

LA GIUNTA DELLA REGIONE EMILIA-ROMAGNA

Visto il D.M. n. 279 del 18 maggio 2001 di istituzione e regolamentazione della Rete nazionale delle malattie rare ai sensi dell'art. 5, comma 1, lettera b) del DLgs n. 124 del 29 aprile 1998;

Considerato che il D.M. n. 279/2001 citato adotta il Regolamento che disciplina le modalità di esenzione dalla partecipazione al costo delle malattie rare per le correlate prestazioni di assistenza sanitaria incluse nei Livelli Essenziali di Assistenza e individua specifiche forme di tutela per i soggetti affetti dalle suddette malattie;

Dato atto che il Regolamento stabilisce fra l'altro:

- L'istituzione della Rete nazionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare, costituita da Presidi accreditati appositamente individuati dalle Regioni;
- la scelta dei Presidi tra quelli in possesso di documentata esperienza di attività diagnostica e terapeutica specifica, nonché di idonea dotazione di strutture di supporto e di servizi complementari fra i quali - per le malattie che lo richiedano - servizi per l'emergenza e per la diagnostica biochimica e genetico-molecolare;
- l'individuazione - nell'ambito di tali Presidi e su proposta delle Regioni interessate - dei Centri interregionali di riferimento per le malattie rare;
- la previsione che i Presidi della Rete operino secondo protocolli clinici concordati con i Centri Interregionali di riferimento e collaborino con i servizi territoriali e i medici di famiglia ai fini dell'individuazione e della gestione del trattamento;
- l'istituzione - presso l'Istituto Superiore di Sanità - del Registro nazionale delle malattie rare, al fine di consentire la programmazione nazionale e regionale degli interventi volti alla tutela delle

persone affette da patologie rare e di attuare la sorveglianza delle stesse;

- l'individuazione dell'elenco delle malattie e dei gruppi di malattie rare per le quali è riconosciuto il diritto all'esenzione dalla partecipazione al costo per le correlate prestazioni di assistenza sanitaria;

Ritenuto pertanto, atteso quanto sopra:

- di individuare i Presidi regionali per le malattie rare, secondo quanto previsto dal DM n. 279 del 18.5.2001, per la costituzione della Rete nazionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare;
- di riservarsi, con successivo atto, l'individuazione dei Presidi, fra quelli elencati in allegato al presente atto, da proporre quali Centri interregionali di riferimento secondo le modalità definite nelle competenti sedi nazionali ed interregionali;
- di assegnare ai Presidi regionali individuati le funzioni previste dal Regolamento che disciplina le modalità di esenzione dalla partecipazione al costo delle malattie rare per le correlate prestazioni di assistenza sanitaria incluse nei Livelli Essenziali di Assistenza, nonché quelle definite nell'Allegato 2, ai sensi della Circolare n. 13 del 13 luglio 1999 e successive modificazioni, riguardante l'individuazione dei centri che possono formulare la diagnosi e il Piano terapeutico inerenti a farmaci di costo elevato in patologie severe, rimanendo esclusa, per le particolarità delle patologie trattate, la possibilità di individuare centri delegati;

Dato atto che si è proceduto ad una istruttoria tecnica con le Aziende sanitarie regionali, tramite un questionario finalizzato a raccogliere opportune informazioni in merito alle malattie e gruppi di malattie trattate in ciascuna Unità Operativa e alle potenzialità di queste ultime relativamente alla gestione del percorso diagnostico e terapeutico;

Considerata la necessità di prevedere l'istituzione di un organismo tecnico in grado di valutare l'eventuale esigenza di integrazione dell'elenco (di cui all'allegato 1

del Regolamento di istituzione della Rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie, ai sensi dell'art. 5, comma 1, lettera b) del D.Lgs n. 124 del 29.04.1998) con ulteriori patologie che possano essere portate all'attenzione dell'Assessorato alla Sanità dalle Aziende sanitarie e dalle Associazioni dei Malati;

Dato atto del parere di regolarità amministrativa espresso dal Direttore Generale Sanità e Politiche Sociali, Dr. Franco Rossi, ai sensi dell'art. 37, quarto comma, della L.R. n. 43/2001 e della deliberazione di Giunta regionale n. 447/2003;

Acquisito il parere favorevole della Commissione consiliare Sanità e Politiche Sociali espresso nella seduta del 29 gennaio 2004;

su proposta dell'Assessore alla Sanità

a voti unanimi e palesi

DELIBERA

1. di individuare i Presidi regionali per le malattie rare, secondo quanto previsto dal D.M. n. 279 del 18.5.2001, così come riportati nell'allegato 1, da considerarsi parte integrante e sostanziale del presente atto;
2. di stabilire che i suddetti Presidi fanno parte della Rete nazionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare, costituita al fine di assicurare specifiche forme di tutela agli assistiti affetti dalle malattie stesse;
3. di stabilire che ai suddetti Presidi spetta il compito di certificare lo stato di patologia rara ed il relativo diritto dell'assistito, previo rilascio dell'attestazione di esenzione da parte dell'Azienda USL di residenza, di fruire delle prestazioni specialistiche efficaci ed appropriate per la diagnosi, il monitoraggio ed il trattamento della malattia in regime di esenzione dalla partecipazione alla spesa, così come previsto dall'Allegato 3;
4. di stabilire che ai suddetti Presidi, dopo avere accertato la diagnosi, spetta il compito di redigere una scheda tecnica contenente i relativi dati anagrafici,

anamnestici, clinici, strumentali e di laboratorio - i cui requisiti verranno definiti tramite comunicazione successiva - e di inviarli alla Direzione Generale Sanità e Politiche Sociali e all'Istituto Superiore di Sanità (Registro Nazionale delle malattie rare), al fine di consentire la programmazione regionale e nazionale degli interventi volti alla tutela degli assistiti affetti da malattie rare e di attuare la sorveglianza delle stesse;

5. di stabilire che, con successiva delibera di Giunta regionale, fra i Presidi regionali elencati nel presente atto verranno individuati quelli da proporre quali Centri interregionali di riferimento secondo le modalità definite nelle competenti sedi nazionali ed interregionali;
6. di stabilire che relativamente alle patologie "Sprue Celiaca " e "Sindrome di Down" siano considerati validi ai fini del riconoscimento del diritto all'esenzione, come previsto dalla Circolare del Ministero della Salute n. 13 del 13.12.2001 i seguenti documenti:
 - certificazioni rilasciate da Commissioni mediche degli Ospedali militari;
 - la copia della cartella clinica rilasciata da strutture operanti nel Servizio Sanitario Nazionale, previa valutazione del medico della AUSL;
 - la copia del verbale redatto ai fini del riconoscimento di invalidità;
 - la copia della cartella clinica rilasciata dalle strutture abilitate alle certificazioni per le patologie e condizioni croniche ed invalidanti di cui al DM 329/99, così come modificato dal DM 296/01;
7. di istituire un gruppo tecnico regionale per le malattie rare, composto da almeno tre membri con competenze professionali specifiche in materia di malattie rare e da un rappresentante della Direzione Generale Sanità e Politiche Sociali, con il compito di supportare tecnicamente la Direzione Generale Sanità e Politiche Sociali nella valutazione delle eventuali proposte delle Aziende sanitarie e delle Associazioni rappresentative dei Malati relative all'inserimento di ulteriori patologie nell'elenco delle malattie e dei gruppi di malattie rare per le quali è riconosciuto il diritto all'esenzione dalla partecipazione al costo per le correlate prestazioni di assistenza sanitaria, nonché di verificare ulteriori aspetti relativi in particolare alle prestazioni appropriate per la diagnosi e la terapia delle malattie rare;

8. di prevedere che la costituzione di tale gruppo tecnico, nonché la specifica delle modalità dello svolgimento delle attività del medesimo, sarà stabilita con successivo atto del Direttore Generale Sanità e Politiche Sociali, e che le attività del suddetto Gruppo non graveranno sul bilancio regionale;
9. di stabilire che eventuali integrazioni all'elenco delle malattie rare di cui all'Allegato 1 del D.M. n. 279/2001, nonché le decisioni in merito alla erogabilità a carico del Servizio Sanitario Nazionale di prestazioni o farmaci non riconducibili ai Livelli Essenziali di Assistenza e rientranti nei Protocolli clinici o nei Piani terapeutici personalizzati vengano approvate dalla Giunta regionale.
10. di precisare che i Presidi regionali per le malattie rare di cui al presente atto saranno oggetto di revisioni future, in relazione ai dati derivanti dai Registri regionali e nazionali sulle malattie rare ed alle valutazioni del gruppo tecnico regionale per le malattie rare di cui ai precedenti punti 7 e 8;
11. di stabilire il percorso di accesso relativo alla Rete per le malattie rare della Regione Emilia-Romagna così come descritto nell'Allegato 3, da considerarsi parte integrante e sostanziale del presente atto;
12. di stabilire che il presente atto venga pubblicato sul Bollettino Ufficiale della Regione Emilia-Romagna

ALLEGATO 1		
PROGETTO REGIONALE MALATTIE RARE		
MALATTIE RARE	COD.	PRESIDI DELLA RETE
aarskog s. di	rn0790	aosp reggio emilia
aarskog s. di	rn0790	aosp bologna
aarskog s. di	rn0790	aosp modena
aarskog s. di	rn0790	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
aase smith s. di	rn1340	aosp reggio emilia
abetalipoproteinemia	rcg070	aosp reggio emilia
acalasia	ri0010	aosp parma
acalasia	ri0010	ospedale di ravenna ausl ravenna
acalasia	ri0010	aosp bologna
acalasia	ri0010	ospedale s. agostino ausl modena
acalasia	ri0010	aosp modena
aceruloplasminemia congenita	rc0120	aosp reggio emilia
acondrogenesi	rng050	aosp reggio emilia
acondroplasia	rng050	aosp reggio emilia
acondroplasia	rng050	ior
acondroplasia	rng050	aosp modena
acrocallosa s.	rn1630	aosp reggio emilia
acrocallosa s.	rn1630	aosp parma
acrocallosa s.	rn1630	aosp bologna
acrocefalosindattilia	rng030	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
acrodisostosi	rn0280	aosp reggio emilia
adams oliver s. di	rn0340	aosp reggio emilia
adams oliver s. di	rn0340	aosp bologna
adreneleucodistrofia	rf0120	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
adrenogenitale congenite s.	rcg020	aosp parma
adrenogenitale congenita s.	rcg020	aosp bologna
adrenogenitale congenita s.	rcg020	aosp ferrara
adrenogenitale congenita s.	rcg020	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
adrenogenitale congenita s.	rcg020	aosp modena
adrenogenitale congenita s.	rcg020	aosp reggio emilia
adrenogenitale congenita s.	rcg020	ospedale bufalini ausl cesena
adrenogenitali congenite s.	rcg020	ospedale di piacenza ausl piacenza

adrenogenitale congenita s./iperplasia adrenatica congenita	rcg020	aosp ferrara
adrenoleucodistrofia	rf0120	aosp modena
adrenoleucodistrofia	rf0120	aosp reggio emilia
agenesia cerebellare	rn0030	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
agenesia cerebellare	rn0030	aosp parma
agenesia cerebellare	rn0030	aosp modena
agenesia cerebellare	rn0030	aosp reggio emilia
alagille s. di	rn1350	aosp bologna
alagille s. di	rn1350	aosp parma
alagille s. di	rn1350	aosp reggio emilia
alagille s. di	rn1350	ospedale bufalini ausl cesena
alagille s. di	rn1350	aosp modena
albinismo	rcg040	aosp modena
alcolica fetale s.	rp0040	aosp parma
alcolica fetale s.	rp0040	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
alcolica fetale s.	rp0040	aosp reggio emilia
alexander m. di	rfg010	aosp modena
alpers m. di	rf0010	aosp reggio emilia
alpers m. di	rf0010	aosp parma
alpers m. di	rf0010	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
alport s. di	rn1360	aosp modena
alport s. di	rn1360	aosp bologna
alport s. di	rn1360	aosp parma
alstrom s. di	rn1370	aosp reggio emilia
alterazioni congenite del metab. delle lipoproteine	rcg070	aosp bologna
alterazioni congenite del metab. delle lipoproteine	rcg070	aosp reggio emilia
alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine e del ferro	rcg070	ospedale di piacenza ausl piacenza
altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	rng100	ior
altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	rng100	aosp reggio emilia
altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	rng100	aosp bologna
altre degenerazioni specificate cerebrali dell'infanzia	rf0140	aosp modena
altre distrofie corneali anteriori e posteriori	rfg140	aosp modena
altre malattie degenerative dei	rf0170	aosp modena

nuclei della base		
altre malattie demielinizzanti del sistema nervoso centrale	rf0120	aosp modena
altre malattie spinocerebellari (atassie)	rfg040	aosp modena
altre neuropatie tossiche e infiammatorie	rf0180	aosp modena
altre paraproteinemie	rc0110	aosp modena
amaurosi congenita di leber	rfg110	aosp modena
amiloidosi corneale	rfg140	aosp modena
amiloidosi	rcg130	aosp bologna
amiloidosi	rcg130	aosp modena
amiloidosi	rcg130	ospedale di piacenza ausl piacenza
amiloidosi	rcg130	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
anemia sideroblastica	rdg010	aosp modena
anemie ereditarie	rdg 010	aosp modena
anemie ereditarie	rdg010	aosp ferrara
anemie ereditarie	rdg010	ospedale di imola ausl imola
anemie ereditarie	rdg010	ospedale di piacenza ausl piacenza
anemie ereditarie	rdg010	aosp bologna
aneuploidia cromosomica s. da	rng080	aosp parma
aneuploidia cromosomica s. da	rng080	ospedale di imola ausl imola
aneuploidia cromosomica s. da	rng080	aosp reggio emilia
angelman s. di	rn1300	ospedale di imola ausl di imola
angelman s. di	rn1300	aosp modena
angelman s. di	rn1300	aosp reggio emilia
angelman s. di	rn1300	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
angelman s. di	rn1300	aosp bologna
angelmann s. di	rn1300	aosp parma
angioedema ereditario	rc0190	aosp reggio emilia
aniridia	rn0110	aosp modena
aniridia	rn0110	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
ano imperforato	rn0190	aosp reggio emilia
ano imperforato	rn0190	aosp ferrara
ano imperforato	rn0190	aosp parma
ano imperforato	rn0190	aosp modena
ano imperforato	rn0190	aosp bologna
anomalia di axenfeld-rieger	rn0090	aosp parma
anomalia di axenfeld-rieger	rn0090	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna

anomalia di morning glory	rn0130	aosp parma
anomalia di morning glory	rn0130	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
anomalia di peter	rn0100	aosp bologna
anomalia di peter	rn0100	aosp parma
anomalia di peter	rn0100	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
anomalie cong. del cranio e delle ossa della faccia	rng040	aosp ferrara
anomalie cong. del cranio e delle ossa della faccia	rng040	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
anomalie cong. del cranio e delle ossa della faccia	rng040	aosp bologna
anomalie cong. del cranio e delle ossa della faccia	rng040	aosp parma
anomalie congenite, con ritardo mentale	rng100	aosp modena
anomalie del cranio e delle ossa della faccia	rng040	aosp modena
anomalie della parete addominale	rn0320	aosp modena
anomalie specificate del disco ottico	rn0120	aosp modena
anomalie specificate della camera anteriore, dell'angolo della camera e delle relative strutture	rn0100	aosp modena
antley bixler s. di	rn0800	aosp reggio emilia
apert s. di	rng030	aosp reggio emilia
aplasia congenita della cute	rn0640	aosp reggio emilia
apnea infantile	rp0050	aosp parma
arnold chiari s. di	rn0010	aosp modena
arnold chiari s. di	rn0010	aosp bologna
arnold chiari s.di (spina bifida)	rn0010	aosp reggio emilia
arnold-chiari s. di	rn0010	ior
arnold-chiari s. di	rn0010	aosp parma
arnold-chiari s. di	rn0010	ospedale di imola ausl imola
arnold-chiari s. di	rn0010	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
arterite a cellule giganti di horton	rg0080	aosp parma
arterite a cellule giganti di horton	rg0080	aosp modena
arterite a cellule giganti di horton	rg0080	ospedale di piacenza ausl piacenza
arterite a cellule giganti di horton	rg0080	aosp reggio emilia
arterite a cellule giganti di horton	rg0080	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
arterite a cellule giganti di horton	rg0080	aosp ferrara

arterite a cellule giganti di horton	rg0080	ospedale di imola ausl imola
artrogriposi multiple congenite	rng020	aosp reggio emilia
artrogriposi multiple congenite	rng020	ior
artrogriposi multiple congenite	rng020	aosp bologna
artrogriposi multiple congenite	rng020	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
associazione charge	rn0850	aosp reggio emilia
associazione charge	rn0850	aosp parma
associazione charge	rn0850	aosp modena
associazione vacterl	rn1250	aosp modena
associazione vacterl	rn1250	aosp parma
associazione vactrel	rn1250	aosp bologna
associazione vacterl	rn1250	aosp reggio emilia
atassia di friedreich	rfg040	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
atassia di friedreich	rfg040	ior
atassia di friedreich	rfg040	aosp modena
atresia biliare	rn0210	aosp bologna
atresia biliare	rn0210	aosp parma
atresia biliare	rn0210	ospedale bufalini ausl cesena
atresia biliare	rn0210	aosp modena
atresia del digiuno	rn0170	aosp parma
atresia del digiuno	rn0170	aosp modena
atresia del digiuno	rn0170	aosp bologna
atresia e stenosi dell'intestino crasso, del retto e del canale anale	rn0190	aosp modena
atresia esofagea e/o fistola tracheo-esofagea	rn0160	aosp bologna
atresia esofagea e/o fistola tracheo-esofagea	rn0160	aosp parma
atresia esofagea e/o fistola tracheo-esofagea	rn0160	aosp modena
atresia o stenosi duodenale	rn0180	aosp bologna
atresia o stenosi duodenale	rn0180	aosp parma
atresia o stenosi duodenale	rn0180	aosp modena
atrofia dentato rubropallidoluysiana	rf0050	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
atrofia dentato rubropallidoluysiana	rf0050	aosp reggio emilia
atrofia dentato rubropallidoluysiana	rf0050	aosp parma
atrofia essenziale dell'iride	rf0240	aosp parma
atrofia essenziale dell'iride	rf0240	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
atrofia essenziale o progressiva	rf0240	aosp modena

dell'iride		
atrofie muscolari spinali progressive	rfg050	aosp reggio emilia
atrofie muscolari spinali progressive	rfg050	aosp modena
atrofia ottica di leber	rf0300	aosp parma
atrofia ottica di leber	rf0300	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
atrofia ottica di leber	rf0300	aosp modena
atrofia ottica di leber	rf0300	aosp bologna
atrofie muscolari spinali	rfg050	aosp bologna
atrofie muscolari spinali	rfg050	ior
atrofie muscolari spinali	rfg050	aosp parma
atrofie muscolari spinali	rfg050	aosp reggio emilia
atrofie muscolari spinali	rfg050	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
axenfeld rieger anomalia di	rn0090	aosp modena
baller gerold s. di	rn0810	aosp reggio emilia
baller gerold s. di	rn0810	aosp bologna
bardet biedl s. di	rn1380	aosp reggio emilia
bardet biedl s. di	rn1380	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
bardet-biedl s. di	rn1380	aosp bologna
bardet-biedl s. di	rn1380	aosp parma
bartter s. di	rcg010	aosp reggio emilia
bartter s. di	rcg010	aosp modena
beckwith wiedemann s. di	rn0820	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
beckwith wiedeman s. di	rn0820	aosp modena
beckwith wiedemann s. di	rn0820	aosp reggio emilia
beckwith wiedemann s. di	rn0820	ospedale bufalini ausl cesena
beckwith wiedermann s. di	rn0820	aosp bologna
beckwith-wiedemann s. di	rn0820	aosp parma
behcet m. di	rc0210	aosp ferrara
behcet m. di	rc0210	ospedale di piacenza ausl piacenza
behcet m. di	rc0210	aosp modena
behcet m. di	rc0210	aosp bologna
behcet m. di	rc0210	aosp reggio emilia
behcet m. di	rc0210	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
best m. di	rfg110	aosp ferrara
blackfan-diamond s. di	rdg010	aosp modena
bloch sulzberger m. di	rn1480	aosp bologna
blue rubber bleb nevus	rn0150	aosp bologna

borjeson s. di	rn0840	aosp reggio emilia
brachio-oto-renale s.	rn1140	aosp bologna
branchio oculo facciale s.	rn1130	aosp reggio emilia
branchio oto renal displasia	rn1140	aosp ferrara
branchio oto renale s.	rn1140	aosp reggio emilia
branchio-oculo-facciale s.	rn1130	aosp parma
branchio-oto-renale s.	rn1140	aosp parma
budd chiari s. di	rg0110	aosp modena
budd-chiari s. di	rg0110	aosp reggio emilia
budd-chiari s. di	rg0110	aosp bologna
c sindrome	rng040	aosp reggio emilia
camptodattilia familiare	rn0290	aosp reggio emilia
camptomelica s.	rng050	aosp reggio emilia
cardio facio cutanea s.	rn1150	aosp reggio emilia
cardio facio cutanea s.	rn1150	aosp bologna
carencia congenita di alfa 1 antitripsina	rc0200	ospedale di piacenza ausl piacenza
carencia congenita di alfa1 antitripsina	rc0200	aosp modena
carencia congenita di altri fattori della coagulazione	rdg020	aosp modena
carencia congenita di antitripsina	rc0200	aosp bologna
caroli m. di	rn0220	aosp bologna
caroli m. di	rn0220	aosp modena
caroli m. di	rn0220	aosp reggio emilia
caroli m. di	rn0220	ospedale di piacenza ausl piacenza
carpenter s. di	rn1390	aosp reggio emilia
carpenter s. di	rn1390	aosp bologna
carpenter s. di	rn1390	aosp parma
cerebro costo mandibolare s.	rn0450	aosp reggio emilia
cerebro costo mandibolare s.	rn0450	aosp bologna
cerebro oculo facio scheletrica s.	rn1640	aosp bologna
cerebro-oculo-facio-scheletrica s.	rn1640	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
cerebro-oculo-facio-scheletrica s.	rn1640	aosp parma
cerebro-oculo-facio-scheletrica s.	rn1640	aosp reggio emilia
cerebro-costo-mandibolare s.	rn0450	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
cerebro-costo-mandibolare s.	rn0450	aosp parma
ceroido-lipofusinosi	rfg020	aosp reggio emilia
ceroido-lipofusinosi	rfg020	aosp parma
ceroidolipofusinosi	rfg020	aosp bologna
ceroido-lipofusinosi	rfg020	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna

charge de barsy s. di	rn0850	aosp bologna
charge de barsy s. di	rn0850	aosp modena
chediak higashi m. di	rd0060	aosp bologna
cheratocono	rf0280	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
cheratocono	rf0280	aosp parma
cheratocono	rf0280	aosp ferrara
cheratocono	rf0280	ospedale di piacenza ausl piacenza
cheratocono	rf0280	aosp modena
cheratosi follicolare acuminata	rn0530	aosp modena
chiray-foix s. di	rn0070	aosp parma
churg strauss s. di	rg0050	aosp ferrara
churg-strauss s. di	rg0050	aosp reggio emilia
churg-strauss s. di	rg0050	aosp parma
churg-strauss s. di	rg0050	aosp modena
ciclite eterocromica di fuch	rf0230	aosp parma
ciclite eterocromica di fuch	rf0230	aosp ferrara
ciclite eterocromica di fuch	rf0230	aosp modena
ciclite eterocromica di fuch	rf0230	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
cistite interstiziale cronica	rj0030	aosp modena
cistite interstiziale	rj0030	ospedale di forlì ausl forlì
citrullinemia	rcg050	aosp modena
coats m. di	rf0200	aosp ferrara
cockaiyne s. di	rn1400	aosp bologna
cockaiyne s. di	rn1400	aosp reggio emilia
cockaiyne s. di	rn1400	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
coffin lowry s. di	rn0350	aosp reggio emilia
coffin lowry s. di	rn0350	aosp bologna
coffin siris s. di	rn0360	aosp reggio emilia
coffin siris s. di	rn0360	aosp bologna
coffin-lowry s. di	rn0350	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
coffin-siris s. di	rn0360	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
cogan s. di	rf0270	aosp parma
cogan s. di	rf0270	aosp ferrara
cogan s. di	rf0270	aosp reggio emilia
cogan s. di	rf0270	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
colangite primitiva sclerosante	ri0050	aosp parma
colangite primitiva sclerosante	ri0050	aosp modena
colangite primitiva sclerosante	ri0050	ospedale di piacenza ausl

		piacenza
colangite primitiva sclerosante	ri0050	aosp reggio emilia
colangite primitiva sclerosante	ri0050	aosp bologna
colangite primitiva sclerosante	ri0050	ospedale di ravenna ausl ravenna
coloboma congenito del disco ottico	rn0120	aosp parma
coloboma congenito del disco ottico	rn0120	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
condrodistrofie congenite	rng050	ospedale di imola ausl imola
condrodistrofie congenite	rng050	aosp bologna
condrodistrofie congenite	rng050	aosp parma
congiuntivite lignea	rf0290	aosp modena
congiuntivite lignea	rf0290	aosp parma
congiuntivite lignea	rf0290	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
conn s. di	rcg010	aosp reggio emilia
conn s. di	rcg010	aosp modena
connettivite indifferenziata	rmg010	aosp ferrara
connettivite indifferenziata	rmg010	aosp modena
connettivite mista	rm0030	aosp parma
connettivite mista	rm0030	aosp modena
connettivite mista	rm0030	ospedale bufalini ausl cesena
connettivite mista	rm0030	aosp ferrara
connettivite mista	rm0030	ospedale di piacenza ausl piacenza
connettivite mista	rm0030	aosp bologna
connettivite mista	rm0030	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
connettiviti indifferenziate	rmg010	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
connettiviti indifferenziate	rmg010	aosp bologna
connettiviti indifferenziate	rmg010	aosp parma
connettiviti indifferenziate	rmg010	ospedale di piacenza ausl piacenza
conradi hunermann s. di	rng060	aosp reggio emilia
corea di huntigton	rf0080	aosp ferrara
corea di huntigton	rf0080	aosp parma
corea di huntigton	rf0080	aosp modena
corea di huntington	rf0080	ospedale bufalini ausl cesena
corea di huntington	rf0080	ospedale di piacenza ausl piacenza
corea di huntington	rf0080	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
cornea guttata	rfg140	aosp ferrara
cornea guttata	rfg140	aosp modena

cornelia de lange s. di	rn1410	aosp bologna
cornelia de lange s. di	rn1410	aosp parma
cornelia de lange s. di	rn1410	aosp reggio emilia
cornelia de lange s. di	rn1410	aosp modena
cornelia de lange s. di	rn1410	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
craniosinostosi primaria	rn1410	aosp ferrara
craniosinostosi primaria	rng040	aosp reggio emilia
cri du chat m. del	rn0670	aosp reggio emilia
cri du chat m. del	rn0670	aosp bologna
cri du chat m. del	rn0670	aosp parma
cri du chat m. del	rn0670	aosp modena
cri du chat m. del	rn0670	ospedale di imola ausl imola
crigler-najjar sindrome	rc0180	aosp bologna
crigler-najjar sindrome	rc0180	aosp modena
crioglobulinemia mista	rc0110	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
crioglobulinemia mista	rc0110	aosp modena
crioglobulinemia mista	rc0110	aosp reggio emilia
crioglobulinemia mista	rc0110	aosp ferrara
crioglobulinemia mista	rc0110	aosp parma
crioglobulinemia mista	rc0110	ospedale di piacenza ausl piacenza
crioglobulinemia mista	rc0110	aosp bologna
cronkite-canada m. di	rb0030	ospedale di ravenna ausl ravenna
crouzon m. di	rng040	aosp reggio emilia
crouzon m. di	rng040	aosp ferrara
crouzon m. di	rng040	aosp modena
cute marmorea teleangectasica congenita	rn0540	aosp bologna
cute marmorea teleangectasica congenita	rn0540	aosp reggio emilia
cutis laxa	rn0500	aosp modena
cutis laxa	rn0500	aosp reggio emilia
darier m. di	rn0550	aosp modena
darier m. di	rn0550	ospedale bufalini ausl cesena
darier m. di	rn0550	aosp reggio emilia
darier m. di	rn0550	aosp ferrara
de morsier s. di	rn0860	aosp reggio emilia
deficienza congenita dei fattori della coagulazione	rdg020	aosp modena
deficienza congenita di zinco	rc0070	aosp bologna
deficienza di acth	rc0010	aosp ferrara
deficienza di acth	rc0010	aosp reggio emilia
deficienza di acth	rc0010	aosp bologna

deficienza di acth	rc0010	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
deficienza di acth	rc0010	ospedale di sassuolo ausl di modena
deficienza di acth	rc0010	aosp modena
deficit alfa 1 antitripsina	rc0200	aosp bologna
deficit della lecitincolesteroloaciltransferasi	rcg070	aosp reggio emilia
deficit di 21 idrossilasi	rcg020	aosp modena
deficit di acth	rc0010	aosp parma
deficit di alfa -1 antitripsina	rc0200	aosp modena
deficit di glucosio 6 fosfato deidrogenasi	rdg010	aosp modena
deficit di proteina c	rdg020	aosp modena
deficit familiare di lipasi lipoproteica	rcg070	aosp modena
deficit familiare di lipasi lipoteica	rcg070	aosp reggio emilia
deformazione cranio facciale	rng040	ospedale di carpi ausl modena
deformazione cranio facciale	rng040	aosp bologna
degenerazione cerebellare primaria	rfg040	aosp modena
degenerazione della cornea	rfg130	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
degenerazioni nodulari della cornea e periferiche	rfg130	aosp modena
degenerazione spinocerebellare	rfg040	aosp modena
degenerazioni della cornea	rfg140	aosp parma
delezione autosomica s. da	rng090	aosp modena
denys drash s. di	rn1430	aosp reggio emilia
dercum m. di	rc0090	aosp bologna
dercum m. di	rc0090	aosp modena
dermatite erpetiforme	rl0020	aosp bologna
dermatite erpetiforme	rl0020	aosp reggio emilia
dermatite erpetiforme	rl0020	ospedale bufalini ausl cesena
dermatite erpetiforme	rl0020	ospedale del delta di lagonato ausl ferrara
dermatite erpetiforme	rl0020	aosp ferrara
dermatite erpetiforme	rl0020	aosp parma
dermatomiosite	rm0010	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
dermatomiosite	rm0010	aosp reggio emilia
dermatomiosite	rm0010	aosp modena
dermatomiosite	rm0010	aosp parma
dermatomiosite	rm0010	ospedale bufalini ausl cesena
dermatomiosite	rm0010	aosp ferrara

dermatomiosite	rm0010	ospedale di piacenza ausl piacenza
dermatomiosite	rm0010	aosp bologna
di george s. di	rcg160	aosp reggio emilia
di george s. di	rcg160	ospedale di imola ausl imola
di george s. di	rcg160	aosp modena
diabete insipido nefrogenico	rj0010	aosp parma
diabete insipido nefrogenico	rj0010	ospedale bufalini ausl cesena
diabete insipido nefrogenico	rj0010	aosp modena
difetti ereditari della coagulazione	rdg020	aosp parma
difetti ereditari della coagulazione	rdg020	ospedale di imola ausl imola
difetti ereditari della coagulazione	rdg020	aosp bologna
disautonomia familiare	rn0080	aosp bologna
disautonomia familiare	rn0080	ior
disautonomia familiare	rn0080	aosp parma
disautonomia familiare	rn0080	aosp reggio emilia
disautonomia familiare	rn0080	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
discheratosi congenita	rn0560	aosp modena
discondrosteosi	rng060	aosp reggio emilia
dismorfismi ritardo sviluppo	rng100	aosp modena
disordini del metab. delle purine e delle pirimidine	rcg120	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
disordini del metabolismo del ferro	rcg100	aosp modena
disordini del metabolismo del rame(wilson)	rc0150	aosp modena
disordini del metabolismo delle porfirine	rcg110	aosp modena
disordini ereditari trombofilici	rdg020	aosp reggio emilia
disordini ereditari trombofilici	rdg020	ospedale di imola ausl imola
disordini primitivi del metabolismo della bilirubina	rc0180	aosp modena
disostosi maxillo-facciale	rng040	aosp ferrara
disostosi maxillo-facciale	rng040	aosp reggio emilia
displasia craniometafisaria	rng060	aosp reggio emilia
displasia diastrofica e pseudodiastrofica	rng060	aosp reggio emilia
displasia epifisaria emimelica	rng050	aosp reggio emilia
displasia fibrosa	rng060	aosp reggio emilia
displasia fronto facio nasale/maxillo nasale	rng040	aosp ferrara
displasia fronto facio nasale/maxillo nasale	rng040	aosp reggio emilia
displasia oculo dinto dentale	rn1440	aosp reggio emilia

displasia spondiloepifisaria congenita	rn1450	aosp reggio emilia
displasia spondiloepifisaria congenita	rn1450	aosp parma
displasia spondilo-epifisaria congenita	rn1450	aosp bologna
displasia spondiloepifisaria tarda	rng060	aosp reggio emilia
distonia di torsione idiopatica	rf0090	aosp ferrara
distonia di torsione idiopatica	rf0090	aosp parma
distonia di torsione idiopatica	rf0090	aosp modena
distonia di torsione idiopatica	rf0090	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
distonia di torsione idiopatica	rf0090	aosp reggio emilia
distrofia corneale di groenouw tipo II	rfg140	aosp modena
distrofia endoteliale della cornea	rfg140	aosp modena
distrofia endoteliale di fuchs	rfg140	aosp ferrara
distrofia miotonica	rfg090	ospedale di imola ausl imola
distrofia miotonica	rfg090	aosp ferrara
distrofia miotonica (neonatale)	rfg090	aosp modena
distrofia muscolare	rfg080	aosp ferrara
distrofia muscolare	rfg080	ior
distrofia muscolare	rfg080	ospedale di imola ausl imola
distrofia muscolare congenita ereditaria	rfg080	aosp modena
distrofia reticolare della cornea	rfg140	aosp modena
distrofia retinica pigmentaria	rfg110	aosp modena
distrofia toracica asfissiante	rng050	aosp reggio emilia
distrofia vitelliforme di best	rfg110	aosp modena
distrofie ereditarie della cornea	rfg140	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
distrofie ereditarie della cornea	rfg140	aosp parma
distrofie ereditarie della cornea	rfg140	ospedale di piacenza ausl piacenza
distrofie ereditarie della coroide	rfg120	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
distrofie ereditarie della coroide	rfg120	aosp parma
distrofie miotoniche	rfg090	aosp bologna
distrofie miotoniche	rfg090	aosp parma
distrofie miotoniche	rfg090	asp ferrara
distrofie miotoniche	rfg090	ior
distrofie miotoniche	rfg090	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
distrofie miotoniche	rfg090	aosp reggio emilia
distrofie muscolari	rfg080	aosp bologna

distrofie muscolari	rfg080	ior
distrofie muscolari	rfg080	aosp ferrara
distrofie muscolari	rfg080	aosp parma
distrofie muscolari	rfg080	aosp reggio emilia
distrofie muscolari	rfg080	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
distrofie retiniche ereditarie	rfg110	aosp parma
distrofie retiniche ereditarie	rfg110	ospedale di piacenza ausl piacenza
distrofie retiniche ereditarie	rfg110	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
distrurbi miotonici	rfg090	aosp modena
disturbi congeniti del fattore VIII	rdg020	aosp modena
disturbi da accumulo di lipidi	rcg080	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
disturbi da accumulo di lipidi	rcg080	aosp reggio emilia
disturbi del ciclo dell'urea	rcg050	ospedale di piacenza ausl piacenza
disturbi del ciclo dell'urea	rcg050	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
disturbi del ciclo dell'urea	rcg050	aosp reggio emilia
disturbi del metab. e del trasp. degli aminoacidi	rcg040	ospedale di piacenza ausl piacenza
disturbi del metab. e del trasp. dei carboidrati	rcg060	ospedale di piacenza ausl piacenza
disturbi del metab. e del trasporto degli aminoacidi	rcg040	ospedale di imola ausl imola
disturbi del metab. e del trasporto degli aminoacidi	rcg040	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
disturbi del metab. e del trasporto degli aminoacidi	rcg040	aosp reggio emilia
disturbi del metab. e del trasporto degli aminoacidi	rcg040	aosp bologna
disturbi del metab. e del trasporto dei carboidrati	rcg060	aosp bologna
disturbi del metabolismo e trasporto carboidrati	rcg060	aosp modena
disturbi del metabolismo degli aminoacidi	rcg040	aosp modena
disturbi del metabolismo intermedio degli acidi grassi e dei mitocondri	rcg070	aosp reggio emilia
disturbi mitocondri	rcg070	aosp modena
down s. di	rn0660	aosp ferrara
down s. di	rn0660	ior
down s. di	rn0660	aosp parma

down s. di	rn0660	ospedale di imola ausl imola
down s. di	rn0660	aosp reggio emilia
down s. di	rn0660	aosp modena
down s. di	rn0660	ospedale bufalini ausl cesena
down s. di	rn0660	ospedale di imola ausl imola
down s. di	rn0660	ospedale di sassuolo ausl di modena
down s. di	rn0660	ospedale di carpi ausl modena
down s. di	rn0660	aosp bologna
down s. di	rn0660	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
dubowitz s. di	rn0870	aosp bologna
dubowitz s. di	rn0870	aosp parma
dubowitz s. di	rn0870	aosp reggio emilia
duplicazione /deficienza cromosomica s. da	rng090	aosp bologna
duplicazione/deficienza cromosomica s. da	rng090	ior
duplicazione/deficienza cromosomica s. da	rng090	aosp parma
duplicazione/deficienza cromosomica s. da	rng090	ospedale di imola ausl imola
duplicazione/deficienza cromosomica s. da	rng090	aosp reggio emilia
dyggve melchior clausen s. di	rn0370	aosp reggio emilia
eales m. di	rf0210	aosp ferrara
eales m. di	rf0210	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
eaton lambert s. di	rf0190	aosp ferrara
eaton lambert s. di	rf0190	aosp modena
eaton-lambert s. di	rf0190	aosp parma
ectrodattilia, congenita	rn0880	aosp modena
eec s.	rn0880	aosp reggio emilia
eec s.	rn0880	aosp bologna
eec s.	rn0880	aosp parma
ehlers danlos s. di	rn0330	aosp reggio emilia
ehlers-danlos s. di	rn0330	aosp modena
elhers-danlos s. di	rn0330	ior
elhers-danlos s. di	rn0330	aosp bologna
elhers-danlos s. di	rn0330	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
elhers-danlos s. di	rn0330	aosp bologna
ellis van creveld s. di	rng060	aosp reggio emilia
embriofetopatia rubeolica	rp0010	aosp reggio emilia
embriofetopatia rubeolica	rp0010	aosp parma

emeralopia congenita	rf0250	aosp parma
emocromatosi ereditaria	rcg100	aosp reggio emilia
emocromatosi ereditaria	rcg100	aosp modena
emocromatosi ereditaria/alt.cong.met.Fe	rcg 100	aosp bologna
emofilia	rdg 020	ospedale bufalini ausl cesena
emofilia	rdg020	aosp bologna
emofilia	rdg020	aosp parma
emofilia	rdg020	aosp modena
emofilia	rdg020	aosp ferrara
emofilia	rdg020	aosp reggio emilia
emofilia	rdg020	ospedale di piacenza ausl piacenza
emofilia	rdg020	ospedale di ravenna ausl ravenna
emolitico uremica s.	rd0010	aosp bologna
emolitico uremica s.	rd0010	aosp parma
emolitico uremica s.	rd0010	aosp modena
endocardite reumatica	rg0010	aosp parma
endocardite reumatica	rg0010	aosp modena
endocardite reumatica	rg0010	aosp bologna
engelmann m. di	rng060	aosp reggio emilia
epidermolisi bollosa	rn0570	aosp parma
epidermolisi bollosa	rn0570	aosp modena
epilessia generalizzata non convulsiva	rf0060	aosp modena
epilessia generalizzata non convulsiva	rf0060	ospedale di carpi ausl modena
epilessia generalizzata non convulsiva	rf0060	ospedale di sassuolo ausl modena
epilessia mioclonica progressiva	rf0060	aosp reggio emilia
epilessia mioclonica progressiva	rf0060	aosp modena
epilessia mioclonica progressiva	rf0060	ospedale di carpi ausl modena
epilessia mioclonica progressiva	rf0060	ospedale di sassuolo ausl modena
epilessia mioclonica progressiva	rf0060	aosp parma
epilessia mioclonica progressiva	rf0060	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
eritrocheratodermia variabile	rn0590	aosp modena
eritrocheratolisi hiemalis	rl0010	aosp parma
ermafroditismo vero	rn0240	aosp reggio emilia
ermafroditismo vero	rn0240	aosp modena
ermafroditismo vero	rn0240	aosp bologna
ermafroditismo vero	rn0240	aosp parma
esostosi multipla	rng050	aosp reggio emilia
esostosi multipla	rng050	ior
faber m. di	rc0100	ospedale maggiore-bellaria ausl

		bologna
fabry m. di	rcg080	ospedale di piacenza ausl piacenza
fabry m. di	rcg080	aosp bologna
facomatosi	rn 0750	aosp bologna
fairbank m. di	rng060	aosp reggio emilia
fascite diffusa	rm0050	ospedale di ravenna ausl ravenna
fascite diffusa	rm0050	aosp bologna
fascite diffusa	rm0050	aosp parma
fascite eosinofila	rm0040	aosp parma
fascite eosinofila	rm0040	aosp modena
fascite eosinofila	rm0040	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
favismo	rdg010	aosp modena
fegato policistico m. del	rn0230	aosp modena
fegato policistico m. del	rn0230	aosp reggio emilia
fegato policistico m. del	rn0230	ospedale di piacenza ausl piacenza
femoro facciale s.	rn0460	aosp reggio emilia
fetale da acido valproico s.	rp0020	aosp reggio emilia
fetale da acido valproico s.	rp0020	aosp parma
fetale da idantoina s.	rp0030	aosp parma
fetale da idantoina s.	rp0030	aosp reggio emilia
feto alcolica s.	rp0040	aosp bologna
fibrosi retroperitoneale	rj0020	ospedale di ravenna ausl ravenna
fibrosa epatica congenita	rp0070	ospedale di imola ausl imola
fibrosi epatica congenita	rp0070	aosp bologna
fibrosi epatica congenita	rp0070	aosp reggio emilia
fibrosi retroperitoneale	rj0020	aosp bologna
fibrosi retroperitoneale	rj0020	aosp parma
fibrosi retroperitoneale	rj0020	aosp modena
fibrosi retroperitoneale	rj0020	ospedale di piacenza ausl piacenza
filippi s. di	rn0380	aosp reggio emilia
fistola tracheoesofagea, atresia esofagea e stenosi	rn0160	aosp modena
focomelia	rn0260	aosp reggio emilia
focomelia	rn0260	aosp bologna
focomelia	rn0260	ospedale di imola ausl imola
fraser s. di	rn1460	aosp reggio emilia
freeman sheldon s. di	rn0890	aosp reggio emilia
freeman sheldon s. di	rn0890	aosp bologna
friedreich m. di	rfg040	aosp ferrara
fryns s. di	rn0900	aosp reggio emilia
fryns s. di	rn0900	aosp bologna

fryns s. di	rn0900	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
galattosemia	rcg060	aosp modena
gangliosidosi	rfg030	aosp reggio emilia
gangliosidosi	rfg030	aosp bologna
gangliosidosi	rfg030	aosp parma
gangliosidosi	rfg030	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
gardner s. di	rb0040	ospedale di ravenna ausl ravenna
gardner s. di	rb0040	aosp bologna
gardner s. di	rb0040	aosp parma
gardner s. di	rb0040	aosp modena
gastrite eosinofila	ri0030	ospedale di ravenna ausl ravenna
gastrite ipertrofica gigante	ri0020	aosp parma
gastrite ipertrofica gigante	ri0020	ospedale di ravenna ausl ravenna
gastroenterite eosinofila	ri0030	aosp parma
gastroenterite eosinofila	ri0030	aosp bologna
gastroschisi	rn0320	aosp reggio emilia
gastroschisi	rn0320	aosp bologna
gastroschisi	rn0320	aosp parma
gastroschisi	rn0320	aosp modena
gaucher m. di	rcg080	aosp modena
gaucher m. di	rcg080	aosp bologna
glicogenosi	rcg060	aosp modena
glicogenosi	rcg060	aosp bologna
goldenhar s. di	rn0910	aosp reggio emilia
goldenhar s. di	rn0910	aosp ferrara
goldenhar s. di	rn0910	aosp bologna
goldenhar s. di	rn0910	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
goodman s. di	rng030	aosp reggio emilia
goodpasture s. di	rg0060	aosp parma
goodpasture s. di	rg0060	aosp modena
goodpasture s. di	rg0060	ospedale di piacenza ausl piacenza
granulomatosi di wegener	rg0070	aosp reggio emilia
granulomatosi di wegener	rg0070	aosp parma
granulomatosi di wegener	rg0070	aosp modena
granulomatosi di wegener	rg0070	ospedale di piacenza ausl piacenza
granulomatosi di wegener	rg0070	aosp ferrara
granulomatosi di wegener	rg0070	aosp bologna
granulomatosi di wegener	rg0070	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
greig s. di, cefalopolisindattilia	rn0390	aosp reggio emilia

hallerman streiff s. di	rng040	aosp ferrara
hallerman streiff s. di	rng040	aosp reggio emilia
hansen m. di	ra0010	aosp reggio emilia
hay wells s. di	rn1470	aosp reggio emilia
hay wells s. di	rn1470	aosp modena
hay-wells s. di	rn1470	ospedale di imola ausl imola
hermansky pudlak s. di	rn0920	aosp reggio emilia
hay-wells s. di	rn1470	aosp bologna
hirschsprung m. di	rn0200	aosp bologna
hirschsprung m. di	rn0200	aosp ferrara
hirschsprung m. di	rn0200	aosp reggio emilia
hirschsprung m. di ed altri disturbi funzionali congeniti del colon	rn0200	aosp modena
hirschsprung m. di	rn0200	aosp parma
holt oram s. di	rn0930	aosp reggio emilia
holt oram s. di	rn0930	aosp bologna
holt-oram s. di	rn0930	aosp modena
hurler s. di	rcg140	ior
immunodeficienze primarie-di george s. di	rcg160	aosp bologna
immunodeficienza comune variabile	rcg160	ospedale bufalini ausl cesena
immunodeficienza selettiva di Iga	rcg160	aosp modena
immunodeficienza selettiva di IgA	rcg160	ospedale di sassuolo ausl modena
immunodeficienza selettiva di IgE	rcg160	ospedale di sassuolo ausl modena
immunodeficienze primarie	rcg160	ospedale di sassuolo ausl modena
inclusione dei microvilli m. da	ri0070	aosp parma
inclusione dei microvilli m. da	ri0070	ospedale di ravenna ausl ravenna
incontinentia pigmenti	rn0510	aosp bologna
incontinentia pigmenti	rn0510	aosp reggio emilia
incontinentia pigmenti	rn0510	aosp parma
incontinentia pigmenti	rn0510	aosp modena
incontinentia pigmenti	rn0510	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
intolleranza ereditaria al fruttosio	rcg060	aosp modena
iperaldosteronismi primitivi	rcg010	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
iperaldosteronismi primitivi	rcg010	ospedale di piacenza ausl piacenza
iperaldosteronismi primitivi	rcg010	aosp bologna
iperaldosteronismi primitivi	rcg010	aosp modena
iperaldosteronismi primitivi e malattie afferenti	rcg010	aosp reggio emilia
iperaldosteronismi primitivi/s. di bartter	rcg010	aosp ferrara

iperammoniemia ereditaria	rcg050	aosp modena
ipercheratosi epidermolitica	rn0600	aosp modena
ipercolesterolemia fam. omozigote tipo IIa e IIb	rcg070	aosp reggio emilia
ipercolesterolemia familiare omozigote e pura	rcg070	aosp modena
iperglicinemia non chetotica	rcg040	aosp modena
iperlipidemia mista	rcg070	aosp modena
iperplasia adrenatica congenita	rcg020	aosp reggio emilia
ipertrigliceridemia familiare	rcg070	aosp reggio emilia
ipertrigliceridemia familiare	rcg070	aosp modena
ipertrigliceridemia pura	rcg070	aosp modena
ipobetalipoproteinemia	rcg070	aosp modena
ipobetaliproteinemia	rcg070	aosp reggio emilia
ipomelanosi di ito	rn1480	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
ipomelanosi di ito	rn1480	aosp reggio emilia
ipomelanosi di ito	rn1480	aosp modena
ipomelanosi di ito	rn1480	aosp bologna
istiocitosi cronica	rcg150	ior
istiocitosi x	rcg150	aosp modena
istiocitosi x	rcg150	aosp bologna
ittiosi congenita	rng070	aosp modena
ittiosi congenite	rng070	aosp parma
ivemark s.di	rn0740	aosp reggio emilia
jackson weiss s. di	rn0400	aosp reggio emilia
jarcho levin s. di	rn0410	aosp reggio emilia
joubert s. di	rn0040	aosp reggio emilia
joubert s. di	rn0040	aosp bologna
joubert s. di	rn0040	aosp parma
joubert s. di	rn0040	aosp modena
joubert s. di	rn0040	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
kallman s. di	rc0020	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
kallman s. di	rc0020	aosp bologna
kallmann s. di	rc0020	aosp ferrara
kallmann s. di	rc0020	aosp parma
kallmann s. di	rc0020	aosp reggio emilia
kallmann s. di	rc0020	ospedale di sassuolo ausl modena
kallmann s.di	rc0020	aosp modena
kartagener s. di	rn0950	aosp parma
kawasaki s. di	rg0040	aosp bologna
kawasaki s. di	rg0040	ospedale di carpi ausl modena
kawasaki s. di	rg0040	ospedale di sassuolo ausl modena

kawasaki s. di	rg0040	aosp ferrara
kawasaki s. di	rg0040	aosp modena
kawasaki s. di	rg0040	aosp parma
kawasaki s. di	rg0040	ospedale bufalini ausl cesena
kawasaki s. di	rg0040	aosp reggio emilia
kearns-sayre s. di	rf0020	aosp reggio emilia
kearns-sayre s. di	rf0020	aosp bologna
kearns-sayre s. di	rf0020	aosp parma
kearns-sayre s. di	rf0020	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
kernittero	rp0060	aosp parma
kernittero	rp0060	aosp reggio emilia
kid s.	rn1500	aosp reggio emilia
klinefelter s. di	rn0690	ospedale di sassuolo ausl modena
klinefelter s. di	rn0690	aosp bologna
klinefelter s. di	rn0690	aosp ferrara
klinefelter s. di	rn0690	aosp parma
klinefelter s. di	rn0690	aosp modena
klinefelter s. di	rn0690	ospedale di imola ausl imola
klinefelter s. di	rn0690	aosp reggio emilia
klinefelter s. di	rn0690	ospedale bufalini ausl cesena
klinefelter s. di	rn0690	ospedale di piacenza ausl piacenza
klippel feil s. di	rn0310	aosp reggio emilia
klippel feil s. di	rn0310	aosp bologna
klippel feil s. di	rn0310	ior
klippel feil s. di	rn0310	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
klippel trenaunay s. di	rn1510	ior
klippel trenaunay s. di	rn1510	aosp reggio emilia
klippel trenaunay s. di	rn1510	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
klippel-trenaunay s. di	rn1510	aosp bologna
klippel-trenaunay s. di	rn1510	aosp parma
kniest displasia	rng050	aosp reggio emilia
landau kleffner s. di	rn1520	aosp reggio emilia
landau kleffner s. di	rn1520	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
landau-kleffner s. di	rn1520	aosp bologna
leigh m. di	rf0030	aosp parma
leigh m. di	rf0030	aosp modena
leigh m. di	rf0030	aosp reggio emilia
leigh m. di	rf0030	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
leigh m. di	rf0030	aosp bologna

lennox gestaut s. di	rf0130	aosp bologna
lennox-gastaut s. di	rf0130	aosp reggio emilia
lennox-gastaut s. di	rf0130	aosp parma
lennox-gastaut s. di	rf0130	aosp modena
lennox-gastaut s. di	rf0130	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
leopard s. di	rn1530	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
leopard s. di	rn1530	aosp reggio emilia
leopard s. di	rn1530	aosp bologna
leprecaunismo	rc0050	aosp bologna
leprecaunismo	rc0050	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
leucinosi	rcg040	aosp modena
leucodistrofie	rfg010	aosp reggio emilia
leucodistrofie	rfg010	aosp bologna
leucodistrofie	rfg010	aosp parma
leucodistrofie	rfg010	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
levy hollister s. di	rn1540	aosp reggio emilia
lichen sclerosus et athrophicus	rl0060	aosp modena
lichen sclerosus et atrophicus	rl0060	ospedale di piacenza ausl piacenza
lichen sclerosus et atrophicus	rl0060	aosp reggio emilia
lichen sclerosus et atrophicus	rl0060	ospedale bufalini ausl cesena
lichen sclerosus et atrophicus	rl0060	aosp ferrara
lichen sclerosus et atrophicus	rl0060	aosp parma
linfangectasia intestinale	ri0080	aosp bologna
linfangectasia intestinale	ri0080	aosp parma
linfangiectasia intestinale	ri0080	ospedale di ravenna ausl ravenna
linfangioleiomiomatosi	rb0060	aosp bologna
linfangioleiomiomatosi	rb0060	aosp modena
linfangioleiomiomatosi polmonare	rb0060	aosp reggio emilia
linfoangioleiomiomatosi	rb0060	aosp parma
lissencefalia	rn0050	aosp bologna
lissencefalia	rn0050	aosp reggio emilia
lissencefalia	rn0050	aosp parma
lissencefalia	rn0050	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
lissencefalia (e displasie corticali)	rn0050	aosp modena
lyme m. di	ra0030	aosp bologna
lyme m. di	ra0030	ospedale di forlì ausl forlì
lyme m. di	ra0030	aosp parma
lyme m. di	ra0030	ospedale di ravenna ausl ravenna

lyme m. di	ra0030	aosp reggio emilia
lyme m. di	ra0030	aosp modena
maffucci s. di	rn0960	aosp reggio emilia
maffucci s. di	rn0960	ior
malassorbimento congenito di saccarosio ed isomaltosio	rcg060	aosp modena
marfan s. di	rn1320	aosp reggio emilia
marfan s. di	rn1320	ior
marfan s. di	rn1320	aosp modena
marfan s. di	rn1320	aosp bologna
marfan s. di	rn1320	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
marshall s. di	rn0970	aosp reggio emilia
marshall smith s. di	rn1550	aosp reggio emilia
maschera kabuki s. della	rn0940	aosp reggio emilia
maschera kabuki s. della	rn0940	aosp bologna
mc cune albright s. di	rng060	aosp reggio emilia
meckel s. di	rn0980	aosp reggio emilia
meckel s. di	rn0980	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
meckel s. di	rn0980	aosp bologna
melas s.	rn0710	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
melas s.	rn0710	aosp bologna
melas s.	rn0710	aosp modena
melas s.	rn0710	aosp reggio emilia
melkersson-rosenthal s. di	rf0160	aosp modena
melkersson-rosenthal s. di	rf0160	aosp parma
merrf s. di	rn0720	aosp bologna
merrf s. di	rn0720	aosp modena
merrf s. di	rn0720	aosp reggio emilia
merrf s. di	rn0720	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
microangiopatie trombotiche	rgg010	aosp reggio emilia
microangiopatia trombotica	rgg010	aosp modena
microangiopatie trombotiche	rgg010	aosp bologna
microcefalia	rn0020	aosp reggio emilia
microcefalia	rn0020	aosp parma
microcefalia	rn0020	aosp modena
microcefalia	rn0020	ospedale di carpi ausl modena
microcefalia	rn0020	aosp bologna
microcefalia	rn0020	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
mioclono essenziale ereditario	rf0070	aosp parma
mioclono essenziale ereditario	rf0070	ospedale di carpi ausl modena

mioclono essenziale ereditario	rf0070	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
mioclono essenziale ereditario	rf0070	aosp modena
mioclono essenziale ereditario	rf0070	aosp bologna
miopatia mitocondriale-encefalopatia-acidosi lattica-ictus	rn0710	aosp bologna
miopatie congenite ereditarie	rfg070	aosp bologna
miopatie congenite ereditarie	rfg070	ior
miopatie congenite ereditarie	rfg070	aosp parma
miopatie congenite ereditarie	rfg070	aosp modena
miopatie congenite ereditarie	rfg070	ospedale di imola ausl imola
miopatie congenite ereditarie	rfg070	aosp reggio emilia
miopatie congenite ereditarie	rfg070	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
moebius s. di	rn0990	aosp reggio emilia
moebius s. di	rn0990	aosp modena
moebius s. di	rn0990	aosp bologna
moebius s. di	rn0990	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
morsier s. di	rn0860	aosp bologna
mucopolisaccaridosi	rcg090	aosp bologna
mucopolisaccaridosi	rcg090	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
mucopolisaccaridosi	rcg140	ior
mucopolisaccaridosi	rcg140	aosp modena
mucopolisaccaridosi	rcg140	aosp bologna
mucopolisaccaridosi	rcg140	ospedale di piacenza ausl piacenza
mucopolisaccaridosi	rcg140	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
nager s. di	rn1000	aosp reggio emilia
nager s. di	rn1000	aosp bologna
nager s. di	rn1000	ior
nager s. di	rn1000	aosp parma
nager s. di	rn1000	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
narcolessia	rf0150	aosp bologna
narcolessia	rf0150	aosp parma
narcolessia	rf0150	aosp modena
narcolessia	rf0150	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
narcolessia	rf0150	aosp reggio emilia
neoplasie endocrine multiple tipo i/s. di werner	rc0060	aosp ferrara
neu laxova s. di	rn1560	aosp reggio emilia

neuroacantocitosi	rn1570	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
neurofibromatosi	rbg010	aosp parma
neurofibromatosi	rbg010	aosp modena
neurofibromatosi	rbg010	ospedale di imola ausl imola
neurofibromatosi	rbg010	aosp ferrara
neurofibromatosi	rbg010	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
neurofibromatosi	rbg010	aosp reggio emilia
neurofibromatosi	rbg010	aosp bologna
neurofibromatosi con scoliosi	rbg010	ior
neurofibromatosi tipo I e malattia di von recklinghausen©	rbg010	aosp modena
neurofibromatosi tipo II	rbg010	aosp ferrara
neuropatia periferica e sensoriale ereditaria	rfg060	aosp modena
neuropatia tomaculare	rfg060	ospedale bufalini ausl cesena
neuropatie ereditarie	rfg060	aosp bologna
neuropatie ereditarie	rfg060	ior
neuropatie ereditarie	rfg060	aosp ferrara
neuropatie ereditarie	rfg060	aosp parma
neuropatie ereditarie	rfg060	aosp reggio emilia
neuropatie ereditarie	rfg060	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
neuropatie ereditarie (neuromielite ottica - sindrome di devic)	rfg060	aosp ferrara
neutropenia ciclica	rd0040	aosp bologna
nevo displasico s. del	rn1650	aosp reggio emilia
nevo displasico s. del	rn1650	ospedale bufalini ausl cesena
nevo displasico s. del	rn1650	aosp bologna
nevo displasico s. del	rn1650	aosp ferrara
nevo epidermale s. del	rn1660	aosp reggio emilia
nevo epidermale s. del	rn1660	aosp bologna
niemann-pick tipo c	rcg080	aosp modena
noonan s. di	rn1010	aosp reggio emilia
noonan s. di	rn1010	aosp bologna
noonan s. di	rn1010	aosp modena
noonan s. di	rn1010	aosp parma
noonan s. di	rn1010	ospedale bufalini ausl cesena
noonan s. di	rn1010	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
norman roberts s. di	rn0050	aosp modena
oculo cerebro cutanea s.	rn1160	aosp reggio emilia
oculo cerebro cutanea s.	rn1160	aosp bologna

oculo-cerebro-cutanea s.	rn1160	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
oguchi s. di	rn0130	aosp parma
oloprosencefalia	rn0060	aosp reggio emilia
oloprosencefalia	rn0060	aosp bologna
oloprosencefalia	rn0060	aosp parma
oloprosencefalia	rn0060	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
omocistinuria	rcg040	aosp modena
omocistinuria	rcg040	aosp bologna
opitz s. di	rn1020	aosp reggio emilia
opitz s. di	rn1020	aosp parma
opitz s. di	rn1020	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
osteocondrodistrofie congenite	rng060	ior
osteodistrofie	rng060	aosp modena
osteodistrofie congenite	rng060	aosp bologna
osteodistrofie congenite	rng060	aosp ferrara
osteodistrofie congenite	rng060	aosp parma
osteogenesi imperfetta	rng060	aosp reggio emilia
osteopetrosi	rng060	aosp reggio emilia
oto palato digitale s.	rn0470	aosp reggio emilia
oto palato digitale s.	rn0470	aosp ferrara
oto-palato-digitale s.	rn0470	aosp bologna
oto-palato-digitale s.	rn0470	aosp parma
pallister hall s. di	rn1030	aosp reggio emilia
pallister killian s. di	rn1590	aosp reggio emilia
pallister killian s. di	rn1590	aosp bologna
pallister w s. di	rn0420	aosp reggio emilia
pallister-hall s. di	rn1030	aosp parma
pallister-killian s. di	rn1590	ospedale di imola ausl imola
paralisi normo, ipo, iperkaliemiche	rfg100	aosp parma
paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	rfg100	aosp bologna
paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	rfg100	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	rfg100	aosp reggio emilia
paralisi normokaliemiche; ipo e iperkaliemiche	rfg100	aosp modena
paralisi soprannucleare progressiva	rf0170	aosp bologna
paralisi soprannucleare progressiva	rf0170	aosp ferrara

paralisi sopranucleare progressiva	rf0170	aosp modena
paraplegia spastica familiare	rfg040	aosp modena
paraplegia spastica familiare	rfg040	aosp ferrara
parry romberg s. di	rn0650	aosp reggio emilia
parry-romberg s. di	rn0650	aosp modena
parry romberg s. di	rn0650	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
pearson s. di	rn1600	aosp bologna
pearson s. di	rn1600	aosp reggio emilia
pemfigo	rl0030	ospedale bufalini ausl cesena
pemfigo	rl0030	ospedale di piacenza ausl piacenza
pemfigo	rl0030	aosp reggio emilia
pemfigo	rl0030	aosp modena
pemfigo	rl0030	aosp ferrara
pemfigo	rl0030	aosp parma
pemfigoide bolloso	rl0040	aosp modena
pemfigoide benigno delle mucose	rl0050	aosp reggio emilia
pemfigoide benigno delle mucose	rl0050	ospedale bufalini ausl cesena
pemfigoide benigno delle mucose	rl0050	aosp ferrara
pemfigoide benigno delle mucose	rl0050	aosp parma
pemfigoide benigno delle mucose con e senzainteressamento oculare	rl0050	aosp modena
pemfigoide bolloso	rl0040	ospedale bufalini ausl cesena
pemfigoide bolloso	rl0040	ospedale di piacenza ausl piacenza
pemfigoide bolloso	rl0040	aosp reggio emilia
pemfigoide bolloso	rl0040	aosp ferrara
pemfigoide bolloso	rl0040	aosp parma
persistenza della membrana pupillare	rn0140	aosp parma
persistenza della membrana pupillare	rn0140	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
peutz jehers s. di	rn0760	aosp bologna
peutz-jehers s. di	rn0760	aosp modena
peutz-jegher s. di	rn0760	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
pfeiffer s. di	rn1040	aosp reggio emilia
pfeiffer s. di	rn1040	aosp bologna
pfeiffer s. di	rn1040	aosp parma
piastrinopatie ereditarie	rdg030	aosp parma
piastrinopatie ereditarie	rdg030	ospedale bufalini ausl cesena
piastrinopenia ereditaria	rdg030	aosp bologna

pierre robin s. di	rng040	aosp ferrara
pierre robin s. di	rng040	aosp reggio emilia
poland s. di	rn0430	aosp reggio emilia
poland s. di	rn0430	aosp bologna
poland s. di	rn0430	aosp modena
poliangioite microscopica	rg0020	aosp bologna
poliangioite microscopica	rg0020	aosp reggio emilia
poliangioite microscopica	rg0020	aosp parma
poliangioite microscopica	rg0020	aosp modena
poliangioite microscopica	rg0020	aosp ferrara
poliarterite nodosa	rg0030	aosp reggio emilia
poliarterite nodosa	rg0030	aosp modena
poliarterite nodosa	rg0030	ospedale di piacenza ausl piacenza
poliarterite nodosa	rg0030	aosp bologna
poliarterite nodosa	rg0030	aosp ferrara
policondrite	rm0060	aosp reggio emilia
policondrite	rm0060	aosp ferrara
policondrite	rm0060	aosp parma
policondrite	rm0060	aosp modena
policondrite	rm0060	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
poliendocrinopatie autoimmuni	rcg030	aosp reggio emilia
poliendocrinopatie autoimmuni	rcg030	ospedale bufalini ausl cesena
poliendocrinopatie autoimmuni	rcg030	ospedale di piacenza ausl piacenza
poliendocrinopatie autoimmuni	rcg030	aosp bologna
poliendocrinopatie autoimmuni	rcg030	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
poliendocrinopatie autoimmuni/s. di schmidt	rcg030	aosp ferrara
polighiandolari autoimmuni s.	rcg030	aosp modena
polimiosite	rm0020	aosp reggio emilia
polimiosite	rm0020	aosp parma
polimiosite	rm0020	aosp modena
polimiosite	rm0020	aosp ferrara
polimiosite	rm0020	ospedale di imola ausl imola
polimiosite	rm0020	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
polimiosite	rm0020	aosp bologna
polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	rf0180	aosp parma
polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	rf0180	aosp reggio emilia
polineuropatia cronica	rf0180	ospedale bufalini ausl cesena

infiammatoria demielinizzante		
polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	rf0180	aosp bologna
polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	rf0180	aosp ferrara
polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	rf0180	aosp modena
polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	rf0180	ospedale di piacenza ausl piacenza
polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	rf0180	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
poliposi familiare	rb0050	aosp parma
poliposi familiare	rb0050	aosp modena
poliposi familiare	rb0050	aosp bologna
poliposi familiare	rb0050	ospedale di ravenna ausl ravenna
porfiria cutanea tarda	rcg110	aosp modena
porfirie	rcg110	ospedale di piacenza ausl piacenza
porpora di schonlein henoch	rd0030	ospedale di sassuolo ausl modena
porpora di schonlein henoch	rd0030	aosp reggio emilia
porpora di schonlein henoch	rd0030	aosp parma
porpora di schonlein henoch	rd0030	aosp modena
porpora di schonlein henoch	rd0030	aosp ferrara
porpora di schonlein henoch	rd0030	ospedale di piacenza ausl piacenza
porpora di schonlein henoch	rd0030	aosp bologna
porpora di schonlein henoch	rd0030	ospedale bufalini ausl cesena
prader willi s. di	rn1310	aosp reggio emilia
prader willi s. di	rn1310	aosp ferrara
prader willi s. di	rn1310	aosp modena
prader willi s. di	rn1310	ospedale di imola ausl imola
prader willi s. di	rn1310	ospedale bufalini ausl cesena
prader willi s. di	rn1310	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
prader willi s. di	rn1310	aosp bologna
prader-willi s. di	rn1310	aosp parma
prader-willy s. di	rn1310	ior
proteo s.	rn1170	aosp reggio emilia
proteo s.	rn1170	aosp bologna
pseudo ostruzione intestinale s. da	ri0040	aosp modena
pseudoermafroditismi	rng010	aosp reggio emilia
pseudoermafroditismi	rng010	aosp parma
pseudoermafroditismi	rng010	ospedale bufalini ausl cesena
pseudoermafroditismo	rng010	aosp modena

pseudoermafroditismo	rng010	aosp bologna
pseudoostruzione intestinale s. da	ri0040	aosp parma
pseudo-ostruzione intestinale s. da	ri0040	ospedale di ravenna ausl ravenna
pseudoostruzione intestinale s. da	ri0040	aosp bologna
pseudoostruzione intestinale s. da	ri0040	aosp modena
pseudoxanthoma elasticum	rn0630	poliambulatorio mengoli ausl bologna
pseudoxanthoma elasticum	rn0630	aosp modena
pterigio multiplo s.	rn1670	aosp reggio emilia
pterigio multiplo s.	rn1670	aosp bologna
pterigio multiplo s.	rn1670	ior
pterigio multiplo s.	rn1670	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
pterigio multiplo s.	rn1670	aosp parma
pubertà precoce idiopatica	rc0040	ospedale di imola ausl imola
pubertà precoce idiopatica	rc0040	aosp reggio emilia
pubertà precoce idiopatica	rc0040	aosp parma
pubertà precoce idiopatica	rc0040	ospedale bufalini ausl cesena
pubertà precoce idiopatica	rc0040	aosp ferrara
pubertà precoce idiopatica	rc0040	aosp bologna
pubertà precoce idiopatica	rc0040	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
rachitismo ipofosfatemico vit d resistente	rc0170	aosp bologna
rachitismo ipofosfatemico vit d e b resistente	rc0170	ior
rachitismo vitamina d resistente	rc0170	aosp parma
refsum m. di	rfg060	aosp modena
regressione caudale s. da	rn0300	aosp bologna
regressione caudale s. da	rn0300	aosp reggio emilia
regressione caudale s. da	rn0300	aosp parma
regressione caudale s. da	rn0300	aosp modena
reifenstein s. di	rc0030	aosp parma
reifenstein s. di	rc0030	aosp bologna
reifenstein s. di	rc0030	aosp reggio emilia
reifenstein s. di	rc0030	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
reifenstein s. di	rc0030	aosp modena
rendu-osler-weber m. di	rg0100	ospedale di imola ausl imola
rene con midollare a spugna	rn0250	aosp parma
rene con midollare a spugna	rn0250	aosp bologna

retinite pigmentosa	rfg110	aosp ferrara
retinite pigmentosa	rfg110	aosp bologna
retinite puntata	rfg110	aosp ferrara
retinoblastoma	rb0020	aosp bologna
retinoblastoma	rb0020	aosp parma
retinoblastoma	rb0020	aosp reggio emilia
retinoblastoma	rb0020	aosp ferrara
retinoblastoma	rb0020	ior
rett s. di	rf0040	ior
rett s. di	rf0040	ospedale di imola ausl imola
rett s. di	rf0040	aosp bologna
rett s. di	rf0040	aosp reggio emilia
rett s. di	rf0040	aosp parma
rett s. di	rf0040	aosp modena
rett s. di	rf0040	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
rieger s. di	rn1050	aosp parma
roberts s. di	rn1060	aosp reggio emilia
roberts s. di	rn1060	aosp parma
robinow s. di	rn1070	aosp reggio emilia
robinow s. di	rn1070	aosp parma
rubinstein taybi s. di	rn1620	aosp bologna
rubinstein taybi s. di	rn1620	aosp reggio emilia
rubinstein taybi s. di	rn1620	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
rubinstein-taybi s. di	rn1620	aosp parma
rubinstein-taybi s. di	rn1620	aosp modena
russell silver s. di	rn1080	aosp reggio emilia
russell silver s. di	rn1080	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
russell silver s. di	rn1080	aosp bologna
russell-silver s. di	rn1080	aosp parma
schinzel giedion s. di	rn1090	aosp reggio emilia
schmidt s. di	rcg030	aosp reggio emilia
schmidt s. di	rcg030	aosp bologna
schmidt s.di	rcg030	aosp modena
schnitzel-giedion s. di	rn1090	aosp parma
sclerosi laterale amiotrofica	rf0100	ospedale bufalini ausl cesena
sclerosi laterale amiotrofica	rf0100	ospedale di imola ausl imola
sclerosi laterale amiotrofica	rf0100	aosp reggio emilia
sclerosi laterale amiotrofica	rf0100	aosp ferrara
sclerosi laterale amiotrofica	rf0100	aosp parma
sclerosi laterale amiotrofica	rf0100	aosp modena
sclerosi laterale amiotrofica	rf0100	ospedale di piacenza ausl piacenza

sclerosi laterale amiotrofica	rf0100	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
sclerosi laterale primaria	rf0110	aosp modena
sclerosi laterale primaria	rf0110	aosp parma
sclerosi laterale primaria	rf0110	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
sclerosi tuberosa	rn0750	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
sclerosi tuberosa	rn0750	aosp reggio emilia
sclerosi tuberosa	rn0750	aosp modena
sclerosi tuberosa	rn0750	ospedale di carpi ausl modena
sclerosi tuberosa	rn0750	ospedale di imola ausl imola
sclerosi tuberosa	rn0750	aosp ferrara
sclerosi tuberosa	rn0750	aosp bologna
sechel s. di	rn1100	aosp parma
seckel s. di	rn1100	aosp bologna
seckel s. di	rn1100	aosp reggio emilia
seckel s. di	rn1100	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
sequenza da ipocinesia fetale	rn1110	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
sequenza da ipocinesia fetale	rn1110	aosp parma
sequenza da ipocinesia fetale	rn1110	aosp reggio emilia
sequenza sirenomelica	rn0440	aosp reggio emilia
Sesso indeterminato e pseudoermafroditismo	rng010	aosp modena
sferocitosi ereditaria	rdg010	aosp modena
silver russel s. di	rn1080	aosp modena
silver russell s. di	rn1080	aosp ferrara
simpson golabi behmel s. di	rn1120	aosp reggio emilia
simpson-golabi-biehmel s. di	rn1120	aosp parma
sjogren larsonn s. di	rn1700	aosp bologna
sjogren larsonn s. di	rn1700	aosp modena
sjogren-larsonn s. di	rn1700	ospedale di piacenza ausl piacenza
sjogren-larsson s. di	rn1700	ospedale bufalini ausl cesena
sjogren larsonn s. di	rn1700	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
smith lemli opitz tipo 1 s. di	rn1200	aosp reggio emilia
smith lemli opitz tipo 1 s. di	rn1200	aosp modena
smith lemli opitz tipo 1 s. di	rn1200	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
smith lemli opitz tipo 1 s. di	rn1200	aosp bologna
smith magenis s. di	rn1210	aosp reggio emilia
smith magenis s. di	rn1210	aosp bologna

smith-lemli-opitz, tipo 1 s. di	rn1200	aosp parma
smith-magenis s. di	rn1210	ospedale di imola ausl imola
smith-magenis s. di	rn1210	aosp modena
spinocerebellari m.	rfg040	aosp parma
spinocerebellari m.	rfg040	aosp reggio emilia
spinocerebellari m.	rfg040	aosp ferrara
spinocerebellari m.	rfg040	aosp bologna
spinocerebellari m.	rfg040	ospedale di imola ausl imola
spinocerebellari m.	rfg040	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
sprue celiaca	ri0060	ospedale del delta di lagosanto ausl ferrara
sprue celiaca	ri0060	ospedale di ravenna ausl ravenna
sprue celiaca	ri0060	aosp reggio emilia
sprue celiaca	ri0060	ospedale di piacenza ausl piacenza
sprue celiaca	ri0060	aosp parma
sprue celiaca	ri0060	aosp modena
sprue celiaca	ri0060	ospedale bufalini ausl cesena
sprue celiaca	ri0060	ospedale di imola ausl imola
sprue celiaca	ri0060	ospedale di piacenza ausl piacenza
sprue celiaca	ri0060	aosp ferrara
sprue celiaca	ri0060	ospedale di carpi ausl modena
sprue celiaca	ri0060	aosp bologna
sprue celiaca	ri0060	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
stargardt m. di	rfg110	aosp ferrara
stargardt m. di	rfg110	aosp modena
steele richardson olszewski s. di	rf0170	aosp modena
steele richardson olszewski s. di	rf0170	aosp reggio emilia
steele richardson olszewski s. di	rf0170	ospedale bufalini ausl cesena
stickler s. di	rn1220	aosp reggio emilia
stickler s. di	rn1220	aosp bologna
still-richardson-olszewski s. di	rf0170	aosp parma
sturge-weber s. di	rn0770	aosp bologna
sturge weber s. di	rn0770	aosp modena
sturge-weber s. di	rn0770	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
sturge-weber s. di	rn0770	aosp reggio emilia
sturge-weber s. di	rn0770	aosp parma
summit s. di	rn1230	aosp reggio emilia
sviluppo sessuale precoce	rc0040	ospedale bufalini ausl cesena
sviluppo sessuale precoce e puberta precoce, non classificati	rc0040	aosp modena

altrove		
takayasu m. di	rg0090	aosp bologna
takayasu m. di	rg0090	aosp reggio emilia
takayasu m. di	rg0090	aosp parma
takayasu m. di	rg0090	aosp ferrara
takayasu m. di	rg0090	aosp modena
takayasu m. di	rg0090	ospedale di piacenza ausl piacenza
takayasu m. di	rg0090	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
talassemie	rdg010	ospedale di imola ausl imola
talassemie	rdg010	aosp modena
tangier m. di	rcg070	aosp reggio emilia
tangier m. di	rcg070	aosp modena
teleangectasia emorragica ereditaria	rg0100	aosp bologna
teleangectasia emorragica ereditaria	rg0100	aosp modena
towens-brocks s. di	rn1240	aosp bologna
townes brocks s. di	rn1240	aosp reggio emilia
townes-brocks s. di	rn1240	aosp parma
trasporto degli aminoacidi m. del	rcg040	aosp modena
treacher collins s. di	rng040	aosp ferrara
treacher collins s. di	rng040	aosp reggio emilia
trico dento ossea s.	rn1680	aosp reggio emilia
trico rino falangea s.	rn1180	aosp reggio emilia
trico-rino-falangea s.	rn1180	aosp bologna
trisma pseudocamptodattilia s.	rn0480	aosp reggio emilia
trombocitopenia	rdg040	aosp bologna
trombocitopenia primaria	rdg040	aosp modena
trombocitopenica con assenza di radio s.	rn1690	aosp reggio emilia
trombocitopenica con assenza di radio s.	rn1690	aosp parma
trombocitopenie primarie	rdg040	ospedale di carpi ausl modena
trombocitopenie primarie	rdg040	ospedale di sassuolo ausl modena
trombocitopenie primarie ereditarie	rdg040	ospedale di piacenza ausl piacenza
tumore di wilms	rb0010	aosp parma
tumore di wilms	rb0010	aosp modena
tumore di wilms	rb0010	aosp bologna
tumori benigni del colon	rb0050	aosp modena
tumori maligni della retina	rb0020	aosp modena
turner s. di	rn0680	aosp reggio emilia
turner s. di	rn0680	aosp ferrara

turner s. di	rn0680	aosp parma
turner s. di	rn0680	ospedale di imola ausl imola
turner s. di	rn0680	aosp modena
turner s. di	rn0680	ospedale bufalini ausl cesena
turner s. di	rn0680	aosp bologna
unghia rotula s.	rn1190	aosp reggio emilia
uremico-emolitica s.	rd0010	aosp modena
usher s. di	rfg110	aosp ferrara
vitreoretinopatia essudativa familiare	rf0200	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
vogt-koyanagi-harada s. di	rn1720	aosp modena
von hippel lindau s. di	rn0780	aosp bologna
von hippel lindau s. di	rn0780	aosp parma
von hippel lindau s. di	rn0780	ospedale di piacenza ausl piacenza
von hippel-lindau s. di	rn0780	aosp reggio emilia
von hippel lindau s. di	rn0780	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
wagr s. di	rn1730	aosp reggio emilia
wagr s. di	rn1730	aosp parma
wagr s. di	rn1730	aosp bologna
walker warburg s. di	rn1740	aosp reggio emilia
walker-warburg s. di	rn1740	aosp bologna
walker-warburg s. di	rn1740	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
weaver s. di	rn0490	aosp reggio emilia
weill marchesani s. di	rn1750	aosp reggio emilia
west s. di	rf0140	aosp reggio emilia
west s. di	rf0140	aosp bologna
west s. di	rf0140	ospedale di carpi ausl modena
west s. di	rf0140	ospedale di sassuolo ausl modena
west s. di	rf0140	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
west s. di	rf0140	aosp modena
whipple m. di	ra0020	aosp modena
whipple m. di	ra0020	aosp bologna
whipple m. di	ra0020	ospedale di ravenna ausl ravenna
whipple m. di	ra0020	aosp reggio emilia
wildervanck s. di	rn1260	aosp reggio emilia
wildervanck s. di	rn1260	aosp parma
williams s. di	rn1270	aosp reggio emilia
williams s. di	rn1270	aosp ferrara
williams s. di	rn1270	aosp parma
williams s. di	rn1270	ospedale di imola ausl imola
williams s. di	rn1270	aosp bologna

williams s. di	rn1270	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
wilson m. di	rc0150	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
wilson m. di	rc0150	aosp reggio emilia
wilson m. di	rc0150	aosp parma
wilson m. di	rc0150	ospedale di ravenna ausl ravenna
wilson m. di	rc0150	aosp bologna
wilson m. di	rc0150	aosp modena
wolf hirschorn s. di	rn0700	aosp reggio emilia
wolf hirschorn s. di	rn0700	aosp modena
wolf hirschorn s. di	rn0700	aosp bologna
wolf-hirschhorn s. di	rn0700	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
wolf-hirschorn s. di	rn0700	ospedale di imola ausl imola
wolfram s. di	rn1290	aosp reggio emilia
wolfram s. di	rn1290	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
x fragile s. da	rn1330	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
x fragile s. da	rn1330	aosp bologna
x fragile s. da	rn1330	aosp reggio emilia
x fragile s. da	rn1330	aosp parma
x fragile s. da	rn1330	ospedale di imola ausl imola
x fragile s. di	rn1330	aosp modena
xantomatosi cerebrotendinea	rcg070	aosp reggio emilia
xantomatosi cerebrotendinea	rcg070	aosp modena
xeroderma pigmentoso	rn0520	aosp modena
xeroderma pigmentoso	rn0520	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
zellweger s.	rn1760	ospedale maggiore-bellaria ausl bologna
zellweger s. di	rn1760	aosp reggio emilia
zellweger s. di	rn1760	aosp parma
zellweger s. di	rn1760	aosp bologna

ALLEGATO 2		
PROGETTO REGIONALE MALATTIE RARE		
PRESIDI DELLA RETE	COD.	MALATTIE
azienda ospedaliera di bologna	rn0790	aarskog s. di
	ri0010	acalasia
	rn1630	acrocillosa s.
	rn0340	adams oliver s. di
	rcg020	adrenogenitale congenita s.
	rn1350	alagille s. di
	rn1360	alport s. di
	rcg070	alterazioni congenite del metab. delle lipoproteine
	rng100	altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale
	rcg130	amiloidosi
	rdg010	anemie ereditarie
	rn1300	angelman s. di
	rn0190	ano imperforato
	rn0100	anomalia di peter
	rng040	anomalie cong. del cranio e delle ossa della faccia
	rn0010	arnold chiari s. di
	rng020	artrogriposi multiple congenite
	rn1250	associazione vactrel
	rn0210	atresia biliare
	rn0170	atresia del digiuno
	rn0160	atresia esofagea e/o fistola tracheo-esofagea
	rn0180	atresia o stenosi duodenale
	rf0300	atrofia ottica di leber
	rfg050	atrofie muscolari spinali
	rn0810	baller gerold s. di
	rn1380	bardet-biedl s. di
	rn0820	beckwith wiedermann s. di
	rn1480	bloch sulzberger m. di
	rn0150	blue rubber bleb nevus
	rn1140	brachio-oto-renale s.
	rg0110	budd-chiari s. di

	rn1150	cardio facio cutanea s.
	rc0200	carezza congenita di antitripsina
	rn0220	caroli m. di
	rn1390	carpenter s. di
	rn0450	cerebro costo mandibolare s.
	rn1640	cerebro oculo facio scheletrica s.
	rfg020	ceroidolipofuscinosi
	rn0850	charge de barsy s. di
	rd0060	chediak higashi m. di
	rn1400	cockaiyne s. di
	rn0350	coffin lowry s. di
	rn0360	coffin siris s. di
	ri0050	colangite primitiva sclerosante
	rng050	condrodistrofie congenite
	rm0030	connettivite mista
	rmg010	connettiviti indifferenziate
	rn1410	cornelia de lange s. di
	rn0670	cri du chat m. del
	rc0180	crigler-najjar sindrome
	rc0110	crioglobulinemia mista
	rn0540	cute marmorea teleangectasica congenita
	rc0070	deficienza congenita di zinco
	rc0010	deficienza di acth
	rc0200	deficit alfa 1 antitripsina
	rng040	deformazione cranio facciale
	rc0090	dercum m. di
	rl0020	dermatite erpetiforme
	rm0010	dermatomiosite
	rdg020	difetti ereditari della coagulazione
	rn0080	disautonomia familiare
	rn1450	displasia spondilo-epifisaria congenita
	rfg090	distrofie miotoniche
	rfg080	distrofie muscolari
	rcg040	disturbi del metab. e del trasporto degli aminoacidi
	rcg060	disturbi del metab. e del trasporto dei carboidrati
	rn0660	down s. di
	rn0870	dubowitz s. di
	rng090	duplicazione /deficienza cromosomica s. da
	rn0880	eec s.
	rn0330	elhers-danlos s. di
	rn0330	elhers-danlos s. di
	rcg 100	emocromatosi ereditaria/alt.cong.met.Fe
	rdg020	emofilia
	rd0010	emolitico uremica s.

	rg0010	endocardite reumatica
	rn0240	ermafroditismo vero
	rcg080	fabry m. di
	rn 0750	facomatosi
	rm0050	fascite diffusa
	rp0040	feto alcolica s.
	rp0070	fibrosi epatica congenita
	rj0020	fibrosi retroperitoneale
	rn0260	focomelia
	rn0890	freeman sheldon s. di
	rn0900	fryns s. di
	rfg030	gangliosidosi
	rb0040	gardner s. di
	ri0030	gastroenterite eosinofila
	rn0320	gastroschisi
	rcg080	gaucher m. di
	rcg060	glicogenosi
	rn0910	goldenhar s. di
	rg0070	granulomatosi di wegener
	rn1470	hay-wells s. di
	rn0200	hirschsprung m. di
	rn0930	holt oram s. di
	rcg160	immunodeficenze primarie-di george s. di
	rn0510	incontinentia pigmenti
	rcg010	iperaldosteronismi primitivi
	rn1480	ipomelanosi di ito
	rcg150	istiocitosi x
	rn0040	joubert s. di
	rc0020	kallman s. di
	rg0040	kawasaki s. di
	rf0020	kearns-sayre s. di
	rn0690	klinefelter s. di
	rn0310	klippel feil s. di
	rn1510	klippel-trenaunay s. di
	rn1520	landau-kleffner s. di
	rf0030	leigh m. di
	rf0130	lennox gestaut s. di
	rn1530	leopard s. di
	rc0050	leprecaunismo
	rfg010	leucodistrofie
	ri0080	linfangectasia intestinale
	rb0060	linfangioleiomiomatosi
	rn0050	lissencefalia
	ra0030	lyme m. di

	rn1320	marfan s. di
	rn0940	maschera kabuki s. della
	rn0980	meckel s. di
	rn0710	melas s.
	rn0720	merrf s. di
	rgg010	microangiopatie trombotiche
	rn0020	microcefalia
	rf0070	mioclono essenziale ereditario
	rn0710	miopatia mitocondriali-encefalopatia-acidosi lattica-ictus
	rfg070	miopatie congenite ereditarie
	rn0990	moebius s. di
	rn0860	morsier s. di
	rcg090	mucopolipidosi
	rcg140	mucopolisaccaridosi
	rn1000	nager s. di
	rf0150	narcolessia
	rbg010	neurofibromatosi
	rfg060	neuropatie ereditarie
	rd0040	neutropenia ciclica
	rn1650	nevo displasico s. del
	rn1660	nevo epidermale s. del
	rn1010	noonan s. di
	rn1160	oculo cerebro cutanea s.
	rn0060	oloprosencefalia
	rcg040	omocistinuria
	rng060	osteodistrofie congenite
	rn0470	oto-palato-digitale s.
	rn1590	pallister killian s. di
	rfg100	paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche
	rf0170	paralisi soprannucleare progressiva
	rn1600	pearson s. di
	rn0760	peutz jeghers s. di
	rn1040	pfeiffer s. di
	rdg030	piastrinopenia ereditaria
	rn0430	poland s. di
	rg0020	poliangioite microscopica
	rg0030	poliarterite nodosa
	rcg030	poliendocrinopatie autoimmuni
	rm0020	polimiosite
	rf0180	polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante
	rb0050	poliposi familiare
	rd0030	porpora di schonlein henoch

	rn1310	prader willi s. di
	rn1170	proteo s.
	rng010	pseudoermafroditismo
	ri0040	pseudoostruzione intestinale s. da
	rn1670	pterigio multiplo s.
	rc0040	pubertà precoce idiopatica
	rc0170	rachitismo ipofosfatemico vit d resistente
	rn0300	regressione caudale s. da
	rc0030	reifenstein s. di
	rn0250	rene con midollare a spugna
	rfg110	retinite pigmentosa
	rb0020	retinoblastoma
	rf0040	rett s. di
	rn1620	rubinstein taybi s. di
	rn1080	russell silver s. di
	rcg030	schmidt s. di
	rn0750	sclerosi tuberosa
	rn1100	seckel s. di
	rn1700	sjogren larsonn s. di
	rn1200	smith lemli opitz tipo 1 s. di
	rn1210	smith magenis s. di
	rfg040	spinocerebellari m.
	ri0060	sprue celiaca
	rn1220	stickler s. di
	rn0770	sturge-weber s. di
	rg0100	teleangectasia emorragica ereditaria
	rn1240	towens-brocks s. di
	rn1180	trico-rino-falangea s.
	rdg040	trombocitopenia
	rb0010	tumore di wilms
	rn0680	turner s. di
	rn0780	von hippel lindau s. di
	rn1730	wagr s. di
	rn1740	walker-warburg s. di
	rf0140	west s. di
	ra0020	whipple m. di
	rn1270	williams s. di
	rc0150	wilson m. di
	rn0700	wolf hirschorn s. di
	rn1330	x fragile s. da
	rn1760	zellweger s. di
	rc0210	behcet m. di
	rg0090	takayasu m. di
azienda ospedaliera	rcg020	adrenogenitale congenita s.

di ferrara		
	rcg020	adrenogenitale congenita s./iperplasia adrenalica congenita
	rdg010	anemie ereditarie
	rn0190	ano imperforato
	rng040	anomalie cong. del cranio e delle ossa della faccia
	rg0080	arterite a cellule giganti di horton
	rc0210	behcet m. di
	rfg110	best m. di
	rn1140	branchio oto renal displasia
	rf0280	cheratocono
	rg0050	churg strauss s. di
	rf0230	ciclite eterocromica di fuch
	rf0200	coats m. di
	rf0270	cogan s. di
	rmg010	connettivite indifferenziata
	rm0030	connettivite mista
	rf0080	corea di huntigton
	rfg140	cornea guttata
	rn1410	craniosinostosi primaria
	rc0110	crioglobulinemia mista
	rng040	crouzon m. di
	rn0550	darier m. di
	rc0010	deficienza di acth
	rl0020	dermatite erpetiforme
	rm0010	dermatomiosite
	rng040	disostosi maxillo-facciale
	rng040	displasia fronto facio nasale/maxillo nasale
	rf0090	distonia di torsione idiopatica
	rfg140	distrofia endoteliale di fuchs
	rfg090	distrofia miotonica
	rfg080	distrofia muscolare
	rfg090	distrofie miotoniche
	rfg080	distrofie muscolari
	rn0660	down s. di
	rf0210	eales m. di
	rf0190	eaton lambert s. di
	rdg020	emofilia
	rfg040	friedreich m. di
	rn0910	goldenhar s. di
	rg0070	granulomatosi di wegener
	rng040	hallerman streiff s. di
	rn0200	hirschsprung m. di
	rcg010	iperaldosteronismi primitivi/s. di bartter

	rc0020	kallmann s. di
	rg0040	kawasaki s. di
	rn0690	klinefelter s. di
	rl0060	lichen sclerosus et atrophicus
	rc0060	neoplasie endocrine multiple tipo i/s. di werner
	rbg010	neurofibromatosi
	rbg010	neurofibromatosi tipo II
	rfg060	neuropatie ereditarie
	rfg060	neuropatie ereditarie (neuromielite ottica - sindrome di devic)
	rn1650	nevo displasico s. del
	rng060	osteodistrofie congenite
	rn0470	oto palato digitale s.
	rf0170	paralisi sopranucleare progressiva
	rfg040	paraplegia spastica familiare
	rl0030	pemfigo
	rl0050	pemfigoide benigno delle mucose
	rl0040	pemfigoide bolloso
	rng040	pierre robin s. di
	rg0020	poliangioite microscopica
	rg0030	poliarterite nodosa
	rm0060	policondrite
	rcg030	poliendocrinopatie autoimmuni/s. di schmidt
	rm0020	polimiosite
	rf0180	polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante
	rd0030	porpora di schonlein henoch
	rn1310	prader willi s. di
	rc0040	pubertà precoce idiopatica
	rfg110	retinite pigmentosa
	rfg110	retinite puntata
	rb0020	retinoblastoma
	rf0100	sclerosi laterale amiotrofica
	rn0750	sclerosi tuberosa
	rn1080	silver russell s. di
	rfg040	spinocerebellari m.
	ri0060	sprue celiaca
	rfg110	stargardt m. di
	rg0090	takayasu m. di
	rng040	treacher collins s. di
	rn0680	turner s. di
	rfg110	usher s. di
	rn1270	williams s. di
azienda ospedaliera	rn0790	aarskog s. di

di modena		
	ri0010	acalasia
	rng050	acondroplasia
	rcg020	adrenogenitale congenita s.
	rf0120	adrenoleucodistrofia
	rn0030	agenesia cerebellare
	rn1350	alagille s. di
	rcg040	albinismo
	rfg010	alexander m. di
	rn1360	alport s. di
	rf0140	altre degenerazioni specificate cerebrali dell'infanzia
	rfg140	altre distrofie corneali anteriori e posteriori
	rf0170	altre malattie degenerative dei nuclei della base
	rf0120	altre malattie demielinizzanti del sistema nervoso centrale
	rfg040	altre malattie spinocerebellari (atassie)
	rf0180	altre neuropatie tossiche e infiammatorie
	rc0110	altre paraproteinemie
	rfg110	amaurosi congenita di leber
	rfg140	amiloidosi corneale
	rcg130	amiloidosi
	rdg010	anemia sideroblastica
	rdg 010	anemie ereditarie
	rn1300	angelman s. di
	rn0110	aniridia
	rn0190	ano imperforato
	rng100	anomalie congenite, con ritardo mentale
	rng040	anomalie del cranio e delle ossa della faccia
	rn0320	anomalie della parete addominale
	rn0120	anomalie specificate del disco ottico
	rn0100	anomalie specificate della camera anteriore, dell'angolo della camera e delle relative strutture
	rn0010	arnold chiari s. di
	rg0080	arterite a cellule giganti di horton
	rn0850	associazione charge
	rn1250	associazione vacterl
	rfg040	atassia di friedreich
	rn0210	atresia biliare
	rn0170	atresia del digiuno
	rn0160	atresia esofagea e/o fistola tracheo-esofagea
	rn0190	atresia e stenosi dell'intestino crasso, del retto e del canale anale
	rn0180	atresia o stenosi duodenale

	rf0240	atrofia essenziale o progressiva dell'iride
	rf0300	atrofia ottica di leber
	rfg050	atrofie muscolari spinali progressive
	rn0090	axenfeld rieger anomalia di
	rcg010	bartter s. di
	rn0820	beckwith wiedeman s. di
	rc0210	behcet m. di
	rdg010	blackfan-diamond s. di
	rg0110	budd chiari s. di
	rc0200	carezza congenita di alfa1 antitripsina
	rdg020	carezza congenita di altri fattori della coagulazione
	rn0220	caroli m. di
	rn0850	charge de barsy s. di
	rn0530	cheratosi follicolare acuminata
	rg0050	churg-strauss s. di
	rf0230	ciclite eterocromica di fuch
	rj0030	cistite interstiziale cronica
	rcg050	citrullinemia
	ri0050	colangite primitiva sclerosante
	rf0290	congiuntivite lignea
	rmg010	connettivite indifferenziata
	rm0030	connettivite mista
	rcg010	conn s. di
	rf0080	corea di huntigton
	rfg140	cornea guttata
	rn1410	cornelia de lange s. di
	rn0670	cri du chat m. del
	rc0180	crigler-najjar sindrome
	rc0110	crioglobulinemia mista
	rng040	crouzon m. di
	rn0500	cutis laxa
	rn0550	darier m. di
	rdg020	deficienza congenita dei fattori della coagulazione
	rc0010	deficienza di acth
	rcg020	deficit di 21 idrossilasi
	rc0200	deficit di alfa -1 antitripsina
	rdg010	deficit di glucosio 6 fosfato deidrogenasi
	rdg020	deficit di proteina c
	rcg070	deficit familiare di lipasi lipoproteica
	rfg040	degenerazione cerebellare primaria
	rfg040	degenerazione spinocerebellare
	rfg130	degenerazioni nodulari della cornea e periferiche
	rng090	delezione autosomica s. da
	rc0090	dercum m. di

	rm0010	dermatomiosite
	rj0010	diabete insipido nefrogenico
	rcg160	di george s. di
	rn0560	discheratosi congenita
	rng100	dismorfismi ritardo sviluppo
	rcg100	disordini del metabolismo del ferro
	rcg110	disordini del metabolismo delle porfirine
	rc0150	disordini del metabolismo del rame(wilson)
	rc0180	disordini primitivi del metabolismo della bilirubina
	rf0090	distonia di torsione idiopatica
	rfg140	distrofia corneale di groenouw tipo II
	rfg140	distrofia endoteliale della cornea
	rfg090	distrofia miotonica (neonatale)
	rfg080	distrofia muscolare congenita ereditaria
	rfg140	distrofia reticolare della cornea
	rfg110	distrofia retinica pigmentaria
	rfg110	distrofia vitelliforme di best
	rfg090	distrurbi miotonici
	rdg020	disturbi congeniti del fattore VIII
	rcg060	disturbi del metabolimo e trasporto carboidrati
	rcg040	disturbi del metabolismo degli aminoacidi
	rcg070	disturbi mitocondri
	rn0660	down s. di
	rf0190	eaton lambert s. di
	rn0880	ectrodattilia, congenita
	rn0330	ehlers-danlos s. di
	rcg100	emocromatosi ereditaria
	rdg020	emofilia
	rd0010	emolitico uremica s.
	rg0010	endocardite reumatica
	rn0570	epidermolisi bollosa
	rf0060	epilessia generalizzata non convulsiva
	rf0060	epilessia mioclonica progressiva
	rn0590	eritrocheratodermia variabile
	rn0240	ermafroditismo vero
	rm0040	fascite eosinofila
	rdg010	favismo
	rn0230	fegato policistico m. del
	rj0020	fibrosi retroperitoneale
	rn0160	fistola tracheoesofagea, atresia esofagea e stenosi
	rcg060	galattosemia
	rb0040	gardner s. di
	rn0320	gastroschisi
	rcg080	gaucher m. di

	rcg060	glicogenosi
	rg0060	goodpasture s. di
	rg0070	granulomatosi di wegener
	rn1470	hay wells s. di
	rn0200	hirschsprung m. di ed altri disturbi funzionali congeniti del colon
	rn0930	holt-oram s. di
	rcg160	immunodeficienza selettiva di lga
	rn0510	incontinentia pigmenti
	rcg060	intolleranza ereditaria al fruttosio
	rcg010	iperaldosteronismi primitivi
	rcg050	iperammoniemia ereditaria
	rn0600	ipercheratosi epidermolitica
	rcg070	ipercolesterolemia familiare omozigote e pura
	rcg040	iperglicinemia non chetotica
	rcg070	iperlipidemia mista
	rcg070	ipertrigliceridemia familiare
	rcg070	ipertrigliceridemia pura
	rcg070	ipobetalipoproteinemia
	rn1480	ipomelanosi di ito
	rcg150	istiocitosi x
	rng070	ittiosi congenita
	rn0040	joubert s. di
	rc0020	kallmann s.di
	rg0040	kawasaki s. di
	rn0690	klinefelter s. di
	rf0030	leigh m. di
	rf0130	lennox-gastout s. di
	rcg040	leucinosi
	rl0060	lichen sclerosus et atrophicus
	rb0060	linfangioleiomiomatosi
	rn0050	lissencefalia (e displasie corticali)
	ra0030	lyme m. di
	rcg060	malassorbimento congenito di saccarosio ed isomaltosio
	rn1320	marfan s. di
	rn0710	melas s.
	rf0160	melkersson-rosenthal s. di
	rn0720	merrf s. di
	rgg010	microangiopatia trombotica
	rn0020	microcefalia
	rf0070	mioclono essenziale ereditario
	rfg070	miopatie congenite ereditarie
	rn0990	moebius s. di

	rcg140	mucopolisaccaridosi
	rf0150	narcolessia
	rbg010	neurofibromatosi
	rbg010	neurofibromatosi tipo I e malattia di von recklinghausen©
	rfg060	neuropatia periferica e sensoriale ereditaria
	rcg080	niemann-pick tipo c
	rn1010	noonan s. di
	rn0050	norman roberts s. di
	rcg040	omocistinuria
	rng060	osteodistrofie
	rfg100	paralisi normokaliemiche; ipo e iperkaliemiche
	rf0170	paralisi soprannucleare progressiva
	rfg040	paraplegia spastica familiare
	rn0650	parry-romberg s. di
	rl0030	pemfigo
	rl0050	pemfigoide benigno delle mucose con e senzainteressamento oculare
	rl0040	pemfigoide bolloso
	rn0760	peutz-jeghers s. di
	rn0430	poland s. di
	rg0020	poliangioite microscopica
	rg0030	poliarterite nodosa
	rm0060	policondrite
	rcg030	polighiandolari autoimmuni s.
	rm0020	polimiosite
	rf0180	polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante
	rb0050	poliposi familiare
	rcg110	porfiria cutanea tarda
	rd0030	porpora di schonlein henoch
	rn1310	prader willi s. di
	rng010	pseudoermafroditismo
	ri0040	pseudo ostruzione intestinale s. da
	ri0040	pseudoostruzione intestinale s. da
	rn0630	pseudoxanthoma elasticum
	rfg060	refsum m. di
	rn0300	regressione caudale s. da
	rc0030	reifenstein s. di
	rf0040	rett s. di
	rn1620	rubinstein-taybi s. di
	rcg030	schmidt s.di
	rf0100	sclerosi laterale amiotrofica
	rf0110	sclerosi laterale primaria

	rn0750	sclerosi tuberosa
	rng010	Sesso indeterminato e pseudoermafroditismo
	rdg010	sferocitosi ereditaria
	rn1080	silver russel s. di
	rn1700	sjogren larsonn s. di
	rn1200	smith lemler opitz tipo 1 s. di
	rn1210	smith-magenis s. di
	ri0060	sprue celiaca
	rfg110	stargardt m. di
	rf0170	steele richardson olszewski s. di
	rn0770	sturge weber s. di
	rc0040	sviluppo sessuale precoce e puberta precoce, non classificati altrove
	rg0090	takayasu m. di
	rdg010	talassemie
	rcg070	tangier m. di
	rg0100	teleangectasia emorragica ereditaria
	rcg040	trasporto degli aminoacidi m. del
	rdg040	trombocitopenia primaria
	rb0010	tumore di wilms
	rb0050	tumori benigni del colon
	rb0020	tumori maligni della retina
	rn0680	turner s. di
	rd0010	uremico-emolitica s.
	rn1720	vogt-koyanagi-harada s. di
	rf0140	west s. di
	ra0020	whipple m. di
	rc0150	wilson m. di
	rn0700	wolf hirschorn s. di
	rcg070	xantomatosi cerebrotendinea
	rn0520	xeroderma pigmentoso
	rn1330	x fragile s. di
	rf0280	cheratocono
azienda ospedaliera di parma	ri0010	acalasia
	rn1630	acrocillosa s.
	rcg020	adrenogenitale congenite s.
	rn0030	agenesia cerebellare
	rn1350	alagille s. di
	rp0040	alcolica fetale s.
	rf0010	alpers m. di
	rn1360	alport s. di
	rng080	aneuploidia cromosomica s. da
	rn1300	angelmann s. di

	rn0110	aniridia
	rn0190	ano imperforato
	rn0090	anomalia di axenfeld-rieger
	rn0130	anomalia di morning glory
	rn0100	anomalia di peter
	rng040	anomalie cong. del cranio e delle ossa della faccia
	rp0050	apnea infantile
	rn0010	arnold-chiari s. di
	rg0080	arterite a cellule giganti di horton
	rn0850	associazione charge
	rn1250	associazione vacterl
	rn0210	atresia biliare
	rn0170	atresia del digiuno
	rn0160	atresia esofagea e/o fistola tracheo-esofagea
	rn0180	atresia o stenosi duodenale
	rf0050	atrofia dentato rubropallidoluysiana
	rf0240	atrofia essenziale dell'iride
	rf0300	atrofia ottica di leber
	rfg050	atrofie muscolari spinali
	rn0090	axenfeld rieger anomalia di
	rn1380	bardet-biedl s. di
	rn0820	beckwith-wiedemann s. di
	rc0210	behcet malattia di
	rn1130	branchio-oculo-facciale s.
	rn1140	branchio-oto-renale s.
	rn1390	carpenter s. di
	rn0450	cerebro-costomandibolare s.
	rn1640	cerebro-oculo-facio-scheletrica s.
	rfg020	ceroido-lipofuscinosi
	rf0280	cheratocono
	rn0070	chiray-foix s. di
	rg0050	churg-strauss s. di
	rf0230	ciclite eterocromica di fuch
	rf0270	cogan s. di
	ri0050	colangite primitiva sclerosante
	rn0120	coloboma congenito del disco ottico
	rng050	condrodistrofie congenite
	rf0290	congiuntivite lignea
	rm0030	connettivite mista
	rmg010	connettiviti indifferenziate
	rf0080	corea di huntigton
	rn1410	cornelia de lange s. di
	rn0670	cri du chat m. del
	rc0110	crioglobulinemia mista

rc0010	deficit di acth
rfg140	degenerazioni della cornea
rl0020	dermatite erpetiforme
rm0010	dermatomiosite
rj0010	diabete insipido nefrogenico
rdg020	difetti ereditari della coagulazione
rn0080	disautonomia familiare
rn1450	displasia spondiloepifisaria congenita
rf0090	distonia di torsione idiopatica
rfg140	distrofie ereditarie della cornea
rfg120	distrofie ereditarie della coroide
rfg090	distrofie miotoniche
rfg080	distrofie muscolari
rfg110	distrofie retiniche ereditarie
rn0660	down s. di
rn0870	dubowitz s. di
rng090	duplicazione/deficienza cromosomica s. da
rf0210	eales malattia di
rf0190	eaton-lambert s. di
rn0880	eec s.
rp0010	embriofetopatia rubeolica
rf0250	emeralopia congenita
rdg020	emofilia
rd0010	emolitico uremica s.
rg0010	endocardite reumatica
rn0570	epidermolisi bollosa
rf0060	epilessia mioclonica progressiva
rl0010	eritrocheratolisi hiemalis
rn0240	ermafroditismo vero
rm0050	fascite diffusa
rm0040	fascite eosinofila
rp0020	fetale da acido valproico s.
rp0030	fetale da idantoina s.
rj0020	fibrosi retroperitoneale
rfg030	gangliosidosi
rb0040	gardner s. di
ri0020	gastrite ipertrofica gigante
ri0030	gastroenterite eosinofila
rn0320	gastroschisi
rg0060	goodpasture s. di
rg0070	granulomatosi di wegener
rn0200	hirschprung m. di
ri0070	inclusione dei microvilli m. da
rn0510	incontinentia pigmenti

	rng070	ittiosi congenite
	rn0040	joubert s. di
	rc0020	kallmann s. di
	rn0950	kartagener s. di
	rg0040	kawasaki s. di
	rf0020	kearns-sayre s. di
	rp0060	kernittero
	rn0690	klinefelter s. di
	rn1510	klippel-trenaunay s. di
	rf0030	leigh m. di
	rf0130	lennox-gastaut s. di
	rfg010	leucodistrofie
	rl0060	lichen sclerosus et atrophicus
	ri0080	linfangectasia intestinale
	rb0060	linfoangioleiomiomatosi
	rn0050	lissencefalia
	ra0030	lyme m. di
	rn1320	marfan sindrome di
	rf0160	melkersson-rosenthal s. di
	rn0020	microcefalia
	rf0070	mioclono essenziale ereditario
	rfg070	miopatie congenite ereditarie
	rn0990	moebius sindrome di
	rn1000	nager s. di
	rf0150	narcolessia
	rbg010	neurofibromatosi
	rfg060	neuropatie ereditarie
	rn1010	noonan s. di
	rn0130	oguchi s. di
	rn0060	oloprosencefalia
	rn1020	opitz s. di
	rng060	osteodistrofie congenite
	rn0470	oto-palato-digitale s.
	rn1030	pallister-hall s. di
	rfg100	paralisi normo, ipo, iperkaliemiche
	rf0170	paralisi soprannucleare progressiva
	rl0030	pemfigo
	rl0050	pemfigoide benigno delle mucose
	rl0040	pemfigoide bolloso
	rn0140	persistenza della membrana pupillare
	rn1040	pfeiffer s. di
	rdg030	piastrinopatie ereditarie
	rg0020	poliangioite microscopica
	rm0060	policondrite

rm0020	polimiosite
rf0180	polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante
rb0050	poliposi familiare
rd0030	porpora di schonlein henoch
rn1310	prader-willi s. di
rng010	pseudoermafroditismi
ri0040	pseudoostruzione intestinale s. da
rn1670	pterigio multiplo s.
rc0040	pubertà precoce idiopatica
rc0170	rachitismo vitamina d resistente
rn0300	regressione caudale s. da
rc0030	reifenstein s. di
rn0250	rene con midollare a spugna
rb0020	retinoblastoma
rf0040	rett s. di
rn1050	rieger s. di
rn1060	roberts s. di
rn1070	robinow s. di
rn1620	rubinstein-taybi s. di
rn1080	russell-silver s. di
rn1090	schnitzel-giedion s. di
rf0100	sclerosi laterale amiotrofica
rf0110	sclerosi laterale primaria
rn1100	sechel s. di
rn1110	sequenza da ipocinesia fetale
rn1120	simpson-golabi-biehmel s. di
rn1200	smith-lemli-opitz, tipo 1 s. di
rfg040	spinocerebellari m.
ri0060	sprue celiaca
rn1220	stickler sindrome di
rf0170	still-richardson-olszewski s. di
rn0770	sturge-weber s. di
rg0090	takayasu m. di
rn1240	townes-brocks s. di
rn1690	trombocitopenica con assenza di radio s.
rb0010	tumore di wilms
rn0680	turner s. di
rf0200	vitreoretinopatia essudativa familiare
rn0780	von hippel lindau s. di
rn1730	wagr s. di
rn1260	wildervanck s. di
rn1270	williams s. di
rc0150	wilson m. di

	rn1720	vogt koyanagi harada sindrome di
	rn1330	x fragile s. da
	rn1760	zellweger s. di
azienda ospedaliera di reggio emilia	rn0790	aarskog s. di
	rn1340	aase smith s. di
	rcg070	abetalipoproteinemia
	rc0120	aceruloplasminemia congenita
	rng050	acondrogenesi
	rng050	acondroplasia
	rn1630	acrocillosa s.
	rn0280	acrodisostosi
	rn0340	adams oliver s. di
	rcg020	adrenogenitale congenita s.
	rf0120	adrenoleucodistrofia
	rn0030	agenesia cerebellare
	rn1350	alagille s. di
	rp0040	alcolica fetale s.
	rf0010	alpers m. di
	rn1370	alstrom s. di
	rcg070	alterazioni congenite del metab. delle lipoproteine
	rng100	altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale
	rng080	aneuploidia cromosomica s. da
	rn1300	angelman s. di
	rc0190	angioedema ereditario
	rn0190	ano imperforato
	rn0800	antley bixler s. di
	rng030	apert s. di
	rn0640	aplasia congenita della cute
	rn0010	arnold chiari s.di (spina bifida)
	rg0080	arterite a cellule giganti di horton
	rng020	artrogriposi multiple congenite
	rn0850	associazione charge
	rn1250	associazione vacterl
	rf0050	atrofia dentato rubropallidoluysiana
	rfg050	atrofie muscolari spinali
	rfg050	atrofie muscolari spinali progressive
	rn0810	baller gerold s. di
	rn1380	bardet biedl s. di
	rcg010	bartter s. di
	rn0820	beckwith wiedemann s. di
	rc0210	behcet m. di
	rn0840	borjeson s. di

	rn1130	branchio oculo facciale s.
	rn1140	branchio oto renale s.
	rg0110	budd-chiari s. di
	rn0290	camptodattilia familiare
	rng050	camptomelica s.
	rn1150	cardio facio cutanea s.
	rn0220	caroli m. di
	rn1390	carpenter s. di
	rn0450	cerebro costo mandibolare s.
	rn1640	cerebro-oculo-facio-scheletrica s.
	rfg020	ceroido-lipofuscinosi
	rg0050	churg-strauss s. di
	rn1400	cockaiyne s. di
	rn0350	coffin lowry s. di
	rn0360	coffin siris s. di
	rf0270	cogan s. di
	ri0050	colangite primitiva sclerosante
	rcg010	conn s. di
	rng060	conradi hunermann s. di
	rn1410	cornelia de lange s. di
	rng040	craniosinostosi primaria
	rn0670	cri du chat m. del
	rc0110	crioglobulinemia mista
	rng040	crouzon m. di
	rng040	c sindrome
	rn0540	cute marmorea teleangectasica congenita
	rn0500	cutis laxa
	rn0550	darier m. di
	rc0010	deficienza di acth
	rcg070	deficit della lecitincolesteroloaciltransferasi
	rcg070	deficit familiare di lipasi lipoteica
	rn0860	de morsier s. di
	rn1430	denys drash s. di
	rl0020	dermatite erpetiforme
	rm0010	dermatomiosite
	rcg160	di george s. di
	rn0080	disautonomia familiare
	rng060	discondrosteosi
	rdg020	disordini ereditari trombofilici
	rng040	disostosi maxillo-facciale
	rng060	displasia craniometafisaria
	rng050	displasia epifisaria emimelica
	rng060	displasia fibrosa
	rng040	displasia fronto facio nasale/maxillo nasale

	rn1440	displasia oculo digito dentale
	rn1450	displasia spondiloepifisaria congenita
	rng060	displasia spondiloepifisaria tarda
	rf0090	distonia di torsione idiopatica
	rng050	distrofia toracica asfissiante
	rfg090	distrofie miotoniche
	rfg080	distrofie muscolari
	rcg080	disturbi da accumulo di lipidi
	rcg050	disturbi del ciclo dell'urea
	rcg040	disturbi del metab. e del trasporto degli aminoacidi
	rcg070	disturbi del metabolismo intermedio degli acidi grassi e dei mitocondri
	rn0660	down s. di
	rn0870	dubowitz s. di
	rng090	uplicazione/deficienza cromosomica s. da
	rn0370	dyggve melchior clausen s. di
	rn0880	eec s.
	rn0330	ehlers danlos s. di
	rng060	ellis van creveld s. di
	rp0010	embriofetopatia rubeolica
	rcg100	emocromatosi ereditaria
	rdg020	emofilia
	rng060	engelmann m. di
	rf0060	epilessia mioclonica progressiva
	rn0240	ermafroditismo vero
	rng050	esostosi multipla
	rng060	fairbank m. di
	rn0230	fegato policistico m. del
	rn0460	femoro facciale s.
	rp0020	fetale da acido valproico s.
	rp0030	fetale da idantoina s.
	rp0070	fibrosi epatica congenita
	rn0380	filippi s. di
	rn0260	focomelia
	rn1460	fraser s. di
	rn0890	freeman sheldon s. di
	rn0900	fryns s. di
	rfg030	gangliosidosi
	rn0320	gastroschisi
	rn0910	goldenhar s. di
	rng030	goodman s. di
	rg0070	granulomatosi di wegener
	rn0390	greig s. di, cefalopolisindattilia
	rng040	hallerman streiff s. di

	ra0010	hansen m. di
	rn1470	hay wells s. di
	rn0920	hermansky pudlak s. di
	rn0200	hirschsprung m. di
	rn0930	holt oram s. di
	rn0510	incontinentia pigmenti
	rcg010	iperaldosteronismi primitivi e malattie afferenti
	rcg070	ipercolesterolemia fam. omozigote tipo IIa e IIb
	rcg020	iperplasia adrenale congenita
	rcg070	ipertrigliceridemia familiare
	rcg070	ipobetalipoproteinemia
	rn1480	ipomelanosi di ito
	rn0740	ivemark s. di
	rn0400	jackson weiss s. di
	rn0410	jarcho levin s. di
	rn0040	joubert s. di
	rc0020	kallmann s. di
	rg0040	kawasaki s. di
	rf0020	kearns-sayre s. di
	rp0060	kernittero
	rn1500	kid s.
	rn0690	klinefelter s. di
	rn0310	klippel feil s. di
	rn1510	klippel treunay s. di
	rng050	kniest displasia
	rn1520	landau kleffner s. di
	rf0030	leigh m. di
	rf0130	lennox-gastaut s. di
	rn1530	leopard s. di
	rfg010	leucodistrofia
	rn1540	levy hollister s. di
	rl0060	lichen sclerosus et atrophicus
	rb0060	linfangioleiomiomatosi polmonare
	rn0050	lissencefalia
	ra0030	lyme m. di
	rn0960	maffucci s. di
	rn1320	marfan s. di
	rn0970	marshall s. di
	rn1550	marshall smith s. di
	rn0940	maschera kabuki s. della
	rng060	mc cune albright s. di
	rn0980	meckel s. di
	rn0710	melas s.
	rn0720	merrill s. di

	rgg010	microagiopatie trombotiche
	rn0020	microcefalia
	rfg070	miopatie congenite ereditarie
	rn0990	moebius s. di
	rn1000	nager s. di
	rf0150	narcolessia
	rn1560	neu laxova s. di
	rbg010	neurofibromatosi
	rfg060	neuropatie ereditarie
	rn1650	nevo displasico s. del
	rn1660	nevo epidermale s. del
	rn1010	noonan s. di
	rn1160	oculo cerebro cutanea s.
	rn0060	oloprosencefalia
	rn1020	opitz s. di
	rng060	osteogenesi imperfetta
	rng060	osteopetrosi
	rn0470	oto palato digitale s.
	rn1030	pallister hall s. di
	rn1590	pallister killian s. di
	rn0420	pallister w s. di
	rfg100	paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche
	rn0650	parry romberg s. di
	rn1600	pearson s. di
	rl0030	pemfigo
	rl0050	pemfigoide benigno delle mucose
	rl0040	pemfigoide bolloso
	rn1040	pfeiffer s. di
	rng040	pierre robin s. di
	rn0430	poland s. di
	rg0020	poliangioite microscopica
	rg0030	poliarterite nodosa
	rm0060	policondrite
	rcg030	poliendocrinopatie autoimmuni
	rm0020	polimiosite
	rf0180	polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante
	rd0030	porpora di schonlein henoch
	rn1310	prader willi s. di
	rn1170	proteo s.
	rng010	pseudoermafroditismi
	rn1670	pterigio multiplo s.
	rc0040	pubertà precoce idiopatica
	rn0300	regressione caudale s. da

rc0030	reifenstein s. di
rb0020	retinoblastoma
rf0040	rett s. di
rn1060	roberts s. di
rn1070	robinow s. di
rn1620	rubinstein taybi s. di
rn1080	russell silver s. di
rn1090	schinzel giedion s. di
rcg030	schmidt s. di
rf0100	sclerosi laterale amiotrofica
rn0750	sclerosi tuberosa
rn1100	seckel s. di
rn1110	sequenza da ipocinesia fetale
rn0440	sequenza sirenomelica
rn1120	simpson golabi behmel s. di
rn1200	smith lemli opitz tipo 1 s. di
rn1210	smith magenis s. di
rfg040	spinocerebellari m.
ri0060	sprue celiaca
rf0170	steele richardson olszewski s. di
rn1220	stickler s. di
rn0770	sturge-weber s. di
rn1230	summit s. di
rg0090	takayasu m. di
rcg070	tangier m. di
rn1240	townes brocks s. di
rng040	treacher collins s. di
rn1680	trico dento ossea s.
rn1180	trico rino falangea s.
rn0480	trisma pseudocamptodattilia s.
rn1690	trombocitopenica con assenza di radio s.
rn0680	turner s. di
rn1190	unghia rotula s.
rn0780	von hippel-lindau s. di
rn1730	wagr s. di
rn1740	walker warburg s. di
rn0490	weaver s. di
rn1750	weill marchesani s. di
rf0140	west s. di
ra0020	whipple m. di
rn1260	wildervanck s. di
rn1270	williams s. di
rc0150	wilson m. di
rn0700	wolf hirschorn s. di

	rn1290	wolfram s. di
	rcg070	xantomatosi cerebrotendinea
	rn1330	x fragile s. da
	rn1760	zellweger s. di
	rng060	displasia diastrofica e pseudodiastrofica
istituti ortopedici rizzoli	rng050	acondroplasia
	rng100	altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale
	rn0010	arnold-chiari s. di
	rng020	artrogriposi multiple congenite
	rfg040	atassia di friedreich
	rfg050	atrofie muscolari spinali
	rn0080	disautonomia familiare
	rfg080	distrofia muscolare
	rfg090	distrofie miotoniche
	rfg080	distrofie muscolari
	rn0660	down s. di
	rng090	uplicazione/deficienza cromosomica s. da
	rn0330	elhers-danlos s. di
	rng050	esostosi multipla
	rcg140	hurler s. di
	rcg150	istiocitosi cronica
	rn0310	klippel feil s. di
	rn1510	klippel treunay s. di
	rn0960	maffucci s. di
	rn1320	marfan s. di
	rfg070	miopatie congenite ereditarie
	rcg140	mucopolisaccaridosi
	rn1000	nager s. di
	rbg010	neurofibromatosi con scoliosi
	rfg060	neuropatie ereditarie
	rng060	osteocondrodistrofie congenite
	rn1310	prader-willy s. di
	rn1670	pterigio multiplo s.
	rc0170	rachitismo ipofosfatemico vit d e b resistente
	rb0020	retinoblastoma
	rf0040	rett s. di
ospedale cesena ausl cesena	rcg020	adrenogenitale congenita s.
	rn1350	alagille s. di
	rn0210	atresia biliare
	rn0820	beckwith wiedemann s. di
	rm0030	connettivite mista

	rf0080	corea di huntington
	rn0550	darier m. di
	rl0020	dermatite erpetiforme
	rm0010	dermatomiosite
	rj0010	diabete insipido nefrogenico
	rn0660	down s. di
	rdg 020	emofilia
	rcg160	immunodeficienza comune variabile
	rg0040	kawasaki s. di
	rn0690	klinefelter s. di
	rl0060	lichen sclerosus et atrophicus
	rfg060	neuropatia tomaculare
	rn1650	nevo displasico s. del
	rn1010	noonan s. di
	rl0030	pemfigo
	rl0050	pemfigoide benigno delle mucose
	rl0040	pemfigoide bolloso
	rdg030	piastrinopatie ereditarie
	rcg030	poliendocrinopatie autoimmuni
	rf0180	polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante
	rd0030	porpora di schonlein henoch
	rn1310	prader willi s. di
	rng010	pseudoermafroditismi
	rc0040	pubertà precoce idiopatica
	rf0100	sclerosi laterale amiotrofica
	rn1700	sjogren-larsson s. di
	ri0060	sprue celiaca
	rf0170	steele richardson olszewski s. di
	rc0040	sviluppo sessuale precoce
	rn0680	turner s. di
ospedale piacenza ausl piacenza	rcg020	adrenogenitali congenite s.
	rcg070	alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine e del ferro
	rcg130	amiloidosi
	rdg010	anemie ereditarie
	rg0080	arterite a cellule giganti di horton
	rc0210	behcet m. di
	rc0200	carenza congenita di alfa 1 antitripsina
	rn0220	caroli m. di
	rf0280	cheratocono
	ri0050	colangite primitiva sclerosante
	rm0030	connettivite mista

	rmg010	connettiviti indifferenziate
	rf0080	corea di huntington
	rc0110	crioglobulinemia mista
	rm0010	dermatomiosite
	rfg140	distrofie ereditarie della cornea
	rfg110	distrofie retiniche ereditarie
	rcg050	disturbi del ciclo dell'urea
	rcg040	disturbi del metab. e del trasp. degli aminoacidi
	rcg060	disturbi del metab. e del trasp. dei carboidrati
	rdg020	emofilia
	rcg080	fabry m. di
	rn0230	fegato policistico m. del
	rj0020	fibrosi retroperitoneale
	rg0060	goodpasture s. di
	rg0070	granulomatosi di wegener
	rcg010	iperaldosteronismi primitivi
	rn0690	klinefelter s. di
	rl0060	lichen sclerosus et atrophicus
	rcg140	mucopolisaccaridosi
	rl0030	pemfigo
	rl0040	pemfigoide bolloso
	rg0030	poliarterite nodosa
	rcg030	poliendocrinopatie autoimmuni
	rf0180	polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante
	rcg110	porfirie
	rd0030	porpora di schonlein henoch
	rf0100	sclerosi laterale amiotrofica
	rn1700	sjogren-larsonn s. di
	ri0060	sprue celiaca
	rg0090	takayasu m. di
	rdg040	trombocitopenie primarie ereditarie
	rn0780	von hippel lindau s. di
ospedale del delta di lagosanto ausl ferrara	rl0020	dermatite erpetiforme
	ri0060	sprue celiaca
ospedale di carpi ausl modena	rng040	deformazione cranio facciale
	rn0660	down s. di
	rf0060	epilessia generalizzata non convulsiva
	rf0060	epilessia mioclonica progressiva
	rg0040	kawasaki s. di
	rn0020	microcefalia
	rf0070	mioclono essenziale ereditario

	rn0750	sclerosi tuberosa
	ri0060	sprue celiaca
	rdg040	trombocitopenie primarie
	rf0140	west s. di
ospedale di forlì ausl forlì	rj0030	cistite interstiziale
	ra0030	lyme m. di
ospedale di imola ausl di imola	rn1300	angelman s. di
	rdg010	anemie ereditarie
	rng080	aneuploidia cromosomica s. da
	rn0010	arnold-chiari s. di
	rg0080	arterite a cellule giganti di horton
	rng050	condrodistrofie congenite
	rn0670	cri du chat m. del
	rdg020	difetti ereditari della coagulazione
	rcg160	di george s. di
	rdg020	disordini ereditari trombofilici
	rfg090	distrofia miotonica
	rfg080	distrofia muscolare
	rcg040	disturbi del metab. e del trasporto degli aminoacidi
	rn0660	down s. di
	rng090	duplicazione/deficienza cromosomica s. da
	rp0070	fibrosa epatica congenita
	rn0260	focomelia
	rn1470	hay-wells s. di
	rn0690	klinefelter s. di
	rfg070	miopatie congenite ereditarie
	rbg010	neurofibromatosi
	rn1590	pallister-killian s. di
	rm0020	polimiosite
	rn1310	prader willi s. di
	rc0040	pubertà precoce idiopatica
	rg0100	rendu-osler-weber m. di
	rf0040	rett s. di
	rf0100	sclerosi laterale amiotrofica
	rn0750	sclerosi tuberosa
	rn1210	smith-magenis s. di
	rfg040	spinocerebellari m.
	ri0060	sprue celiaca
	rdg010	talassemie
	rn0680	turner s. di
	rn1270	williams s. di
	rn0700	wolf-hirschorn s. di

	rn1330	x fragile s. da
ospedale di ravenna ausl ravenna	rdg020	emofilia
	ri0080	linfangiectasia intestinale
	ra0030	lyme m. di
	ri0050	colangite primitiva sclerosante
	ri0040	pseudo-ostruzione intestinale s. da
	ri0010	acalasia
	rb0030	cronkite-canada m. di
	rm0050	fascite diffusa
	rj0020	fibrosi retroperitoneale
	rb0040	gardner s. di
	ri0030	gastrite eosinofila
	ri0020	gastrite ipertrofica gigante
	ri0070	inclusione dei microvilli m. da
	rb0050	poliposi familiare
	ri0060	sprue celiaca
	ra0020	whipple m. di
	rc0150	wilson m. di
	rf0140	west s. di
ospedale s. agostino ausl modena	ri0010	acalasia
ospedale maggiore- bellaria ausl bologna	rn0110	aniridia
	rn0090	anomalia di axenfeld-rieger
	rn0130	anomalia di morning glory
	rn0100	anomalia di peter
	rfg040	atassia di friedrich
	rf0240	atrofia essenziale dell'iride
	rf0300	atrofia ottica di leber
	rf0280	cheratocono
	rf0230	ciclite eterocromica di fuch
	rn0120	coloboma congenito del disco ottico
	rf0290	congiuntivite lignea
	rfg130	degenerazione della cornea
	rfg140	distrofie ereditarie della cornea
	rfg120	distrofie ereditarie della coroide
	rfg110	distrofie retiniche ereditarie
	rf0210	eales m. di
	rn0140	persistenza della membrana pupillare
	rf0200	vitreoretinopatia essudativa familiare
	rn1640	cerebro-oculo-facio-scheletrica s.
	rfg020	ceroido-lipofuscinosi
	rn1400	cockaiyne s. di

	rn0350	coffin-lowry s. di
	rn0360	coffin-siris s. di
	rf0270	cogan s. di
	rm0030	connettivite mista
	rmg010	connettiviti indifferenziate
	rf0080	corea di huntington
	rn1410	cornelia de lange s. di
	rc0110	crioglobulinemia mista
	rc0010	deficienza di acth
	rm0010	dermatomiosite
	rn0080	disautonomia familiare
	rcg120	disordini del metab. delle purine e delle pirimidine
	rf0090	distonia di torsione idiopatica
	rfg090	distrofie miotoniche
	rfg080	distrofie muscolari
	rcg080	disturbi da accumulo di lipidi
	rcg050	disturbi del ciclo dell'urea
	rcg040	disturbi del metab. e del trasporto degli aminoacidi
	rn0660	down s. di
	rn0330	elhers-danlos s. di
	rf0060	epilessia mioclonica progressiva
	rc0100	faber m. di
	rm0040	fascite eosinofila
	rn0900	fryns s. di
	rfg030	gangliosidosi
	rg0070	granulomatosi di wegener
	rn0510	incontinentia pigmenti
	rcg010	iperaldosteronismi primitivi
	rn1480	ipomelanosi di ito
	rn0040	joubert s. di
	rc0020	kallman s. di
	rf0020	kearns-sayre s. di
	rn0310	klippel feil s. di
	rn1510	klippel treunay s. di
	rn1520	landau kleffner s. di
	rf0030	leigh m. di
	rf0130	lennox-gastaut s. di
	rn1530	leopard s. di
	rc0050	leprecaunismo
	rfg010	leucodistrofie
	rn0050	lissencefalia
	rn1320	marfan s. di
	rn0980	meckel s. di
	rn0710	melas s.

	rn0720	merrf s. di
	rn0020	microcefalia
	rf0070	mioclono essenziale ereditario
	rfg070	miopatie congenite ereditarie
	rcg090	mucopolipidosi
	rcg140	mucopolisaccaridosi
	rf0150	narcolessia
	rn1570	neuroacantocitosi
	rbg010	neurofibromatosi
	rfg060	neuropatie ereditarie
	rn1160	oculo-cerebro-cutanea s.
	rn0060	oloprosencefalia
	rn1020	opitz s. di
	rfg100	paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche
	rn0760	peutz-jegher s. di
	rm0060	policondrite
	rcg030	poliendocrinopatie autoimmuni
	rm0020	polimiosite
	rf0180	polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante
	rn1310	prader willi s. di
	rc0040	pubertà precoce idiopatica
	rc0030	reifenstein s. di
	rf0040	rett s. di
	rn1620	rubinstein taybi s. di
	rn1080	russell silver s. di
	rn0750	sclerosi tuberosa
	rn1100	seckel s. di
	rn1110	sequenza da ipocinesia fetale
	rn1700	sjogren larsonn s. di
	rn1200	smith lemli opitz tipo 1 s. di
	rfg040	spinocerebellari m.
	ri0060	sprue celiaca
	rn0770	sturge-weber s. di
	rg0090	takayasu m. di
	rn0780	von hippel lindau s. di
	rn1740	walker-warburg s. di
	rf0140	west s. di
	rn1270	williams s. di
	rc0150	wilson m. di
	rn0700	wolf-hirschhorn s. di
	rn1290	wolfram s. di
	rn0520	xeroderma pigmentoso
	rn1330	x fragile s. da

	rn1760	zellweger s.
	rcg130	amiloidosi
	rng040	anomalie cong. del cranio e delle ossa della faccia
	rc0210	behcet m. di
	rn0910	goldenhar s. di
	rn0990	moebius s. di
	rn1000	nager s. di
	rn1010	noonan s. di
	rn0650	parry romberg s. di
	rn1670	pterigio multiplo s.
	rf0100	sclerosi laterale amiotrofica
	rf0110	sclerosi laterale primaria
poliambulatorio mengoli ausl bologna città	rn0630	pseudoxanthoma elasticum

Allegato 3

Rete per le malattie rare della Regione Emilia-Romagna

Percorso diagnostico terapeutico dell'assistito e funzioni dei Presidi regionali (artt. 5, 6 e 7 del DM 279/2001 e circolare regionale n. 13 del 13 luglio 1999 e successive modificazioni)

L'assistito al quale sia stato formulato da un medico specialista del Servizio Sanitario Nazionale il sospetto diagnostico di una malattia rara inclusa nell'Allegato 1) del DM 279/2001 o riconosciuta dal gruppo tecnico regionale per le malattie rare è indirizzato dallo stesso medico al competente Presidio della Rete per la conferma della diagnosi della specifica malattia.

Il Presidio della Rete è tenuto a definire ed adottare Protocolli clinici per patologia o per gruppo di malattie (per la diagnosi, le prestazioni ed i trattamenti farmacologici), in collaborazione con altri Presidi della Rete e Centri interregionali (ove esistenti), sulla base dei quali predispone il Piano terapeutico personalizzato per il paziente.

Copia dei Protocolli clinici è inviata al gruppo tecnico regionale di riferimento e alla Commissione terapeutica dell'azienda USL di residenza del paziente.

Copia del Piano terapeutico personalizzato, compreso quello redatto per l'evoluzione del quadro clinico del paziente, è inviata all'Azienda USL di residenza del paziente (servizio farmaceutico) e al MMG o PLS presso il quale il paziente è iscritto.

Il Presidio della Rete deve dotarsi di un timbro o altro elemento conoscitivo che ne consenta l'immediato riconoscimento. Tale timbro dovrà essere apposto sulla certificazione di diagnosi di malattia rara, sulla scheda per la prescrizione dei farmaci relativi alla patologia rara e sui Piani terapeutici personalizzati.

Lo specialista della Rete assicura l'erogazione delle prestazioni finalizzate alla diagnosi di malattia rara e - ove necessario ai fini della diagnosi di malattia rara di origine ereditaria - delle indagini genetiche sui familiari dell'assistito, in regime di esenzione dalla partecipazione alla spesa sanitaria.

I relativi oneri sono posti a carico dell'Azienda USL di residenza dell'assistito.

Il Presidio della Rete, dopo avere accertato la diagnosi, provvede a redigere la certificazione sulla base della quale il Distretto dell'Azienda USL di residenza dell'assistito rilascerà la tessera di esenzione, riportante il codice identificativo delle malattie o del gruppo di malattie cui afferisce la malattia rara ed il riferimento al DM 279/2001. La sua validità temporale sarà illimitata.

Al momento del rilascio della tessera di esenzione, il Distretto dell'Azienda USL fornisce all'assistito informativa ai sensi del DLgs n. 196 del 30 giugno 2003, acquisendo consenso scritto al trattamento dei dati - da parte di soggetti pubblici e privati accreditati erogatori di prestazioni - relativamente alla prescrizione ed erogazione delle prestazioni sanitarie in regime di esenzione.

Al fine di evitare la moltiplicazione degli accessi alle strutture distrettuali, il Distretto dovrà garantire la definizione di procedure di riconoscimento del diritto di esenzione, in modo da evitare ogni possibile disagio al cittadino.

Il Presidio della Rete, dopo avere accertato la diagnosi, provvede a redigere una scheda tecnica contenente i relativi dati anagrafici, anamnestici, clinici, strumentali e di laboratorio - i cui requisiti verranno definiti tramite comunicazione successiva - e li invia alla Direzione Generale Sanità e Politiche Sociali della Regione Emilia-Romagna e all'Istituto Superiore di Sanità (Registro Nazionale delle malattie rare), al fine di consentire la programmazione regionale e nazionale degli interventi volti alla tutela degli assistiti affetti da malattie rare e di attuare la sorveglianza delle stesse;

L'assistito riconosciuto esente ha diritto a ricevere le prestazioni sanitarie incluse nei Livelli Essenziali di Assistenza (LEA), ritenute efficaci ed appropriate per il trattamento, il monitoraggio e la prevenzione di ulteriori aggravamenti della malattia di cui lo stesso è portatore, indicate nel Piano terapeutico personalizzato predisposto dallo specialista del Presidio della Rete.

Relativamente a prestazioni o a farmaci non riconducibili ai LEA, tenuto conto del carattere di estrema rarità delle condizioni cliniche rispetto alle quali rappresentano efficaci presidi diagnostici e/o terapeutici, questi possono rientrare nei Protocolli clinici e nei Piani terapeutici personalizzati per essere erogate a carico del Servizio Sanitario Regionale. In tali casi le Aziende di residenza dei cittadini interessati dovranno formulare la proposta di erogabilità, supportata dalla indicazione formulata dal Presidio della Rete, alla Direzione Generale Sanità e

Politiche Sociali. Per le proposte approvate secondo quanto previsto al punto 9) del deliberato, le prestazioni e i farmaci non riconducibili ai LEA dovranno essere riportati nella tessera di esenzione rilasciata dall'Azienda USL di residenza dell'assistito.

Una volta diagnosticata e certificata la patologia, nonché predisposto il Piano terapeutico personalizzato, l'assistito può accedere all'erogazione delle prestazioni che gli sono state prescritte in regime di esenzione presso tutte le strutture di erogazione pubbliche o private accreditate. L'assistito esente dalla compartecipazione alla spesa sanitaria ai sensi del DM 329/1999 e successive modificazioni, è altresì esentato dalla partecipazione al costo delle prestazioni necessarie per l'inclusione nelle liste di attesa per trapianto.

Lo specialista della Rete che ha effettuato la diagnosi e che ha in carico il trattamento del paziente tiene aggiornata la situazione clinica dello stesso, assumendo le informazioni derivanti da indagini diagnostiche eseguite in altra sede tramite flussi informativi con le altre strutture o direttamente dall'assistito. Inoltre, lo specialista collabora con le Associazioni dei Malati e con le strutture socio-assistenziali territoriali, favorendo il loro coinvolgimento nel percorso diagnostico e terapeutico dell'assistito, al fine di permettere allo stesso di affrontare la propria patologia nel miglior modo possibile, sia dal punto di vista medico che da quello psicologico, sociale e familiare.

In riferimento alla circolare regionale n. 13 del 13 luglio 1999 e successive modificazioni e dell'art. 6, comma 3, del D.M. 279/2001 - riguardanti l'assistenza farmaceutica - allo specialista del Presidio è riconosciuta la responsabilità in ordine all'appropriatezza della prescrizione nonché all'attività di monitoraggio dei farmaci, avvalendosi dei Servizi Farmaceutici per i supporti tecnici necessari.

In merito al trattamento farmacologico:

- il Piano terapeutico personalizzato per ogni singolo paziente, predisposto sulla base delle migliori conoscenze scientifiche e del Protocollo clinico, deve contenere la diagnosi, il principio attivo, la posologia e la durata del trattamento farmacologico, che decorre dalla data di redazione del piano stesso.
- il Protocollo clinico deve contenere almeno i seguenti elementi: criteri di eleggibilità dei pazienti, durata

e dosi del trattamento in relazione alla gravità della patologia, modalità di monitoraggio dei parametri biochimici e degli effetti collaterali, criteri di sospensione della terapia, riferimenti alla bibliografia essenziale.

I farmaci indicati nel Piano terapeutico personalizzato sono forniti:

- direttamente dal Presidio della Rete per un primo ciclo terapeutico, durante la visita ambulatoriale;
- direttamente dal Presidio della Rete o dalla Farmacia Interna quando la complessità clinica e gestionale della patologia trattata renda necessaria la presa in carico ospedaliera del paziente;
- direttamente dall'Azienda USL di appartenenza dell'assistito previo accordo con il Presidio della Rete interessato;
- dalle Farmacie Convenzionate su ricetta predisposta dal Medico di famiglia sulla base del Piano terapeutico personalizzato SSN, riportante il codice di esenzione della patologia.

I farmaci erogati direttamente sono soggetti a compensazione della mobilità sanitaria tramite la compilazione del tracciato record "File F".

Il Servizio Farmaceutico dell'Azienda USL istituisce un registro dei trattamenti al fine del monitoraggio terapeutico dei propri cittadini residenti affetti da patologie rare, contenente le informazioni del tracciato record "File F".

Di seguito si riportano 2 fac-simile contenenti i requisiti informativi minimi per la certificazione di diagnosi di malattia rara e per la prescrizione dei farmaci, da compilarsi a cura del Presidio della Rete:

**CERTIFICAZIONE DI DIAGNOSI DI MALATTIA RARA
AI FINI DEL RICONOSCIMENTO DEL DIRITTO ALL'ESENZIONE**

Rilasciata dal Presidio di Rete di cui all'art. 2, comma 2, ed all'art. 5, commi 1, 2, 3 e 4 del DM n. 279 del 18.05.2001 : "Regolamento di istituzione della Rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie, ai sensi dell'art. 5, comma 1, lettera b) del DLgs 29 aprile 1998, n. 124", individuata con delibera di Giunta della Regione Emilia-Romagna.

.....
(Intestazione dell'Ente)

Si certifica che

Cognome Nome

Data di nascita Luogo

Indirizzo

N. tessera sanitaria

È portatore della seguente patologia

(descrivere la patologia come riportata nell'elenco di cui all'Allegato 1) del DM n.
279/2001)

.....
.

contraddistinta dal codice di esenzione

(riportare il codice di cui all'Allegato 1) del DM n. 279/2001)

.....

Luogo, Data

Timbro e firma del Medico del Presidio

Scheda per la prescrizione dei farmaci relativi alle malattie rare
elencate all'Allegato 1) del DM n. 279 del 18.05.2001 o riconosciute dal Gruppo Tecnico Regionale per le Malattie Rare

Numero tessera sanitaria:

Sesso: M F Età: Regione di provenienza:

Azienda USL di appartenenza : Provincia:
.....

Medico curante (Medico di MG/Pediatra di LS):

Diagnosi e data della formulazione

-
-
-
-

Codice di esenzione (allegato n. 1) DM 279/2001):

Medico specialista:

Presidio della Rete:

Piano terapeutico (elenco dettagliato dei farmaci e della posologia specifica):

1

.....

2

.....

3

.....

Durata prevista del trattamento:

Prima prescrizione

Prosecuzione di cura

Data

Medico prescrivente (in carattere stampa)

Timbro e firma del Medico prescrivente

Timbro del Presidio di Rete