

DGR 1480 dd. 22.6.2007

Premesso che il Decreto Ministeriale n. 279 del 18 maggio 2001 - recante "Regolamento di istituzione della rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie" - ha avviato il sistema nazionale sulle malattie rare, comprendente la realizzazione di una rete di monitoraggio ed assistenza dedicata specificamente a quest'area di patologie, l'erogazione di particolari benefici ai malati che ne siano affetti, il supporto a soggetti pubblici e privati attivi nel campo della ricerca e della realizzazione di nuove tecnologie e prodotti utili per migliorare il decorso delle patologie, nonché l'attivazione di programmi di formazione dei professionisti ed informazione dell'opinione pubblica;

Vista la delibera giunta n. 3277 del 27 settembre 2002, con la quale sono stati identificati i Presidi regionali per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare;

Vista la delibera giunta n. 4196 del 6 dicembre 2002, con la quale è stato delineato il percorso assistenziale per i soggetti affetti da malattie rare;

Vista la delibera giunta n. 2725 del 12 settembre 2003, con la quale sono stati individuati nuovi presidi regionali per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare;

Vista la delibera giunta n. 1427 del 17 giugno 2005, che integra i presidi regionali per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare;

Vista la delibera giunta n. 2228 del 22 settembre 2006, riguardante il primo modello organizzativo per l'attivazione della Rete per le Malattie Rare nella Regione Friuli Venezia Giulia;

Vista la delibera giunta n. 2862 del 7 novembre 2005, che nell'allegato documento " Piano regionale della prevenzione – parte prima" alla lettera c, prevede di attivare un programma di screening del carcinoma coloretale nell'ambito del quale verrà valorizzato il ruolo di riferimento del CRO di Aviano per le malattie rare, in particolare per quanto attiene la predisposizione ereditaria al tumore del colon retto;

Richiamata la delibera giunta n. 2185 del 27 agosto 2004, con la quale è stato approvato l'Accordo tra le Regioni Friuli Venezia Giulia, la Regione Veneto, la Provincia Autonoma di Trento e la Provincia Autonoma di Bolzano in tema di malattie rare;

Atteso che con la medesima deliberazione è stato istituito un Gruppo Tecnico di Coordinamento con definizione della sua composizione e, che nell'ambito dello stesso, con nota prot. n. 20125/SAN.1.6 del 14 ottobre 2004, il dott. Bruno Bembi è stato individuato da questa regione, quale esperto nel campo delle malattie rare;

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

1. condividere le differenti esperienze programmatiche già utilizzate nel passato sul tema delle malattie rare e concordare linee comuni da seguire per l'identificazione dei presidi di riferimento per specifici gruppi di patologie rare;
2. predisporre un medesimo sistema di monitoraggio delle attività e delle storie assistenziali dei pazienti, al fine di facilitare la valutazione di efficacia ed efficienza delle azioni intraprese e la libera scelta dei pazienti dei luoghi di diagnosi e cura nell'area, e al fine di snellire gli adempimenti amministrativi;
3. produrre concordate linee guida assistenziali che possano supportare i piani diagnostici e terapeutici e definire l'estensione delle esenzioni e dei benefici cui i pazienti hanno diritto;
4. predisporre, per quanto di loro competenza, azioni comuni favorevoli allo sviluppo di interventi di formazione e aggiornamento, informazione e ricerca nel campo delle

malattie rare, approfittando di tutte le opportunità offerte dalla creazione di reti internazionali, per partecipare ai progetti di sanità pubblica e di ricerca finanziati dalla Commissione Europea, dagli Stati Membri, dalle Regioni, o da altre istituzioni sanitarie;

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

Ritenuto che uno dei punti essenziali per realizzare questa strategia è la costruzione di una rete di Centri di Riferimento a valenza interregionale, condivisa da tutte le quattro Amministrazioni;

Considerato che i risultati dell'istruttoria tecnica per la selezione dei Centri Interregionali di Riferimento per Malattie Rare secondo criteri obiettivi e condivisi, riportati nell'allegato A), parte integrante del presente provvedimento, hanno portato, conformemente ai criteri stabiliti dalla D.G.R. n. 2228 del 22 settembre 2006, all'identificazione, quali Centri Interregionali di Riferimento nell'ambito della Rete per le Malattie Rare, di 19 Presidi, come da Tabella riassuntiva di cui all'Allegato B), parte integrante del presente atto, di seguito elencati:

- 5 strutture nel territorio della Regione Friuli Venezia Giulia;
- 12 strutture nel territorio della Regione Veneto;
- 1 struttura nel territorio della Provincia Autonoma di Trento;
- 1 struttura nel territorio della Provincia Autonoma di Bolzano;

Vista la nota di assenso prot. n. 3463/E3/06 del 29 dicembre 2006, in merito alla relazione tecnica relativa all'istruttoria suddetta dell'Assessore alla Salute e Protezione Sociale;

Preso atto dell'Accordo 10 maggio 2007 tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano sul riconoscimento di Centri di coordinamento regionali e/o interregionali, di Presidi assistenziali sovraregionali per patologie a bassa prevalenza e sull'attivazione dei registri regionali ed interregionali delle malattie rare (repertorio Atti n. 103/CSR del 10 maggio 2007);

Preso atto che l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Santa Maria della Misericordia (SMM) di Udine è stata recentemente istituita tramite la fusione dell'Azienda Ospedaliera SMM e del Policlinico Universitario di Udine, si è ritenuto al momento di confermare, nell'ambito dei Centri identificati con i criteri suddetti, i Presidi precedentemente accreditati con delibera giunta n. 2725 del 12 settembre 2003. Tale situazione configura eccezionalmente che più Unità Operative, Istituti o Cliniche siano individuate per la cura della stessa patologia all'interno dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria SMM, risultando strategico favorire in questa fase la costituzione di gruppi funzionalmente integrati che possano trovare modalità di lavoro condivise, anche per facilitare il percorso assistenziale degli utenti;

Ritenuto di rinviare a successivo provvedimento la ridefinizione delle Strutture di riferimento per la diagnosi e cura della sprue celiaca, patologia ad alta prevalenza, non appena il Ministero della Salute avrà stabilito il nuovo elenco delle malattie rare;

Atteso che la rete dei Centri di Riferimento per le malattie rare dell'area suddetta è costituita dall'insieme dei Centri di Riferimento selezionati a partire dalle strutture facenti parte dei Servizi Sanitari delle Regioni e Province Autonome firmatarie del succitato accordo, in base ai criteri riportati nell'allegato A), ognuno per specifico gruppo di malattie rare, come da Tabella riassuntiva di cui all'Allegato B);

Ritenuto di regolamentare successivamente le modalità con cui le strutture identificate nell'ambito della regione Friuli Venezia Giulia interagiranno tra loro;

Tutto ciò premesso, si ritiene, in attuazione dell'Accordo di collaborazione tra la

Regione Veneto, la Regione Friuli Venezia Giulia, la Provincia Autonoma di Trento e la Provincia Autonoma di Bolzano di cui alla D.G.R. n. 2185 del 27 agosto 2004, di approvare l'Allegato B) che riporta l'elenco delle cinque strutture individuate nel territorio del Friuli Venezia Giulia quali Centri Interregionali di Riferimento per le malattie rare, nonché l'Allegato C) che individua le corrispondenti Unità Operative, parti integranti del presente provvedimento, precisando che i suddetti Allegato B) e Allegato C) del presente atto, potranno essere oggetto di revisioni future, in relazione ai dati derivanti dai Registri regionali sulle malattie rare ed alle valutazioni del Gruppo Tecnico di Coordinamento di cui alla stessa D.G.R. n. 2185 del 27 agosto 2004;

Su proposta dell'Assessore alla Salute e alle Politiche Sociali, la Giunta regionale, all'unanimità

Delibera

- 1.** Di approvare, nel rispetto delle prescrizioni previste dal D.M. del 18 maggio 2001 n. 279, in attuazione dell'Accordo di collaborazione tra Regione Veneto, Regione Friuli Venezia Giulia, Provincia Autonoma di Bolzano e Provincia Autonoma di Trento in tema di malattie rare, di cui alla D.G.R. n. 2185 del 27 agosto 2004, la costituzione della rete di Centri Interregionali di Riferimento, condivisa da tutte le quattro Amministrazioni.
- 2.** Di approvare, in attuazione dell'Accordo di collaborazione suddetto, i criteri e i metodi per la selezione dei Centri da individuarsi per specifico gruppo di patologie rare, nell'ambito della Rete per le Malattie Rare della Regione Veneto, Regione Friuli Venezia Giulia, della Provincia Autonoma di Trento e della Provincia Autonoma di Bolzano, esplicitati nel documento di cui all'Allegato A), parte integrante del presente provvedimento.
- 3.** Di approvare l'Allegato B), che riporta l'elenco delle cinque strutture individuate nel territorio del Friuli Venezia Giulia quali Centri Interregionali di Riferimento per le malattie rare, nonché l'Allegato C) che individua le corrispondenti Unità Operative, parti integranti del presente provvedimento.
- 4.** Di precisare che i suddetti Allegato B) e Allegato C) del presente atto, potranno essere oggetto di revisioni future, in relazione ai dati derivanti dai Registri regionali sulle malattie rare ed alle valutazioni del Gruppo Tecnico di Coordinamento di cui alla D.G.R. n. 2185 del 27 agosto 2004.
- 5.** Di rinviare a successivo provvedimento la ridefinizione delle Strutture di riferimento per la diagnosi e cura della sprue celiaca, patologia ad alta prevalenza, non appena il Ministero della Salute avrà stabilito il nuovo elenco delle malattie rare.
- 6.** Di regolamentare successivamente le modalità con cui le strutture identificate nell'ambito della regione Friuli Venezia Giulia, interagiranno tra loro.

**RETE PER LE MALATTIE RARE DELL'AREA VASTA
DELLE REGIONI VENETO, FRIULI – VENEZIA GIULIA
E DELLE PROVINCE AUTONOME DI TRENTO E BOLZANO**

ISTRUTTORIA PER LA SELEZIONE DEI CENTRI DI RIFERIMENTO

RELAZIONE TECNICA

1. Premessa

L'obiettivo essenziale che l'Area Vasta per le malattie rare ha in animo di percorrere è quello di creare un ambito territoriale ampio, dato dalla aggregazione delle 4 Amministrazioni partecipanti, nel quale riproporre strategie uniche per l'assistenza alle persone con malattie rare, ivi compresa l'erogazione di prestazioni diagnostiche e/o di presa in carico di assoluta eccellenza, in modo semplice e trasparente per la persona e più vicino possibile al suo luogo di vita. Per realizzare questa strategia uno dei punti essenziali è la costruzione della rete dei Centri di riferimento, condivisa da tutte le 4 Amministrazioni e pertanto comune a tutta l'Area Vasta, a partire dagli ospedali e servizi costituenti i sistemi sanitari regionali e provinciali. D'altro canto, anche il Decreto Ministeriale 279/2001, norma essenziale a riguardo, prescrive la realizzazione di reti di riferimento di carattere regionale e sovraregionale, realizzazione anche recentemente ribadita nel Piano Sanitario Nazionale 2006-2008, venendo pertanto a comporsi una perfetta identità tra quanto previsto normativamente a livello nazionale e quanto si è inteso realizzare volontariamente dall'accordo delle 4 Amministrazioni.

La relazione tecnica oggetto del presente documento riporta tutte le azioni e le decisioni tecniche che il gruppo congiunto di lavoro ha svolto e assunto per attuare l'istruttoria necessaria affinché le Giunte possano disporre delle informazioni utili per deliberare in merito a questa rete di Centri di riferimento. Per intraprendere questo lavoro è stato inizialmente necessario stabilire il tipo di orientamento tecnico che si intendeva assumere, in particolar modo se utilizzare un approccio basato sull'inventario di auto-candidature da parte di singoli professionisti o strutture da selezionare in seguito, in base ad alcuni criteri condivisi, o se

procedere con la verifica di indicatori oggettivi, misurabili e disponibili negli attuali sistemi informativi. Sulla scorta delle esperienze già condotte sia dalle stesse Amministrazioni impegnate nell'Area Vasta, sia da altre Amministrazioni nazionali o da altri Paesi europei, si è deciso di seguire il secondo approccio, pur consapevoli dei possibili limiti insiti in taluni degli strumenti adottati nel corso del lavoro. L'esperienza già condotta, infatti, ha ampiamente dimostrato come la strada delle auto-candidature porti invariabilmente a reti pletoriche, che con estrema difficoltà e ambiguità di giudizio possono essere poi ridimensionate, e come, viceversa, la strada degli indicatori misurabili e oggettivi conduca alla individuazione di reti più efficienti e di maggior bacino, tali da poter assumere con maggiore credibilità l'onere di seguire patologie a bassissima frequenza e alta complessità come le malattie rare. Infatti, questo secondo approccio assume l'ipotesi che laddove spontaneamente si aggrega il maggior numero di pazienti, là esiste una maggior esperienza assistenziale e conseguentemente competenza nel seguire le problematiche della patologia e nell'offrire corrette indicazioni per un'adeguata presa in carico della persona. Poiché tale presa in carico comporta frequentemente azioni di lunga durata temporale, che più efficacemente devono essere svolte vicino all'ambito di vita della persona, si è peraltro ritenuto necessario equilibrare le esigenze di individuare Centri con ampi bacini d'utenza con quelle di offrire ragionevoli coperture dell'intero territorio di Area Vasta, soprattutto nel caso di gruppi di malattie rare che contassero al loro interno un numero non esiguo di malati.

L'obiettivo che si intende così realizzare è quello di assicurare tempestività ed eccellenza dei processi diagnostici anche di alta complessità e, contemporaneamente, qualità della presa in carico il più vicino possibile al luogo di vita delle persone. Lo spostamento delle persone sarà così ridotto al minimo attraverso la stratificazione dell'esperienza condivisa dall'intera rete, l'utilizzo di protocolli e infrastrutture comuni, la disponibilità di tecnologie innovative che facilitino la condivisione dell'informazione. Questo sistema di rete di riferimento dovrà essere congiunto al previsto sistema di monitoraggio, che avrà sia la funzione di facilitare il funzionamento della rete stessa, contribuendo ad erogare servizi ai pazienti, sia il compito di verificare il funzionamento della rete, permettendo nel futuro eventuali miglioramenti e aggiustamenti qualora essi si evidenzino come necessari. L'intero procedimento condotto ha quindi avuto l'obiettivo di produrre una base razionale oggettiva e difficilmente contestabile sulla quale le Amministrazioni possano basarsi per assumere decisioni strategiche.

2. Metodi

Si è inizialmente assunto che le patologie rare presentassero problemi clinico-diagnostici e di trattamento di tale ampia complessità da portare questi pazienti a lasciare segno di sé nelle reti ospedaliere regionali e provinciali, qualora l'intervallo di tempo considerato fosse sufficientemente ampio. Verifiche svolte in Regione Veneto avevano infatti dimostrato che quasi il 90% dei pazienti certificati per malattia rara veniva individuato dalle schede di dimissione ospedaliera (SDO) a causa di un ricovero avvenuto in un triennio (ricovero ordinario o di day-hospital). Si è pertanto deciso di utilizzare questa fonte, comune alle 4 Amministrazioni e di buona qualità, per svolgere il lavoro.

Si sono raccolte tutte le SDO, compresa la mobilità attiva e passiva, delle quattro Regioni e Province Autonome per gli anni 2002, 2003 e 2004, e selezionate per una serie di codici di diagnosi ICD9-CM comprendenti tutte le malattie rare dell'elenco ministeriale. A ciascuna delle oltre 2.000 malattie riconducibili all'elenco ministeriale di malattia rara è stato attribuito un codice ICD9-CM, alcuni dei quali definiti come specifici (comprendenti solo malattie rare, ad esempio neurofibromatosi), altri aspecifici (comprendenti oltre alla singola malattia rara anche altre malattie non rare, ad esempio "tumori renali" comprendenti tutti i tumori renali oltre che il tumore di Wilms, unica forma rara). I codici specifici ed aspecifici sono stati poi collegati a gruppi di patologie in gran parte rispondenti alla sequenza dell'elenco ministeriale e riportati nella Tabella 1 allegata. Si è ritenuto importante procedere per gruppo di patologia piuttosto che per singola diagnosi di patologia, considerate:

1. l'impossibilità di avere codici specifici per ciascuna malattia rara,
2. la numerosità (oltre 2.000) delle forme interessate e il loro rapido divenire nel tempo in base allo sviluppo dello stato delle conoscenze,
3. la necessità di individuare riferimenti ospedalieri dove i pazienti con sospetto di malattia rara potessero avere corrette definizioni diagnostiche all'interno di gruppi di patologia con quadri clinici simili, ottimizzando infrastrutture tecnologiche e specifiche competenze tecniche.

Utilizzando questo elenco di codici si sono filtrati tutti i ricoveri ospedalieri avvenuti nell'Area Vasta nel triennio o subito comunque da residenti nell'Area anche in mobilità al di fuori di essa. Un record veniva selezionato se era presente in una delle diagnosi di dimissione almeno un codice di malattia rara. A partire da 3.416.870 record si è selezionato un sottoset di 126.199 record, di cui 38% con diagnosi specifiche e 62% con diagnosi aspecifiche. Nel fare ciò sono

stati eliminati i record duplicati perché presenti nei *file* regionali una volta come mobilità attiva (Regione/Provincia Autonoma ricevente) e una seconda come mobilità passiva (Regione/Provincia Autonoma inviante). Si è quindi proceduto ad identificare i soggetti mediante un processo di record linkage, che utilizza in sequenza le 3 chiavi individuali (nome, cognome, luogo e data di nascita; codice fiscale; codice sanitario) secondo una regola gerarchica. Questo modo di procedere è stato indispensabile perché i file derivanti delle 4 Amministrazioni avevano diversa presenza delle 3 chiavi e comunque erano frequenti dati mancanti e/o errori per ciascuna di esse. Una volta creato uno "strato paziente", comprendente tutti i ricoveri subiti dallo stesso paziente nel triennio considerato, e attribuito un identificativo univoco a ciascun record presente nello strato, si sono studiate le mobilità dei pazienti nell'area.

Per far questo si sono preliminarmente considerati tutti gli accorpamenti e cambiamenti di dizione e/o codice delle strutture ospedaliere dell'area, accorpando e riportando in un nuovo codice ospedale tutte le strutture e le dizioni succedutesi nel tempo e attualmente congiunte o trasformate in un'unica struttura ospedaliera attiva. Analogamente si è proceduto con i reparti.

Per calcolare i pazienti presenti nell'Area in totale e per ciascun gruppo di malattie rare, ciascun paziente è stato calcolato una volta soltanto, indipendentemente dal numero e dal tipo di ospedale dove egli è stato seguito.

Per calcolare invece l'esperienza assistenziale che ciascun ospedale comunque dimostrava di avere nel seguire i malati rari, è stato calcolato ciascun paziente una volta per ogni ospedale che lo avesse ricoverato nel triennio, indipendentemente dal numero dei ricoveri effettuati in esso.

Per calcolare infine la capacità di attrazione degli ospedali, ciascun paziente è stato attribuito soltanto ad un ospedale, seguendo la sottoindicata regola, qualora esso fosse stato nel tempo ricoverato in più strutture ospedaliere. L'ospedale di riferimento è stato selezionato in base al maggior numero totale di ricoveri attuati per quella patologia, e, a parità di classe percentuale, alla maggior distanza dalla residenza del paziente.

Le elaborazioni sono state effettuate per tutte le classi d'età e per i due sottogruppi di età, pediatrica (0-17 anni) ed adulta (dai 18 anni in poi). La stima del numero totale di pazienti è stata utilizzata per avere indicazioni circa la necessità di creare reti più o meno ricche di Centri, mentre l'esperienza assistenziale globale dell'ospedale è stata utilizzata per la selezione degli Istituti da immettere nella rete dei Centri accreditati.

Per ogni gruppo di patologia rara è stata calcolata la distribuzione assoluta e percentuale dei casi seguiti da ciascun ospedale, sia per tutte le classi d'età, che per le età rispettivamente pediatrica ed adulta. A partire da queste distribuzioni e tenuto conto del numero complessivo di casi presenti nell'intera Area Vasta, si sono selezionati gli ospedali possibili Centri di riferimento tra quelli che dimostravano di seguire il maggior numero di casi. Gli ospedali identificati sono stati infatti quelli con il maggior numero assoluto di casi seguiti (Centri di eccellenza) e comunque con un numero di casi seguiti non inferiore al 3% rispetto al totale di casi presenti nell'Area. In alcune circostanze è stata fatta una distinzione tra pazienti pediatrici e pazienti adulti. In questo caso, se la numerosità totale del gruppo inferiore era più bassa della soglia di 40 casi, sono stati individuati nuovi Centri, oltre a quelli già selezionati, soltanto nel caso che vi fosse un'aggregazione di pazienti superiore al 30%.

3. Proposta di Centri da accreditare

La selezione dei Centri da accreditare per gruppi di malattie rare è stata effettuata sulla base dei criteri definiti nel paragrafo 2.

Le malattie del Decreto sono state suddivise in 16 gruppi nosologici:

1. Malattie infettive e parassitarie
2. Tumori
3. Malattie delle ghiandole endocrine
4. Malattie del metabolismo
5. Disturbi immunitari
6. Malattie del sangue e degli organi ematopoietici
7. Malattie del sistema nervoso
8. Malattie dell'apparato visivo
9. Malattie dell'apparato genito-urinario
10. Malattie del sistema digerente
11. Malattie della pelle e del tessuto sottocutaneo
12. Malattie del sistema circolatorio
13. Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo

14. Malformazioni congenite
15. Alcune condizioni morbose di origine perinatale
16. Sintomi, segni e stati morbosi mal definiti.

Alcuni di tali gruppi sono stati ulteriormente suddivisi in modo da raggruppare al loro interno malattie accomunate da specifici problemi assistenziali.

Le malattie del metabolismo sono state suddivise in 6 sottogruppi:

1. Malattie del metabolismo degli aminoacidi
2. Malattie del metabolismo dei carboidrati
3. Malattie del metabolismo lipidi
4. Malattie del metabolismo delle proteine
5. Malattie del metabolismo dei minerali
6. Malattie del metabolismo, altro.

Le malattie del sangue e degli organi ematopoietici sono state suddivise in 3 sottogruppi:

1. Anemie ereditarie
2. Difetti ereditari della coagulazione
3. Malattie del sangue e degli organi ematopoietici, altre malattie ematologiche.

Le malattie del sistema nervoso sono state suddivise in malattie del sistema nervoso centrale e periferico.

Le malformazioni congenite sono state suddivise in 8 sottogruppi:

1. Malformazioni del sistema nervoso
2. Malformazioni oculari
3. Malformazioni gastrointestinali
4. Malformazioni condro-ossee
5. Malformazioni genito-urinarie
6. Malformazioni dermatologiche
7. Anomalie cromosomiche
8. Malformazioni complesse.

È stato inoltre creato un gruppo “Malattie mitocondriali e dei perossisomi” che raccoglie al suo interno malattie presenti in diversi gruppi del Decreto.

Per i vari gruppi è stata individuata la specifica classe di età dei pazienti.

La selezione operata ha portato alla proposta di accreditare 19 strutture ospedaliere.

I Centri risultano così distribuiti:

- 5 nel territorio della regione Friuli – Venezia Giulia: Azienda Ospedaliera di Udine, Azienda Ospedaliera S. Maria degli Angeli-Pordenone, Ospedali Riuniti di Trieste, IRCCS Burlo Garofolo di Trieste; IRCCS Centro di Riferimento Oncologico - CRO - di Aviano;
- 12 nel territorio della Regione Veneto: Azienda Ospedaliera di Padova, Ospedale S. Antonio di Padova, Azienda Ospedaliera di Verona, Ospedali di Belluno, Vicenza, Conegliano, Castelfranco Veneto, Treviso, Venezia, Mestre, Camposampiero, Rovigo;
- 1 nel territorio della Provincia Autonoma di Trento: Ospedale di Trento – Presidio S. Chiara;
- 1 nel territorio della Provincia Autonoma di Bolzano: Ospedale Centrale di Bolzano.

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

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

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

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

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

Allegato C

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

*= Malattie con esempi nel Decreto

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Legenda

(ped): fascia di età pediatrica

(adu): fascia di età adulta

¹ escluso: diabete mellito

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