitario, del sistema circolatorio, dell'apparato respiratorio, e del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo), per le quali il reparto di Medicina Interna dell'Ospedale di Bolzano figura ufficialmente centro di riferimento.

Mit Schreiben vom 12. Februar 2021 des Direktors der komplexen Struktur für Rheumatologie (betrieblicher Dienst) des Südtiroler Sanitätsbetriebes, wird um Eintragung dieser Struktur in das Verzeichnis der akkreditierten Einrichtungen zur Feststellung der seltenen Krankheiten des Immun-, Kreislauf-, und Atmungssystems sowie des osteomuskulären Gewebes und des Bindegewebes ersucht.

Die Berücksichtigung der Fälle des Ambulatoriums für Rheumatologie des Bozner Krankenhauses, bezüglich der Zertifizierungsaktivität und der Betreuung von Patienten mit seltenen rheumatischen Krankheiten, hatte bereits vorher dazu geführt, dass die Abteilung für Innere Medizin des Bozner Krankenhauses als Referenzzentrum für seltene rheumatische Erkrankungen anerkannt wurde; aus diesem Grund hat der Sanitätsdirektor des Südtiroler Sanitätsbetriebes, mit Schreiben vom 17.03.2021, diese Anfrage gutgeheißen.

Es wird daher als notwendig erachtet, die Liste der Operativen Einheiten laut Anlage A des Beschlusses Nr. 1024 vom 26. November 2019 zu ergänzen, indem die komplexe Struktur für Rheumatologie (betrieblicher Dienst) des Krankenhauses Bozen zur Feststellung der seltenen Krankheiten des Immun-, Kreislauf-, und Atmungssystems sowie des osteomuskulären Gewebes und des Bindegewebes, anerkannt wird.

Die Abteilung für Innere Medizin des Krankenhauses Bozen wird hingegen die seltenen Krankheiten des Kohlenhydratstoffwechsels, der endokrinen Drüsen und des Atmungssystems weiterhin feststellen.

Mit Beschluss der Landesregierung Nr. 216 vom 8. Februar 2010, wurde 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.

Con lettera del 12 febbraio 2021 il Direttore della Struttura Complessa di Reumatologia (Servizio Aziendale) dell'Azienda Sanitaria dell'Alto Adige chiede l'inserimento di questa Struttura nell'elenco dei centri accreditati per l'accertamento delle malattie rare del sistema immunitario, circolatorio, respiratorio e osteomuscolare e del tessuto connettivo.

Considerata la casistica dell'Ambulatorio di Reumatologia dell'Ospedale di Bolzano, relativa dell'attività di certificazione e presa in carico dei pazienti affetti da malattie rare reumatologiche, che aveva già in precedenza portato il reparto di Medicina Interna dell'Ospedale di Bolzano ad essere centro di riferimento per le malattie rare reumatologiche il Direttore Sanitario dell'Azienda Sanitaria dell'Alto Adige con mail del 17.03.2021 avalla questa richiesta.

Si ritiene pertanto opportuno integrare la lista delle Unità Operative di cui all'allegato A della deliberazione n. 1024 del 26 novembre 2019, riconoscendo la Struttura Complessa di Reumatologia (Servizio Aziendale) dell'Ospedale di Bolzano per l'accertamento delle malattie rare del sistema immunitario, circolatorio, respiratorio e osteomuscolare e del tessuto connettivo.

Il Reparto di Medicina Interna dell'Ospedale di Bolzano continuerà invece a diagnosticare le malattie rare del metabolismo e quelle relative alle ghiandole endocrine e all'apparato respiratorio.

Con la deliberazione provinciale n. 216 dell'8 febbraio 2010 è stato approvato l'elenco dei medicinali erogabili con costi a carico del Servizio Sanitario Provinciale per persone affette da malattie rare neurologiche e metaboliche ad interessamento neurologico e da malattie rare metaboliche.

Mit Beschluss der Landesregierung Nr. 1182 vom 13. Oktober 2015, wurde 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.

Artikel 7 des Beschlusses der Landesregierung Nr. 1182 vom 13. Oktober 2015 sieht vor, dass die Genehmigungstätigkeit seitens der Kommission gemäß Punkt 5, desselben Beschlusses, sich auch auf weitere verschriebene Arzneimittel und Behelfe für alle anderen vom Ministerialdekret 279/2001 anerkannten seltenen Krankheiten erstreckt, und für die noch keine ähnlich genehmigten Verzeichnisse der Arzneimittel und Behelfe bestehen.

beschließt

einstimmig in gesetzmäßiger Weise:

1. das Verzeichnis der Überregionalen Referenzzentren des Großraums für seltene Krankheiten, unterteilt nach Pathologiegruppen gemäß Dekret des Präsidenten des Ministerrates vom 12. Januar 2017, laut Anlage A, wesentlicher Bestandteil dieses Beschlusses, zu genehmigen;

2. zur Kenntnis zu nehmen, dass das Verzeichnis der Überregionalen Referenzzentren laut Anlage A unter Einhaltung der Vorschriften des Ministerialdekrets Nr. 279 vom 18. Mai 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. August 2004 und des Abkommens zwischen Staat und Regionen vom 16. Oktober 2014 betreffend „den Nationalen Plan für die seltenen Krankheiten“ aktualisiert worden ist und dass dieses von den Verwaltungen der Region Veneto und der Autonomen Provinzen Trient und Bozen anerkannt wurde;

Con la deliberazione provinciale n. 1182 del 13 ottobre 2015 è stato approvato l'elenco dei medicinali erogabili con costi a carico del Servizio Sanitario Provinciale per persone affette da malattie rare ematologiche, dermatologiche, oftalmologiche e da cistite interstiziale.

L'articolo 7 della deliberazione provinciale n. 1182 del 13 ottobre 2015 prevede che la commissione di cui al punto 5 della stessa delibera estenda la sua attività di autorizzazione anche ad eventuali medicinali e dispositivi medici 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 approvare l'elenco dei Centri Interregionali di Riferimento dell'Area Vasta per le malattie rare per gruppi di patologia di cui al Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri del 12 gennaio 2017, di cui all'Allegato A che fa parte integrante della presente deliberazione;

2. di prendere atto che l'elenco dei Centri Interregionali di Riferimento di cui all'Allegato A è stato aggiornato nel rispetto delle prescrizioni previste dal Decreto Ministeriale n. 279 del 18 maggio 2001 e dal Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri del 12 gennaio 2017, in attuazione dell'Accordo tra la Regione Veneto, la Regione Friuli Venezia Giulia, la Provincia Autonoma di Bolzano e la Provincia Autonoma di Trento in tema di malattie rare di cui alla deliberazione della Giunta provinciale n. 3136 del 30 agosto 2004, e dell'Accordo Stato-Regioni del 16 ottobre 2014 sul Piano Nazionale Malattie rare e che è stato riconosciuto dalle Amministrazioni della Regione Veneto e delle Province Autonome di Trento e Bolzano;

3. den Beschluss Nr. 1024 vom 26. November 2019 „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“ zu widerrufen;

4. die Prämissen vollinhaltlich als wesentlichen und substanzien Bestandteil des vorliegenden Beschlusses zu genehmigen;

5. festzulegen, dass die Bezugszentren für seltene Krankheiten funktionell aus mehreren operativen, zusammenwirkenden Betriebsabteilungen bestehen sollen, welche dem gleichen Sanitätsbetrieb oder den verschiedenen Sanitätsbetrieben innerhalb des interregionalen Netzwerks angehören;

6. festzulegen, 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;

7. klarzustellen, dass die Anlage A zum vorliegenden Beschluss künftigen Änderungen unterliegen kann;

8. eventuelle Aktualisierungen betreffend die Klassifikation der nosologischen Krankheitsbegriffe laut Anlage 7 des Dekretes des Präsidenten des Ministerrates vom 12. Januar 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;

3. di revocare la deliberazione n. 1024 del 26 novembre 2019 “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”;

4. di approvare quanto esposto nelle premesse quale parte integrante e sostanziale della presente deliberazione;

5. di stabilire 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;

6. di approvare che il funzionamento della 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;

7. di precisare che l'Allegato A alla presente deliberazione, potrà essere oggetto di revisioni future;

8. di riconoscere eventuali aggiornamenti, relativi alla classificazione delle entità nosologiche dell'allegato 7 del DPCM 12 gennaio 2017, che il Registro Malattie Rare della Regione 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;

9. festzulegen, dass die Kommission laut Artikel 5 des Beschlusses der Landeregierung Nr. 1182 vom 13. Oktober 2015 ihre Genehmigungstätigkeit auch auf die Verschreibung von Arzneimitteln und Behelfen für sämtliche seltene Krankheiten des Dekretes des Präsidenten des Ministerrates vom 12. Januar 2017 erstreckt, für welche noch keine spezifischen Verzeichnisse der Arzneimittel und Behelfe genehmigt wurden;

10. festzulegen, dass die 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, durch Dekret des Direktors/der Direktorin der Landesabteilung Gesundheit erfolgt;

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

12. diesen Beschluss gemäß Artikel 4 Absatz 1 Buchstabe d) des Regionalgesetzes vom 19. Juni 2009, Nr. 2 im Amtsblatt der Region zu veröffentlichen, da die entsprechende Maßnahme an die Allgemeinheit gerichtet ist.

DER LANDESHAUPTMANN

DER GENERALSEKRETÄR DER L.R.

9. di stabilire che la commissione di cui all'articolo 5 della delibera provinciale n. 1182 del 13 ottobre 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 Gennaio 2017, per le quali non sono stati ancora deliberati specifici elenchi di medicinali e presidi;

10. di stabilire che l'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 avvenga con decreto del Direttore/della Diretrice della Ripartizione provinciale Salute;

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

12. di provvedere alla pubblicazione della presente deliberazione nel Bollettino Ufficiale della Regione, ai sensi dell'articolo 4, comma 1, lettera d) della legge regionale 19 giugno 2009, n. 2, in quanto trattasi di un atto destinato alla generalità dei cittadini.

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**



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



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Erkrankungen der endokrinen Drüsen	ACTH-MANGEL KALLMANN-SYNDROM KONGENITALER ISOLIERTER WACHSTUMSHORMONMANGEL KONGENITALER HYPOGONADOTROPER HYPOGONADISMUS IDIOPATHISCHE VORZEITIGE PUBERTÄT LEPRECHAUNISMUS REFETOFF-SYNDROM KENNY-CAFFEY-SYNDROM IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI KONGENITALE ADRENOGENITALE SYNDROME AUTOIMMUNE POLYENDOKRINOPATHIEN WACHSTUMSHORMONRESISTENZ-SYNDROME MULTIPLE ENDOKRINE NEOPLASIE-SYNDROM PENDRED-SYNDROM	RC0010 RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG162 RF0400	<i>Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Padova</i>	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-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 KALLMANN-SYNDROM KONGENITALER ISOLIERTER WACHSTUMSHORMONMANGEL KONGENITALER HYPOGONADOTROPER HYPOGONADISMUS IDIOPATHISCHE VORZEITIGE PUBERTÄT LEPRECHAUNISMUS REFETOFF-SYNDROM KENNY-CAFFEY-SYNDROM IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI KONGENITALE ADRENOGENITALE SYNDROME AUTOIMMUNE POLYENDOKRINOPATHIEN WACHSTUMSHORMONRESISTENZ-SYNDROME MULTIPLE ENDOKRINE NEOPLASIE-SYNDROM PENDRED-SYNDROM	RC0010 RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG162 RF0400	<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
	ACTH-MANGEL KALLMANN-SYNDROM KONGENITALER ISOLIERTER WACHSTUMSHORMONMANGEL KONGENITALER HYPOGONADOTROPER HYPOGONADISMUS IDIOPATHISCHE VORZEITIGE PUBERTÄT LEPRECHAUNISMUS REFETOFF-SYNDROM KENNY-CAFFEY-SYNDROM IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI KONGENITALE ADRENOGENITALE SYNDROME AUTOIMMUNE POLYENDOKRINOPATHIEN WACHSTUMSHORMONRESISTENZ-SYNDROME MULTIPLE ENDOKRINE NEOPLASIE-SYNDROM PENDRED-SYNDROM	RC0010 RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG162 RF0400	<i>Zentrum für seltene Erkrankungen der endokrinen Drüsen - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Departement für Pädiatrie Innere Medizin
	ACTH-MANGEL KALLMANN-SYNDROM KONGENITALER ISOLIERTER WACHSTUMSHORMONMANGEL KONGENITALER HYPOGONADOTROPER HYPOGONADISMUS IDIOPATHISCHE VORZEITIGE PUBERTÄT LEPRECHAUNISMUS REFETOFF-SYNDROM KENNY-CAFFEY-SYNDROM IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI KONGENITALE ADRENOGENITALE SYNDROME AUTOIMMUNE POLYENDOKRINOPATHIEN WACHSTUMSHORMONRESISTENZ-SYNDROME MULTIPLE ENDOKRINE NEOPLASIE-SYNDROM PENDRED-SYNDROM	RC0010 RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG162 RF0400	<i>Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Medicina Interna Genetica



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	MULTIPLE ENDOKRINE NEOPLASIE-SYNDROM	RCG162			
	PENDRED-SYNDROM	RF0400			
Stoffwechsel-erkrankungen	KONGENITALE AMINOSÄURESTOFFWECHSEL- UND AMINOSÄURETRANSPORTSTÖRUNGEN	RCG040	<i>Centro per le malattie rare del metabolismo - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I) Neurologia (Clinica neurologica) Nefrologia Gastroenterologia Reumatologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Medicina generale (Endocrinologia) Dermatologia Dipartimento salute donna e bambino - Centro per l'ipovisione dell'età evolutiva
	KONGENITALE HARNSTOFFZYKLUS-STOFFWECHSELSTÖRUNGEN UND HEREDITÄRE HYPERAMMONIÄMIE	RCG050			
	KONGENITALE KOHLENHYDRATSTOFFWECHSEL- UND KOHLENHYDRATTRANSPORTSTÖRUNGEN AUSGENOMMEN: DIABETES MELLITUS	RCG060			
	KONGENITALER HYPERINSULINISMUS	RCG061			
	KONGENITALE LIPOPROTEIN-STOFFWECHSELSTÖRUNGEN	RCG070			
	KONGENITALE	RCG071			
	KONGENITALE GALLENSÄURESYNTHESedefekte	RCG072			
	KONGENITALE PHOSPHOLIPID- UND GLYKOSPHINGOLIPIDSYNTHESE-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	<i>Centro per le malattie rare del metabolismo - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatrica (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 Dermatologia
	KONGENITALE HARNSTOFFZYKLUS-STOFFWECHSELSTÖRUNGEN UND HEREDITÄRE HYPERAMMONIÄMIE	RCG050			
	KONGENITALE KOHLENHYDRATSTOFFWECHSEL- UND KOHLENHYDRATTRANSPORTSTÖRUNGEN AUSGENOMMEN: DIABETES MELLITUS	RCG060			
	KONGENITALER HYPERINSULINISMUS	RCG061			
	ANGEBORENE STÖRUNGEN DES LIPOPROTEINSTOFFWECHSELS	RCG070			
	KONGENITALE	RCG071			
	KONGENITALE GALLENSÄURESYNTHESedefekte	RCG072			
	KONGENITALE PHOSPHOLIPID- UND GLYKOSPHINGOLIPIDSYNTHESE-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-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	KONGENITALE AMINOSÄURESTOFFWECHSEL- UND AMINOSÄURETRANSPORTSTÖRUNGEN	RCG040	Zentrum für seltene Erkrankungen des Kohlenhydratstoffwechsels - Bozen	Zentralkrankenhaus Bozen	Departement für Pädiatrie Innere Medizin Gastroenterologie
	KONGENITALE HARNSTOFFZYKLUS-STOFFWECHSELSTÖRUNGEN UND HEREDITÄRE HYPERAMMONIÄMIEN	RCG050			
	KONGENITALE KOLENHYDRATSTOFFWECHSEL- UND KOHLENHYDRATTRANSPORTSTÖRUNGEN AUSGENOMMEN: DIABETES MELLITUS	RCG060			
	KONGENITALER HYPERINSULINISMUS	RCG061			
	ANGEBORENE STÖRUNGEN DES LIPOPROTEINSTOFFWECHSELS	RCG070			
	KONGENITALE	RCG071			
	KONGENITALE GALLENSÄURESYNTHESEDEFEKTE	RCG072			
	KONGENITALE PHOSPHOLIPID- UND GLYKOSPHINGOLIPIDSYNTHESE-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 KOLENHYDRATSTOFFWECHSEL- UND KOHLENHYDRATTRANSPORTSTÖRUNGEN AUSGENOMMEN: DIABETES MELLITUS	RCG060			
	KONGENITALER HYPERINSULINISMUS	RCG061			
	ANGEBORENE STÖRUNGEN DES LIPOPROTEINSTOFFWECHSELS	RCG070			
	KONGENITALE	RCG071			
	KONGENITALE GALLENSÄURESYNTHESEDEFEKTE	RCG072			
	KONGENITALE PHOSPHOLIPID- UND GLYKOSPHINGOLIPIDSYNTHESE-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-kodes	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	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Padova</i>	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
	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 DER NUKLEÄREN DNA	RCG078			
	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			
	KONGENITALE KETOGENESE- UND KETOLYSESTÖRUNGEN	RCG075			
Kongenitale Störungen der mitochondrialen Energieproduktion	KONGENITALE STÖRUNGEN DES PYRUVATSTOFFWECHSELS UND DES TRICARBONSÄUREZYKLUS	RCG076	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatrica (Malattie metaboliche ereditarie) Neuropsichiatria infantile Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoagulat.) Nefrologia (Nefrologia e dialisi) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Oculistica Genetica medica
	KONGENITALE ISOLIERTE STÖRUNGEN EINES KOMPLEXES MITOCHONDRIALER OXIDATIVER PHOSPHORYLIERUNG	RCG077			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DER MITOCHONDRIALEN OXIDATIVEN PHOSPHORYLIERUNG DURCH VERÄNDERUNGEN DER NUKLEÄREN DNA	RCG078			
	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			
	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 Energieproduktion	KONGENITALE STÖRUNGEN DER MITOCHONDRIALEN OXIDATIVEN PHOSPHORYLIERUNG DURCH VERÄNDERUNGEN DER NUKLEÄREN DNA	RCG078	<i>Zentrum für seltene Krankheiten betreffend die kongenitalen Störungen des mitochondrialen Energiesstoffwechsels - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Departement für Pädiatrie
	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-kodes	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	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitochondriale - Trento</i>	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Genetica Pediatrica
	KONGENITALE KETOGENESE- UND KETOLYSESTÖRUNGEN	RCG075			
	KONGENITALE STÖRUNGEN DES PYRUVATSTOFFWECHSELNS 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 ENERGIESTOFFWECHSELNS	RCG083			
	STÖRUNGEN DURCH LIPIDSPEICHERUNG	RCG080	<i>Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I) Neurologia (Clinica neurologica) Nefrologia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Riabilitazione ortopedica Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otochirurgia)
	MUKOPOLYSACCHARIDOSEN	RCG140			
	MUKOLIPIDOSEN	RCG090			
	OLIGOSACCHARIDOSEN	RCG091			
	GANGLIOSIDOSEN	RFG030			
	ZEROIDLIPOFUSZINOSEN	RFG020			
	SONSTIGE LYSOSOMALE SPEICHERKRANKHEITEN	RCG180			
	STÖRUNGEN DURCH LIPIDSPEICHERUNG	RCG080	<i>Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatrica (Malattie metaboliche ereditarie) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemad emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi)
	MUKOPOLYSACCHARIDOSEN	RCG140			
	MUKOLIPIDOSEN	RCG090			
	OLIGOSACCHARIDOSEN	RCG091			
	GANGLIOSIDOSEN	RFG030			
	ZEROIDLIPOFUSZINOSEN	RFG020			
	SONSTIGE LYSOSOMALE SPEICHERKRANKHEITEN	RCG180			
	STÖRUNGEN DURCH LIPIDSPEICHERUNG	RCG080	<i>Zentrum für seltene lysosomale Speicherkrankheiten - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Departement für Pädiatrie
	MUKOPOLYSACCHARIDOSEN	RCG140			
	MUKOLIPIDOSEN	RCG090			
	OLIGOSACCHARIDOSEN	RCG091			
	GANGLIOSIDOSEN	RFG030			
	ZEROIDLIPOFUSZINOSEN	RFG020			
	SONSTIGE LYSOSOMALE SPEICHERKRANKHEITEN	RCG180			
	STÖRUNGEN DURCH LIPIDSPEICHERUNG	RCG080	<i>Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Genetica Nefrologia Neuropsicopatologia Infantile
	MUKOPOLYSACCHARIDOSEN	RCG140			
	MUKOLIPIDOSEN	RCG090			
	OLIGOSACCHARIDOSEN	RCG091			
	GANGLIOSIDOSEN	RFG030			
	ZEROIDLIPOFUSZINOSEN	RFG020			
	SONSTIGE LYSOSOMALE SPEICHERKRANKHEITEN	RCG180			



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Stoffwechsel-erkrankungen Kongenitale Aufnahme- und Transportstörungen von Vitaminen und nicht-Protein Kofaktoren	KONGENITALE BIOTIN-RESPONSIVE STÖRUNGEN	RCG092	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie 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			
	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 EISEN	RCG100	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Padova</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Depart für Pädiatrie (beschränkt auf den genetischen Beratungsdienst)
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON ZINK	RCG101			
	KONGENITALE	RCG102			
	SONSTIGE KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON VITAMINEN UND NICHT-PROTEIN KOFAKTOREN AUSGENOMMEN: FAMILIÄRER VITAMIN E-MANGEL	RCG103			
	KONGENITALE BIOTIN-RESPONSIVE STÖRUNGEN	RCG100			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON EISEN	RCG101			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON ZINK	RCG102			
	KONGENITALE	RCG103			
	SONSTIGE KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON METALLEN	RCG100			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON EISEN	RCG101			
Stoffwechsel-erkrankungen kongenitale Stoffwechsel- und Transportstörungen von Metallen	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON ZINK	RCG102	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Verona</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatrica Genetica
	KONGENITALE	RCG103			
	SONSTIGE KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON METALLEN	RCG100			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON EISEN	RCG101			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON ZINK	RCG102			
Stoffwechsel-erkrankungen kongenitale Stoffwechsel- und Transportstörungen von Metallen	KONGENITALE	RCG103	<i>Zentrums für seltene Krankheiten betreffend kongenitale Stoffwechsel- und Transportstörungen von Metallen - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Gastroenterologie Depart für Pädiatrie (beschränkt auf den genetischen Beratungsdienst)
	SONSTIGE KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON METALLEN	RCG100			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON EISEN	RCG101			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON ZINK	RCG102			
Stoffwechsel-erkrankungen kongenitale Stoffwechsel- und Transportstörungen von Metallen	KONGENITALE	RCG103	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatrica Genetica
	SONSTIGE KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON METALLEN	RCG100			
	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON EISEN	RCG101			
Stoffwechsel-erkrankungen kongenitale Stoffwechsel- und Transportstörungen von Metallen	KONGENITALE STOFFWECHSEL- UND TRANSPORTSTÖRUNGEN VON ZINK	RCG102			
	KONGENITALE	RCG103			



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



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Erkrankungen von Blut und blutbildenden Organen (Anämien)	HEREDITÄRES ANGIOÖDEM	RC0190	<i>Zentrum für seltene Krankheiten des Immunsystems - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie Pneumologie Pneumologie (Betrieblicher Dienst) Komplexe Struktur für Rheumatologie (betrieblicher Dienst) Dermatologie
	DURCH C1-INHIBITOR-MANGEL ERWORBENES ANGIOÖDEM	RC0191			
	KONGENITALER ALPHA-1-ANTITRYPsin-MANGEL	RC0200			
	CHRONISCHE HISTIOZYTOSEN	RCG150			
	PRIMÄRE IMMUNDEFEKTE	RCG160			
	HEREDITÄRE/FAMILIÄRE AUTOINFLAMMATORISCHE SYNDROME	RCG161			
	ANTIPHOSPHOLIPID-SYNDROM (PRIMÄRE FORM)	RC0220			
	SCHNITZLER-SYNDROM	RC0290			
Erkrankungen von Blut und blutbildenden Organen (Anämien)	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Medicina generale (Clinica Medica I) Ematologia (Ematologia e Immunologia clinica) Medicina generale (Coagulopatie)
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN (AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010			
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN (AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010			
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN (AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)	RD0070			
Erkrankungen von Blut und blutbildenden Organen (Anämien)	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080	<i>Centro per le anemie rare- Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Oncematologia Pediatrica Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoaugulat.) Ematologia Medicina trasfusionale (Servizio Trasfusionale e Immunoematologia)
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010			
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN (AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010			
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN (AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010			
Erkrankungen von Blut und blutbildenden Organen (Anämien)	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN (AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)	RD0070	<i>Centro per le anemie rare- Treviso</i>	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatria Ematologia
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010			
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN (AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010			
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN (AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			
Erkrankungen von Blut und blutbildenden Organen (Anämien)	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Rovigo</i>	Az. ULSS 5 Polesana P.O. Rovigo	Pediatria Ematologia
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN (AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010			
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN (AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010			
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN (AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)	RD0070			
Erkrankungen von Blut und blutbildenden Organen (Anämien)	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080	<i>Centro per le anemie rare- Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Medicina Trasfusionale
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010			
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN (AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010			
	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN (AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			
	HEREDITÄRE ANÄMIEN	RDG010			
Erkrankungen von Blut und blutbildenden Organen (Anämien)	ERWORBENE APLASTISCHE ANÄMIEN (AUSGENOMMEN: TRANSITORISCHE MEDULLÄRE APLASTISCHE FORMEN)	RD0070	<i>Zentrum für seltene Anämien - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie Hämatologie
	SHWACHMAN-DIAMOND-SYNDROM	RD0080			



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
<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 Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Oncoematologia Pediatrica Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.) Ematologia Malattie infettive Medicina Trasfusionale Ortopedia e traumatologia Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo)
	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 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)
	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-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Erkrankungen von Blut und blutbildenden Organen (Andere hämatologische Krankheiten)	HÄMOLYTISCH-URÄMISCHES SYNDROM PAROXYSMALE NÄCHTLICHE HÄMOGLOBINURIE HEREDITÄRE THROMBOZYTOPATHIEN CHRONISCHE PRIMÄRE AUTTOIMMUNTHROMBOZYTOPATHIEN HEREDITÄRE THROMBOZYTOPENIEN MYELODYSPLASTISCHE SYNDROME CHRONISCHE GRANULOMATOSE CHEDIAK-HIGASHI-KRANKHEIT KONGENITALE NEUTROPENIEN SYSTEMISCHE MASTOZYTOSIS	RD0010 RD0020 RDG030 RDG031 RDG040 RDG050 RDG050 RDG050 RDG060 RDG051 RDG081	<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica I e Clinica Medica V) Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Medicina generale I
	HÄMOLYTISCH-URÄMISCHES SYNDROM PAROXYSMALE NÄCHTLICHE HÄMOGLOBINURIE HEREDITÄRE THROMBOZYTOPATHIEN CHRONISCHE PRIMÄRE AUTTOIMMUNTHROMBOZYTOPATHIEN HEREDITÄRE THROMBOZYTOPENIEN MYELODYSPLASTISCHE SYNDROME CHRONISCHE GRANULOMATOSE CHEDIAK-HIGASHI-KRANKHEIT KONGENITALE NEUTROPENIEN SYSTEMISCHE MASTOZYTOSIS	RD0010 RD0020 RDG030 RDG031 RDG040 RDG050 RDG050 RDG060 RDG051 RDG081	<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Verona</i>	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)
	HÄMOLYTISCH-URÄMISCHES SYNDROM PAROXYSMALE NÄCHTLICHE HÄMOGLOBINURIE HEREDITÄRE THROMBOZYTOPATHIEN CHRONISCHE PRIMÄRE AUTTOIMMUNTHROMBOZYTOPATHIEN HEREDITÄRE THROMBOZYTOPENIEN MYELODYSPLASTISCHE SYNDROME CHRONISCHE GRANULOMATOSE CHEDIAK-HIGASHI-KRANKHEIT KONGENITALE NEUTROPENIEN SYSTEMISCHE MASTOZYTOSIS	RD0010 RD0020 RDG030 RDG031 RDG040 RDG050 RDG050 RDG060 RDG051 RDG081	<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Vicenza</i>	ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Ematologia
	HÄMOLYTISCH-URÄMISCHES SYNDROM PAROXYSMALE NÄCHTLICHE HÄMOGLOBINURIE HEREDITÄRE THROMBOZYTOPATHIEN CHRONISCHE PRIMÄRE AUTTOIMMUNTHROMBOZYTOPATHIEN HEREDITÄRE THROMBOZYTOPENIEN MYELODYSPLASTISCHE SYNDROME CHRONISCHE GRANULOMATOSE CHEDIAK-HIGASHI-KRANKHEIT KONGENITALE NEUTROPENIEN SYSTEMISCHE MASTOZYTOSIS	RD0010 RD0020 RDG030 RDG031 RDG040 RDG050 RDG050 RDG060 RDG051 RDG081	<i>Centro per le altre malattie rare ematologiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Centro Trasfusionale Nefrologia Reumatologia Genetica Ematologia
	HÄMOLYTISCH-URÄMISCHES SYNDROM PAROXYSMALE NÄCHTLICHE HÄMOGLOBINURIE HEREDITÄRE THROMBOZYTOPATHIEN CHRONISCHE PRIMÄRE AUTTOIMMUNTHROMBOZYTOPATHIEN HEREDITÄRE THROMBOZYTOPENIEN MYELODYSPLASTISCHE SYNDROME CHRONISCHE GRANULOMATOSE CHEDIAK-HIGASHI-KRANKHEIT KONGENITALE NEUTROPENIEN SYSTEMISCHE MASTOZYTOSIS	RD0010 RD0020 RDG030 RDG031 RDG040 RDG050 RDG050 RDG060 RDG051 RDG081	<i>Zentrum für die anderen seltenen Krankheiten - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie Hämatologie



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Seltene neurologische Krankheiten	LEUKODYSTROPHIEN	RFG010	<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Vicenza</i>	ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Neurologia Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale)
	RETT-SYNDROM	RF0040		Az. ULSS 7 Pedemontana	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) (P.O. Bassano) Centro di riabilitazione AISM Rosà
	DENTATORUBRALE-PALLIDOLYSIALE ATROPHIE	RF0050			
	MYOKLONISCHE PROGRESSIVE EPILEPSIE	RF0060			
	DRAVET-SYNDROM	RF0061			
	HEREDITÄRER ESSENTIELLER MYOKLONUS	RF0070			
	LANDAU-KLEEFNER-SYNDROM	RN1520			
	CHOREA HUNTINGTON	RF0080			
	SPINOZEREBELLÄRE KRANKHEITEN	RFG040			
	ISAACS-SYNDROM	RN1490			
	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			



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	LEUKODYSTROPHIEN	RFG010	<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Treviso</i>	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso IRCCS Eugenio Medea Conegliano	Neurologia Recupero e riabilitazione funzionale Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale)
	RETT-SYNDROM	RF0040			IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	DENTATORUBRALE-PALLIDOLYSIALE ATROPHIE	RF0050			
	MYOKLONISCHE PROGRESSIVE EPILEPSIE	RF0060			
	DRAVET-SYNDROM	RF0061			
	HEREDITÄRER ESSENTIELLER MYOKLONUS	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER-SYNDROM	RN1520			
	CHOREA HUNTINGTON	RF0080			
	SPINOZEREBELLARE KRANKHEITEN	RFG040			
	ISAACS-SYNDROM	RN1490			
	MULTISYSTEMATROPHIE	RF0081			
	NEURODEGENERATION MIT EISENSPEICHERUNG	RFG041			
	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 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-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	LEUKODYSTROPHIEN	RFG010	<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Padova</i>	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-SYNDROM	RF0040			
	DENTATORUBRALE-PALLIDOLYSIALE ATROPHIE	RF0050			
	MYOKLONISCHE PROGRESSIVE EPILEPSIE	RF0060			
	DRAVET-SYNDROM	RF0061			
	HEREDITÄRER ESSENTIELLER MYOKLONUS	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER-SYNDROM	RN1520			
	CHOREA HUNTINGTON	RF0080			
	SPINOZEREBELLARE KRANKHEITEN	RFG040			
	ISAACS-SYNDROM	RN1490			
	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			



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	LEUKODYSTROPHIEN	RFG010	<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Verona</i>	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 Psichiatria Neurochirurgia
	RETT-SYNDROM	RF0040			Recupero e riabilitazione e funzionale (Dipartimento riabilitativo)
	DENTATORUBRALE-PALLIDOLYSIALE ATROPHIE	RF0050			Centro di riabilitazione Fondazione Speranza ONLUS (già UILDM)
	MYOKLONISCHE PROGRESSIVE EPILEPSIE	RF0060			Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	DRAVET-SYNDROM	RF0061			
	HEREDITÄRER ESSENTIELLER MYOKLONUS	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER-SYNDROM	RN1520			
	CHOREA HUNTINGTON	RF0080			
	SPINOCEREBELLARE KRANKHEITEN	RFG040			
	ISAACS-SYNDROM	RN1490			
	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			



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	LEUKODYSTROPHIEN	RFG010	<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neuropsichiatria 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			
	SPINOZEREBELLARE KRANKHEITEN	RFG040			
	ISAACS-SYNDROM	RN1490			
	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			



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	LEUKODYSTROPHIEN	RFG010	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			
	SPINOZEREBELLARE KRANKHEITEN	RFG040			
	ISAACS-SYNDROM	RN1490			
	MULTISYSTEMATROPHIE	RF0081			
	NEURODEGENERATION MIT EISENSPEICHERUNG IM GEHIRN	RFG041			
	SCHILDERS-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-kodes	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)
	AMYOTROPE LATERALSKLEROSE	RF0100			Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) (P.O. Bassano)
	PRIMÄRE LATERALSKLEROSE	RF0110			Centro di riabilitazione AISM Rosà
	HEREDITÄRE NEUROPATHIEN	RFG060			
	CHRONISCHE INFLAMMATORISCHE DEMYELINISIERENDE POLYNEUROPATHIE	RF0180			
	MULTIFOKALE MOTORISCHE NEUROPATHIE	RF0181			
	HEREDITÄRE KONGENITALE MYOPATHIEN	RFG070			
	MUSKELDYSTROPHIEN	RFG080			
	MYOTONE DYSTROPHIEN	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO UND IPERKALIEMICHE	RFG100			
Seltene neuromuskuläre Erkrankungen	PRIMÄRE DYSTONIEN	RFG160	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)
	GUILLAIN-BARRÉ-SYNDROM (BESCHRÄNKT AUF CHRONISCHE, SCHWERE UND INVALIDIERENDE FORMEN)	RF0183			IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	KONGENITALE UND DYSIMMUNE MYASTHENE SYNDROME	RFG101			
	SPINALE MUSKELATROPHIEN	RFG050			
	AMYOTROPE LATERALSKLEROSE	RF0100			
	PRIMÄRE LATERALSKLEROSE	RF0110			
	HEREDITÄRE NEUROPATHIEN	RFG060			
	CHRONISCHE INFLAMMATORISCHE DEMYELINISIERENDE POLYNEUROPATHIE	RF0180			
	MULTIFOKALE MOTORISCHE NEUROPATHIE	RF0181			
	HEREDITÄRE KONGENITALE MYOPATHIEN	RFG070			
Seltene neuromuskuläre Erkrankungen	MUSKELDYSTROPHIEN	RFG080	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
	MYOTONE DYSTROPHIEN	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO UND IPERKALIEMICHE	RFG100			
	PRIMÄRE DYSTONIEN	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ-SYNDROM (BESCHRÄNKT AUF CHRONISCHE, SCHWERE UND INVALIDIERENDE FORMEN)	RF0183			Neurologia (Clinica neurologica II) (P.O. Sant'Antonio) Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza
	KONGENITALE UND DYSIMMUNE MYASTHENE SYNDROME	RFG101			Centro di riabilitazione AISM Padova Fondazione Federico Milcovich Padova (già UILDM)



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
SPINALE MUSKELATROPHIEN AMYOTROPIE LATERALSKLEROSE PRIMÄRE LATERALSKLEROSE HEREDITÄRE NEUROPATHIEN CHRONISCHE INFLAMMATORISCHE DEMYELINISIERENDE POLYNEUROPATHIE MULTIFOKALE MOTORISCHE NEUROPATHIE HEREDITÄRE KONGENITALE MYOPATHIEN MUSKELDYSTROPHIEN MYOTONE DYSTROPHIEN PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO UND IPERKALIEMICHE PRIMÄRE DYSTONIEN GUILLAIN-BARRÉ-SYNDROM (BESCHRÄNKT AUF CHRONISCHE, SCHWERE UND INVALIDIERENDE FORMEN) KONGENITALE UND DYSIMMUNE MYASTHENE SYNDROME	RFG050	<i>Centro per le malattie rare neuromuscolari - Verona</i>	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 (già UILDM) Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	RF0100				
	RF0110				
	RFG060				
	RF0180				
	RF0181				
	RFG070				
	RFG080				
	RFG090				
	RFG100				
SPINALE MUSKELATROPHIEN AMYOTROPIE LATERALSKLEROSE PRIMÄRE LATERALSKLEROSE HEREDITÄRE NEUROPATHIEN CHRONISCHE INFLAMMATORISCHE DEMYELINISIERENDE POLYNEUROPATHIE MULTIFOKALE MOTORISCHE NEUROPATHIE HEREDITÄRE KONGENITALE MYOPATHIEN MUSKELDYSTROPHIEN MYOTONE DYSTROPHIEN PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO UND IPERKALIEMICHE PRIMÄRE DYSTONIEN GUILLAIN-BARRÉ-SYNDROM (BESCHRÄNKT AUF CHRONISCHE, SCHWERE UND INVALIDIERENDE FORMEN) KONGENITALE UND DYSIMMUNE MYASTHENE SYNDROME	RFG160	<i>Zentrum für seltene neuromuskuläre Erkrankungen - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie Neurologie	
	RF0183				
	RFG101				
	RFG050				
	RF0100				
	RF0110				
	RFG060				
	RF0180				
	RF0181				
	RFG070				
SPINALE MUSKELATROPHIEN AMYOTROPIE LATERALSKLEROSE PRIMÄRE LATERALSKLEROSE HEREDITÄRE NEUROPATHIEN CHRONISCHE INFLAMMATORISCHE DEMYELINISIERENDE POLYNEUROPATHIE MULTIFOKALE MOTORISCHE NEUROPATHIE HEREDITÄRE KONGENITALE MYOPATHIEN MUSKELDYSTROPHIEN MYOTONE DYSTROPHIEN PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO UND IPERKALIEMICHE PRIMÄRE DYSTONIEN GUILLAIN-BARRÉ-SYNDROM (BESCHRÄNKT AUF CHRONISCHE, SCHWERE UND INVALIDIERENDE FORMEN) KONGENITALE UND DYSIMMUNE MYASTHENE SYNDROME	RFG080	<i>Centro per le malattie rare neuromuscolari - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neurologia Neuropsichiatria Infantile Genetica	
	RFG090				
	RFG100				
	IPERKALIEMICHE				
	RFG160				
	RF0183				
	RFG101				
	RFG050				
	RF0100				
	RF0110				



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



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	EXSUDATIVE FAMILIÄRE RETINOPATHIE	RF0200	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona Az. ULSS 9 Scaligera	Oculistica
	COATS-KRANKHEIT	RF0201			Oculistica (Ospedale Sacro Cuore Don Calabria)
	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 SERPGINOSA	RF0330			
	EXSUDATIVE FAMILIÄRE RETINOPATHIE	RF0200	<i>Zentrum für seltene Krankheiten des Sehapparates</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Departement für Pädiatrie (beschränkt auf den genetischen Beratungsdienst) Augenheilkunde
	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 SERPGINOSA	RF0330			
	EXSUDATIVE FAMILIÄRE RETINOPATHIE	RF0200	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Oculistica
	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 SERPGINOSA	RF0330			



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Krankheiten des Blutkreislaufs	GEMISCHTE KRYOGLOBULINÄMIE BEHÇET-KRANKHEIT RHEUMATISCHE ENDOKARDITIS MIKROSKOPISCHE POLYANGIITIS POLYARTERITIS NODOSA EOSINOPHILE GRANULOMATOSE MIT GOODPASTURE-SYNDROM GRANULOMATOSE MIT POLYANGIITIS RIESENZELLARTERIITIS THROMBOTISCHE MIKROANGIOPATHIEN TAKAYASU-KRANKHEIT HEREDITÄRE HÄMORRHAGISCHE BUDD-CHIARI-SYNDROM REKURRENTE PURPURA SCHÖNLEIN-HENOCH CHRONISCHE PRIMÄRE LYMPHÖDEME	RC0110 RC0210 RG0010 RG0020 RG0030 RG0050 RG0060 RG0070 RG0080 RG0090 RG0100 RG0110 RD0030 RGG020	<i>Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	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 Medicina generale I
	GEMISCHTE KRYOGLOBULINÄMIE BEHÇET-KRANKHEIT RHEUMATISCHE ENDOKARDITIS MIKROSKOPISCHE POLYANGIITIS POLYARTERITIS NODOSA EOSINOPHILE GRANULOMATOSE MIT GOODPASTURE-SYNDROM GRANULOMATOSE MIT POLYANGIITIS RIESENZELLARTERIITIS THROMBOTISCHE MIKROANGIOPATHIEN TAKAYASU-KRANKHEIT HEREDITÄRE HÄMORRHAGISCHE BUDD-CHIARI-SYNDROM REKURRENTE PURPURA SCHÖNLEIN-HENOCH CHRONISCHE PRIMÄRE LYMPHÖDEME	RC0110 RC0210 RG0010 RG0020 RG0030 RG0050 RG0060 RG0070 RG0080 RG0090 RG0100 RG0110 RD0030 RGG020	<i>Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.) Ematologia Reumatologia Dermatologia Oculistica Pneumologia
	GEMISCHTE KRYOGLOBULINÄMIE BEHÇET-KRANKHEIT RHEUMATISCHE ENDOKARDITIS MIKROSKOPISCHE POLYANGIITIS POLYARTERITIS NODOSA EOSINOPHILE GRANULOMATOSE MIT GOODPASTURE-SYNDROM GRANULOMATOSE MIT POLYANGIITIS RIESENZELLARTERIITIS THROMBOTISCHE MIKROANGIOPATHIEN TAKAYASU-KRANKHEIT HEREDITÄRE HÄMORRHAGISCHE BUDD-CHIARI-SYNDROM REKURRENTE PURPURA SCHÖNLEIN-HENOCH CHRONISCHE PRIMÄRE LYMPHÖDEME	RC0110 RC0210 RG0010 RG0020 RG0030 RG0050 RG0060 RG0070 RG0080 RG0090 RG0100 RG0110 RD0030 RGG020	<i>Zentrum für seltene Krankheiten des Kreislaufsystems - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie (beschränkt auf den genetischen Beratungsdienst) Komplexe Struktur für Rheumatologie (betrieblicher Dienst) Hämatologie
	GEMISCHTE KRYOGLOBULINÄMIE BEHÇET-KRANKHEIT RHEUMATISCHE ENDOKARDITIS MIKROSKOPISCHE POLYANGIITIS POLYARTERITIS NODOSA EOSINOPHILE GRANULOMATOSE MIT GOODPASTURE-SYNDROM GRANULOMATOSE MIT POLYANGIITIS RIESENZELLARTERIITIS THROMBOTISCHE MIKROANGIOPATHIEN TAKAYASU-KRANKHEIT HEREDITÄRE HÄMORRHAGISCHE BUDD-CHIARI-SYNDROM REKURRENTE PURPURA SCHÖNLEIN-HENOCH CHRONISCHE PRIMÄRE LYMPHÖDEME	RC0110 RC0210 RG0010 RG0020 RG0030 RG0050 RG0060 RG0070 RG0080 RG0090 RG0100 RG0110 RD0030 RGG020	<i>Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Reumatologia Nefrologia Medicina fisica e riabilitazione
Erkrankungen des Atmungssystem	IDIOPATHISCHE PULMONALE ARTERIELLE HYPERTONIE	RG0120	<i>Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Pneumologia



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	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)	RH0011			Fisiopatologia respiratoria Cardiologia Nefrologia Chirurgia Toracica Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Reumatologia Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica)
	PRIMARE INTERSTITIELLE	RHG010			
	SCHWERE UND INVALIDIERENDE SYNDROME MIT KONGENITALER ZENTRALER HYPOVENTILATION	RHG011			
	IDIOPATHISCHE LUNGEN-HAMOSIDEROSE	RH0020			
	IDIOPATHISCHE PULMONALE	RH0021			
	ALVEOLARPROTEINOSE				
	KONGENITALE PULMONALE	RH0022			
	PRIMARE ZILIENDYSKINESIEN	RNG110			
	IDIOPATHISCHE PULMONALE ARTERIELLE HYPERTONIE	RG0120	<i>Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Pneumologia Medicina Generale e Malattie aterotrombotiche e degenerative Fibrosi cistica (Centro Fibrosi Cistica)
	SARKOIDOSE (FREISTELLUNG IST NACH DEN ERSTEN 12 MONATEN ERNEUT ZU BESTÄTIGEN, NUR BEI PERSISTIERENDEN FORMEN)	RH0011			
	PRIMARE INTERSTITIELLE	RHG010			
	SCHWERE UND INVALIDIERENDE SYNDOME MIT KONGENITALER ZENTRALER HYPOVENTILATION	RHG011			
	IDIOPATHISCHE LUNGEN-HAMOSIDEROSE	RH0020			
	IDIOPATHISCHE PULMONALE	RH0021			
	ALVEOLARPROTEINOSE				
	KONGENITALE PULMONALE	RH0022			
	PRIMARE ZILIENDYSKINESIEN	RNG110			
	IDIOPATHISCHE PULMONALE ARTERIELLE HYPERTONIE	RG0120	<i>Zentrum für die Erkrankungen des Atmungssystem - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie Pneumologie Pneumologie (Betrieblicher Dienst) Innere Medizin Komplexe Struktur für Rheumatologie (betrieblicher Dienst)
	SARKOIDOSE (FREISTELLUNG IST NACH DEN ERSTEN 12 MONATEN ERNEUT ZU BESTÄTIGEN, NUR BEI PERSISTIERENDEN FORMEN)	RH0011			
	PRIMARE INTERSTITIELLE	RHG010			
	SCHWERE UND INVALIDIERENDE SYNDOME MIT KONGENITALER ZENTRALER HYPOVENTILATION	RHG011			
	IDIOPATHISCHE LUNGEN-HAMOSIDEROSE	RH0020			
	IDIOPATHISCHE PULMONALE	RH0021			
	ALVEOLARPROTEINOSE				
	KONGENITALE PULMONALE	RH0022			
	PRIMARE ZILIENDYSKINESIEN	RNG110			
	IDIOPATHISCHE PULMONALE ARTERIELLE HYPERTONIE	RG0120	<i>Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pneumologia Reumatologia Genetica
	SARKOIDOSE (FREISTELLUNG IST NACH DEN ERSTEN 12 MONATEN ERNEUT ZU BESTÄTIGEN, NUR BEI PERSISTIERENDEN FORMEN)	RH0011			
	PRIMARE INTERSTITIELLE	RHG010			
	SCHWERE UND INVALIDIERENDE SYNDOME MIT KONGENITALER ZENTRALER HYPOVENTILATION	RHG011			
	IDIOPATHISCHE LUNGEN-HAMOSIDEROSE	RH0020			
	IDIOPATHISCHE PULMONALE	RH0021			
	ALVEOLARPROTEINOSE				
	KONGENITALE PULMONALE	RH0022			
	PRIMARE ZILIENDYSKINESIEN	RNG110			



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



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



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



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	ERYTHROKERATOLYSIS HIEMALIS	RL0010	<i>Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo- Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Dermatologia (Clinica Dermatologica)
	PEMPHIGUS	RL0030			Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Chirurgia plastica Gastroenterologia Clinica Oculistica Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) Reumatologia
	BULLÖSES PEMPHIGOID	RL0040			Oculistica (P.O. Mestre) Fondazione Banca degli occhi
	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	<i>Az. ULSS 3 Serenissima</i>		
	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	<i>Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo- Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Dermatologia Reumatologia
	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			



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodices	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	TAY-SYNDROM	RN1710			
	ERYTHROKERATOLYSIS HIEMALIS	RL0010	<i>Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo – Trento</i>	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	<i>Zentrum für seltene Krankheiten der Haut und des subkutanen Gewebes – Bozen</i>	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-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	SJÖGREN-LARSSON-SYNDROM	RN1700			
	TAY-SYNDROM	RN1710			
Krankheiten des osteomuskulären Gewebes und des Bindegewebes	DERMATOMYOSITIS	RM0010	<i>Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Padova</i>	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. Otochirurgia) Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Cardiologia Dermatologia (Clinica dermatologica)
	POLYMYOSITIS	RM0020			
	ANTISYNTETASE-SYNDROM	RM0021			
	MISCHKOLLAGENOSE	RM0030			
	EOSINOPHILE FASZITIS	RM0040			
	DIFFUSE FASZITIS	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	<i>Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Dermatologia Reumatologia Cardiologia
	POLYMYOSITIS	RM0020			
	ANTISYNTETASE-SYNDROM	RM0021			
	MISCHKOLLAGENOSE	RM0030			
	EOSINOPHILE FASZITIS	RM0040			
	DIFFUSE FASZITIS	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	<i>Zentrum für seltene Krankheiten des osteomuskulären Gewebes und des Bindegewebes - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie (beschränkt auf den genetischen Beratungsdienst) Komplexe Struktur für Rheumatologie (betrieblicher Dienst) Dermatologie
	POLYMYOSITIS	RM0020			
	ANTISYNTETASE-SYNDROM	RM0021			
	MISCHKOLLAGENOSE	RM0030			
	EOSINOPHILE FASZITIS	RM0040			
	DIFFUSE FASZITIS	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-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	DERMATOMYOSITIS	RM0010	<i>Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Reumatologia Genetica
	POLYMYOSITIS	RM0020			
	ANTISYNTHETASE-SYNDROM	RM0021			
	MISCHKOLLAGENOSE	RM0030			
	EOSINOPHILE FASZIITIS	RM0040			
	DIFFUSE FASZIITIS	RM0050			
	REZIDIVIERENDE POLYCHONDRITIS	RM0060			
	DIFFUSE ZYSTISCHE ANGIOMATOSE DER	RM0070			
	PROGRESSIVE OSSARE HETEROPLASIE	RM0080			
	FIBRODYSPLASIA OSSIFICANS PROGRESSIVA	RM0090			
	MELORHEOSTOSE	RM0100			
	EINSCHLUSSKÖRPER-MYOSITIS	RM0110			
	IDIOPATHISCHE EOSINOPHILE MYOSITIS	RM0111			
	PROGRESSIVE SYSTEMISCHE SKLEROSE	RM0120			
	SAPHO-SYNDROM	RM0121			
Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - angeborene Fehlbildungs-syndrome mit prävalenter Nervensystem-störung	ARNOLD-CHIARI-SYNDROM	RN0010	<i>Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Padova</i>	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. Otochirurgia) Chirurgia generale
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE MIKROZEPHALIE	RN0020			
	ZEREBELLÄRE AGENESIE	RN0030			
	JOUBERT-SYNDROM	RN0040			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE LISSENZEPHALIE	RN0050			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE HOLOPROSENZEPHALIE	RN0060			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE FORM VON CORPUS CALLOSUM AGENESIE/DYSGENESIE	RNG150			
	AASE-SMITH-SYNDROM	RN1340			
	NEUROAKANTHOZYTOSE	RN1570			
	AKROKALLOSAL-SYNDROM	RN1630			
	WALKER-WARBURG-SYNDROM	RN1740			
	SONSTIGE KONGENITALE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MALFORMATIONSSYNDROME MIT PRÄVALENTER NERVENSYSTEMSTÖRUNG	RNG011			
	GERSTMANN-SYNDROM	RQ0010			
	ARNOLD-CHIARI-SYNDROM	RN0010			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE MIKROZEPHALIE	RN0020			
	ZEREBELLÄRE AGENESIE	RN0030			
	JOUBERT-SYNDROM	RN0040	<i>Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neuropsichiatria Infantile Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoagulat.) Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Neurochirurgia pediatrica
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE LISSENZEPHALIE	RN0050			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE HOLOPROSENZEPHALIE	RN0060			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE FORM VON CORPUS CALLOSUM AGENESIE/DYSGENESIE	RNG150			
	AASE-SMITH-SYNDROM	RN1340			
	NEUROAKANTHOZYTOSE	RN1570			
	AKROKALLOSAL-SYNDROM	RN1630			
	WALKER-WARBURG-SYNDROM	RN1740			
	SONSTIGE KONGENITALE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MALFORMATIONSSYNDROME MIT PRÄVALENTER NERVENSYSTEMSTÖRUNG	RNG011			
	GERSTMANN-SYNDROM	RQ0010			
	ARNOLD-CHIARI-SYNDROM	RN0010			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE MIKROZEPHALIE	RN0020			
	ZEREBELLÄRE AGENESIE	RN0030			
	JOUBERT-SYNDROM	RN0040			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE LISSENZEPHALIE	RN0050	<i>Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Treviso</i>	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.Po Treviso	Pediatria Chirurgia pediatrica Neurochirurgia Genetica medica
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE HOLOPROSENZEPHALIE	RN0060			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE FORM VON CORPUS CALLOSUM AGENESIE/DYSGENESIE	RNG150			
	AASE-SMITH-SYNDROM	RN1340			
	NEUROAKANTHOZYTOSE	RN1570			
	AKROKALLOSAL-SYNDROM	RN1630			
	WALKER-WARBURG-SYNDROM	RN1740			
	SONSTIGE KONGENITALE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MALFORMATIONSSYNDROME MIT PRÄVALENTER NERVENSYSTEMSTÖRUNG	RNG011			
	GERSTMANN-SYNDROM	RQ0010			
	ARNOLD-CHIARI-SYNDROM	RN0010			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE MIKROZEPHALIE	RN0020			
	ZEREBELLÄRE AGENESIE	RN0030			
	JOUBERT-SYNDROM	RN0040			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE LISSENZEPHALIE	RN0050			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE HOLOPROSENZEPHALIE	RN0060			
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE FORM VON CORPUS CALLOSUM AGENESIE/DYSGENESIE	RNG150			
	AASE-SMITH-SYNDROM	RN1340			
	NEUROAKANTHOZYTOSE	RN1570			
	AKROKALLOSAL-SYNDROM	RN1630			
	WALKER-WARBURG-SYNDROM	RN1740			
	SONSTIGE KONGENITALE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MALFORMATIONSSYNDROME MIT PRÄVALENTER NERVENSYSTEMSTÖRUNG	RNG011			
	GERSTMANN-SYNDROM	RQ0010			



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



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
<i>Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - angeborene Fehlbildungs-syndrome mit prävalenter Störung des Sehapparates</i>	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOPHTALMIE/MIKROPTHALMIE FOIX-CHAVANY-MARIE-SYNDROM AXENFELD-RIEGER-ANOMALIE AXENFELD-RIEGER-SYNDROM PETERS-ANOMALIE ANIRIDIE KONGENITALES ISOLIERTES ODER SYNDROMISCHES KOLOBOM DES AUGES „MORNING-GLORY“-ANOMALIE PERSISTIERENDE PUPILLENMEMBRAN NORRIE-KRANKHEIT VOGT-KOYANAGI-HARADA-SYNDROM SEPTO-OPTISCHE DYSPLASIE FRASER-SYNDROM WEILL-MARCHESANI-SYNDROM SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT PRÄVALENTER INVOLVIERUNG DES VISUELLEN SYSTEMS	RFG150 RN0070 RN0090 RN1050 RN0100 RN0110 RNG101 RN0130 RN0140 RN1580 RN1720 RN0860 RN1460 RN1750 RNG111	<i>Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	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
				Az. ULSS 6 Euganea	Centro per l'ipovisione dell'età adulta Oculistica (P.O. Sant'Antonio)
				Az.ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Chirurgia maxillo-facciale
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOPHTALMIE/MIKROPTHALMIE FOIX-CHAVANY-MARIE-SYNDROM AXENFELD-RIEGER-ANOMALIE AXENFELD-RIEGER-SYNDROM PETERS-ANOMALIE ANIRIDIE KONGENITALES ISOLIERTES ODER SYNDROMISCHES KOLOBOM DES AUGES „MORNING-GLORY“-ANOMALIE PERSISTIERENDE PUPILLENMEMBRAN NORRIE-KRANKHEIT VOGT-KOYANAGI-HARADA-SYNDROM SEPTO-OPTISCHE DYSPLASIE FRASER-SYNDROM WEILL-MARCHESANI-SYNDROM SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT PRÄVALENTER INVOLVIERUNG DES VISUELLEN SYSTEMS	RFG150 RN0070 RN0090 RN1050 RN0100 RN0110 RNG101 RN0130 RN0140 RN1580 RN1720 RN0860 RN1460 RN1750 RNG111	<i>Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Oculistica
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOPHTALMIE/MIKROPTHALMIE FOIX-CHAVANY-MARIE-SYNDROM AXENFELD-RIEGER-ANOMALIE AXENFELD-RIEGER-SYNDROM PETERS-ANOMALIE ANIRIDIE KONGENITALES ISOLIERTES ODER SYNDROMISCHES KOLOBOM DES AUGES „MORNING-GLORY“-ANOMALIE PERSISTIERENDE PUPILLENMEMBRAN NORRIE-KRANKHEIT VOGT-KOYANAGI-HARADA-SYNDROM SEPTO-OPTISCHE DYSPLASIE FRASER-SYNDROM WEILL-MARCHESANI-SYNDROM SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT PRÄVALENTER INVOLVIERUNG DES VISUELLEN SYSTEMS	RFG150 RN0070 RN0090 RN1050 RN0100 RN0110 RNG101 RN0130 RN0140 RN1580 RN1720 RN0860 RN1460 RN1750 RNG111	<i>Zentrum für seltene angeborene Fehlbildungen mit prävalenter Störung des Sehapparates - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie (beschränkt auf den genetischen Beratungsdienst) Augenheilkunde



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOPHTALMIE/MIKROPTHALMIE FOIX-CHAVANY-MARIE-SYNDROM AXENFELD-RIEGER-ANOMALIE AXENFELD-RIEGER-SYNDROM PETERS-ANOMALIE ANIRIDIE KONGENITALES ISOLIERTES ODER SYNDROMISCHES KOLOBOM DES AUGES „MORNING-GLORY“-ANOMALIE PERSISTIERENDE PUPILLENMEMBRAN NORRIE-KRANKHEIT VOGT-KOYANAGI-HARADA-SYNDROM SEPTO-OPTISCHE DYSPLASIE FRASER-SYNDROM WEILL-MARCHESANI-SYNDROM SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT PRÄVALENTER INVOLVIERUNG DES VISUELLEN SYSTEMS	RFG150 RN0070 RN0090 RN1050 RN0100 RN0110 RNG101 RN0130 RN0140 RN1580 RN1720 RN0860 RN1460 RN1750 RNG111	<i>Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Oculistica Genetica
<i>Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - angeborene Fehlbildungs-syndrome mit prävalenter Gesichts-veränderung</i>	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 - Verona</i>	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)
	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 - Padova</i>	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. Otochirurgia) Oculistica (P.O. Mestre) IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo Fondazione Banca degli occhi



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende 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 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)
	SYNDOME 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 - Vicenza</i>	Az. ULSS 8 Berica Az. ULSS 7 Pedemontana P.O. Bassano	Pediatria Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa)
	SYNDOME 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>Zentrum für seltene angeborene Fehlbildungen mit prävalenter Gesichtsveränderung - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie
	SYNDOME MIT KRANIOSYNOSTOSE NAGER-SYNDROM SONSTIGE KONGENITALE SCHWERE UND INVALIDIERENDE ANOMALIEN DES SCHÄDELS UND/ODER DER GESICHTSKNOCHEN, DER HAUTDECKEN UND SCHLEIMHÄUTE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDOME 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 - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica



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



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	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	<i>Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - 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 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			
	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	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME DES HERZENS UND DER GROSSEN GEFÄSSE	RNG141	<i>Zentrum für seltene angeborene Fehlbildungen Des Herzens, der großen und peripheren Gefässe - Bozen</i>	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			
	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	<i>Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale 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)
	GASTROSCHISIS	RN0320			
	PRUNE BELLY-SYNDROM	RN0321			
	OMPHALOZELE	RN0322			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DER BAUCHWAND	RNG132			
	KLIPPEL-FEIL-SYNDROM	RN0310			
	GASTROSCHISIS	RN0320			
	PRUNE BELLY-SYNDROM	RN0321			
	OMPHALOZELE	RN0322			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DER BAUCHWAND	RNG132			
Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - isolierte und syndromische angeborene Fehlbildungen der Bauchwand	KLIPPEL-FEIL-SYNDROM	RN0310	<i>Zentrum für isolierte und syndromische angeborene seltene Fehlbildungen der Bauchwand - Bozen</i>	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			
	GASTROSCHISIS	RN0320			
	PRUNE BELLY-SYNDROM	RN0321			
	OMPHALOZELE	RN0322			
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DER BAUCHWAND	RNG132			



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
<i>Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - isolierte und syndromische angeborene Missbildungen des Verdauungs-apparates</i>	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOREKTALE FEHLBILDUNG HIRSCHSPRUNG-KRANKHEIT GOLDBERG-SHPRINTZEN-MEGAKOLON-SYNDROM GALLENGANGATRESIE CAROLI-KRANKHEIT POLYZYSTISCHE LEBERKRANKHEIT KONGENITALE STÖRUNGEN DES GASTROINTESTINALTRAKTES: AGENESIE, ATRESIEN, FISTELN UND DUPLIKATIONEN SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MISSBILDUNGEN DES VERDAUUNGSAPPARATES	RN0190 RN0200 RN0201 RN0210 RN0220 RN0230 RNG251 RNG252	<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)
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOREKTALE FEHLBILDUNG HIRSCHSPRUNG-KRANKHEIT GOLDBERG-SHPRINTZEN-MEGAKOLON-SYNDROM GALLENGANGATRESIE CAROLI-KRANKHEIT POLYZYSTISCHE LEBERKRANKHEIT KONGENITALE STÖRUNGEN DES GASTROINTESTINALTRAKTES: AGENESIE, ATRESIEN, FISTELN UND DUPLIKATIONEN SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MISSBILDUNGEN DES VERDAUUNGSAPPARATES	RN0190 RN0200 RN0201 RN0210 RN0220 RN0230 RNG251 RNG252	<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)
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOREKTALE FEHLBILDUNG HIRSCHSPRUNG-KRANKHEIT GOLDBERG-SHPRINTZEN-MEGAKOLON-SYNDROM GALLENGANGATRESIE CAROLI-KRANKHEIT POLYZYSTISCHE LEBERKRANKHEIT KONGENITALE STÖRUNGEN DES GASTROINTESTINALTRAKTES: AGENESIE, ATRESIEN, FISTELN UND DUPLIKATIONEN SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MISSBILDUNGEN DES VERDAUUNGSAPPARATES	RN0190 RN0200 RN0201 RN0210 RN0220 RN0230 RNG251 RNG252	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Treviso</i>	ULSS 2 Marca Trevigiana	Pediatria (P.O. Treviso) Chirurgia pediatrica (P.O. Treviso) Genetica medica (P.O. Treviso)
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOREKTALE FEHLBILDUNG HIRSCHSPRUNG-KRANKHEIT GOLDBERG-SHPRINTZEN-MEGAKOLON-SYNDROM GALLENGANGATRESIE CAROLI-KRANKHEIT POLYZYSTISCHE LEBERKRANKHEIT KONGENITALE STÖRUNGEN DES GASTROINTESTINALTRAKTES: AGENESIE, ATRESIEN, FISTELN UND DUPLIKATIONEN SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MISSBILDUNGEN DES VERDAUUNGSAPPARATES	RN0190 RN0200 RN0201 RN0210 RN0220 RN0230 RNG251 RNG252	<i>Zentrum für isolierte und syndromische angeborene seltene Missbildungen des Verdauungsapparates - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie Gastroenterologie
	ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE ANOREKTALE FEHLBILDUNG HIRSCHSPRUNG-KRANKHEIT GOLDBERG-SHPRINTZEN-MEGAKOLON-SYNDROM GALLENGANGATRESIE CAROLI-KRANKHEIT POLYZYSTISCHE LEBERKRANKHEIT KONGENITALE STÖRUNGEN DES GASTROINTESTINALTRAKTES: AGENESIE, ATRESIEN, FISTELN UND DUPLIKATIONEN SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE MISSBILDUNGEN DES VERDAUUNGSAPPARATES	RN0190 RN0200 RN0201 RN0210 RN0220 RN0230 RNG251 RNG252	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Chirurgia pediatrica Genetica



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - isolierte und syndromische angeborene Fehlbildungen des Urogenitaltraktes	MARKSCHWAMMNIERE	RNG0250	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Belluno</i>	Az. ULSS 1 Dolomiti P.O. Belluno	Urologia
	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	RNG0250			
	GENETISCHE ZYSTISCHE NIERENKRANKHEIT	RNG261			
	BLASENEKSTROPHIE	RN1810			
	STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG262			
Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - isolierte und syndromische angeborene Fehlbildungen des Urogenitaltraktes	SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP	RNG263	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Nefrologia 2 Urologia Medicina generale (Endocrinologia e Clinica medica III) Genetica medica
	SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DES UROGENITALTRAKTES	RNG264			
	MARKSCHWAMMNIERE	RNG0250			
	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	RNG0250			
	GENETISCHE ZYSTISCHE NIERENKRANKHEIT	RNG261			
Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - isolierte und syndromische angeborene Fehlbildungen des Urogenitaltraktes	BLASENEKSTROPHIE	RN1810	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Nefrologia (Nefrologia e dialisi)
	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	RNG0250			
	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			
Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - isolierte und syndromische angeborene Fehlbildungen des Urogenitaltraktes	MARKSCHWAMMNIERE	RNG0250	<i>Zentrum für isolierte und syndromische angeborene seltene Fehlbildungen des Urogenitaltraktes - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	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 ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DES UROGENITALTRAKTES	RNG264			



<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-kodes	Akkreditiertes Zentrum	Teilnehmende Betriebe/ Institute	Zusammengehörende Departments/ operative Einheiten/ Dienste
	MARKSCHWAMMNIERE GENETISCHE ZYSTISCHE NIERENKRANKHEIT BLASENEKSTROPHIE STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP SONSTIGE SCHWERE UND INVALIDIERENDE STÖRUNGEN DER SEXUALENTWICKLUNG MIT GENITALANOMALIEN UND/ODER DISKORDANZ ZWISCHEN KARYOTYP UND DER GONADENENTWICKLUNG UND/ODER PHÄNOTYP SONSTIGE ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGEN DES UROGENITALTRAKTES	RNG0250 RNG261 RN1810 RNG262 RNG263 RNG264	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Chirurgia pediatrica Genetica
<i>Angeborene Fehlbildungen, Chromosomopathien und genetische Syndrome - genetische Skeletterkrankungen</i>	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT DYSOSTOSEN ALS HAUPTMERKMALE KAUDALES REGRESSIONSSYNDROM KONGENITALE CHONDRODYSPLASIEN KONGENITALE ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE OSTEODYSTROPHIEN MAFFUCCI-SYNDROM KONGENITALE SPONDYLOEPIPHYSÄRE DYSPLASIE DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN-SYNDROM (DMC) JARCHO-LEVIN-SYNDROM	RNG271 RN0300 RNG050 RNG060 RN0960 RN1450 RN0370 RN0410	<i>Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso Az. ULSS 7 Pedemontana P.O. Bassano	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica medica I e Clinica medica V) Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Ortopedia e traumatologia Odontoatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otochirurgia) Genetica medica Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento di medicina riabilitativa)
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT DYSOSTOSEN ALS HAUPTMERKMALE KAUDALES REGRESSIONSSYNDROM KONGENITALE CHONDRODYSPLASIEN KONGENITALE ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE OSTEODYSTROPHIEN MAFFUCCI-SYNDROM KONGENITALE SPONDYLOEPIPHYSÄRE DYSPLASIE DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN-SYNDROM (DMC) JARCHO-LEVIN-SYNDROM	RNG271 RN0300 RNG050 RNG060 RN0960 RN1450 RN0370 RN0410	<i>Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia pediatrica Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Ortopedia e traumatologia
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT DYSOSTOSEN ALS HAUPTMERKMALE KAUDALES REGRESSIONSSYNDROM KONGENITALE CHONDRODYSPLASIEN KONGENITALE ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE OSTEODYSTROPHIEN MAFFUCCI-SYNDROM KONGENITALE SPONDYLOEPIPHYSÄRE DYSPLASIE DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN-SYNDROM (DMC) JARCHO-LEVIN-SYNDROM	RNG271 RN0300 RNG050 RNG060 RN0960 RN1450 RN0370 RN0410	<i>Zentrum für seltene genetische Skeletterkrankungen - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie
	ANGEBORENE SCHWERE UND INVALIDIERENDE FEHLBILDUNGSSYNDROME MIT DYSOSTOSEN ALS HAUPTMERKMALE KAUDALES REGRESSIONSSYNDROM KONGENITALE CHONDRODYSPLASIEN KONGENITALE ISOLIERTE ODER SYNDROMISCHE OSTEODYSTROPHIEN MAFFUCCI-SYNDROM KONGENITALE SPONDYLOEPIPHYSÄRE DYSPLASIE DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN-SYNDROM (DMC) JARCHO-LEVIN-SYNDROM	RNG271 RN0300 RNG050 RNG060 RN0960 RN1450 RN0370 RN0410	<i>Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica



Gruppe des Dekretes	Krankheiten	Befreiungs-kodes	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	RNG080	<i>Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - 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 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) Otorinolaringoita (O.R.L. Otochirurgia)
	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 BEKANNTES SYNDROME)	RNG100			
	ALAGILLE-SYNDROM	RN1350			Oncologia (Area di oncologia clinica e sperimentale)
	ALSTRÖM-SYNDROM	RN1370			Chirurgia generale (Area di chirurgia oncologica)
	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			
	ZERE BRO-KOSTO-MANDIBULARES SYNDROM	RN0450			
	ZERE BRO-OKULO-FAZIO-SKELETTALES SYNDROM	RN1640			
	CHARGE-SYNDROM	RN0850			
	KABUKI-SYNDROM	RN0940			
	MEGALOKORNEA-INTELLIGENZMINDERUNG-SYNDROM	RN1830			
	NAGEL-PATELLA-SYNDROM	RN1190			
	OKULO-ZERE BRO-KUTANES SYNDROM	RN1160			
	PROGEROID SYNDROME	RNG094			
	TRICO-RHINO-PHALANGEALES SYNDROM	RN1180			
	SMITH-MAGENIS-SYNDROM	RN1210			
	TOWNES-BROCKS-SYNDROM	RN1240			
	WAARDENBURG-SYNDROME	RNG095			
	WILDER VANCK-SYNDROM	RN1260			
	WINCHESTER-SYNDROM	RN1280			
			Istituto Oncologico Veneto IRCCS	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-kodes	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) Chirurgia pediatrica Neurologia (Neurologia B) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.) Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria
	SYNDROME DURCH UMBALAZIERTE STRUKTURELLE CHROMOSOMISCHE UND GENOMISCHEN STÖRUNGEN	RNG090			Neurochirurgia Pediatrica Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Dermatologia
	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 BEKANNTES SYNDROME)	RNG100	Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale		Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo)
	ALAGILLE-SYNDROM	RN1350			Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	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			
	ZERE BRO-KOSTO-MANDIBULARES SYNDROM	RN0450			
	ZERE BRO-OKULO-FAZIO-SKELETTALES SYNDROM	RN1640			
	CHARGE-SYNDROM	RN0850			
	KABUKI-SYNDROM	RN0940			
	MEGALOKORNEA-INTELLIGENZMINDERUNG-SYNDROM	RN1830			
	NAGEL-PATELLA-SYNDROM	RN1190			
	OKULO-ZERE BRO-KUTANES SYNDROM	RN1160			
	PROGEROID SYNDROME	RNG094			
	TRICO-RHINO-PHALANGEALES SYNDROM	RN1180			
	SMITH-MAGENIS-SYNDROM	RN1210			
	TOWNES-BROCKS-SYNDROM	RN1240			
	WAARDENBURG-SYNDROME	RNG095			
	WILDER VANCK-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-kodes	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 - Treviso</i>	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatria Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Medicina generale (Medicina Generale 1 e Medicina Generale 2) Otorinolaringoiatria (Audiologia e Foniatria) Neurologia Neurochirurgia Recupero e riabilitazione funzionale Genetica Medica
	SYNDROME DURCH UMBALAZIERTE STRUKTURELLE CHROMOSOMISCHE UND GENOMISCHEN STÖRUNGEN	RNG090			IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	FRAGILES X-SYNDROM	RNG1330			
	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 BEKANNTES 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			
	ZERE BRO-KOSTO-MANDIBULARES SYNDROM	RN0450			
	ZERE BRO-OKULO-FAZIO-SKELETTALES SYNDROM	RN1640			
	CHARGE-SYNDROM	RN0850			
	KABUKI-SYNDROM	RN0940			
	MEGALOKORNEA-INTELLIGENZMINDERUNG-SYNDROM	RN1830			
	NAGEL-PATELLA-SYNDROM	RN1190			
	OKULO-ZERE BRO-KUTANES SYNDROM	RN1160			
	PROGEROID SYNDROME	RNG094			
	TRICO-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-kodes	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 - Vicenza</i>	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatria Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Neurologia
	SYNDROME DURCH UMBALAZIERTE STRUKTURELLE CHROMOSOMISCHE UND GENOMISCHEN STÖRUNGEN	RNG090			Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa)
	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 BEKANNTES SYNDROME)	RNG100			
	ALAGILLE-SYNDROM	RN1350			
	ALSTROM-SYNDROM	RN1370			
	MULTIPLE HAMARTOME	RNG200			
	ANGELMAN-SYNDROM	RN1300			
	VACTERL/VATER-ASSOZIATION	RN1250			
	BARDET-BIEDL-SYNDROM	RN1380			
	BLOOM-SYNDROM	RN0830			
	BÖRIESON-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-OOTO-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			
	PROGEROID SYNDROME	RNG094			
	TRICO-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-kodes	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 (BESCHRANKT AUF BEKANNTES 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			
	BÖRIESON-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-OOTO-RENALES SYNDROM	RN1140			
	CAYLER KARDIOFAZIALES SYNDROM	RN1770			
	ZERE BRO-KOSTO-MANDIBULÄRES SYNDROM	RN0450			
	ZERE BRO-OKULO-FAZIO-SKELETTALES SYNDROM	RN1640			
	CHARGE-SYNDROM	RN0850			
	KABUKI-SYNDROM	RN0940			
	MEGALOKORNEA-INTELLIGENZMINDERUNG-SYNDROM	RN1830			
	NAGEL-PATELLA-SYNDROM	RN1190			
	OKULO-ZERE BRO-KUTANES SYNDROM	RN1160			
	PROGEROID SYNDROME	RNG094			
	TRICO-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-kodes	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 Pedriatria
	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 BEKANNTES SYNDROME)	RNG100			
	ALAGILLE-SYNDROM	RN1350			
	ALSTROM-SYNDROM	RN1370			
	MULTIPLE HAMARTOME	RNG200			
	ANGELMAN-SYNDROM	RN1300			
	VACTERL/VATER-ASSOZIATION	RN1250			
	BARDET-BIEDL-SYNDROM	RN1380			
	BLOOM-SYNDROM	RN0830			
	BÖRIESON-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			
	ZERE BRO-KOSTO-MANDIBULÄRES SYNDROM	RN0450			
	ZERE BRO-OKULO-FAZIO-SKELETTALES SYNDROM	RN1640			
	CHARGE-SYNDROM	RN0850			
	KABUKI-SYNDROM	RN0940			
	MEGALOKORNEA-INTELLIGENZMINDERUNG-SYNDROM	RN1830			
	NAGEL-PATELLA-SYNDROM	RN1190			
	OKULO-ZERE BRO-KUTANES SYNDROM	RN1160			
	PROGEROID SYNDROME	RNG094			
	TRICO-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
<i>Einige krankhafte Bedingungen mit perinatalem Ursprung</i>	RÖTELNEMBRYOFETOPATHIE	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			
	KONGENITALE LEBERFIBROSE	RP0070			
	HYPHENYLALANIN-EMBRYOPATHIE	RP0080			
	RÖTELNEMBRYOFETOPATHIE	RP0010			
	FETALES VALPROINSÄURE-SYNDROM	RP0020	<i>Centro per le condizioni morbose di origine perinatale rare - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)
	HYDANTOIN-EMBRYOPATHIE	RP0030			
	FETALES ALKOHOLSYNDROM	RP0040			
	KERNIKTERUS	RP0060			
	KONGENITALE LEBERFIBROSE	RP0070			
	HYPHENYLALANIN-EMBRYOPATHIE	RP0080			
	RÖTELNEMBRYOFETOPATHIE	RP0010			
	FETALES VALPROINSÄURE-SYNDROM	RP0020			
	HYDANTOIN-EMBRYOPATHIE	RP0030	<i>Zentrum für krankhafte Bedingungen mit seltenem, perinatalem Ursprung - Bozen</i>	Zentralkrankenhaus Bozen	Department für Pädiatrie
	FETALES ALKOHOLSYNDROM	RP0040			
	KERNIKTERUS	RP0060			
	KONGENITALE LEBERFIBROSE	RP0070			
	HYPHENYLALANIN-EMBRYOPATHIE	RP0080			
	RÖTELNEMBRYOFETOPATHIE	RP0010			
	FETALES VALPROINSÄURE-SYNDROM	RP0020			
	HYDANTOIN-EMBRYOPATHIE	RP0030			
	FETALES ALKOHOLSYNDROM	RP0040	<i>Centro per le condizioni morbose di origine perinatale rare - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	KERNIKTERUS	RP0060			
	KONGENITALE LEBERFIBROSE	RP0070			
	HYPHENYLALANIN-EMBRYOPATHIE	RP0080			



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



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie delle ghiandole endocrine	DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI KENNY-CAFFEY, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI	RC0010 RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG162 RF0400	<i>Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Padova</i>	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	<i>Centro per la sindrome di Kallmann</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Andrologia e Medicina della riproduzione umana (Servizio per la patologia della riproduzione umana)
	DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI KENNY-CAFFEY, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI	RC0010 RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG162 RF0400	<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
	DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI KENNY-CAFFEY, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI	RC0010 RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG162 RF0400	<i>Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Medicina Interna
	DEFICIENZA DI ACTH KALLMANN, SINDROME DI DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA LEPRECAUNISMO REFETOFF, SINDROME DI KENNY-CAFFEY, SINDROME DI IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI SINDROMI ADRENOCRINOPATIE AUTOIMMUNI SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE PENDRED, SINDROME DI	RC0010 RC0020 RC0021 RC0022 RC0040 RC0050 RC0280 RC0300 RCG010 RCG020 RCG030 RCG031 RCG162 RF0400	<i>Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Medicina Interna Genetica



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie del metabolismo	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	RCG040	<i>Centro per le malattie rare del metabolismo - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova Azienda ULSS 6 Euganea	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I) Neurologia (Clinica neurologica) Nefrologia Gastroenterologia Reumatologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Medicina generale (Endocrinologia) Dermatologia Dipartimento salute donna e bambino - Centro per l'ipovisione dell'età evolutiva
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE	RCG050			Oculistica (P.O. Sant'Antonio)
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	RCG060			Centro per l'ipovisione dell'età adulta
	IPERINSULINISMICI 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	<i>Centro per le malattie rare del metabolismo - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatrica (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 Dermatologia
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE	RCG050			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	RCG060			
	IPERINSULINISMICI CONGENITI	RCG061			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	RCG070			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	RCG071			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI	RCG072			
	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	RCG073			
	LIPODISTROFIA TOTALE	RC0080			
	DERCUM MALATTIA DI	RC0090			
	MALATTIE PEROSSISOMIALI	RCG084			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	RCG110			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	RCG085			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE	RCG120			
	IPOFOSFATASIA	RC0160			
	CALCINOSI TUMORALE	RC0230			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	RCG040	<i>Centro per le malattie rare del metabolismo - Bolzano</i>	Ospedale centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Medicina Interna Gastroenterologia
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE	RCG050			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	RCG060			
	IPERINSULINISMII 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	<i>Centro per le malattie rare del metabolismo - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE	RCG050			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	RCG060			
	IPERINSULINISMII 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	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Padova</i>	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	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatrica (Malattie metaboliche ereditarie) Neuropsichiatria infantile Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoaugulat.) 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	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	RCG076			
	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	RCG077			
	DEFICIT CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	RCG078			
	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	RCG081			
	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	RCG082			
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG083			



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	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale - Trento</i>	Ospedale di Trento - Presidio S. Chiara	Genetica Pediatria
	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	RCG075			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	RCG076			
	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	RCG077			
	DEFICIT CONGENITO 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	<i>Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I) Neurologia (Clinica neurologica) Nefrologia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Riabilitazione ortopedica Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otochirurgia)
	MUCOPOLISACCARIDOSI	RCG140			
	MUCOLIPIDOSI	RCG090			
	OLIGOSACCARIDOSI	RCG091			
	GANGLIOSIDOSI	RFG030			
	CEROIDOLIPOFUSCINOSI	RFG020			
	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG180			
	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	RCG080	<i>Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Verona</i>	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.) 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	<i>Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Bolzano</i>	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	<i>Centro per le malattie rare da accumulo lisosomiale - Trento</i>	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	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie 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 COFACTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	RCG095			
	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092			
	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 COFACTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	RCG095			
	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	RCG093			
Malattie del metabolismo- difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	RCG100	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Malattie metaboliche ed ereditarie 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			
	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			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG101			
Malattie del metabolismo- difetti	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG102	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Gastroenterologia Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFACTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	RCG095			
	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	RCG092			
	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 COFACTORI NON PROTEICI ESCLUSO: DEFICIENZA FAMILIARE DI VITAMINA E	RCG095			
Malattie del metabolismo- difetti	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	RCG100	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Trento</i>	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			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	RCG100			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG101			
Malattie del metabolismo- difetti	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG102	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Bolzano</i>	Ospedale centrale di Bolzano	Gastroenterologia Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)
	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG103			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	RCG100			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	RCG101			
	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	RCG102			
Malattie del metabolismo- difetti	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	RCG103	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di metalli - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Genetica
	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190			
				Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica)



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
<i>congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine</i>	AMIOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI	RCG130	<i>Centro per le malattie rare da difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine - Padova</i>	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Gastroenterologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Clinica Neurologica Nefrologia
	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	RC0180			Medicina generale 1
	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190			Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neuropsichiatria infantile
	AMIOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI	RCG130			Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie)
	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	RC0180			Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoagulat.) Dermatologia Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Neurologia (Neurologia A e neurologia B)
	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190			Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica)
	AMIOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI	RCG130			
	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	RC0180			
	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	RCG190			Pediatria Genetica
	AMIOIDOSI PRIMARIE E FAMILIARI	RCG130			
	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	RC0180			
<i>Malattie del sistema immunitario</i>	ANGIOEDEMA EREDITARIO	RC0190	<i>Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) Reumatologia Medicina generale (Clinica Medica I) Oculistica (Clinica Oculistica) Gastroenterologia Dermatologia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia
	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1	RC0191			Dermatologia Medicina generale I
	INIBITORE				
	CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA	RC0200			
	ISTIOCITOSI CRONICHE	RCG150			
	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	RCG160			
	SINDROMI AUTOINFAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	RCG161			
	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	RC0220			
	SCHNITZLER, SINDROME DI	RC0290			
<i>Malattie del sistema immunitario</i>	ANGIOEDEMA EREDITARIO	RC0190	<i>Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.) Immunologia (Immunologia clinica) Dermatologia Gastroenterologia Pneumologia Oculistica
	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1	RC0191			
	INIBITORE				
	CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA	RC0200			
	ISTIOCITOSI CRONICHE	RCG150			
	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	RCG160			
	SINDROMI AUTOINFAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	RCG161			
	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	RC0220			
	SCHNITZLER, SINDROME DI	RC0290			
<i>Malattie del sistema immunitario</i>	ANGIOEDEMA EREDITARIO	RC0190	<i>Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Pneumologia Reumatologia Dermatologia Genetica
	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1	RC0191			
	INIBITORE				
	CARENZA CONGENITA DI ALFA1 ANTITRIPSINA	RC0200			
	ISTIOCITOSI CRONICHE	RCG150			
	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	RCG160			
	SINDROMI AUTOINFAMMATORIE 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
Malattie del sangue e degli organi ematopoietici (Anemie)	ANGIOEDEMA EREDITARIO	RC0190	<i>Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Pneumologia Pneumologia (Servizio Aziendale) Struttura Complessa di Reumatologia (Servizio Aziendale) Dermatologia
	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	RC0191			
	CARENZA CONGENITA DI ALFA1 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	<i>Centro per le anemie rare- Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Medicina generale (Clinica Medica I) Ematologia (Ematologia e Immunologia clinica) Medicina generale (Coagulopatie)
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080			
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010			
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070	<i>Centro per le anemie rare- Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Oncoematologia Pediatrica Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoaugulat.) Ematologia Medicina trasfusionale (Servizio Trasfusionale e Immunoematologia)
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080			
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010			
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080	<i>Centro per le anemie rare- Vicenza</i>	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatria Ematologia
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010			
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080			
Malattie del sangue e degli organi ematopoietici (Anemie)	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Treviso</i>	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatria Ematologia
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080			
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Rovigo</i>	Az. ULSS 5 Polesana P.O. Rovigo	Medicina Trasfusionale
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080			
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Ematologia Centro Trasfusionale Reumatologia Genetica
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080			
	ANEMIE EREDITARIE	RDG010	<i>Centro per le anemie rare- Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Ematologia
	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE (ESCLUSO: FORME MIDOLLARI APLASTICHE TRANSITORIE)	RD0070			
	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	RD0080			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
<i>Malattie del sangue e degli organi ematopoietici (Difetti ereditari della coagulazione)</i>	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	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
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona Az. ULSS 9 Scaligera Ospedale Polo Riabilitativo Provinciale	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Oncoematologia Pediatrica Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.) Ematologia Malattie infettive Medicina Trasfusionale Ortopedia e traumatologia Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo)
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Vicenza</i>	ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pedriatria Ematologia Malattie infettive Ortopedia e traumatologia Medicina trasfusionale Chirurgia maxillo-facciale Recupero e riabilitazione funzionale
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Treviso</i>	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	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pedriatria Centro Trasfusionale Reumatologia Genetica Ematologia
	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	RDG020	<i>Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pedriatria Ematologia



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



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie rare neurologiche	LEUCODISTROFIE	RFG010	<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Vicenza</i>	ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Neurologia Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale)
	RETT, SINDROME DI	RF0040			
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050			
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060			
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070			
	LANDAU-KLEEFNER, SINDROME DI	RN1520	Az. ULSS 7 Pedemontana		Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) (P.O. Bassano)
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080			Centro di riabilitazione AISM Rosà
	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			



<i>Gruppo del Decreto</i>	<i>Malattie</i>	<i>Codici esenzione</i>	<i>Centro Accreditato</i>	<i>Aziende/Istituti partecipanti</i>	<i>Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti</i>
	LEUCODISTROFIE	RFG010	<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Treviso</i>	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso IRCCS Eugenio Medea Conegliano	Neurologia Recupero e riabilitazione funzionale Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale)
	RETT, SINDROME DI	RF0040			
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050			
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060			
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520			
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080			
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	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 - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova Az. ULSS 6 Euganea IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo	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			Neurologia (Clinica neurologica II) (P.O. Sant'Antonio) Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050			Centro di riabilitazione AISM Padova
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060			Fondazione Federico Milcovich Padova (già UILDM)
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070			
	LANDAU-KLEEFNER, 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			



<i>Gruppo del Decreto</i>	<i>Malattie</i>	<i>Codici esenzione</i>	<i>Centro Accreditato</i>	<i>Aziende/Istituti partecipanti</i>	<i>Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti</i>
	LEUCODISTROFIE	RFG010	<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Verona</i>	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			Recupero e riabilitazione e funzionale (Dipartimento riabilitativo)
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050			Centro di riabilitazione Fondazione Speranza ONLUS (già UILDM)
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060			Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	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			



<i>Gruppo del Decreto</i>	<i>Malattie</i>	<i>Codici esenzione</i>	<i>Centro Accreditato</i>	<i>Aziende/Istituti partecipanti</i>	<i>Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti</i>
	LEUCODISTROFIE	RFG010	<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neuropsichiatria Infantile Neurologia Genetica
	RETT, SINDROME DI	RF0040			
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050			
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060			
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520			
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080			
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	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			



<i>Gruppo del Decreto</i>	<i>Malattie</i>	<i>Codici esenzione</i>	<i>Centro Accreditato</i>	<i>Aziende/Istituti partecipanti</i>	<i>Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti</i>
	LEUCODISTROFIE	RFG010	<i>Centro per le malattie rare neurologiche - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Neurologia
	RETT, SINDROME DI	RF0040			
	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	RF0050			
	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	RF0060			
	DRAVET, SINDROME DI	RF0061			
	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	RF0070			
	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	RN1520			
	COREA DI HUNTINGTON	RF0080			
	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	RFQ040			
	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)
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) (P.O. Bassano)
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			Centro di riabilitazione AISM Rosà
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFAMMATORIA	RF0180			
	DEMIELINIZZANTE				
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
Malattie rare neuromuscolari	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100	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)
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050			
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFAMMATORIA	RF0180			
	DEMIELINIZZANTE				
Malattie rare neuromuscolari	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181	Centro per le malattie rare neuromuscolari - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova Az. ULSS 6 Euganea IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050			
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
Malattie rare neuromuscolari	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110		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)	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino)
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica)
	POLINEUROPATIA CRONICA INFAMMATORIA	RF0180			Neurologia (Clinica Neurologica)
	DEMIELINIZZANTE				Fisiopatologia respiratoria
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181			Pneumologia
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			Chirurgia Toracica
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			Clinica Ortopedica Traumatologica
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica)
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			Psichiatria
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			Dietetica e Nutrizione Clinica
Malattie rare neuromuscolari	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183		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)	Cardiologia
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050			
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFAMMATORIA	RF0180			
	DEMIELINIZZANTE				
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
Malattie rare neuromuscolari	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080		IRCCS Fondazione Ospedale San Camillo IRCCS Eugenio Medea Conegliano	
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050			
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			
Malattie rare neuromuscolari	POLINEUROPATIA CRONICA INFAMMATORIA	RF0180		IRCCS Eugenio Medea Conegliano	
	DEMIELINIZZANTE				
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	<i>Centro per le malattie rare neuromuscolari - Verona</i>	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
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			Recupero e riabilitazione e funzionale (Dipartimento riabilitativo)
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			Centro di riabilitazione Fondazione Speranza ONLUS (già UILDM)
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	POLINEUROPATIA CRONICA INFAMMATORIA	RF0180			
	DEMIELINIZZANTE				
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	<i>Centro per le malattie rare neuromuscolari - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Neurologia
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFAMMATORIA	RF0180			
	DEMIELINIZZANTE				
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			
	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	RFG050	<i>Centro per le malattie rare neuromuscolari - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neurologia Neuropsichiatria Infantile Genetica
	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	RF0100			
	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	RF0110			
	NEUROPATIE EREDITARIE	RFG060			
	POLINEUROPATIA CRONICA INFAMMATORIA	RF0180			
	DEMIELINIZZANTE				
	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	RF0181			
	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	RFG070			
	DISTROFIE MUSCOLARI	RFG080			
	DISTROFIE MIOTONICHE	RFG090			
	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	RFG100			
	DISTONIE PRIMARIE	RFG160			
	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI (LIMITATAMENTE ALLE FORME CRONICHE, GRAVI ED INVALIDANTI)	RF0183			
	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	RFG101			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie dell'apparato visivo	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE COATS, MALATTIA DI EALES, MALATTIA DI BEHR, SINDROME DI DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE EMERALOPIA CONGENITA OGUCHI, SINDROME DI COGAN, SINDROME DI DEGENERAZIONI DELLA CORNEA DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA CHERATOCONO CONGIUNTIVITE LIGNEA COROIDITE MULTIFOCALE COROIDITE SERPIGINOSA	RF0200 RF0201 RF0210 RF0220 RFG110 RFG120 RF0230 RF0240 RF0250 RF0260 RF0270 RFG130 RFG140 RF0280 RF0290 RF0320 RF0330	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Treviso</i>	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Conegliano - De Gironcoli	Oculistica Oculistica
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE COATS, MALATTIA DI EALES, MALATTIA DI BEHR, SINDROME DI DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE EMERALOPIA CONGENITA OGUCHI, SINDROME DI COGAN, SINDROME DI DEGENERAZIONI DELLA CORNEA DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA CHERATOCONO CONGIUNTIVITE LIGNEA COROIDITE MULTIFOCALE COROIDITE SERPIGINOSA	RF0200 RF0201 RF0210 RF0220 RFG110 RFG120 RF0230 RF0240 RF0250 RF0260 RF0270 RFG130 RFG140 RF0280 RF0290 RF0320 RF0330	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Venezia</i>	Az. ULSS 3 Serenissima	Oculistica (P.O. Mestre) Fondazione Banca degli occhi
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE COATS, MALATTIA DI EALES, MALATTIA DI BEHR, SINDROME DI DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE EMERALOPIA CONGENITA OGUCHI, SINDROME DI COGAN, SINDROME DI DEGENERAZIONI DELLA CORNEA DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA CHERATOCONO CONGIUNTIVITE LIGNEA COROIDITE MULTIFOCALE COROIDITE SERPIGINOSA	RF0200 RF0201 RF0210 RF0220 RFG110 RFG120 RF0230 RF0240 RF0250 RF0260 RF0270 RFG130 RFG140 RF0280 RF0290 RF0320 RF0330	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova Az. ULSS 6 Euganea	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 Oculistica (P.O. Sant'Antonio) Centro per l'ipovisione dell'età adulta Oculistica (P.O. Camposampiero)
	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE COATS, MALATTIA DI EALES, MALATTIA DI BEHR, SINDROME DI DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE EMERALOPIA CONGENITA OGUCHI, SINDROME DI COGAN, SINDROME DI DEGENERAZIONI DELLA CORNEA DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA CHERATOCONO CONGIUNTIVITE LIGNEA COROIDITE MULTIFOCALE COROIDITE SERPIGINOSA	RF0200 RF0201 RF0210 RF0220 RFG110 RFG120 RF0230 RF0240 RF0250 RF0260 RF0270 RFG130 RFG140 RF0280 RF0290 RF0320 RF0330			



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



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie del sistema circolatorio	CRIOGLOBULINEMIA MISTA BEHÇET, MALATTIA DI ENDOCARDITE REUMATICA POLIANGIOITE MICROSCOPICA POLIARTERITE NODOSA GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE GOODPASTURE, SINDROME DI GRANULOMATOSI CON POLIANGITE ARTERITE A CELLULE GIGANTI MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE TAKAYASU, MALATTIA DI TELEANGETASIA EMORRAGICA EREDITARIA BUDD-CHIARI, SINDROME DI PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RC0110 RC0210 RG0010 RG0020 RG0030 RG0050 RG0060 RG0070 RG0080 RG010 RG0090 RG0100 RG0110 RD0030 RGG020	<i>Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	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 Medicina generale I
	CRIOGLOBULINEMIA MISTA BEHÇET, MALATTIA DI ENDOCARDITE REUMATICA POLIANGIOITE MICROSCOPICA POLIARTERITE NODOSA GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE GOODPASTURE, SINDROME DI GRANULOMATOSI CON POLIANGITE ARTERITE A CELLULE GIGANTI MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE TAKAYASU, MALATTIA DI TELEANGETASIA EMORRAGICA EREDITARIA BUDD-CHIARI, SINDROME DI PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RC0110 RC0210 RG0010 RG0020 RG0030 RG0050 RG0060 RG0070 RG0080 RG010 RG0090 RG0100 RG0110 RD0030 RGG020	<i>Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.) Ematologia Reumatologia Dermatologia Oculistica Pneumologia
	CRIOGLOBULINEMIA MISTA BEHÇET, MALATTIA DI ENDOCARDITE REUMATICA POLIANGIOITE MICROSCOPICA POLIARTERITE NODOSA GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE GOODPASTURE, SINDROME DI GRANULOMATOSI CON POLIANGITE ARTERITE A CELLULE GIGANTI MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE TAKAYASU, MALATTIA DI TELEANGETASIA EMORRAGICA EREDITARIA BUDD-CHIARI, SINDROME DI PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RC0110 RC0210 RG0010 RG0020 RG0030 RG0050 RG0060 RG0070 RG0080 RG010 RG0090 RG0100 RG0110 RD0030 RGG020	<i>Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Struttura Complessa di Reumatologia (Servizio Aziendale) Ematologia
	CRIOGLOBULINEMIA MISTA BEHÇET, MALATTIA DI ENDOCARDITE REUMATICA POLIANGIOITE MICROSCOPICA POLIARTERITE NODOSA GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE GOODPASTURE, SINDROME DI GRANULOMATOSI CON POLIANGITE ARTERITE A CELLULE GIGANTI MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE TAKAYASU, MALATTIA DI TELEANGETASIA EMORRAGICA EREDITARIA BUDD-CHIARI, SINDROME DI PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RC0110 RC0210 RG0010 RG0020 RG0030 RG0050 RG0060 RG0070 RG0080 RG010 RG0090 RG0100 RG0110 RD0030 RGG020	<i>Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Reumatologia Nefrologia Medicina fisica e riabilitazione
Malattie dell'apparato respiratorio	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	<i>Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Pneumologia



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	RH0011			Fisiopatologia respiratoria Cardiologia Nefrologia Chirurgia Toracica Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Reumatologia Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica)
	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	RH0022			
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110		Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I Pneumologia
	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	<i>Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Verona</i>	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		Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pneumologia
	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	RH0020			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	RH0021			
	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE	RH0022			
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110			
	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	<i>Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Pneumologia Pneumologia (Servizio Aziendale) Medicina Interna Struttura Complessa di Reumatologia (Servizio Aziendale)
	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	RH0022			
	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	RNG110			
	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	RG0120	<i>Centro per le malattie dell'apparato respiratorio - Trento</i>	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	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 GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE GASTROENTERITE EOSINOFILA SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI LINFANECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RI0010 RI0020 RI0030 RI0040 RI0050 RI0070 RI0080 RIG010 RIG020	<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)
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE GASTROENTERITE EOSINOFILA SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI LINFANECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RI0010 RI0020 RI0030 RI0040 RI0050 RI0070 RI0080 RIG010 RIG020	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Gastroenterologia
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE GASTROENTERITE EOSINOFILA SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI LINFANECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RI0010 RI0020 RI0030 RI0040 RI0050 RI0070 RI0080 RIG010 RIG020	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Treviso</i>	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Gastroenterologia Chirurgia generale (Chirurgia III)
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE GASTROENTERITE EOSINOFILA SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI LINFANECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RI0010 RI0020 RI0030 RI0040 RI0050 RI0070 RI0080 RIG010 RIG020	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Gastroenterologia
	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE GASTROENTERITE EOSINOFILA SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI LINFANECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	RI0010 RI0020 RI0030 RI0040 RI0050 RI0070 RI0080 RIG010 RIG020	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Gastroenterologia Genetica



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie dell'apparato genito-urinario	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) Nefrologia clinica Urologia Medicina generale (Endocrinologia e Clinica Medica III) Medicina generale I
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010			
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Treviso</i>	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010			
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Belluno</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Urologia
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010			
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			
	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	RJ0010	<i>Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Urologia Medicina Interna
	FIBROSI RETROPERITONEALE	RJ0020			
	CISTITE INTERSTIZIALE	RJ0030			
	TUBULOPATIE PRIMITIVE	RJG010			
	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE	RJG020			
	ALPORT, SINDROME DI	RN1360			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malattie delle cute e del sottocutaneo	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010	<i>Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo- Treviso</i>	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			
	EPIDERMOLIS BOLLOSA EREDITARIA	RN0570			
	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580			
	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590			
	PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620			
	PSEUDOANTOMA ELASTICO	RN0630			
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	RN0640			
	HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470			
	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560			
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650			
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660			
	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700			
	TAY, SINDROME DI	RN1710			
	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010	<i>Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo- Vicenza</i>	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			
	EPIDERMOLIS BOLLOSA EREDITARIA	RN0570			
	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	RN0580			
	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	RN0590			
	PACHIDERMOPERIOSTOSI	RN0620			
	PSEUDOANTOMA ELASTICO	RN0630			
	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	RN0640			
	HAY-WELLS, SINDROME DI	RN1470			
	NEU-LAXOVA, SINDROME DI	RN1560			
	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	RN1650			
	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	RN1660			
	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI	RN1700			
	TAY, SINDROME DI	RN1710			
	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	RL0010	<i>Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo- Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino)



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



<i>Gruppo del Decreto</i>	<i>Malattie</i>	<i>Codici esenzione</i>	<i>Centro Accreditato</i>	<i>Aziende/Istituti partecipanti</i>	<i>Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti</i>
	PEMFIGOIDE BOLLOSO PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS SINDROME MICHELIN TIRE BABY SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA DARIER, MALATTIA DI EPIDERMOLIS BOLLOSA EREDITARIA ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA ERITROCHERATODERMIA VARIABILE PACHIDERMOPERIOSTOSI PSEUDOXANTOMA ELASTICO APLASIA CONGENITA DELLA CUTE HAY-WELLS, SINDROME DI NEU-LAXOVA, SINDROME DI SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI TAY, SINDROME DI	RL0040 RL0050 RL0060 RL0070 RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RN0500 RNG130 RN0520 RN0530 RN0540 RN0550 RN0570 RN0580 RN0590 RN0620 RN0630 RN0640 RN1470 RN1560 RN1650 RN1660 RN1700 RN1710 RL0010 RL0030 RL0040 RL0050 RL0060 RL0070 RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RN0500 RNG130 RN0520 RN0530 RN0540 RN0550 RN0570 RN0580 RN0590 RN0620 RN0630 RN0640 RN1470 RN1560 RN1650 RN1660 RN1700 RN1710	<i>Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo- Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Genetica Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Dermatologia
	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS PEMFIGO PEMFIGOIDE BOLLOSO PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS SINDROME MICHELIN TIRE BABY SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA PIODERMA GANGRENOSO CRONICO SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA ITTIOSI CONGENITE (ESCLUSO: FORME NON GRAVI DI ITTIOSI VOLGARE) CUTIS LAXA CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE XERODERMA PIGMENTOSO CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA DARIER, MALATTIA DI EPIDERMOLIS BOLLOSA EREDITARIA ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA ERITROCHERATODERMIA VARIABILE PACHIDERMOPERIOSTOSI PSEUDOXANTOMA ELASTICO APLASIA CONGENITA DELLA CUTE HAY-WELLS, SINDROME DI NEU-LAXOVA, SINDROME DI SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI TAY, SINDROME DI	RL0040 RL0050 RL0060 RL0070 RL0080 RL0090 RNG151 RNG070 RN0500 RNG130 RN0520 RN0530 RN0540 RN0550 RN0570 RN0580 RN0590 RN0620 RN0630 RN0640 RN1470 RN1560 RN1650 RN1660 RN1700 RN1710	<i>Centro per le malattie rare della cute e del tessuto sottocutaneo- Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Genetica Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Dermatologia
<i>Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo</i>	DERMATOMIOSITE POLIMIOSITE SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0010 RM0020 RM0021	<i>Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Reumatologia



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	CONNETTIVITE MISTA	RM0030			Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Neurologia (Clinica Neurologica) Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otochirurgia) Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Cardiologia Dermatologia (Clinica dermatologica)
	FASCITE EOSINOFILA	RM0040			
	FASCITE DIFFUSA	RM0050			
	POLICONDRITE RICORRENTE	RM0060			
	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	RM0070			
	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	RM0080			
	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	RM0090			
	MELOREOSTOSI	RM0100			
	MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110			
	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111			
	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	RM0120			
	SINDROME SAPHO	RM0121			
	DERMATOMIOSITE	RM0010	<i>Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Verona</i>	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Medicina generale I
	POLIMIOSITE	RM0020		Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Medicina generale I
	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0021			
	CONNETTIVITE MISTA	RM0030			
	FASCITE EOSINOFILA	RM0040			
	FASCITE DIFFUSA	RM0050			
	POLICONDRITE RICORRENTE	RM0060			
	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	RM0070			
	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	RM0080			
	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	RM0090			
	MELOREOSTOSI	RM0100			
	MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110			
	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111			
	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	RM0120			
	SINDROME SAPHO	RM0121			
	DERMATOMIOSITE	RM0010	<i>Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Struttura Complessa di Reumatologia (Servizio Aziendale) Dermatologia
	POLIMIOSITE	RM0020			
	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	RM0021			
	CONNETTIVITE MISTA	RM0030			
	FASCITE EOSINOFILA	RM0040			
	FASCITE DIFFUSA	RM0050			
	POLICONDRITE RICORRENTE	RM0060			
	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	RM0070			
	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	RM0080			
	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	RM0090			
	MELOREOSTOSI	RM0100			
	MIOSITE A CORPI INCLUSI	RM0110			
	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	RM0111			
	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	RM0120			
	SINDROME SAPHO	RM0121			



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	<i>Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Reumatologia Genetica
<i>Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-sindromi malformative congenite con prevalente alterazione del sistema nervoso</i>	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA AGENESIA CEREBELLARE JOUBERT, SINDROME DI LISENCEFALIA 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	<i>Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Padova</i>	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. Otochirurgia) Chirurgia generale
	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA AGENESIA CEREBELLARE JOUBERT, SINDROME DI LISENCEFALIA 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	<i>Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Verona</i>	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 emocoagulat.) 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 LISENCEFALIA 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	<i>Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Treviso</i>	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)
	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI	RN0010	<i>Centro per le malformazioni congenite rare</i>	Az. ULSS 8 Berica	Pediatria



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	RN0020	<i>con prevalente alterazione del sistema nervoso - Vicenza</i>	P.O. Vicenza	Chirurgia pediatrica Neurologia
	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	<i>Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Bolzano</i>	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	<i>Centro per le malformazioni congenite rare con prevalente alterazione del sistema nervoso - Trento</i>	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
<i>Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche-sindromi malformative congenite con prevalente alterazione dell'apparato visivo</i>	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	<i>Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica Medica III) Centro per l'ipovisione infantile e dell'età evolutiva Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Oculistica
				Az. ULSS 6 Euganea	Centro per l'ipovisione dell'età adulta Oculistica (P.O. Sant'Antonio)
				Az.ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Chirurgia maxillo-facciale
	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI PETERS, ANOMALIA DI ANIRIDIA COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO ANOMALIA "MORNING-GLORY" PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE NORRIE, MALATTIA DI VOGT-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	<i>Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Oculistica
				Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria (limitatamente al Servizio di Consulenza Genetica) Oculistica



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	<i>Centro per le sindromi malformative congenite rare con prevalente alterazione dell'apparato visivo - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Oculistica Genetica
<i>Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche- anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche</i>	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI NAGER, SINDROME DI ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGLUMENTI E DELLE MUCOSE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG030 RN1000 RNG040 RNG121	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Verona</i>	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 TEGLUMENTI E DELLE MUCOSE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG030 RN1000 RNG040 RNG121	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Padova</i>	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) Odontoatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Ematologia (Ematologia e immunologia clinica) Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Otorinolaringoiatra (O.R.L. Otochirurgia) 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 NAGER, SINDROME DI	RNG030 RN1000	<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	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
	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	RNG040 RNG121		IRCCS Eugenio Medea Conegliano	IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI NAGER, SINDROME DI	RNG030 RN1000	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Vicenza</i>	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatria Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale
	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	RNG040 RNG121		Az. ULSS 7 Pedemontana P.O. Bassano	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa)
	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI NAGER, SINDROME DI	RNG030 RN1000	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	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	RNG040 RNG121	<i>Centro per le anomalie congenite rare del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica



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



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Malformazioni congenite , cromosomopatie e sindromi genetiche- malformazioni congenite del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141	<i>Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - 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 e Clinica Medica V) Cardiochirurgia Chirurgia vascolare Cardiologia
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150			
	IVEMARK , SINDROME DI KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN0740			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141			
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150			
	IVEMARK , SINDROME DI KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN0740			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141			
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150			
Malformazioni congenite , cromosomopatie e sindromi genetiche- malformazioni congenite della parete addominale isolate e sindromiche	IVEMARK , SINDROME DI KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN0740	<i>Centro per le malformazioni congenite rare del cuore, dei grandi vasi e dei vasi periferici - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142			
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	RNG141			
	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	RN0150			
	IVEMARK , SINDROME DI KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI	RN0740			
	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	RNG142			
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI GASTROSCHISI	RN0310			
	SINDROME PRUNE BELLY	RN0320			
	ONFALOCELE	RN0321			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RNG132			
Malformazioni congenite , cromosomopatie e sindromi genetiche- malformazioni congenite della parete addominale isolate e sindromiche	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI GASTROSCHISI	RN0310	<i>Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Verona</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)
	SINDROME PRUNE BELLY	RN0320			
	ONFALOCELE	RN0321			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RNG132			
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI GASTROSCHISI	RN0310			
	SINDROME PRUNE BELLY	RN0320			
	ONFALOCELE	RN0321			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RNG132			
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI GASTROSCHISI	RN0310			
	SINDROME PRUNE BELLY	RN0320			
Malformazioni congenite , cromosomopatie e sindromi genetiche- malformazioni congenite della parete addominale isolate e sindromiche	ONFALOCELE	RN0321	<i>Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RNG132			
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI GASTROSCHISI	RN0310			
	SINDROME PRUNE BELLY	RN0320			
	ONFALOCELE	RN0321			
Malformazioni congenite , cromosomopatie e sindromi genetiche- malformazioni congenite della parete addominale isolate e sindromiche	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RNG132	<i>Centro per le malformazioni congenite rare della parete addominale isolate e sindromiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Chirurgia pediatrica
	KLIPPEL-FEIL, SINDROME DI GASTROSCHISI	RN0310			
	SINDROME PRUNE BELLY	RN0320			
	ONFALOCELE	RN0321			
	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	RNG132			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
<i>Malformazioni congenite , cromosomopatie e sindromi genetiche- malformazioni congenite dell'apparato digerente isolate e sindromiche</i>	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI ATRESIA BILIARE CAROLI, MALATTIA DI MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RN0190 RN0200 RN0201 RN0210 RN0220 RN0230 RNG251 RNG252	<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)
	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI ATRESIA BILIARE CAROLI, MALATTIA DI MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RN0190 RN0200 RN0201 RN0210 RN0220 RN0230 RNG251 RNG252	<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)
	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI ATRESIA BILIARE CAROLI, MALATTIA DI MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RN0190 RN0200 RN0201 RN0210 RN0220 RN0230 RNG251 RNG252	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Treviso</i>	ULSS 2 Marca Trevigiana	Pediatria (P.O. Treviso) Chirurgia pediatrica (P.O. Treviso) Genetica medica (P.O. Treviso)
	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI ATRESIA BILIARE CAROLI, MALATTIA DI MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RN0190 RN0200 RN0201 RN0210 RN0220 RN0230 RNG251 RNG252	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Gastroenterologia
	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI ATRESIA BILIARE CAROLI, MALATTIA DI MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	RN0190 RN0200 RN0201 RN0210 RN0220 RN0230 RNG251 RNG252	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato digerente isolate e sindromiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Chirurgia pediatrica Genetica



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



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (ESCLUSO RENE POLICISTICO AUTOSOMICO DOMINANTE) ESTROFIA VESCALE	RNG0250 RNG261 RN1810	<i>Centro per le malformazioni congenite rare dell'apparato genito-urinario isolate e sindromiche - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Chirurgia pediatrica Genetica
	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	RNG262 RNG263 RNG264			
<i>Malformazioni congenite , cromosomopatie e sindromi genetiche- malattie genetiche dello scheletro</i>	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE CONDRODISTROFIE CONGENITE OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA MAFFUCCI, SINDROME DI DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME JARCHO-LEVIN, SINDROME DI	RNG271 RN0300 RNG050 RNG060 RN0960 RN1450 RN0370 RN0410	<i>Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso Az. ULSS 7 Pedemontana P.O. Bassano	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino) Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica) Medicina generale (Clinica medica I e Clinica medica V) Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica) Ortopedia e traumatologia Odontoatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otochirurgia) Genetica medica Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento di medicina riabilitativa)
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE CONDRODISTROFIE CONGENITE OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA MAFFUCCI, SINDROME DI DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME JARCHO-LEVIN, SINDROME DI	RNG271 RN0300 RNG050 RNG060 RN0960 RN1450 RN0370 RN0410	<i>Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia pediatrica Chirurgia maxillo-facciale e odontoatria Ortopedia e traumatologia
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE CONDRODISTROFIE CONGENITE OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA MAFFUCCI, SINDROME DI DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME JARCHO-LEVIN, SINDROME DI	RNG271 RN0300 RNG050 RNG060 RN0960 RN1450 RN0370 RN0410	<i>Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE CONDRODISTROFIE CONGENITE OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA MAFFUCCI, SINDROME DI DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME JARCHO-LEVIN, SINDROME DI	RNG271 RN0300 RNG050 RNG060 RN0960 RN1450 RN0370 RN0410	<i>Centro per le malattie genetiche rare dello scheletro - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
<i>Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche- altre sindromi e malformazioni congenite complesse</i>	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	<i>Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Padova</i>	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento salute donna e bambino)
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SIBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			Dipartimento Medicina di Laboratorio (Genetica ed Epidemiologia Clinica)
	X FRAGILE SINDROME DA	RN130			Medicina generale (Clinica Medica III e Clinica medica V)
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			Dermatologia
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092	Istituto Oncologico Veneto IRCCS	Oncologia (Area di oncologia clinica e sperimentale) Chirurgia generale (Area di chirurgia oncologica)	Neurologia (Clinica Neurologica)
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCEMENTO PRECOCE ECCESSIVO	RNG093			Neurochirurgia
	ALTRÉ ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100			Chirurgia generale (Chirurgia Generale I)
	ALAGILLE SINDROME DI	RN1350			Odontoiatria e stomatologia
	ALSTROM SINDROME DI	RN1370			Chirurgia maxillo-facciale
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			Ematologia (Ematologia e immunologia clinica)
	ANGELMAN SINDROME DI	RN1300			Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica)
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250			Otorinolaringoita (O.R.L. Otochirurgia)
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON 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			
	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	RN1150			
	LEOPARD SINDROME DI	RN1530			
	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	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			
	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	RN0450			
	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETICA SINDROME	RN1640			
	CHARGE ASSOCIAZIONE	RN0850			
	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	UNGHIA-ROTULA SINDROME	RN1190			
	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210			
	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM SINDROME DI	RN1290			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - 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 emocoaugulat.) Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			Neurochirurgia Pediatrica Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Dermatologia
	X FRAGILE SINDROME DA	RN1330			Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo)
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	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			
	ALTRIE 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			
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250			
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON 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			
	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	RN1150			
	LEOPARD SINDROME DI	RN1530			
	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	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			
	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	RN0450			
	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETICA SINDROME	RN1640			
	CHARGE ASSOCIAZIONE	RN0850			
	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0940			
	SINDROME MEGLACORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	UNGHIA-ROTULA SINDROME	RN1190			
	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210			
	TOWNE'S BROCKS SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM SINDROME DI	RN1290			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Treviso	Az. ULSS 2 Marca Trevigiana P.O. Treviso	Pediatria
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			Chirurgia Pediatrica
	X FRAGILE SINDROME DA	RN1330			Chirurgia maxillo-facciale
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE	RNG091			Medicina generale (Medicina Generale 1 e Medicina Generale 2)
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG092			Otorinolaringoiatria (Audiologia e Foniatria)
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	RNG093			Neurologia
	ALTRIE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE (LIMITATAMENTE A SINDROMI NOTE)	RNG100			Neurochirurgia
	ALAGILLE SINDROME DI	RN1350			Recupero e riabilitazione funzionale
	ALSTROM SINDROME DI	RN1370			Genetica Medica
	AMARTOMATOSI MULTIPLE	RNG200			
	ANGELMAN SINDROME DI	RN1300	IRCCS Eugenio Medea Conegliano		
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250			IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON 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			
	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	RN1150			
	LEOPARD SINDROME DI	RN1530			
	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	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			
	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	RN0450			
	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETICA SINDROME	RN1640			
	CHARGE ASSOCIAZIONE	RN0850			
	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0940			
	SINDROME MEGLACORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	UNGHIA-ROTULA SINDROME	RN1190			
	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210			
	TOWNE'S BROCKS SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM SINDROME DI	RN1290			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Vicenza	Az. ULSS 8 Berica P.O. Vicenza	Pediatria Chirurgia Pediatrica Chirurgia maxillo-facciale Neurologia
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SIBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	X FRAGILE SINDROME DA	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			
	ALTRIE 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			
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250			
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON 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			
	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	RN1150			
	LEOPARD SINDROME DI	RN1530			
	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	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			
	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	RN0450			
	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETICA SINDROME	RN1640			
	CHARGE ASSOCIAZIONE	RN0850			
	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	UNGHLIA-ROTULA SINDROME	RN1190			
	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210			
	TOWNES BROCKS SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM SINDROME DI	RN1290			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Medicina Interna Gastroenterologia Oculistica
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	X FRAGILE SINDROME DA	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			
	ALTRIE 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			
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250			
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON 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			
	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	RN1150			
	LEOPARD SINDROME DI	RN1530			
	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	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			
	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	RN0450			
	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETICA SINDROME	RN1640			
	CHARGE ASSOCIAZIONE	RN0850			
	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0940			
	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	UNGHIA-ROTULA SINDROME	RN1190			
	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210			
	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM SINDROME DI	RN1290			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	RNG080	Centro per le altre sindromi e malformazioni congenite rare e complesse - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Genetica Pedriatria
	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	RNG090			
	X FRAGILE SINDROME DA	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			
	ALTRIE 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			
	VACTERL ASSOCIAZIONE	RN1250			
	BARDET-BIEDL SINDROME DI	RN1380			
	BLOOM SINDROME DI	RN0830			
	BORJESON 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			
	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	RN1150			
	LEOPARD SINDROME DI	RN1530			
	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	RN1420			
	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	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			
	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	RN1130			
	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	RN1140			
	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	RN1770			
	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	RN0450			
	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETICA SINDROME	RN1640			
	CHARGE ASSOCIAZIONE	RN0850			
	KABUKI SINDROME DELLA MASCHERA	RN0940			
	SINDROME MEGLACORNEA-RITARDO MENTALE	RN1830			
	UNGHIA-ROTULA SINDROME	RN1190			
	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	RN1160			
	SINDROMI PROGEROIDI	RNG094			
	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	RN1180			
	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	RN1210			
	TOWNE'S BROCKS SINDROME DI	RN1240			
	SINDROMI DI WAARDENBURG	RNG095			
	WILDERVANCK SINDROME DI	RN1260			
	WINCHESTER SINDROME DI	RN1280			
	WOLFRAM SINDROME DI	RN1290			



Gruppo del Decreto	Malattie	Codici esenzione	Centro Accreditato	Aziende/Istituti partecipanti	Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti
Alcune condizioni morbose di origine perinatale	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	RP0010	<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
	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	RP0020			
	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	RP0030			
	SINDROME ALCOLICA FETALE	RP0040			
	KERNITTERO	RP0060			
	FIBROSI EPATICA CONGENITA	RP0070			
	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA	RP0080			
	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	RP0010			
	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	RP0020			
	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	RP0030			
Alcune condizioni morbose di origine perinatale	SINDROME ALCOLICA FETALE	RP0040	<i>Centro per le condizioni morbose di origine perinatale rare - Verona</i>	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)
	KERNITTERO	RP0060			
	FIBROSI EPATICA CONGENITA	RP0070			
	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA	RP0080			
	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	RP0010			
	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	RP0020			
	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	RP0030			
	SINDROME ALCOLICA FETALE	RP0040			
	KERNITTERO	RP0060			
	FIBROSI EPATICA CONGENITA	RP0070			
Alcune condizioni morbose di origine perinatale	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA	RP0080	<i>Centro per le condizioni morbose di origine perinatale rare - Bolzano</i>	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria
	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	RP0010			
	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	RP0020			
	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	RP0030			
	SINDROME ALCOLICA FETALE	RP0040			
	KERNITTERO	RP0060			
	FIBROSI EPATICA CONGENITA	RP0070			
	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA	RP0080			
	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	RP0010			
	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	RP0020			
Alcune condizioni morbose di origine perinatale	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	RP0030	<i>Centro per le condizioni morbose di origine perinatale rare - Trento</i>	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria
	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 13/04/2021 11:43:50 ORTLER JOHANNES Il Direttore d'ufficio

Der Abteilungsdirektor 13/04/2021 12:01:37 SCHROTT LAURA Il Direttore di ripartizione

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 13/04/2021 14:46:19 PELLE LORENZO Il Direttore dell'Ufficio spese

Der Direktor des Amtes für Finanzaufsicht Il Direttore dell'Ufficio Vigilanza finanziaria

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

20/04/2021

Der Generalsekretär
Il Segretario Generale

MAGNAGO EROS

20/04/2021

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

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

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

Ausstellungsdatum

20/04/2021

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