



**Centri Interregionali di Riferimento dell'Area Vasta per le  
malattie rare per gruppi di patologie  
di cui al D.M. 279/2001**

<i>Gruppo del Decreto 279</i>	<i>Malattie</i>	<i>Codici esenzione</i>	<i>Centro Accreditato</i>	<i>Aziende/Istituti partecipanti</i>	<i>Dipartimenti/Unità Operative/Servizi confluenti</i>
<b>Malattie infettive e parassitarie</b>	Malattia di Hansen Malattia di Whipple Malattia di Lyme	RA0010 RA0020 RA0030	Centro per le malattie rare infettive e parassitarie - Belluno	Az. ULSS 1 P.O. Belluno	Malattie Infettive Dermatologia Pediatria
				Ospedale Sacro Cuore Don Calabria	Malattie infettive (Centro malattie tropicali)
<b>Tumori</b>	Tumore di Wilms Retinoblastoma Malattia di Cronkite-Canada Sindrome di Gardner Poliposi familiare Linfoangioliomiomatosi Neurofibromatosi	RB0010 RB0020 RB0030 RB0040 RB0050 RB0060 RBG010	Centro per i tumori rari - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt. salute donna e bambino) Gastroenterologia Chirurgia generale (Clinica Chirurgica Generale I) Neurochirurgia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia (Pneumologia clinica) Urologia Neurologia Dermatologia Chirurgia plastica
				Istituto Oncologico Veneto	Oncologia (Area di oncologia clinica e sperimentale) Chirurgia generale (Area di chirurgia oncologica)
				Az. ULSS n.9 Treviso	Genetica medica (poliambulatorio di Tv)
	Tumore di Wilms Retinoblastoma Malattia di Cronkite-Canada Sindrome di Gardner Poliposi familiare Linfoangioliomiomatosi Neurofibromatosi	RB0010 RB0020 RB0030 RB0040 RB0050 RB0060 RBG010	Centro per i tumori rari - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neurologia (Neurologia B) Oncoematologia Pediatrica Chirurgia generale (Chirurgia generale ed epatobiliare) Dermatologia Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Neurochirurgia pediatrica Chirurgia generale (Chirurgia Generale e dell'Obesità) Oncologia

	Tumore di Wilms Retinoblastoma Malattia di Cronkite-Canada Sindrome di Gardner Poliposi familiare Linfoangiomiomatosi Neurofibromatosi	RB0010 RB0020 RB0030 RB0040 RB0050 RB0060 RBG010	Centro per i tumori rari - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Neuropsichiatria Infantile Dermatologia Gastroenterologia
	Tumore di Wilms Retinoblastoma Malattia di Cronkite-Canada Sindrome di Gardner Poliposi familiare Linfoangiomiomatosi Neurofibromatosi	RB0010 RB0020 RB0030 RB0040 RB0050 RB0060 RBG010	Centro per i tumori rari - Bolzano	Ospedale Centrale Bolzano	Dipartimento di Pediatria Dermatologia Neurologia 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	Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt. salute donna e bambino) Medicina generale (Clinica Medica III^) Medicina generale (Endocrinologia) Nefrologia (Nefrologia II^) Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica)
	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	Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.) Endocrinologia, Diabetologia 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	Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Medicina Interna
	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	Centro per le malattie rare delle ghiandole endocrine - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Medicina Interna
	Sindrome di Kallmann	RC0020	Centro per la sindrome di Kallmann	Azienda Ospedaliera di Padova	Andrologia e Medicina della riproduzione umana (Servizio per la patologia della riproduzione umana)
<b>Malattie del metabolismo</b>	<b>A</b> Disturbi del metabolismo e del trasporto aminoacidi* <b>m</b> Disturbi del ciclo dell'urea*	RCG040 RCG050	Centro per le malattie rare del metabolismo degli aminoacidi - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Malattie metaboliche ed ereditarie

i n o a c i d i					Nefrologia Neurologia (Clinica neurologica)	
	Disturbi del metabolismo e del trasporto aminoacidi* Disturbi del ciclo dell'urea*	RCG040 RCG050	Centro per le malattie rare del metabolismo degli aminoacidi – Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Neuropsichiatria infantile Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoagulat.) Nefrologia (Nefrologia e dialisi)	
	C a r b o i	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati* <sup>1</sup>	RCG060	Centro per le malattie rare del metabolismo dei carboidrati – Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Dipartimento strutt salute donna e bambino Malattie metaboliche ed ereditarie Neurologia (Clinica neurologica) Gastroenterologia Nefrologia
	d r a t i	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati* <sup>1</sup>	RCG060	Centro per le malattie rare del metabolismo dei carboidrati - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Neuropsichiatria infantile Neurologia (Neurologia B)
	i	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati* <sup>1</sup>	RCG060	Centro per le malattie rare del metabolismo dei carboidrati - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Medicina Interna Gastroenterologia
L i p i d i	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	Centro per le malattie rare del metabolismo dei lipidi - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Malattie metaboliche ed ereditarie Medicina generale (Clinica medica I^) Neurologia (Clinica neurologica) Nefrologia	
L i p i d i	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	Centro per le malattie rare del metabolismo dei lipidi - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Pediatria (Malattie metaboliche ereditarie) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Nefrologia (Nefrologia e dialisi)	

L i p  P r o t  e i n e	Mal. di Fabry		Centro per la malattia di Fabry - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Nefrologia
	Crioglobulinemia mista Atransferrinemia congenita	RC0110 RC0130	Centro per le malattie rare del metabolismo delle proteine - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Reumatologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Medicina generale (Clinica medica I <sup>^</sup> )
	Crioglobulinemia mista Atransferrinemia congenita	RC0110 RC0130	Centro per le malattie rare del metabolismo delle proteine - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoagulat.)
M i n e r a l i	Deficienza congenita di zinco Alterazioni congenite del metabolismo del ferro* Aceruloplasminemia congenita Malattia di Wilson Iposfatasia Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	RC0070 RCG100 RC0120 RC0150 RC0160 RC0170	Centro per le malattie rare del metabolismo dei minerali - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Medicina generale (Clinica medica I <sup>^</sup> ) Gastroenterologia Medicina generale (Endocrinologia) Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica)
	Deficienza congenita di zinco Alterazioni congenite del metabolismo del ferro* Aceruloplasminemia congenita Malattia di Wilson Iposfatasia Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	RC0070 RCG100 RC0120 RC0150 RC0160 RC0170	Centro per le malattie rare del metabolismo dei minerali - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale (Medicina generale ad ind. Immunoemat. ed emocoagulat.) Neurologia (Neurologia B)
M i n e r a l i	Deficienza congenita di zinco Alterazioni congenite del metabolismo del ferro* Aceruloplasminemia congenita Malattia di Wilson	RC0070 RCG100 RC0120 RC0150	Centro per le malattie rare del metabolismo dei minerali - Bolzano	Ospedale centrale di Bolzano	Gastroenterologia



	Immunodeficienze primarie* Malattia di Behcet	RCG160 RC0210			Dermatologia Gastroenterologia Pneumologia Oculistica (Oculistica B)
	Angioedema ereditario Carenza congenita di alfa1 antitripsina Istiocitosi croniche* Immunodeficienze primarie* Malattia di Behcet	RC0190 RC0200  RCG150 RCG160 RC0210	Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Pneumologia Reumatologia
	Angioedema ereditario Carenza congenita di alfa1 antitripsina Istiocitosi croniche* Immunodeficienze primarie* Malattia di Behcet	RC0190 RC0200  RCG150 RCG160 RC0210	Centro per le malattie rare del sistema immunitario - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Pneumologia Medicina Interna
<b>Malattie del sangue e degli organi ematopoietici</b>	Anemie ereditarie*	RDG010	Centro per le anemie ereditarie rare- Vicenza	Az. ULSS 6 P.O. Vicenza	Pediatria Ematologia
	Anemie ereditarie*	RDG010	Centro per le anemie ereditarie rare- Treviso	Az. ULSS 9 P.O. Treviso	Pediatria Ematologia
	Anemie ereditarie*	RDG010	Centro per le anemie ereditarie rare- Rovigo	Az. ULSS 18 P.O. Rovigo	Medicina Trasfusionale
	Anemie ereditarie*	RDG010	Centro per le anemie ereditarie rare- Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Medicina generale (Clinica Medica I^) Ematologia (Ematologia e Immunologia clinica) Medicina generale (UOSD Coagulopatie)
	Anemie ereditarie*	RDG010	Centro per le anemie ereditarie rare- Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Oncoematologia Pediatrica Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulata.) Ematologia Medicina trasfusionale (Servizio Trasfusionale e Immunoematologia)





Difetti ereditari della coagulazione*	RDG020	Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Vicenza	ULSS 6 P.O. Vicenza	Pediatria Ematologia Malattie infettive Ortopedia e traumatologia Medicina trasfusionale Chirurgia maxillo-facciale Recupero e riabilitazione funzionale
Difetti ereditari della coagulazione*	RDG020	Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Treviso	ULSS 9 P.O. Treviso	Ematologia Medicina Trasfusionale Ortopedia e Traumatologia Malattie infettive Chirurgia maxillo-facciale Recupero e riabilitazione funzionale
Difetti ereditari della coagulazione*	RDG020	Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Centro Trasfusionale
Difetti ereditari della coagulazione*	RDG020	Centro per i difetti ereditari della coagulazione – Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Ematologia
<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	Centro per le altre malattie rare ematologiche - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Medicina generale (Clinica Medica I^ e Clinica Medica V^) Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica)
<b>Altre Malattie Ematologiche</b> Sindrome emolitico-uremica Emoglobinuria parossistica notturna Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente	RD0010 RD0020 RD0030	Centro per le altre malattie rare ematologiche - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.) Ematologia Medicina trasfusionale (Servizio Trasfusionale e

	Piastrinopatie ereditarie* Trombocitopenie primarie ereditarie* Neutropenia ciclica Malattia granulomatosa cronica Malattia di Chediak-Higashi	RDG030 RDG040 RD0040 RD0050 RD0060			Immunoematologia)
	<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	Centro per le altre malattie rare ematologiche - Vicenza	Az. ULSS 6 P.O. Vicenza	Ematologia
	<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	Centro per le altre malattie rare ematologiche - Trento	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	Pediatria Centro Trasfusionale Nefrologia
	<b>Altre Malattie Ematologiche</b> Sindrome emolitico-uremica Emoglobinuria parossistica notturna Porpora di Henoch-Schoenlein ricorrente Piastrinopatie ereditarie* Trombocitopenie primarie ereditarie*	RD0010 RD0020 RD0030 RDG030 RDG040	Centro per le altre malattie rare ematologiche - Bolzano	Ospedale centrale di Bolzano	Ematologia

		Neutropenia ciclica Malattia granulomatosa cronica Malattia di Chediak-Higashi	RD0040 RD0050 RD0060			
<b>Malattie del sistema nervoso</b>	S N C	Leucodistrofie*	RFG010	Centro per le malattie rare del sistema nervoso centrale - Vicenza	ULSS 6 P.O. Vicenza	Neurologia Recupero e riabilitazione funzionale Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale)
		Ceroido-lipofuscinosi*	RFG020			
		Gangliosidosi	RFG030			
		Sindrome di Rett	RF0040			
		Atrofia dentato rubropallidoluysiana	RF0050			
		Epilessia mioclonica progressiva	RF0060	Az. ULSS 3 Bassano		Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) Centro di riabilitazione AISM Rosà
		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			
	S N C	Leucodistrofie*	RFG010	Centro per le malattie rare del sistema nervoso centrale - Treviso	Az. ULSS 9 P.O. Treviso	Neurologia Recupero e riabilitazione funzionale Pneumologia Psichiatria (Dipartimento di salute mentale)
		Ceroido-lipofuscinosi*	RFG020			
		Gangliosidosi	RFG030			
		Sindrome di Rett	RF0040			
		Atrofia dentato rubropallidoluysiana	RF0050			
		Epilessia mioclonica progressiva	RF0060	Az. ULSS 7 Pieve di Soligo		IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)
		Mioclono essenziale ereditario	RF0070			
		Corea di Huntington	RF0080			
		Distonia di torsione idiopatica	RF0090			

	<p>Malattie spinocerebellari*                  Atrofie muscolari spinali*                  Sclerosi laterale amiotrofica                  Sclerosi laterale primaria                  Adrenoleucodistrofia                  Sindrome di Lennox Gastaut                  Sindrome di West                  Narcolessia</p>	<p>RFG040                  RFG050                  RF0100                  RF0110                  RF0120                  RF0130                  RF0140                  RF0150</p>			
<p>S                  N                  C</p>	<p>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</p>	<p>RFG010                  RFG020                  RFG030                  RF0040                  RF0050                    RF0060                    RF0070                  RF0080                  RF0090                  RFG040                  RFG050                  RF0100                  RF0110                  RF0120                  RF0130                  RF0140                  RF0150</p>	<p>Centro per le malattie rare                  del sistema nervoso                  centrale - Padova</p>	<p>Azienda Ospedaliera di                  Padova</p> <hr/> <p>Az. ULSS 16 Padova</p> <hr/> <p>Az. ULSS 12 Veneziana</p>	<p>Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e                  bambino)                  Neurologia (Clinica Neurologica)                  Fisiopatologia respiratoria                  Pneumologia                  Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione                  ortopedica)                  Psichiatria</p> <hr/> <p>Neurologia (Clinica neurologica II^)                  Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza                  Centro di riabilitazione AISM Padova                  Fondazione Federico Milcovich Padova (<i>già UILDM</i>)</p> <hr/> <p>IRCCS Ospedale San Camillo</p>
<p>S                  N                  C</p>	<p>Leucodistrofie*                  Ceroido-lipofuscinosi*                  Gangliosidosi                  Sindrome di Rett                  Atrofia dentato                  rubropallidoluysiana                  Epilessia mioclonica                  progressiva                  Mioclono essenziale ereditario                  Corea di Huntington                  Distonia di torsione idiopatica</p>	<p>RFG010                  RFG020                  RFG030                  RF0040                  RF0050                    RF0060                    RF0070                  RF0080                  RF0090</p>	<p>Centro per le malattie rare                  del sistema nervoso                  centrale - Verona</p>	<p>Azienda Ospedaliera                  Universitaria Integrata di                  Verona</p> <hr/> <p>Az. ULSS 20 Verona</p>	<p>Area materno-infantile (DAI materno-infantile)                  Neurologia (Neurologia A e Neurologia B)                  Medicina generale (Medicina generale ad ind. Immunoemat.                  ed emocoagulat.)                  Pneumologia                  Psichiatria</p> <hr/> <p>Recupero e riabilitazione e funzionale (Dipartimento                  riabilitativo)                  Centro di riabilitazione Fondazione Federico Milcovich</p>

	Malattie spinocerebellari* Atrofie muscolari spinali* Sclerosi laterale amiotrofica Sclerosi laterale primaria Adrenoleucodistrofia Sindrome di Lennox Gastaut Sindrome di West Narcolessia	RFG040 RFG050 RF0100 RF0110 RF0120 RF0130 RF0140 RF0150			Verona (già <i>UILDM</i> ) Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
S N C	Leucodistrofie* Ceroido-lipofuscinosi* Gangliosidosi Sindrome di Rett Atrofia dentato rubropallidoluisiana 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	Centro per le malattie rare del sistema nervoso centrale - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neuropsichiatria Infantile Neurologia

	S N C	Leucodistrofie* Ceroido-lipofuscinosi* Gangliosidosi Sindrome di Rett Atrofia dentata 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	Centro per le malattie rare del sistema nervoso centrale - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Neurologia
	S N P	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	Centro per le malattie rare del sistema nervoso periferico - Vicenza	ULSS 6 P.O. Vicenza   Az. ULSS 3 Bassano	Neurologia Recupero e riabilitazione funzionale Pneumologia   Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa) Centro di riabilitazione AISM Rosà
	S N P	Sindrome di Melkersson- Rosenthal Neuropatie ereditarie* Sindrome di Steele- Richardson-Olszewski Polineuropatia cronica	RF0160 RFG060 RF0170  RF0180	Centro per le malattie rare del sistema nervoso periferico - Treviso	Az. ULSS 9 P.O. Treviso   Az. ULSS 7 Pieve di Soligo	Neurologia Recupero e riabilitazione funzionale Pneumologia   IRCCS Eugenio Medea Conegliano (limitatamente alle forme pediatriche)

	infiammatoria demielinizzante Sindrome di Eaton-Lambert Miopatie congenite ereditarie* Distrofie muscolari* Distrofie miotoniche* Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	RF0190 RFG070  RFG080 RFG090 RFG100			
<b>S N P</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	Centro per le malattie rare del sistema nervoso periferico - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova  <hr/> Az. ULSS 16 Padova  <hr/> Az. ULSS 12 Veneziana	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Neurologia (Clinica Neurologica) Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica)  <hr/> Neurologia (Clinica neurologica II^) Neuropsichiatria dell'infanzia e dell'adolescenza Centro di riabilitazione AISM Padova Fondazione Federico Milcovich Padova ( <i>già UILDM</i> )  <hr/> IRCCS Ospedale San Camillo
<b>S N P</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	Centro per le malattie rare del sistema nervoso periferico - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona  <hr/> Az. ULSS 20 Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neurologia (Neurologia A e Neurologia B) Pneumologia  <hr/> Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo) Centro di riabilitazione Fondazione Federico Milcovich Verona ( <i>già UILDM</i> ) Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
<b>S</b>	Sindrome di Melkersson-Rosenthal Neuropatie ereditarie* Sindrome di Steele-	RF0160 RFG060 RF0170	Centro per le malattie rare del sistema nervoso periferico - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Neurologia



	<b>N</b> <b>P</b>	Richardson-Olszewski Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante Sindrome di Eaton-Lambert Miopatie congenite ereditarie* Distrofie muscolari* Distrofie miotoniche* Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	RF0180 RF0190 RFG070 RFG080 RFG090 RFG100			
	<b>S</b> <b>N</b> <b>P</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	Centro per le malattie rare del sistema nervoso periferico - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Neurologia
<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	RF0200 RF0210 RF0220 RFG110 RFG120 RF0230 RF0240 RF0250 RF0260 RF0270 RFG130 RFG140 RF0280 RF0290	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Conegliano	Az. ULSS 7 P.O. De Girocoli (Conegliano)	Oculistica

	Atrofia ottica di Leber	RF0300			
	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	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Treviso	Az. ULSS 9 P.O. Treviso	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	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Venezia	Az. ULSS 12 P.O. Mestre	Oculistica Fondazione Banca degli occhi
	Vitreoretinopatia essudativa familiare Malattia di Eales	RF0200 RF0210	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Camposampiero	Az. ULSS 15 P.O. Camposampiero	Oculistica

	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	RF0220 RFG110 RFG120  RF0230 RF0240 RF0250 RF0260 RF0270 RFG130 RFG140  RF0280 RF0290 RF0300			
	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	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Centro per l'ipovisione infantile e dell'età evolutiva Oculistica
	Vitreoretinopatia essudativa familiare Malattia di Eales Sindrome di Behr Distrofie retiniche ereditarie* Distrofie ereditarie della coroide	RF0200 RF0210 RF0220 RFG110 RFG120	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo- Padova ULSS 16	Az. ULSS 16 Padova	Oculistica Centro per l'ipovisione dell'età adulta

	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	RF0230 RF0240 RF0250 RF0260 RF0270 RFG130 RFG140  RF0280 RF0290 RF0300			
	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	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	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	Centro per le malattie rare dell'apparato visivo - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Oculistica
<b>Malattie del sistema circolatorio</b>	Endocardite reumatica Poliangerite 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	Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Medicina generale (Clinica Medica I^ e Clinica Medica V^) Cardiologia Reumatologia Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica) Oculistica (Clinica Oculistica) Gastroenterologia

<p>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</p>	<p>RG0010  RG0020  RG0030  RG0040  RG0050  RG0060  RG0070  RG0080  RGG010  RG0090  RG0100  RG0110</p>	<p>Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Verona</p>	<p>Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona</p>	<p>Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulata.)  Ematologia  Reumatologia  Dermatologia  Oculistica</p>
<p>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</p>	<p>RG0010  RG0020  RG0030  RG0040  RG0050  RG0060  RG0070  RG0080  RGG010  RG0090  RG0100  RG0110</p>	<p>Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Bolzano</p>	<p>Ospedale Centrale di Bolzano</p>	<p>Medicina Interna  Ematologia</p>
<p>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</p>	<p>RG0010  RG0020  RG0030  RG0040  RG0050  RG0060  RG0070  RG0080  RGG010  RG0090  RG0100  RG0110</p>	<p>Centro per le malattie rare del sistema circolatorio - Trento</p>	<p>Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara</p>	<p>Reumatologia  Nefrologia</p>

<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	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Medicina generale (Clinica Medica I^) Gastroenterologia Chirurgia generale (Clinica chirurgica I^ e Clinica chirurgica 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	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Gastroenterologia
	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	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Treviso	Az. ULSS 9 P.O. Treviso	Gastroenterologia Chirurgia generale (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	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Gastroenterologia
	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	Centro per le malattie rare dell'apparato digerente - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Gastroenterologia
<b>Malattie dell'apparato genito-urinario</b>	Diabete insipido nefrogenico Fibrosi retroperitoneale Cistite interstiziale	RJ0010 RJ0020 RJ0030	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Ematologia (Ematologia ed Immunologia clinica Urologia) Medicina generale (Endocrinologia e Clinica Medica III^)
	Diabete insipido nefrogenico Fibrosi retroperitoneale Cistite interstiziale	RJ0010 RJ0020 RJ0030	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)
	Diabete insipido nefrogenico Fibrosi retroperitoneale Cistite interstiziale	RJ0010 RJ0020 RJ0030	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario - Belluno	Az. ULSS 1 P.O. Belluno	Urologia



	Diabete insipido nefrogenico Fibrosi retroperitoneale Cistite interstiziale	RJ0010 RJ0020 RJ0030	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario– Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Urologia
	Diabete insipido nefrogenico Fibrosi retroperitoneale Cistite interstiziale	RJ0010 RJ0020 RJ0030	Centro per le malattie rare dell'apparato genito-urinario rare - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Urologia
<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	Centro per le malattie rare della pelle e del tessuto sottocutaneo– Treviso	Az. ULSS 9 P.O. Treviso	Dermatologia
	Eritrocheratolisi hiemalis Dermatite erpetiforme Pemfigo Pemfigoide bolloso Pemfigoide benigno delle mucose Lichen sclerosus et atrophicus	RL0010 RL0020 RL0030 RL0040 RL0050 RL0060	Centro per le malattie rare della pelle e del tessuto sottocutaneo– Vicenza	Az. ULSS 6 P.O. di Vicenza	Dermatologia
	Eritrocheratolisi hiemalis Dermatite erpetiforme Pemfigo Pemfigoide bolloso Pemfigoide benigno delle mucose Lichen sclerosus et atrophicus	RL0010 RL0020 RL0030 RL0040 RL0050 RL0060	Centro per le malattie rare della pelle e del tessuto sottocutaneo– Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Dermatologia (Clinica Dermatologica) Gastroenterologia
	Eritrocheratolisi hiemalis Dermatite erpetiforme Pemfigo Pemfigoide bolloso Pemfigoide benigno delle mucose Lichen sclerosus et atrophicus	RL0010 RL0020 RL0030 RL0040 RL0050 RL0060	Centro per le malattie rare della pelle e del tessuto sottocutaneo– Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Dermatologia
	Eritrocheratolisi hiemalis Dermatite erpetiforme Pemfigo Pemfigoide bolloso Pemfigoide benigno delle mucose Lichen sclerosus et atrophicus	RL0010 RL0020 RL0030 RL0040 RL0050 RL0060	Centro per le malattie rare della pelle e del tessuto sottocutaneo– Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Dermatologia

	Eritrocheratolisi hiemalis Dermatite erpetiforme Pemfigo Pemfigoide bolloso Pemfigoide benigno delle mucose Lichen sclerosus et atrophicus	RL0010 RL0020 RL0030 RL0040 RL0050 RL0060	Centro per le malattie rare della pelle e del tessuto sottocutaneo– Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Dermatologia
	Eritrocheratolisi hiemalis Dermatite erpetiforme Pemfigo Pemfigoide bolloso Pemfigoide benigno delle mucose Lichen sclerosus et atrophicus	RL0010 RL0020 RL0030 RL0040 RL0050 RL0060	Centro per le malattie rare della pelle e del tessuto sottocutaneo– Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dermatologia
<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	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Reumatologia Ematologia (Ematologia ed immunologia clinica) Neurologia (Clinica Neurologica)
	Dermatomiosite Polimiosite Connettivite mista Connettiviti indifferenziate Fascite eosinofila Fascite diffusa Policondrite	RM0010 RM0020 RM0030 RMG010 RM0040 RM0050 RM0060	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoagulat.) Neurologia (Neurologia B)
	Dermatomiosite Polimiosite Connettivite mista Connettiviti indifferenziate Fascite eosinofila Fascite diffusa Policondrite	RM0010 RM0020 RM0030 RMG010 RM0040 RM0050 RM0060	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Medicina interna Dermatologia

	Dermatomiosite Polimiosite Connettivite mista Connettiviti indifferenziate Fascite eosinofila Fascite diffusa Policondrite	RM0010 RM0020 RM0030 RMG010 RM0040 RM0050 RM0060	Centro per le malattie rare del sistema osteomuscolare e tessuto connettivo - Trento	Ospedale di Trento-Presidio S. Chiara	Pediatria Reumatologia
<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	Centro per le malformazioni del sistema nervoso isolate e sindromiche rare - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Neurologia (Clinica neurologica) Neurochirurgia Fisiopatologia respiratoria Pneumologia Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale
	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	Centro per le malformazioni del sistema nervoso isolate e sindromiche rare - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neurologia (Neurologia B) Medicina generale (Medicina generale ad ind immunoemat ed emocoagulat.) Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Neurochirurgia pediatrica

	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	Centro per le malformazioni del sistema nervoso isolate e sindromiche rare – Treviso	Az. ULSS 9 P.O. Treviso	Pediatria Chirurgia pediatrica Neurochirurgia Genetica medica (poliambulatorio di Tv)
	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	Centro per le malformazioni del sistema nervoso isolate e sindromiche rare - Vicenza	Az. ULSS 6 P.O. Vicenza	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	RN0010 RN0020 RN0030 RN0040 RN0050 RN0060 RN0070 RN0080 RN0300	Centro per le malformazioni del sistema nervoso isolate e sindromiche rare - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Neurologia

	Sindrome di Moebius Sindrome di Isaacs Neuroacantocitosi Sindrome di Walker-Warburg Sindrome di Weill-Marchesani	RN0990 RN1490 RN1570 RN1740 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	Centro per le malformazioni del sistema nervoso isolate e sindromiche rare - Trento	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	Neuropsichiatria Infantile
<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	Centro per le malattie mitocondriali e dei perossisomi - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona  Az. ULSS n.9 Treviso	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neurologia (Neurologia B) Medicina generale (Medicina generale ad ind. Immunoemat. ed emocoagulat.)  Genetica medica (poliambulatorio di Tv)
	Malattia di Alpers Sindrome di Kearns-Sayre Malattia di Leigh Sindrome Melas Sindrome Merrf Sindrome di Zellweger	RF0010 RF0020 RF0030 RN0710 RN0720 RN1760	Centro per le malattie mitocondriali e dei perossisomi - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova  Az. ULSS n.9 Treviso	Area materno-infantile (Dipartimento strutt. salute donna e bambino) Neurologia (Clinica neurologica) Fisiopatologia respiratoria Pneumologia  Genetica medica (poliambulatorio di Tv)
<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	RN0090 RN0100 RN0110 RN0120  RN0130 RN0140  RN0860 RN1050 RN1220	Centro per le malformazioni oculari isolate e sindromiche rare - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova  Az. ULSS 16 Padova  Az. ULSS 6 Vicenza	Area materno-infantile (Dipartimento strutt. salute donna e bambino) Centro per l'ipovisione infantile e dell'età evolutiva Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Oculistica  Centro per l'ipovisione dell'età adulta Oculistica  Chirurgia maxillo-facciale

<p>Malattia di Norrie Sindrome di Vogt-Koyanagi-Harada</p>	<p>RN1580 RN1720</p>		<p>P.O. Vicenza</p>	
<p>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</p>	<p>RN0090 RN0100 RN0110 RN0120  RN0130 RN0140  RN0860 RN1050 RN1220 RN1580 RN1720</p>	<p>Centro per le malformazioni oculari isolate e sindromiche rare - Verona</p>	<p>Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona</p>	<p>Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Oculistica</p>
<p>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</p>	<p>RN0090 RN0100 RN0110 RN0120  RN0130 RN0140  RN0860 RN1050 RN1220 RN1580 RN1720</p>	<p>Centro per le malformazioni oculari isolate e sindromiche rare - Bolzano</p>	<p>Ospedale Centrale di Bolzano</p>	<p>Oculistica</p>

<b>Malformazioni gastro-intestinali</b>	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea	RN0160	Centro per le malformazioni gastro-intestinali isolate e sindromiche rare - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia pediatrica Gastroenterologia
	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	Centro per le malformazioni gastro-intestinali isolate e sindromiche rare - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Gastroenterologia Chirurgia generale (Chirurgia generale I^)
	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	Centro per le malformazioni gastro-intestinali isolate e sindromiche rare - Treviso	Az. ULSS 9 P.O. Treviso	Pediatria Chirurgia pediatrica Genetica medica (poliambulatorio di Tv)
	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	Centro per le malformazioni gastro-intestinali isolate e sindromiche rare - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Gastroenterologia
	Atresia del digiuno	RN0170			
	Atresia o stenosi duodenale	RN0180			
	Ano imperforato	RN0190			
	Malattia di Hirschsprung	RN0200			
	Atresia biliare	RN0210			



	Malattia di Caroli Malattia del fegato policistico Gastroschisi Sindrome di Peutz Jeghers	RN0220 RN0230 RN0320 RN0760			
	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	Centro per le malformazioni gastro-intestinali isolate e sindromiche rare - Trento	Ospedale Centrale di Bolzano Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	Pediatria 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	Centro per le malformazioni genito-urinarie isolate e sindromiche rare – Belluno	Az. ULSS 1 P.O. Belluno	Urologia
	Ermafroditismo vero Rene con midollare a spugna Sindrome unghia-rotula Sindrome di Alport Wagr sindrome di Pseudoermafroditismi	RN0240 RN0250 RN1190 RN1360 RN1730 RNG010	Centro per le malformazioni genito-urinarie isolate e sindromiche rare – Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Urologia Medicina generale (Endocrinologia e Clinica medica III <sup>^</sup> )
	Ermafroditismo vero Rene con midollare a spugna Sindrome unghia-rotula Sindrome di Alport Wagr sindrome di Pseudoermafroditismi	RN0240 RN0250 RN1190 RN1360 RN1730 RNG010	Centro per le malformazioni genito-urinarie isolate e sindromiche rare – Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Nefrologia (Nefrologia e dialisi)
	Ermafroditismo vero Rene con midollare a spugna Sindrome unghia-rotula Sindrome di Alport Wagr sindrome di	RN0240 RN0250 RN1190 RN1360 RN1730	Centro per le malformazioni genito-urinarie isolate e sindromiche rare – Vicenza	Az. ULSS 6 P.O. Vicenza	Chirurgia pediatrica



	<p>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</p>	<p>RN0260                  RN0270                  RN0280                  RN0290                  RN0310                  RN0330                  RN0340                  RN0370                    RN0380                  RN0390                    RN0400                  RN0410                  RN0430                  RN0450                    RN0470                  RN0480                    RN1440                  RN1450                    RN1510                    RNG050                  RNG060</p>	<p>Centro per le                  malformazioni condro-                  ossee isolate e                  sindromiche rare –                  Verona</p>	<p>Azienda Ospedaliera                  Universitaria Integrata                  di Verona</p>	<p>Area materno-infantile (DAI materno-infantile)                  Chirurgia pediatrica                  Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria                  Ortopedia e traumatologia</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<b>Malformazioni Dermatologiche</b>	Blue rubber bleb nevus	RN0150	Centro per le malformazioni dermatologiche isolate e sindromiche rare – Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria Dermatologia
	Cutis laxa	RN0500			
	Incontinentia pigmenti	RN0510			
	Xeroderma pigmentoso	RN0520			
	Cheratosi follicolare acuminata	RN0530			
	Cute marmorea	RN0540			
	teleangectasica congenita				
	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			
	Blue rubber bleb nevus	RN0150	Centro per le malformazioni dermatologiche isolate e sindromiche rare - Treviso	Az. ULSS 9 P.O. Treviso	Pediatria Chirurgia pediatrica Dermatologia Genetica medica (poliambulatorio di Tv)
	Cutis laxa	RN0500			
	Incontinentia pigmenti	RN0510			
	Xeroderma pigmentoso	RN0520			
	Cheratosi follicolare acuminata	RN0530			
	Cute marmorea	RN0540			
	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 Ipomelanosi di Ito Sindrome Kid Sindrome del nevo displastico Sindrome del nevo epidermale Sindrome di Sjogren-Larsson Sindrome di Tay Ittiosi congenite	RN0550 RN0560 RN0570 RN0580  RN0590 RN0600 RN0610 RN0620 RN0630 RN0640 RN0650 RN1480 RN1500 RN1650 RN1660 RN1700 RN1710 RNG070			
	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	RN0150 RN0500 RN0510 RN0520 RN0530  RN0540  RN0550 RN0560 RN0570 RN0580  RN0590 RN0600 RN0610 RN0620 RN0630 RN0640 RN0650	Centro per le malformazioni dermatologiche isolate e sindromiche rare - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Dermatologia (Clinica dermatologica) Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale

	Ipomelanosi di Ito Sindrome Kid Sindrome del nevo displastico Sindrome del nevo epidermale Sindrome di Sjogren-Larsson Sindrome di Tay Ittiosi congenite	RN1480 RN1500 RN1650 RN1660 RN1700 RN1710 RNG070			
	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 Ipomelanosi 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	Centro per le malformazioni dermatologiche isolate e sindromiche rare - Trento	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	Dermatologia

	Blue rubber bleb nevus Cutis laxa Incontinentia pigmenti Xeroderma pigmentoso Cheratosi follicolare acuminata Cute marmorata 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 Ipomelanosi 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	Centro per le malformazioni dermatologiche isolate e sindromiche rare - Bolzano	Ospedale centrale di Bolzano	Dermatologia
<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	Centro per le anomalie cromosomiche rare - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile) Neurologia (Neurologia B) Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria
	Sindrome di Down Malattia del cri du chat	RN0660 RN0670	Centro per le anomalie cromosomiche rare -	Az. ULSS 9 P.O. Treviso	Pediatria Chirurgia pediatrica

Sindrome di Turner Sindrome di Klinefelter Sindrome di Wolf-Hirschhorn Sindromi da aneuploidia cromosomica Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica	RN0680 RN0690 RN0700 RNG080  RNG090	Treviso		Medicina generale (Medicina interna I e Medicina interna II) Genetica medica (poliambulatorio di Tv)
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	Centro per le anomalie cromosomiche rare - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Medicina generale (Endocrinologia e Clinica medica III^) Odontoiatria e stomatologia Chirurgia maxillo-facciale Otorinolaringoiatria (O.R.L. Otochirurgia)
Sindrome di Klinefelter	RN0690	Centro per la sindrome di Klinefelter	Azienda Ospedaliera di Padova	Andrologia e Medicina della riproduzione umana (Servizio per la patologia della riproduzione umana)
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	Centro per le anomalie cromosomiche rare - Vicenza	Az. ULSS 6 P.O. Vicenza	Pediatria Chirurgia maxillo-facciale
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	Centro per le anomalie cromosomiche rare - Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di Pediatria Medicina Interna



	cromosomica				
	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	Centro per le anomalie cromosomiche rare - Trento	Ospedale di Trento- Presidio S. Chiara	Pediatria
<b>Malformazioni complesse</b>	Artrogriposi multiple congenite	RNG020	Centro per le malformazioni complesse rare - Verona	Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)  Chirurgia pediatrica Neurologia (Neurologia B)  Medicina generale (Medicina generale ad ind. immunoemat. ed emocoagulat.) Chirurgia maxillo-facciale e odontoiatria  Neurochirurgia Pediatrica Neurochirurgia (Neurochirurgia A) Dermatologia
	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		Az. ULSS 20 Verona	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento riabilitativo) Recupero e riabilitazione funzionale (Centro polifunzionale Don Calabria di Verona)
	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
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

Artrogriposi multiple congenite	RNG020	Centro per le malformazioni complesse rare - Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino)
Acrocefalosindattilia	RNG030			Medicina generale (Clinica Medica III^ e Clinica medica V^)
Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	RNG040			Neurologia (Clinica Neurologica)
Coffin-Lowry sindrome di	RN0350			Neurochirurgia
Coffin-Siris sindrome di	RN0360			Chirurgia generale (Chirurgia Generale I^)
Pallister-W sindrome di	RN0420			Odontoiatria e stomatologia
Sequenza sirenomelica	RN0440			Chirurgia maxillo-facciale
Sindrome femoro-facciale	RN0460			Ematologia (Ematologia e immunologia clinica)
Weaver sindrome di	RN0490			Recupero e riabilitazione funzionale (Riabilitazione ortopedica)
Short sindrome	RN0730			Otorinolaringoiatra (O.R.L. Otochirurgia)
Ivemark sindrome di	RN0740			
Sclerosi tuberosa	RN0750			
Sturge-Weber sindrome di	RN0770		Az. ULSS 12 Veneziana	Oculistica
Von Hippel-Lindau sindrome di	RN0780			IRCCS Ospedale San Camillo
Aarskog sindrome di	RN0790			Fondazione Banca degli occhi
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			
Artrogriposi multiple congenite	RNG020	Centro per le malformazioni complesse rare - Treviso	Az. ULSS 9 P.O. Treviso	Pediatria
Acrocefalosindattilia	RNG030			Chirurgia Pediatrica
Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	RNG040			Chirurgia maxillo-facciale
Coffin-Lowry sindrome di	RN0350			Medicina generale (Medicina Interna I e Medicina Interna II)
Coffin-Siris sindrome di	RN0360			Otorinolaringoiatria (Audiologia e Foniatria)

Pallister-W sindrome di	RN0420		Neurologia
Sequenza sirenomelica	RN0440		Neurochirurgia
Sindrome femoro-facciale	RN0460		Recupero e riabilitazione funzionale
Weaver sindrome di	RN0490		Genetica Medica (poliambulatorio di Tv)
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		
		Az. ULSS 7 Pieve di Soligo	IRCCS Eugenio Medea Conegliano <i>(limitatamente alle forme pediatriche)</i>

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			
Artrogriposi multiple congenite	RNG020	Centro per le malformazioni complesse rare - Vicenza	Az. ULSS 6 P.O. Vicenza	Pediatria
Acrocefalosindattilia	RNG030			Chirurgia Pediatrica
Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	RNG040			Chirurgia maxillo-facciale
Coffin-Lowry sindrome di	RN0350			Neurologia
Coffin-Siris sindrome di	RN0360			
Pallister-W sindrome di	RN0420		AZ. ULSS 3 Bassano	Recupero e riabilitazione funzionale (Dipartimento medicina riabilitativa)
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
Schinzl-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			
Artrogriposi multiple congenite	RNG020	Centro per le malformazioni complesse rare – Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	Dipartimento di 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 congenite</b>	Sindrome di Kartagener	RN0950	Centro per la sindrome di Kartagener - Verona	Azienda Ospedaliera Univ. Int. di Verona- Presidio Borgo Trento	Fibrosi cistica (Centro Fibrosi Cistica)

<b>Alcune condizioni morbose di origine perinatale</b>	Embriofetopatia rubeolica Sindrome fetale da acido valproico	RP0010 RP0020	Centro per condizioni morbose di origine perinatale rare – Padova	Azienda Ospedaliera di Padova	Area materno-infantile (Dipartimento strutt salute donna e bambino) Gastroenterologia
	Sindrome fetale da idantoina Sindrome alcolica fetale Apnea infantile Kernittero Fibrosi epatica congenita	RP0030 RP0040 RP0050 RP0060 RP0070			
	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	Centro per condizioni morbose di origine perinatale rare – Verona	Azienda Ospedaliera Univ. Int. di Verona – Presidio Borgo Roma	Area materno-infantile (DAI materno-infantile)
	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	Centro per condizioni morbose di origine perinatale rare – Bolzano	Ospedale Centrale di Bolzano	
<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

\*= Malattie con esempi nel Decreto

<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.