

**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>
<b>Malattie infettive e parassitarie</b>	Malattia di Hansen Malattia di Whipple Malattia di Lyme	RA0010 RA0020 RA0030	ULSS 1 P.O. Belluno	(ped) (adu)	Malattie Infettive Dermatologia Neurologia Pediatria
	Malattia di Lyme	RA0030	AOU Udine	(ped) (adu)	Clinica Reumatologica
	Malattia di Hansen Malattia di Lyme	RA0010 RA0030	AOU Trieste	(ped) (adu)	Clinica Dermatologica
<b>Tumori</b>	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 Linfoangioliomiomatosi 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

<b>Tumori</b>	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
	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

<b>Malattie delle ghiandole endocrine</b>	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
<b>Malattie delle ghiandole endocrine</b>	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)

<b>Malattie delle ghiandole endocrine</b>		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
<b>Malattie del metabolismo</b>	<b>Amino acidi</b>	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
	<b>Carboidrati</b>	Disturbi del metab. e del trasporto dei carboidrati* <sup>1</sup>	RCG060	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped)	Dipartimento di Pediatria (Centro regionale malattie metaboliche ereditarie)
		Disturbi del metab. e del trasporto dei carboidrati* <sup>1</sup>	RCG060	ULSS 16- P.O. Sant'Antonio- Padova	(adu)	Neuropatologia e Psicopatologia
		Disturbi del metab. e del trasporto dei carboidrati* <sup>1</sup>	RCG060	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica Neurologia
		Disturbi del metab. e del trasporto dei carboidrati* <sup>1</sup>	RCG060	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(ped)	Pediatria

<b>Malattie del metabolismo</b>		Disturbi del metab. e del trasporto dei carboidrati* <sup>1</sup>	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* <sup>1</sup>	RCG060	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Centro Malattie Metaboliche
	<b>Lipidi</b>	Alterazioni congenite del metab. delle lipoproteine* <sup>2</sup> 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* <sup>2</sup> 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* <sup>2</sup> 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* <sup>2</sup> 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

<b>Malattie del metabolismo</b>	<b>Proteine</b>	Crioglobulinemia mista Atransferrinemia congenita	RC0110 RC0130	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria  Reumatologia Ematologia ed Immunologia clinica Clinica Medica I	
		Crioglobulinemia mista Atransferrinemia congenita	RC0110 RC0130	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(adu)	Medicina Interna B	
		Crioglobulinemia mista	RC0110	AOU Udine	(ped) (adu)	Clinica Reumatologica Nefrologia	
	<b>Minerali</b>	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
		<b>Altro</b>	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

<b>Malattie del metabolismo</b>	<b>Altro</b>	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
		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
		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

<b>Disturbi immunitari</b>	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)
	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
	<b>Malattie del sangue e degli organi ematopoietici</b>	Anemie ereditarie*	RDG010	ULSS 6 P.O. Vicenza	(ped) (adu)
Anemie ereditarie*		RDG010	ULSS 9 P.O. Treviso	(ped) (adu)	Pediatria Ematologia



<b>Malattie del sangue e degli organi ematopoietici</b>	Anemie ereditarie*	RDG010	ULSS 18 P.O. Rovigo	(adu)	Dipartimento Medicina Trasfusionale
	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
				(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

<b>Malattie del sangue e degli organi ematopoietici</b>	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
	<b>Altre Malattie Ematologiche</b> 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
	<b>Altre Malattie Ematologiche</b> 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
	<b>Altre Malattie Ematologiche</b> 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

<b>Malattie del sangue e degli organi ematopoietici</b>	<b>Altre Malattie Ematologiche</b> 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
	<b>Altre Mal Ematologiche:</b> Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente	RD0030	AOU Udine	(ped) (adu)	Medicina 2/Clinica Reumatologica
	<b>Altre Mal Ematologiche:</b> Neutropenia ciclica	RD0040	AOU Udine	(ped) (adu)	Clinica Ematologia
	<b>Altre Mal Ematologiche:</b> Malattia granulomatosa cronica	RD0050	AOU Udine	(ped) (adu)	Medicina 2
	<b>Altre Mal Ematologiche:</b> Piastrinopatie ereditarie* Neutropenia ciclica	RDG030 RD0040	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped)	Emato-Oncologia
	<b>Altre Mal Ematologiche:</b> 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
	<b>Altre Mal Ematologiche:</b> Sindrome emolitico-uremica	RD0010	AOU Trieste		Nefrologia e Dialisi
	<b>Altre Mal Ematologiche:</b> Emoglobinuria parossistica notturna Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente	RD0020 RD0030	AOU Trieste		Medicina Clinica

	<b>SNC</b>	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	ULSS 6 P.O. Vicenza	(adu)	Neurologia
<b>Malattie del sistema nervoso</b>	<b>SNC</b>	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	ULSS 9 P.O. Treviso	(adu)	Neurologia

<b>Malattie del sistema nervoso</b>	<b>SNC</b>	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	ULSS 18 P.O. Rovigo	(adu)	Neurologia
	<b>SNC</b>	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	ULSS 16 P.O. Sant'Antonio- Padova	(adu)	Neuropatologia e Psicopatologia  Neurologia  Neuropsichiatria Infantile

<b>Malattie del sistema nervoso</b>	<b>SNC</b>	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	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria  Clinica Neurologica
	<b>SNC</b>	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	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped) (adu)	Neuropsichiatria Infantile  Neurologia Medicina Interna B

<b>Malattie del sistema nervoso</b>	<b>SNC</b>	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 RF015	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(ped)	Pediatria (ped)
	<b>SNC</b>	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)

<b>Malattie del sistema nervoso</b>	<b>SNC</b>	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
		<b>SNP</b>	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	ULSS 6 P.O. Vicenza	(adu)



	<b>SNP</b>	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
<b>Malattie del sistema nervoso</b>	<b>SNP</b>	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
		Sindrome di Melkersson-Rosenthal Neuropatie ereditarie* Sindrome di Steele-Richardson-Olszewski Polineuropatia cronica infiammatoria demyelinizzante Sindrome di Eaton-Lambert Miopatie congenite ereditarie* Distrofie muscolari* Distrofie miotoniche* Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	RF0160 RFG060 RF0170 RF0180 RF0190 RFG070 RFG080 RFG090 RFG100	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria Clinica Neurologica

<b>Malattie del sistema nervoso</b>	<b>SNP</b>	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
	<b>SNP</b>	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

<b>Malattie dell'apparato visivo</b>	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 7 P.O. Conegliano	(adu)	Oculistica
	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

<b>Malattie dell'apparato visivo</b>	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)
	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

<b>Malattie dell'apparato visivo</b>	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
	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

<b>Malattie dell'apparato visivo</b>	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
	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 18 P.O. Rovigo	(adu)	Oculistica

<b>Malattie dell'apparato visivo</b>	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	Ospedale Centrale di Bolzano	(adu)	Oculistica
	Malattia di Eales Sindrome di Behr Distrofie retiniche ereditarie* Cheratocono Atrofia ottica di Leber	RF0210 RF0220 RFG110 RF0280 RF0300	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Oculistica
	Degenerazioni della cornea* Distrofie ereditarie della cornea* Cheratocono	RFG130 RFG140 RF0280	Azienda Ospedaliera S. Maria degli Angeli-Pordenone	(adu)	Oculistica
<b>Malattie del sistema circolatorio</b>	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

<b>Malattie del sistema circolatorio</b>	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
	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
	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 di Trento- Presidio S. Chiara	(adu)	Medicina Generale II Nefrologia
	Poliangioite microscopica Sindrome di Goodpasture Granulomatosi di Wegener Microangiopatie trombotiche*	RG0020 RG0060 RG0070 RGG010	AOU Udine	(adu)	Nefrologia Clinica Reumatologica
	Sindrome di Kawasaki	RG0040	AOU Udine	(adu)	Clinica Reumatologica



<b>Malattie del sistema circolatorio</b>	Poliarterite nodosa Sindrome di Churg-Strauss Arterite a cellule giganti Malattia di Takayasu	RG0030 RG0050 RG0080 RG0090	AOU Udine	(adu)	Medicina 2 Clinica Reumatologica
	Sindrome di Budd-Chiari	RG0110	AOU Udine	(adu)	Medicina 2
	Endocardite reumatica Sindrome di Kawasaki Malattia di Takayasu	RG0010 RG0040 RG0090	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Clinica Pediatrica
	Endocardite reumatica Poliangioite microscopica Poliarterite nodosa Sindrome di Kawasaki Sindrome di Churg-Strauss Sindrome di Goodpasture Granulomatosi di Wegener Arterite a cellule giganti Microangiopatie trombotiche* Malattia di Takayasu Teleangectasia emorragica ereditaria	RG0010 RG0020 RG0030 RG0040 RG0050 RG0060 RG0070 RG0080 RGG010 RG0090 RG0100	AOU Trieste	(adu)	Medicina Clinica
<b>Malattie dell'apparato digerente</b>	Acalasia Gastrite ipertrofica gigante Gastroenterite eosinofila Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale Colangite primitiva sclerosante Sprue celiaca Malattia da inclusione dei microvilli Linfangectasia intestinale Malattia di Waldmann	RI0010 RI0020 RI0030 RI0040 RI0050 RI0060 RI0070 RI0080 RC0140	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria  Clinica Medica I Gastroenterologia Chirurgia Generale II Anatomia patologica
	Acalasia	RI0010	Azienda Ospedaliera di Padova	(adu)	Chirurgia Generale III
	Acalasia Gastrite ipertrofica gigante Gastroenterite eosinofila Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale Colangite primitiva sclerosante Sprue celiaca Malattia da inclusione dei microvilli Linfangectasia intestinale Malattia di Waldmann	RI0010 RI0020 RI0030 RI0040 RI0050 RI0060 RI0070 RI0080 RC0140	Azienda Ospedaliera di Verona -Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma  Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore - Borgo Trento	(ped)  (adu)	Clinica Pediatrica  Gastroenterologia

<b>Malattie dell'apparato digerente</b>	Acalasia Gastrite ipertrofica gigante Gastroenterite eosinofila Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale Colangite primitiva sclerosante Sprue celiaca Malattia da inclusione dei microvilli Linfangectasia intestinale Malattia di Waldmann	RI0010 RI0020 RI0030 RI0040 RI0050 RI0060 RI0070 RI0080 RC0140	ULSS 9 P.O. Treviso	(adu)	Gastroenterologia  Chirurgia III
	Acalasia Gastrite ipertrofica gigante Gastroenterite eosinofila Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale Colangite primitiva sclerosante Sprue celiaca Malattia da inclusione dei microvilli Linfangectasia intestinale Malattia di Waldmann	RI0010 RI0020 RI0030 RI0040 RI0050 RI0060 RI0070 RI0080 RC0140	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Gastroenterologia (adu)
	Acalasia Gastrite ipertrofica gigante Gastroenterite eosinofila Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale Colangite primitiva sclerosante Sprue celiaca Malattia da inclusione dei microvilli Linfangectasia intestinale Malattia di Waldmann	RI0010 RI0020 RI0030 RI0040 RI0050 RI0060 RI0070 RI0080 RC0140	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(ped)	Pediatria
	Gastrite ipertrofica gigante Gastroenterite eosinofila Sprue celiaca Linfangectasia intestinale	RI0020 RI0030 RI0060 RI0080	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica
	Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale	RI0040	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped) (adu)	Chirurgia Pediatrica
	Acalasia	RI0010	AOU Udine	(adu)	Clinica Chirurgica
	Gastroenterite eosinofila Sprue celiaca	RI0030 RI0060	AOU Udine	(adu)	Medicina 2
	Colangite primitiva sclerosante	RI0050	AOU Udine	(adu)	Clinica Medica
	Sprue celiaca	RI0060	AOU Udine	(ped)	Clinica Pediatrica

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

<b>Malattie della pelle e del tessuto sottocutaneo</b>	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
	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
	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
	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
	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)
	Dermatite erpetiforme Lichen sclerosus et atrophicus	RL0020 RL0060	IRCCS Burlo Garofolo- Trieste	(ped) (adu)	Clinica Pediatrica
	Pemfigo Pemfigoide bolloso Pemfigoide benigno delle mucose Lichen sclerosus et atrophicus	RL0030 RL0040 RL0050 RL0060	AOU Trieste	(adu)	Clinica Dermatologica

<b>Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo</b>	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
	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
	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
	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
	Dermatomiosite Polimiosite Connettivite mista Connettiviti indifferenziate Fascite eosinofila Fascite diffusa Policondrite	RM0010 RM0020 RM0030 RMG010 RM0040 RM0050 RM0060	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	(adu)	Medicina Generale I

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

<b>Malformazioni del Sistema Nervoso</b>	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 Walzer-Warburg Sindrome di Weill-Marchesani	RN0010 RN0020 RN0030 RN0040 RN0050 RN0060 RN0070 RN0080 RN0300 RN0990 RN1490 RN1570 RN1740 RN1750	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria  Clinica Neurologica Neurochirurgia
	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 Walzer-Warburg Sindrome di Weill-Marchesani	RN0010 RN0020 RN0030 RN0040 RN0050 RN0060 RN0070 RN0080 RN0300 RN0990 RN1490 RN1570 RN1740 RN1750	Azienda Ospedaliera di Verona – Policlinico G.B. Rossi – Borgo Roma	(ped) (adu)	Neuropsichiatria Infantile Clinica Pediatrica  Neurologia Medicina Interna B
	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 Walzer-Warburg Sindrome di Weill-Marchesani	RN0010 RN0020 RN0030 RN0040 RN0050 RN0060 RN0070 RN0080 RN0300 RN0990 RN1490 RN1570 RN1740 RN1750	Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore – Borgo Trento	(ped) (adu)	Neurochirurgia pediatrica Neurochirurgia
	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

<b>Malformazioni del Sistema Nervoso</b>	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
	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 Centrale di Bolzano	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Neurologia (adu)
	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
<b>Malattie mitocondriali e dei perossisomi</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 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
	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

<b>Malattie mitocondriali e dei perossisomi</b>	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)
	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
<b>Malformazioni oculari</b>	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	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 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	Azienda Ospedaliera di Padova	(ped) (adu)	Dipartimento di Pediatria

<b>Malformazioni oculari</b>	Anomalia di Axenfeld-Rieger Anomalia di Peter Aniridia Coloboma congenito del disco ottico Anomalia di Morning Glory Persistenza della membrana pupillare	RN0090 RN0100 RN0110 RN0120 RN0130 RN0140	Azienda Ospedaliera di Verona - Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped)	Clinica Pediatrica
	Sindrome di De Morsier Sindrome di Rieger Sindrome di Stickler Malattia di Norrie Sindrome di Vogt-Koyanagi-Harada	RN0860 RN1050 RN1220 RN1580 RN1720	Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore - Borgo Trento	(ped)	Oculistica
	Anomalia di Axenfeld-Rieger Anomalia di Peter Aniridia Coloboma congenito del disco ottico Anomalia di Morning Glory Persistenza della membrana pupillare	RN0090 RN0100 RN0110 RN0120 RN0130 RN0140	Ospedale Centrale di Bolzano	(adu)	Oculistica
	Sindrome di De Morsier Sindrome di Rieger Sindrome di Stickler Malattia di Norrie Sindrome di Vogt-Koyanagi-Harada	RN0860 RN1050 RN1220 RN1580 RN1720			
	Anomalia di Axenfeld-Rieger Anomalia di Peter Aniridia Coloboma congenito del disco ottico Anomalia di Morning Glory Persistenza della membrana pupillare	RN0090 RN0100 RN0110 RN0120 RN0130 RN0140	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Oculistica
	Sindrome di De Morsier Sindrome di Rieger Sindrome di Stickler Malattia di Norrie Sindrome di Vogt-Koyanagi-Harada	RN0860 RN1050 RN1220 RN1580 RN1720			
	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

<b>Malformazioni gastro-intestinali</b>	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
	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
	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	ULSS 9 P.O. Treviso	(ped) (adu)	Pediatria Genetica Medica Chirurgia Pediatrica
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	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Gastroenterologia (adu)	

<b>Malformazioni gastro-intestinali</b>	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	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	(ped) (adu)	Pediatria (ped) Nefrologia (adu)
	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea Atresia del digiuno Atresia o stenosi duodenale Ano imperforato Malattia di Hirschsprung Gastroschisi	RN0160 RN0170 RN0180 RN0190 RN0200 RN0320	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Chirurgia Pediatrica
	Atresia biliare	RN0210	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Clinica pediatrica
	Sindrome di Peutz Jeghers	RN0760	CRO Aviano	(adu)	SOC Gastroenterologia
<b>Malformazioni genito-urinarie</b>	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

<b>Malformazioni genito-urinarie</b>	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
<b>Malformazioni condro-ossee</b>	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-costal-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

<b>Malformazioni condro-ossee</b>	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-costomandibolare 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
	<b>Malformazioni Dermatologiche</b>	Blue rubber bleb nevus Cutis laxa Incontinentia pigmenti Xeroderma pigmentoso	RN0150 RN0500 RN0510 RN0520	Azienda Ospedaliera di Verona - Policlinico G.B. Rossi - Borgo Roma	(ped)

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



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

	Sindrome di Sjogren-Larsson Sindrome di Tay Ittiosi congenite	RN1700 RN1710 RNG070			
<b>Malformazioni Dermatologiche</b>	Pseudoxantoma elastico Sindrome di Parry-Romberg	RN0630 RN0650	AOU Udine	(adu)	Clinica Oculistica
	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
<b>Anomalie Cromosomiche</b>	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

<b>Anomalie Cromosomiche</b>	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
	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

<b>Malformazioni complesse</b>	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			

<b>Malformazioni complesse</b>	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			
	Schinz-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			

<b>Malformazioni complesse</b>	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			
	Sequenza da ipocinesia fetale	RN1110			
	Simpson-Golabi-Behmel sindrome di	RN1120			
	Sindrome branchio-oculo-facciale	RN1130			
	Sindrome branchio-oto-renale	RN1140			
	Sindrome cardio-facio-cutanea	RN1150			
	Sindrome oculo-cerebro-cutanea	RN1160			
	Sindrome proteo	RN1170			
	Sindrome trico-rino-falangea	RN1180			
	Smith-Lemli-Opitz, tipo 1 sindrome di	RN1200			
	Smith-Magenis sindrome di	RN1210			
	Summit sindrome di	RN1230			
	Townes-Brocks sindrome di	RN1240			
	Vacterl associazione	RN1250			
	Wildervanck sindrome di	RN1260			
	Williams sindrome di	RN1270			
	Winchester sindrome di	RN1280			
	Wolfram sindrome di	RN1290			
	Angelman sindrome di	RN1300			
	Prader-Willi sindrome di	RN1310			
	Marfan sindrome di	RN1320			
	Sindrome da X fragile	RN1330			
	Aase-Smith sindrome di	RN1340			
	Alagille sindrome di	RN1350			
	Alstrom sindrome di	RN1370			
	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	RNG100			
	Bardet-Biedl sindrome di	RN1380			
	Carpenter sindrome di	RN1390			
	Cockayne sindrome di	RN1400			
	Cornelia De Lange sindrome di	RN1410			
	De Sanctis Cacchione malattia di	RN1420			
	Denys-Drash sindrome di	RN1430			
	Fraser sindrome di	RN1460			
	Hay-Wells sindrome di	RN1470			
	Landau-Kleffner sindrome di	RN1520			
	Leopard sindrome	RN1530			
	Levy-Hollister sindrome di	RN1540			
	Marshall-Smith sindrome di	RN1550			
	Neu-Laxova sindrome di	RN1560			
	Pallister-Killian sindrome di	RN1590			
	Pearson sindrome di	RN1600			

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

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

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

<b>Malformazioni complesse</b>	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				

	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 I 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			

<b>Malformazioni complesse</b>					
	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			
	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		

<b>Malformazioni complesse</b>	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

<b>Malformazioni complesse</b>	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

<b>Malformazioni congenite</b>	Sindrome di Kartagener	RN0950	Azienda Ospedaliera di Verona- Ospedale Civile Maggiore - Borgo Trento	(ped) (adu)	Centro Fibrosi Cistica
<b>Alcune condizioni morbose di origine perinatale</b>	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
<b>Alcune condizioni morbose di origine perinatale</b>	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
<b>Alcune condizioni morbose di origine perinatale</b>	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)



<b>Alcune condizioni morbose di origine perinatale</b>	Embriofetopatia rubeolica	RP0010	Ospedale Centrale di Bolzano	(ped)	Pediatria
	Sindrome fetale da acido valproico	RP0020			
	Sindrome fetale da idantoina	RP0030			
	Sindrome alcolica fetale	RP0040			
	Apnea infantile	RP0050			
	Kernittero	RP0060			
	Fibrosi epatica congenita	RP0070			
<b>Alcune condizioni morbose di origine perinatale</b>	Embriofetopatia rubeolica	RP0010	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Neonatologia
	Sindrome alcolica fetale	RP0040			
	Apnea infantile	RP0050	IRCCS Burlo Garofolo-Trieste	(ped)	Clinica Pediatrica
<b>Sintomi, segni e stati morbosi mal definiti</b>	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

<sup>1</sup> escluso: diabete mellito<sup>2</sup> escluso: ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata, iperlipoproteinemia di tipo III.