

GIUNTA REGIONALE

Seduta in data 25 NOV. 2019 Deliberazione N. 717

Negli uffici della Regione Abruzzo, si è riunita la Giunta Regionale presieduta dal Sig. Presidente Dott. Marco MARSILIO

con l'intervento dei componenti:

	P	A
1. IMPRUDENTE Emanuele	X	▪
2. CAMPITELLI Nicola	▪	X
3. FEBBO Mauro	X	▪
4. FIORETTI Piero	X	▪
5. LIRIS Guido Quintino	X	▪
6. VERI' Nicoletta	X	▪

Svolge le funzioni di Segretario Daniela Valenza

OGGETTO

DPCM 12 GENNAIO 2017 LIVELLI ESSENZIALI DI ASSISTENZA - AGGIORNAMENTO DELLA RETE REGIONALE PER LE MALATTIE RARE

LA GIUNTA REGIONALE

VISTO il D.P.C.M. 12 gennaio 2017 recante "Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502", pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 65 del 18 marzo 2017 - Suppl. Ordinario n. 15, entrato in vigore il 19 marzo 2017;

DATO ATTO che con il citato D.P.C.M. 12 gennaio 2017 sono stati approvati i nuovi Livelli Essenziali di Assistenza (L.E.A.), ovvero il complesso delle prestazioni che il Servizio Sanitario Nazionale assicura attraverso le risorse finanziarie pubbliche e l'eventuale compartecipazione alla spesa da parte dell'assistito;

VISTO in particolare l'art. 52 del DPCM 12 gennaio 2017 a tenore del quale le persone affette dalle malattie rare indicate nell'Allegato 7 al medesimo DPCM hanno diritto all'esenzione dalla partecipazione al costo delle correlate prestazioni di assistenza sanitaria;

EVIDENZIATO che, ai sensi della disciplina transitoria di cui all'art. 64 D.P.C.M. 12 gennaio 2017:

- le disposizioni di cui all'art. 52 D.P.C.M. 12 gennaio 2017 ed all'Allegato 7 sono vigenti a partire dal 180° giorno dalla data di entrata in vigore del D.P.C.M. 12 gennaio 2017;
- entro tale data le Regioni adeguano le Reti regionali per le malattie rare con l'individuazione dei relativi Presidi e i Registri regionali;

DATO ATTO che in attuazione della suindicata normativa sono stati adottati i seguenti provvedimenti regionali:

- **Deliberazione di Giunta regionale n. 521 del 26 settembre 2017** di approvazione delle prime disposizioni attuative in materia di Livelli essenziali di assistenza, con la quale è stato tra l'altro disposto il recepimento del sopracitato Allegato 7 al DPCM 12 gennaio 2017, ed è stato programmato l'adeguamento delle rete regionale per le malattie rare;
- **Deliberazione di Giunta Regionale n. 808 del 22 dicembre 2017** di presa d'atto ed approvazione del Documento tecnico regionale "*Rete Regionale per le Malattie Rare e screening neonatale esteso*", con la quale si è tra l'altro provveduto all'adeguamento delle rete regionale per le malattie rare in ottemperanza alla soprarichiamata normativa LEA ed in attuazione della DGR 521/2017;

RICHIAMATA altresì la **Deliberazione di Giunta Regionale n. 130 del 29 marzo 2017** di recepimento del Piano Nazionale per le Malattie Rare di cui all'Accordo della Conferenza Stato Regioni e Province Autonome Rep. Atti n. 140/CSR del 16 ottobre 2014;

EVIDENZIATO che ai sensi della predetta DGR n. 808/2017:

la Rete regionale ivi approvata è soggetta a periodica valutazione, e conseguente eventuale aggiornamento, in esito all'attività di monitoraggio da effettuarsi presso l'A.S.R. Abruzzo, sede del Registro Regionale per le Malattie Rare, sulla base dei requisiti e secondo la procedura stabiliti nella medesima D.G.R. n. 808/2017;

nell'ambito della Rete viene individuata in via transitoria l'UOC Pediatria del P.O. Santo Spirito di Pescara quale Centro di coordinamento regionale, anch'esso oggetto di monitoraggio presso l'A.S.R. Abruzzo sulla base di ulteriori specifici indicatori;

la prima valutazione dei Presidi della Rete regionale e del Centro di coordinamento è programmata ad un anno dalla pubblicazione sul B.U.R.A.T. della D.G.R. n. 808/2017;

VISTO il Documento tecnico *Aggiornamento della Rete Regionale delle Malattie Rare*, (**Allegato "A" parte integrante e sostanziale al presente provvedimento**), trasmesso nella versione definitiva dall'Agenzia Sanitaria ASR Abruzzo con nota prot. n. 1232 del 25 ottobre 2019 ed assunto in pari data al prot. RA 0299640/19/DPF009;

PRESO ATTO che il suddetto Documento, in esito alla valutazione condotta ai sensi della soprarichiamata deliberazione giuntale n. 808/2017, reca la nuova Rete regionale delle malattie rare che sostituisce quella già approvata con la DGR 808/2017;

EVIDENZIATO che, nell'ambito della nuova rete regionale delle malattie rare, l'UOC Pediatria del P.O. Santo Spirito di Pescara viene confermata quale Centro di coordinamento regionale;

RITENUTO, sulla base dei presupposti normativi soprarichiamati e delle risultanze illustrate, di dover prendere atto del predetto Documento e di dover approvare la nuova rete regionale delle malattie rare, come risultante dal medesimo Documento parte integrante e sostanziale del presente provvedimento;

PRECISATO CHE:

- i Presidi facenti parte della nuova rete ed il Centro di coordinamento regionale saranno valutati ad un anno dalla pubblicazione del presente provvedimento, in aderenza alla DGR 808/2017 e nelle forme e modalità già ivi previste;



- nell'ambito della suddetta attività di monitoraggio annuale, potranno essere oggetto di esame tutti i Presidi interessati alla presentazione di una nuova candidatura, compresi quelli che sono stati esclusi dalla nuova rete in esito alla prima valutazione che avranno facoltà di ripresentare istanza nelle forme e modalità già previste nella DGR 808/2017, entro il termine sopraindicato di un anno dalla pubblicazione del presente provvedimento;
- le UU.OO. di Genetica Medica dei Presidi Ospedalieri di L'Aquila e di Chieti, già contemplate nella rete regionale approvata con la DGR 808/2017, e la U.O. di Neurofisiopatologia del P.O. di L'Aquila sono parte della nuova rete regionale quali presidi aventi funzioni di supporto diagnostico e di consulenza relativamente alle patologie individuate;
- sono confermate tutte le restanti disposizioni di cui alla DGR 808 del 22 dicembre 2017 di regolamentazione dell'assistenza in materia di malattie rare non in contrasto con il presente provvedimento;

DATO ATTO che con la sottoscrizione del presente provvedimento il Direttore regionale del Dipartimento Sanità attesta che la presente deliberazione non comporta oneri a carico del bilancio regionale;

DATO ATTO che il Direttore regionale esprime il proprio parere favorevole in ordine alla regolarità tecnico amministrativa del presente provvedimento e la conformità del medesimo agli indirizzi, funzioni ed obiettivi assegnati al Dipartimento Sanità;

A VOTI ESPRESSI NELLE FORME DI LEGGE

D E L I B E R A

per le motivazioni specificate in premessa, che qui si intendono integralmente trascritte e approvate

1. **DI PRENDERE ATTO E DI APPROVARE** il Documento Tecnico "*Aggiornamento della Rete Regionale delle Malattie Rare, (Allegato "A" parte integrante e sostanziale al presente provvedimento)*);
2. **DI STABILIRE**, in conseguenza della predetta approvazione, l'aggiornamento delle Rete regionale delle malattie rare di cui al predetto Documento tecnico parte integrante e sostanziale;
3. **DI DARE ATTO** che la Rete regionale oggetto del presente provvedimento sostituisce quella approvata con la DGR 808 del 22 dicembre 2017;
4. **DI EVIDENZIARE** che, nell'ambito della nuova Rete regionale delle malattie rare, l'UOC Pediatria del P.O. Santo Spirito di Pescara è confermata quale Centro di coordinamento regionale;
5. **DI PRECISARE** che:
 - i Presidi facenti parte della nuova rete ed il Centro di coordinamento regionale saranno valutati ad un anno dalla pubblicazione del presente provvedimento, in aderenza alla DGR 808/2017 e nelle forme e modalità già ivi previste;
 - nell'ambito della suddetta attività di monitoraggio annuale, potranno essere oggetto di esame tutti i Presidi interessati alla presentazione di una nuova candidatura, compresi quelli che sono stati esclusi dalla nuova rete in esito alla prima valutazione che avranno facoltà di ripresentare istanza nelle forme e modalità già previste nella DGR 808/2017, entro il termine sopraindicato di un anno dalla pubblicazione del presente provvedimento;
 - le UU.OO. di Genetica Medica dei Presidi Ospedalieri di L'Aquila e di Chieti, già contemplate nella rete regionale approvata con la DGR 808/2017, e la U.O. di Neurofisiopatologia del P.O. di L'Aquila sono parte della nuova rete regionale quali presidi aventi funzioni di supporto diagnostico e di consulenza relativamente alle patologie individuate;

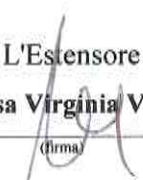


6. **DI CONFERMARE** tutte le restanti disposizioni di cui alla DGR 808 del 22 dicembre 2017 di regolamentazione dell'assistenza in materia di malattie rare non in contrasto con il presente provvedimento;
7. **DI DARE ATTO** che con la sottoscrizione del presente provvedimento il Direttore regionale del Dipartimento Sanità attesta che il medesimo atto non comporta oneri a carico del bilancio regionale;
8. **DI TRASMETTERE** il presente provvedimento al Servizio "*Programmazione Socio-Sanitaria*" del Dipartimento Sanità, il quale è tenuto a sua volta a notificarlo all'Agenzia Sanitaria Regionale ASR Abruzzo e alle Aziende UU.SS.LL. per i rispettivi adempimenti di competenza;
9. **DI DEMANDARE** alle Aziende UUSLL la notificazione del presente atto ai Presidi delle Rete regionale delle malattie rare di rispettiva afferenza territoriale;
10. **DI TRASMETTERE** il presente provvedimento ai Ministeri della Salute e dell'Economia e Finanze, ai fini del monitoraggio del Piano di Rientro e dei Livelli Essenziali di Assistenza;
11. **DI DISPORRE** la pubblicazione del presente provvedimento sul B.U.R.A.T. e sul sito istituzionale della Regione Abruzzo (www.regione.abruzzo.it).

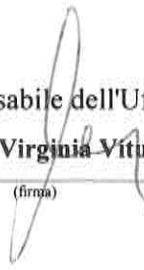
DIREZIONE GENERALE/DIPARTIMENTO: SANITA'

SERVIZIO: PROGRAMMAZIONE SOCIO - SANITARIA

UFFICIO: PROGRAMMAZIONE SOCIO - SANITARIA

L'Estensore
Dott.ssa Virginia Vitullo


(firma)

Il Responsabile dell'Ufficio
Dott.ssa Virginia Vitullo


(firma)

Il Dirigente del Servizio
(vacante)

(firma)

Il Direttore Regionale
Dott. Giuseppe Bucciarelli


(firma)

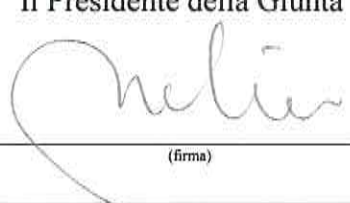
Il Componente la Giunta
Dott.ssa Nicoletta Veri


(firma)

Giunta Regionale d'Abruzzo

Approvato e sottoscritto:

Il Presidente della Giunta



(firma)

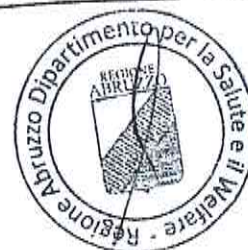
Il Segretario della Giunta



(firma)

ALLEGATO "A"

ASR ABRUZZO
AGENZIA SANITARIA REGIONALE
Prot. n° 1232 Partenza
25/10/2019



Pescara, 25 ottobre 2019

Al Direttore del Dipartimento per la
Salute e il Welfare
Dott. Roberto Fagnano

Al Dirigente del Servizio della
Prevenzione e Tutela sanitaria
Dott.ssa Stefania Melena

Al Servizio Programmazione Socio-
Sanitaria
Dott.ssa Virginia Vitullo

e p.c. Al Componente la Giunta Regionale con
delega alla Salute
Dott.ssa Nicoletta Veri

Giunta Regionale d'Abruzzo

Oggetto: Rete regionale delle Malattie Rare. DGR 808 del 22 dicembre 2017. Valutazione e aggiornamento in esito all'attività di monitoraggio per la verifica della sussistenza dei requisiti richiesti per l'inserimento nella Rete.

Pregiatissimi,

All'esito del monitoraggio effettuato alla decorrenza dei dodici mesi, come da punto 6 del dispositivo della DGR 808/2017, e in seguito alla verifica di appropriatezza e validazione sui requisiti delle UU.OO., si trasmette la versione definitiva del documento con gli esiti del monitoraggio e l'allegato elenco aggiornato della Rete Regionale delle Malattia rare.

Si specifica altresì, che il citato elenco aggiornato sostituisce l'elenco dell'allegato 1 della DGR 808/2017.

Con l'occasione, si inviano cordiali saluti.



Dott. Alfonso Mascitelli
[Handwritten signature]



AGGIORNAMENTO DELLA RETE REGIONALE DELLE MALATTIE RARE
D.G.R. n. 808 DEL 22 DICEMBRE 2017 (B.U.R.A.T. Speciale n. 21 del 14 febbraio 2018)

Contesto normativo

Con la Deliberazione di Giunta Regionale n. 808 del 22 dicembre 2017 (pubblicata sul B.U.R.A.T. Serie Speciale n. 21 del 14.02.2018, di seguito DGR 808), in attuazione della normativa LEA di cui al D.P.C.M. 12 gennaio 2017 e del Piano Nazionale delle Malattie Rare (quest'ultimo già formalmente recepito con la DGR 130 del 29 marzo 2017), la Regione Abruzzo ha individuato la **Rete Regionale per le Malattie Rare (Allegato 1 al Documento tecnico DGR 808)**, e ha contestualmente affidato all'Agenzia Sanitaria A.S.R. Abruzzo, sede del Registro Regionale per le Malattie Rare, l'attività di monitoraggio dei Presidi inseriti nella Rete. Tale monitoraggio è funzionale al periodico aggiornamento della Rete Regionale per le Malattie Rare, e la prima valutazione è stata prevista alla data di un anno dalla pubblicazione sul B.U.R.A.T. della DGR 808, ovvero al 14 febbraio 2019.

Ai sensi della DGR 808, il monitoraggio deve essere condotto sulla base di specifici requisiti attinenti l'attività e l'organizzazione dei Presidi, che sono tenuti a trasmettere la *Scheda di Valutazione*, Allegato 3 al Documento tecnico DGR 808, debitamente compilata, comprensiva dell'eventuale documentazione di supporto e validata dalle rispettive Direzioni Sanitarie Aziendali (vedasi Allegato 1 al presente Documento). A ciascuno dei suddetti requisiti contemplati nella *Scheda di Valutazione* è assegnato un valore numerico come riportato nel riquadro sottostante.

Tavola 1. Valori numerici valutazione requisiti.

Requisito 1: punti 20	Requisito 6: punti 15	Requisito 11: punti 5
Requisito 2: punti 10	Requisito 7: punti 10 in caso di presa in carico globale all'interno del Presidio; punti 5 in caso di presa in carico per mezzo di una collaborazione esterna	Requisito 12: punti 5
Requisito 3: punti 6	Requisito 8: punti 4	Requisito 13: punti 2
Requisito 4: punti 7	Requisito 9: punti 4	Requisito 14: punti 3
Requisito 5: punti 7	Requisito 10: punti 2	

E' previsto inoltre che la verifica della casistica trattata presso i Presidi della Rete venga effettuata utilizzando tutti i database disponibili, con specifico riferimento ai casi trasmessi al Registro Regionale delle Malattie Rare nelle forme e modalità esplicitate nel Documento Tecnico DGR 808. In tale contesto, le Direzioni Sanitarie Aziendali sono tenute a vigilare e ad adottare tutte le misure necessarie a garantire la trasmissione completa dei casi accertati al Registro Regionale delle Malattie Rare.

Fanno parte della Rete regionale i Presidi che, in esito alla valutazione tecnica effettuata nei termini soprarichiamati, ottengano un punteggio complessivo uguale o superiore a 70 punti sui 100 disponibili.

Il Registro Regionale delle Malattie Rare è attivo da maggio 2018 con una piattaforma elettronica sviluppata presso il sito dell'ASR Abruzzo (<http://www.ipazienti.it/malattierareasra/>). Le credenziali per l'accesso sono state fornite a tutti i Responsabili dei Presidi presenti nella Rete Regionale di cui alla DGR

808 per il tramite delle Direzioni Sanitarie Aziendali. I dati inseriti entro il termine utile per la prima valutazione sono stati raccolti ed utilizzati, oltre che per il previsto monitoraggio, anche ai fini di analisi epidemiologiche (<http://www.ipazienti.it/malattierareasra/images/docs/report1718.pdf>).

Come già stabilito nella DGR 808, l'attività di monitoraggio è stata preceduta da una fase di interlocuzione e confronto curata dall'ASR Abruzzo con le Direzioni Sanitarie Aziendali, finalizzata alla esplicitazione dei criteri di monitoraggio e delle procedure necessarie al corretto inserimento dei dati nel Registro; tale fase si è resa necessaria anche in considerazione del fatto che, dalle verifiche effettuate al 30 novembre 2018, diverse UU.OO. presenti nella Rete non avevano ancora proceduto ad alimentare il Registro. In particolare, nella riunione indetta con tutti i responsabili delle UU.OO. della Rete regionale Malattie rare del 13 dicembre 2018 sono stati trattati i seguenti temi:

- verifica dei dati trasmessi ed inseriti nel Registro Regionale delle Malattie Rare;
- verifica dell'inserimento dell'elenco dei Presidi della Rete Regionale nei siti aziendali;
- esposizione delle modalità e dei termini con i quali sono stati richiesti i dati necessari alla valutazione dei requisiti per la permanenza di ciascuna UU.OO. all'interno della Rete regionale;
- valutazione per l'eventuale inserimento di nuovi Presidi all'interno della Rete;
- integrazione all'elenco ed alla codifica delle Malattie Rare, secondo nota ministeriale prot. 0037343-P del 26.11.18.

In detta circostanza, i Responsabili delle UU.OO. della Rete sono stati invitati a procedere con l'inserimento dei dati di tutti i pazienti da loro diagnosticati e/o presi in carico fino alla data del 14 febbraio 2019.

Procedure e criteri di valutazione

Tutte le procedure sono state esplicitate sia nella riunione con i Responsabili delle UU.OO. del 13/12/2018 che con comunicazione formale inviata alle Direzioni Generali e Sanitarie Aziendali con nota prot. n. 40 del 10.01.19.

In dette circostanze è stato altresì stabilito che:

- sia i Presidi già presenti nella Rete, sia i Presidi di nuova candidatura avrebbero dovuto inviare la *Scheda di valutazione* (cfr. Allegato 1) entro il 16.02.19 alle Direzioni Sanitarie Aziendali; le schede validate dalle Direzioni Sanitarie sarebbero quindi state trasmesse via PEC all'ASR Abruzzo entro il 28.02.19;
- al fine di semplificare la trasmissione delle schede di valutazione per quelle UU.OO. referenti della Rete per diverse patologie, si è convenuto sulla possibilità di procedere alla compilazione di una unica scheda con riferimento ai requisiti nn. 3, 4, 5, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, e alla compilazione di una scheda di valutazione separata per ciascuna malattia per le risposte ai requisiti 1, 2, 6 e 7.

A partire dal 28.02.19 il personale dell'ASR Abruzzo dedicato alla Rete Regionale delle Malattie Rare, identificato con delibera n. 47 del 16.05.18, ha provveduto all'esame di tutta la documentazione pervenuta, integrandola con i dati del Registro (che sono stati elaborati escludendo i casi doppi e gli errori con le procedure descritte in dettaglio nel I Report del Registro Regionale delle Malattie Rare, in precedenza menzionato).

Nel corso dell'istruttoria si è reso altresì necessario procedere ad ulteriori interlocuzioni con le Direzioni aziendali e con i Responsabili delle UU.OO. interessate, finalizzate alla completezza delle informazioni oggetto di esame, con richiesta di integrazioni e chiarimenti sulle schede pervenute o in corso di validazione; sono state considerate le informazioni raccolte nel termine ultimo concesso del 10 aprile 2019, fermo restando il riferimento per la valutazione finale alla casistica inserita nel Registro regionale e trattata dai Presidi della Rete fino alla data del 14 febbraio 2019 già richiamata in premessa.

Il punteggio finale è stato attribuito sommando i punteggi di ciascun singolo item, come riportati nella soprarichiamata Tavola 1. Nell'attribuzione dei punteggi si è convenuto che:

- nel caso in cui non fosse riportato il sito internet, ma l'UU.OO. ed il relativo Responsabile fossero presenti sul sito internet aziendale, è stato comunque attribuito il punteggio pieno (5 punti) per il relativo item;
- nel caso in cui fosse stata riferita l'adozione di un percorso diagnostico terapeutico, ma tale percorso non fosse documentato, è stato attribuito un punteggio pari a 8 punti anziché 15.

Inoltre, in esito all'istruttoria si fa presente quanto segue:

- in alcuni casi, infrequenti, il punteggio finale è stato superiore a 70, quindi positivo, per alcune delle malattie rare per cui l'U.O. è centro della Rete, ma non per tutte. Al contrario, alcune UU.OO. già presenti nella rete, per alcune patologie, hanno richiesto di divenire centri anche per altre malattie. In tutti questi casi, le UU.OO. sono rimaste centri della Rete ma è stato aggiornato l'elenco delle patologie per le quali esse sono riferimento;
- nei rari casi in cui si sono proposte due UU.OO. della stessa ASL quali centri della Rete per la stessa patologia, si è data la priorità alla UU.OO. rispondente ad almeno due tra i seguenti quattro parametri: punteggio più elevato, numero di casi trattati negli ultimi 5 anni più elevato, numero di casi inseriti nel Registro più elevato, già presente nella Rete. In caso di parità, è stata mantenuta quale centro l'UU.OO. già presente.
- nell'ambito del monitoraggio annuale della rete regionale delle malattie rare, in coerenza con quanto già stabilito dalla DGR 521/2017, le UU.OO. presenti nella Rete ex DGR 808, che non hanno presentato la scheda di valutazione, ovvero hanno ottenuto una valutazione negativa (punteggio finale inferiore a 70), hanno comunque facoltà di presentare, entro un anno dalla pubblicazione del provvedimento giuntale di aggiornamento della Rete regionale delle Malattie Rare, una nuova istanza di inserimento nella rete, su



richiesta delle Direzioni Sanitarie Aziendali nelle forme e modalità già previste dalla DGR 808/2017. Analogamente, le UU.OO. che non erano presenti nella Rete regionale, e che hanno presentato domanda di inclusione, con esito negativo, hanno facoltà di presentare, entro un anno dalla pubblicazione del provvedimento giuntale di aggiornamento della Rete regionale delle Malattie Rare, una nuova istanza di inserimento nella rete.

Esito della valutazione

In esito alla valutazione condotta, si possono sintetizzare le seguenti risultanze, riportate nelle Tavole nn. 2, 3, 4 e 5 di seguito descritte.

Nella Tavola 2 sono riportate le UU.OO. già presenti nella Rete ex DGR 808, e che sono state confermate per tutte le patologie.

Occorre inoltre precisare che le UU.OO. n. 209 (Servizio Immunotrasfusionale del P.O. di Chieti), n. 210 (Clinica Nefrologica P.O. Chieti), e n. 101 (U.O.S.D. Dermatologia generale e oncologica P.O. di L'Aquila) che erano già presenti nella Rete come centri, rispettivamente, per n. 8, n. 4 e n. 4 malattie rare, hanno fatto domanda per altre patologie.

Per la U.O. n. 209, la valutazione è stata positiva (punteggio 87) per 2 nuove malattie (RCG110 - Difetti congeniti del metabolismo delle porfirine e dell'eme; e RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro); si è quindi proposta l'U.O. in questione quale centro della Rete per un totale di n. 10 malattie rare, non più 8 come era invece previsto dalla DGR 808.

Per la U.O. n. 210, la valutazione è stata positiva (punteggio 93) per 1 nuova malattia (RG0060 - Sindrome di Goodpasture); si è quindi proposta l'U.O. in questione quale centro della Rete per un totale di 5 malattie rare, non più 4 come era invece previsto dalla DGR 808.

Per la U.O. n. 101, la valutazione è stata positiva (punteggio 75) per 1 nuova malattia (RL0040- Pemfigoide bolloso); si è quindi proposta l'U.O. in questione quale centro della Rete per un totale di 5 malattie rare, non più 4 come era invece previsto dalla DGR 808.

Per la U.O. n. 102, nonostante la valutazione complessiva sia stata positiva (punteggio 75), si è resa necessaria una rimodulazione delle patologie di riferimento, in seguito alla domanda di inclusione ex novo nella rete della U.O.C. di Neurologia e Stroke Unit del P.O. di Avezzano (U.O. n. 993).

La U.O. n. 993 ha richiesto di divenire centro della Rete ex-novo per 10 patologie, per le quali era già inserito come centro della rete, nella stessa ASL, la U.O. 102. Poiché non è prevista la presenza di più di un centro di riferimento per la stessa patologia nella stessa ASL, si è resa necessaria una rimodulazione delle patologie di riferimento per entrambe le UU.OO. La U.O. 102 ha inserito casi nel Registro Regionale per tre di queste patologie (Tavole 3 e 4), che sono pertanto rimaste assegnate alla U.O. 102. La U.O. 993 è stata invece individuata quale centro della Rete per le restanti sette malattie, in virtù di una valutazione globalmente molto positiva (punteggio 89).

Tavola 2. UU.OO. già presenti nella Rete regionale, confermate per tutte le malattie già previste in base alla DGR 808/2017 (tutti i punteggi finali ≥ 70).

Codice UU.OO.	ASL	Denominazione UU.OO.	N. Malattie per cui è prevista presa in carico (DGR 808)
101	AQ	U.O.S.D. Dermatologia Generale e Oncologica P.O. L'Aquila	4 (5*)
103	AQ	Centro di Auxologia per le Sindromi da Bassa Statura e Sindromi ad esse Correlate U.O. Pediatria S. Salvatore L'Aquila	14
104	AQ	U.O. Pediatria P.O. L'Aquila	3
106	AQ	U.O. Malattie Infettive P.O. L'Aquila	3
202	CH	Clinica Oftalmologica P.O. Chieti	18
203	CH	Endoscopia Digestiva P.O. Chieti	8
205	CH	Clinica Dermatologica P.O. Chieti	3
208	CH	Allergologia P.O. Chieti	1
209	CH	Servizio Immunotrasfusionale P.O. Chieti *	8 (10**)
210	CH	Clinica Nefrologica P.O. Chieti **	4 (5***)
211	CH	Clinica Dermatologica P.O. Ortona	25
301	PE	U.O.C. Chirurgia Pediatrica P.O. Pescara	27
302	PE	U.O.C. Oculistica P.O. Pescara	18
304	PE	U.O.S.D. Servizio Dermatologia P.O. Pescara	38
500	PE	U.O.C. Pediatria P.O. Pescara	52
306	PE	U.O.C. Endocrinologia e Malattie del Metabolismo P.O. Pescara	7
307	PE	U.O.C. Terapia Intensiva Neonatale P.O. Pescara	12
308	PE	U.O.C. Pneumologia (Servizio di Allergologia) P.O. Pescara	2
309	PE	U.O.S.D. Onco-Ematologia Pediatrica P.O. Pescara	4
310	PE	U.O.C. Reumatologia P.O. Pescara	25
311	PE	U.O.S.D. Centro Diagnosi e Terapia Emorragie, Malattie Trombotiche Emorragiche Ereditarie P.O. Pescara	13
313	PE	U.O.C. Nefrologia P.O. Pescara	5
314	PE	U.O.S.D. Stroke Unit P.O. Pescara	1
315	PE	U.O.C. Pneumologia e Fisiopatologia Respiratoria P.O. Pescara	9
316	PE	U.O.C. Urologia P.O. Pescara	2
317	PE	U.O.C. Malattie Infettive P.O. Pescara	3
401	TE	U.O.C. Pediatria e Neonatologia P.O. Teramo	41
402	TE	U.O.C. Nefrologia e Dialisi P.O. Teramo	4
406	TE	U.O.C. Malattie Apparato Respiratorio P.O. Teramo	1
407	TE	U.O.C. Gastroenterologia P.O. Teramo	2
410	TE	C.R.R. Auxologia Pediatrica P.O. Atri	1

Giunta Regionale d'Abruzzo

L'elenco completo delle malattie e relativi centri della Rete è riportato nell'Allegato 2.

* E' stata approvata la domanda di centro della Rete "ex novo" per un'altra malattie rare (RL0040 - Pemfigoide bolloso), che non era compresa nell'elenco di cui alla DGR 808.

** E' stata approvata la domanda di centro della Rete "ex novo" per altre 2 malattie rare, che non erano comprese nell'elenco di cui alla DGR 808. Le malattie sono le seguenti: RCG110 - Difetti congeniti del metabolismo delle porfirine e dell'eme; RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro.

*** E' stata approvata la domanda di centro della Rete "ex novo" per un'altra malattie rare (RG0060 - Sindrome di Goodpasture), che non era compresa nell'elenco di cui alla DGR 808.



Nella Tavola 3 sono riportate le UU.OO. che non erano presenti nella Rete, che hanno presentato domanda ex novo, e che hanno avuto una valutazione positiva.

Tavola 3. UU.OO. non presenti nella Rete regionale, che hanno ottenuto una valutazione positiva.

Codice UU.OO.	ASL	Denominazione UU.OO.	Punteggio finale	Malattie per le quali è prevista la presa in carico dalla U.O.
993	AQ	U.O.C. Neurologia e Stroke Unit P.O. Avezzano*	89	RFG101 - Sindromi miasteniche congenite RFG090 - Distrofie miotoniche RFG070 - Miopatie congenite ereditarie RF0080 - Corea di Huntington RF0370 - Malattia di Fahr RF0310 - CADASIL RFG040 - Malattie spinocerebellari
995	AQ	U.O.C. Pneumologia P.O. L'Aquila	78	RHG010 - Malattie interstiziali polmonari primitive RH0011 - Sarcoidosi
996	AQ	U.O.C. Immunoreumatologia P.O. L'Aquila	76	RM0120 - Sclerosi sistemica
999	CH	U.O.S.D. Nefrologia e Dialisi Lanciano-Casoli-Atessa	70	RCG080 - Malattia di Fabry
1000	CH	U.O. Emodinamica Interventistica P.O. Chieti	72	RG0120 - Iperensione polmonare arteriosa idiopatica
1001	TE	U.O.C. Allergologia ed Immunologia Clinica Osp. Teramo	70	RC0210 - Malattia di Behcet RC0220 - Sindrome da anticorpi antifosfolipidi RC0241 - Febbre mediterranea familiare RCG160 - Immunodeficienze primarie RCG161 - Sindromi autoinfiammatorie ereditarie/familiari RG0080 - Arterite a cellule giganti RH0011 - Sarcoidosi RM0010 - Dermatomirosite RM0020 - Polimiosite RM0030 - Connettivite mista RM0120 - Sclerosi sistemica progressiva

Giunta Regionale d'Abruzzo

* La U.O. non è stata identificata quale presidio della Rete per tre patologie (Sclerosi Laterale Amiotrofica, Sindrome di Guillain Barré, e Polineuropatia cronica infiammatoria) perché per le stesse patologie è già attiva nella stessa ASL un'unità operativa (U.O. codice 102), con casi inseriti nel Registro Regionale.

Nella Tavola 4 sono elencate le UU.OO. che erano presenti nella Rete, che sono state valutate positivamente per la maggioranza delle malattie per cui erano riferimento, ma non per tutte. Di conseguenza, si è proposto un aggiornamento dell'elenco delle malattie per le quali tali UU.OO. sono centri della Rete regionale. Una parziale eccezione è rappresentata dalla U.O. n. 207 (Clinica Medica del P.O. di Chieti), che era già presente nella Rete come centro per 18 malattie rare, ma ha richiesto di essere centro anche per altre 7 patologie. La valutazione è stata positiva (punteggio 73) per tutte le 7 malattie da includere ex-novo, e per 6 delle 18 malattie per le quali era già centro della Rete. L'elenco dettagliato è riportato nella Tavola 4.

Tavola 4. UU.OO. già presenti nella Rete regionale, per le quali si prevede un aggiornamento dell'elenco delle malattie per le quali esse sono centri della Rete.

Codice UU.OO.	ASL	Denominazione UU.OO.	Punteggio finale	Malattie per le quali è prevista la presa in carico dalla U.O. (aggiornate rispetto a DGR 808)
102	AQ	U.O. Clinica Neurologica P.O. L'Aquila	75	RBG010 - Neurofibromatosi RFG010 - Leucodistrofie RF0040 - Rett, Sindrome di RF0050 - Atrofia Dentatorubro-Pallidolusiana RF0060 - Epilessia Mioclonica Progressiva RF0061 - Dravet, Sindrome di RF0070 - Mioclono Essenziale Ereditario RN1520 - Landau-Kleffner, Sindrome di RN1490 - Isaacs, Sindrome di RF0081 - Atrofia multisistemica RFG041 - Neurodegenerazione con accumulo cerebrale di Ferro RFG050 - Atrofie Muscolari Spinali RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica RF0110 - Sclerosi Laterale Primaria RF0111 - Schilder, Malattia di RF0130 - Lennox-Gastaut, Sindrome di RF0140 - West, Sindrome di RF0150 - Narcolessia RF0350 - Emicrania Emiplegica Familiare RF0360 - Emiplegia Alternante RF0380 - Malattia da inclusioni intranucleari neuronali RF0390 - Paralisi Bulbare Progressiva con sordità neurosensoriale RF0410 - Siringomiella-Siringobulbia RF0411 - Sindrome della persona rigida RF0160 - Melkersson-Rosenthal, Sindrome di RFG060 - Neuropatie ereditarie RF0170 - Paralisi Sopranucleare progressiva RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante RF0181 - Neuropatia Motoria Multifocale RF0182 - Lewis Sumner, Sindrome di RN1610 - Sindrome POEMS RFG080 - Distrofie Muscolari RFG100 - Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche RFG160 - Distonie primarie RF0090 - Distonia di torsione idiopatica RF0183 - Guillain-Barré, Sindrome di RF0190 - Eaton-Lambert, Sindrome di
201	CH	Clinica Pediatrica P.O. Chieti	72	RC0010 - Deficienza di ACTH RCG020 - Sindromi Adrenogenitali Congenite RC0040 - Pubertà Precoce Idiopatica RCG140 - Mucopolisaccaridosi RC0022 - Ipogonadismo Ipogonadotropo Congenito RC0160 - Ipofosfatasi RF0120 - Adrenoleucodistrofia
204	CH	Pneumologia P.O. Chieti	70	RB0060 - Linfangioleiomiomatosi RC0200 - Carenza congenita di alfa-1-antitripsina RH0011 - Sarcoidosi RHG010 - Malattie interstiziali polmonari primitive RH0020 - Emosiderosi polmonare idiopatica RH0021 - Proteinosi alveolare polmonare idiopatica RH0022 - Proteinosi alveolare polmonare congenita
213	CH	U.O. Mal. Infettive P.O. Chieti		RA0020 - Malattia di Whipple
206	CH	Clinica Neurologica P.O. Chieti	90	RBG010 - Neurofibromatosi RCG180 - Altre malattie da accumulo lisosomiale RFG040 - Malattie spinocerebellari RFG050 - Atrofie muscolari spinali RFG060 - Neuropatie ereditarie RFG070 - Miopatie congenite ereditarie RFG080 - Distrofie muscolari RFG090 - Distrofie mitoniche RFG100 - Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche RFG101 - Sindromi miasteniche congenite e disimmuni RF0100 - Sclerosi laterale amiotrofica RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante RF0181 - Neuropatia motoria multifocale RF0182 - Sindrome di Lewis Sumner

				RF0183 - Sindrome di Guillain-Barré RF0190 - Sindrome di Lambert-Eaton RM0010 - Dermatomiocite RM0020 - Polimiosite RM0110 - Miosite a corpi inclusi RN1570 - Neuroacantocitosi
207	CH	Clinica Medica P.O. Chieti	71	<i>Malattie per le quali l'U.O. era già centro della Rete</i> RM0021 - Sindrome Da Anticorpi Antisintetasi RM0030 - Connettivite Mista RM0040 - Fascite Eosinofila RM0060 - Policodrite Ricorrente RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva RM0121 - Sindrome Sapho <i>Malattie per le quali l'U.O. viene proposta quale centro ex-novo**</i> RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva) RC0110 - Crioglobulinemia Mista RG0020 - Poliangerite Microscopica RG0030 - Poliarterite Nodosa RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangerite RG0070 - Granulomatosi Con Poliangerite RG0080 - Arterite a Cellule Giganti
405	TE	U.O.C. Neurologia P.O. Teramo	70	RFG040 - Malattie Spinocerebellari RF0081 - Atrofia Multisistemica RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica RF0110 - Sclerosi Laterale Primaria RF0410 - Siringomielia-Siringobulbia RF0170 - Paralisi Sopranucleare Progressiva RF0180 - Polineuropatia Cronica Infiammatoria Demielinizzante RF0181 - Neuropatia Motoria Multifocale RF0182 - Sindrome di Lewis Sumner RFG160 - Distonie Primarie RF0183 - Sindrome di Guillain-Barré RFG101 - Sindromi Miasteniche congenite e disimmuni RN1490 - Sindrome di Isaacs

* Sono state escluse alcune patologie, per le quali non sono stati inseriti casi nel Registro, perché assegnate ad una nuova U.O. della Rete (U.O. 993, tavola 3), con un punteggio superiore.

** E' stata approvata la domanda "ex novo" per altre 7 malattie rare, che non erano comprese nell'elenco di cui alla DGR 808/17.

Giunta Regionale d'Abruzzo

Infine, nella Tavola 5 sono riportate sia le UU.OO. che, già presenti nella Rete, hanno ricevuto una valutazione non positiva o non hanno inviato le schede di valutazione nonostante i solleciti, sia le UU.OO. che, avendo fatto richiesta di inserimento ex-novo nella Rete, hanno ottenuto punteggio finale non positivo.

Tavola 5. UU.OO. che non hanno inviato la documentazione necessaria (N.I.), o la cui valutazione ha dato un esito non positivo.

Codice UU.OO.	ASL	Denominazione UU.OO.	Punteggio finale
<i>UU.OO. già presenti nella Rete</i>			
303	PE	U.O.C. Gastroenterologia P.O. Pescara	N.I.
312	PE	U.O.S.D. Neurofisiopatologia P.O. Pescara	52
403	TE	U.O.C. Endocrinologia S. Liberatore Atri	N.I.
404	TE	U.O.C. Medicina Generale P.O. Teramo	N.I.
<i>UU.OO. che hanno presentato domanda di inserimento nella Rete</i>			
992	AQ	U.O.C. Terapia Intensiva Neonatale Osp. L'Aquila	25
994	AQ	U.O.S.D. Ematologia Osp. L'Aquila	62
997	CH	Serv. Allergologia e Broncopneumologia Pediatrica Osp. Chieti	62

Inoltre, si rappresenta che, su richiesta dei Responsabili interessati, ed in coerenza con la effettiva funzione di supporto diagnostico e di consulenza piuttosto che di reale presa in carico del paziente nel suo percorso assistenziale, le UU.OO. di Genetica Medica dei Presidi Ospedalieri di L'Aquila e di Chieti, già presenti nella Rete ex DGR 808/2017, sono state riclassificate quali centri di riferimento della Rete per la diagnosi e consulenza genetiche, per tutte le malattie rare per le quali tale supporto si renda necessario. Analogamente, relativamente alla domanda di inclusione ex novo nella Rete presentata dalla U.O. di Neurofisiopatologia del P.O. di L'Aquila, quest'ultima U.O. è stata inclusa nella Rete quale centro di supporto diagnostico per le malattie mitocondriali (RCG074, RCG077, RCG078, RCG081, e RCG083).

La nuova Rete regionale delle Malattie rare, risultante a seguito dell'aggiornamento previsto nella DGR 808 del 22 dicembre 2017 in esito alla prima valutazione condotta nei termini soprarichiamati, è quindi riportata come **Allegato 2** al presente Documento.

Valutazione Centro di Coordinamento regionale

Ai sensi della DGR 808/2017 è previsto il monitoraggio e l'eventuale conferma della U.O.C. di Pediatria del P.O. "Santo Spirito" di Pescara, quale Centro di Coordinamento Regionale, sulla base di indicatori individuati nel Documento Tecnico allegato alla DGR 808/2017 (pag. 18).

Dalla documentazione pervenuta dalla struttura, risultano soddisfatti gli standard previsti per ogni indicatore, e pertanto si riconferma la U.O.C. di Pediatria del P.O. "Santo Spirito" di Pescara, quale Centro di Coordinamento regionale per le malattie rare.



Allegato 1. Scheda di valutazione dei requisiti per l'inserimento nella rete regionale per le malattie rare (cfr. Allegato 3 al Documento Tecnico DGR 808 del 22/12/2017)

NUMERO DI CASI DELLA MALATTIA RARA IN OGGETTO SEGUITI DAL PRESIDIO

1. Numero complessivo dei casi trattati nei 5 anni precedenti:
2. Numero di nuovi casi trattati nei 12 mesi precedenti a quello della candidatura:

SERVIZI PRESENTI ALL'INTERNO DEL PRESIDIO

3. Servizio per l'emergenza dedicato a malattie rare (es. rintracciabilità/reperibilità)

Se SI, specificare:

4. Servizio di consulenza genetica

5. Laboratorio di genetica medica

PERCORSO DIAGNOSTICO TERAPEUTICO ASSISTENZIALE

6. Esiste un percorso diagnostico-terapeutico adottato e formalizzato per la specifica condizione?

Se Si, allegare la documentazione in cui è formalizzato il percorso.

7. Il presidio è in grado di garantire la presa in carico globale e multidisciplinare del paziente, che comprenda la fase di accertamento diagnostico, il follow-up e il trattamento:

- No
- Sì, nella sua interezza al proprio interno
- Sì, per mezzo di una collaborazione esterna in Italia all'estero

In quest'ultimo caso, specificare i Presidi e la/e Unità Operativa/e di riferimento

.....
.....



ATTIVITA' FORMATIVA NEGLI ULTIMI 5 ANNI
(esclusivamente attinente alla malattia/gruppo)

- 8. Attività formativa organizzata dal Presidio (Se sì, allegare documentazione a supporto)
- 9. Attività formativa organizzata dal Referente (Se sì, allegare documentazione a supporto)
- 10. Partecipazione del Referente a convegni in qualità di relatore/moderatore

RELAZIONE CON ASSOCIAZIONI, PAZIENTI E FAMILIARI

- 11. Il Presidio collabora con Associazioni di pazienti e/o familiari dedicate alla malattia?

Se Sì, indicare di seguito i riferimenti della/e Associazione/i:

.....
.....

- 12. Il Presidio è dotato di un sito web istituzionale con spazio dedicato alle Malattie Rare?

RICERCA E PRODUZIONE SCIENTIFICA
(esclusivamente attinente alla malattia/gruppo)

- 13. Partecipazione a "trial clinici"

Se Sì, indicare di seguito i/l numeri/o di registrazione dei/l trial su ClinicalTrials.gov o WHO ICTRP o, in assenza dei precedenti, il numero di riferimento del Comitato Etico che ha approvato il trial:

.....
.....

- 14. Collaborazione a gruppi di lavoro, reti regionali, interregionali e internazionali, progetti di ricerca

Se Sì, indicare di seguito la denominazione dei progetti, le annualità e la fonte di finanziamento:

.....
.....
.....
.....



ALLEGATO 2 - Aggiornamento Rete Regionale delle Malattie Rare a seguito del monitoraggio previsto da DGR 808/2017

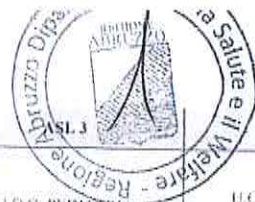
Le patologie per le quali sia necessaria diagnosi e/o consulenza genetica, sono riferimenti della Rete Regionale le Unità Operative di Genetica Medica degli Ospedali di L'Aquila e Chieti.

1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE					
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RA0010	HANSEN, MALATTIA DI	U.O. MALATTIE INFETTIVE S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. MALATTIE INFETTIVE SPIRITO SANTO PESCARA	
RA0020	WHIPPLE, MALATTIA DI	U.O. MALATTIE INFETTIVE S. SALVATORE L'AQUILA	CLINICA DI MALATTIE INFETTIVE SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. MALATTIE INFETTIVE SPIRITO SANTO PESCARA	
RA0030	LYME, MALATTIA DI	U.O. MALATTIE INFETTIVE S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. MALATTIE INFETTIVE SPIRITO SANTO PESCARA	

2. TUMORI					
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RB0010	WILMS, TUMORE DI			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SPIRITO SANTO PESCARA	
RB0020	RETINOBLASTOMA		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SPIRITO SANTO PESCARA	
RB0030	CRONKHITE-CANADA, MALATTIA DI		ENDOSCOPIA DIGESTIVA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RB0040	GARDNER, SINDROME DI		ENDOSCOPIA DIGESTIVA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RB0050	POLIPOSI FAMILIARE		ENDOSCOPIA DIGESTIVA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI		PNEUMOLOGIA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	U.O.S.D. DERMATOLOGIA GENERALE E ONCOLOGICA P.O. L'AQUILA	CLINICA DERMATOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SPIRITO SANTO PESCARA	
RB0080	NEUROFIBROMATOSI	U.O. CLINICA NEUROLOGICA SAN SALVATORE L'AQUILA	CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. PEDIATRIA SPIRITO SANTO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RB0090	COMPLESSO CARNEY		CLINICA DERMATOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RB0121	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON		ENDOSCOPIA DIGESTIVA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RB0122	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE POLIPLASICO	U.O.S.D. DERMATOLOGIA GENERALE E ONCOLOGICA P.O. L'AQUILA	CLINICA DERMATOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SPIRITO SANTO PESCARA	

3. MALATTIE DELLE ghiANDOLE ENDOCRINE					
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	CENTRO DI AUXOLOGIA PER LE SINDROMI DA BASSA STATURA E SINDROMI AD ESSE CORRELATE U.O. PEDIATRIA S. SALVATORE L'AQUILA	CLINICA PEDIATRICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. ENDOCRINOLOGIA E MALATTIE DEL METABOLISMO SPIRITO SANTO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RC0020	KALLMANN, SINDROME DI	CENTRO DI AUXOLOGIA PER LE SINDROMI DA BASSA STATURA E SINDROMI AD ESSE CORRELATE U.O. PEDIATRIA S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. ENDOCRINOLOGIA E MALATTIE DEL METABOLISMO SPIRITO SANTO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RCC010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	CENTRO DI AUXOLOGIA PER LE SINDROMI DA BASSA STATURA E SINDROMI AD ESSE CORRELATE U.O. PEDIATRIA S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. ENDOCRINOLOGIA E MALATTIE DEL METABOLISMO SPIRITO SANTO PESCARA	U.O.C. NEFROLOGIA E DIALISI G.MAZZINI TERAMO
RCC020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	CENTRO DI AUXOLOGIA PER LE SINDROMI DA BASSA STATURA E SINDROMI AD ESSE CORRELATE U.O. PEDIATRIA S. SALVATORE L'AQUILA	CLINICA PEDIATRICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. PEDIATRIA SPIRITO SANTO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	CENTRO DI AUXOLOGIA PER LE SINDROMI DA BASSA STATURA E SINDROMI AD ESSE CORRELATE U.O. PEDIATRIA S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. PEDIATRIA SPIRITO SANTO PESCARA	





CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	CENTRO DI AUXOLOGIA PER LE SINDROMI DA BASSA STATURA E SINDROMI AD ESSE CORRELATE U.O. PEDIATRIA S. SALVATORE L'AQUILA	CLINICA PEDIATRICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. PEDIATRIA SPIRITO SANTO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	CENTRO DI AUXOLOGIA PER LE SINDROMI DA BASSA STATURA E SINDROMI AD ESSE CORRELATE U.O. PEDIATRIA S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. ENDOCRINOLOGIA E MALATTIE DEL METABOLISMO SPIRITO SANTO PESCARA	
RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	CENTRO DI AUXOLOGIA PER LE SINDROMI DA BASSA STATURA E SINDROMI AD ESSE CORRELATE U.O. PEDIATRIA S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. PEDIATRIA SPIRITO SANTO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA	CENTRO DI AUXOLOGIA PER LE SINDROMI DA BASSA STATURA E SINDROMI AD ESSE CORRELATE U.O. PEDIATRIA S. SALVATORE L'AQUILA	CLINICA PEDIATRICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. PEDIATRIA SPIRITO SANTO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RC0050	LEPRECAUNISMO	CENTRO DI AUXOLOGIA PER LE SINDROMI DA BASSA STATURA E SINDROMI AD ESSE CORRELATE U.O. PEDIATRIA S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. PEDIATRIA SPIRITO SANTO PESCARA	
RC0300	KENNY-CAFFEY, SINDROME DI	CENTRO DI AUXOLOGIA PER LE SINDROMI DA BASSA STATURA E SINDROMI AD ESSE CORRELATE U.O. PEDIATRIA S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. ENDOCRINOLOGIA E MALATTIE DEL METABOLISMO SPIRITO SANTO PESCARA	
RC0280	REFETOFF, SINDROME DI	CENTRO DI AUXOLOGIA PER LE SINDROMI DA BASSA STATURA E SINDROMI AD ESSE CORRELATE U.O. PEDIATRIA S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. ENDOCRINOLOGIA E MALATTIE DEL METABOLISMO SPIRITO SANTO PESCARA	
RC0400	FENDRED, SINDROME DI	CENTRO DI AUXOLOGIA PER LE SINDROMI DA BASSA STATURA E SINDROMI AD ESSE CORRELATE U.O. PEDIATRIA S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. PEDIATRIA SPIRITO SANTO PESCARA	
RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	CENTRO DI AUXOLOGIA PER LE SINDROMI DA BASSA STATURA E SINDROMI AD ESSE CORRELATE U.O. PEDIATRIA S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. ENDOCRINOLOGIA E MALATTIE DEL METABOLISMO SPIRITO SANTO PESCARA	

4. MALATTIE DEL METABOLISMO					
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI			U.O.C. PEDIATRIA SPIRITO SANTO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE				
RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO				U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI				U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE				U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO				U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RN1200	SMITH-LEMLIOPITZ, SINDROME DI				
RNG060	CONRADI-HUNERMANN-HAPPEL, SINDROME DI				

* LIMITATAMENTE ALLA FENILCHETONURIA

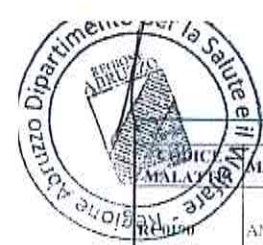


CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RCG072	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEGLI ACIDI BILIARI				
RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI				
RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE				
RC0090	DERCUM, MALATTIA DI				
RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI				
RF0120	ADRENOLUCODISTROFIA		CLINICA PEDIATRICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN1760	ZELLWEGER, SINDROME DI				
RF0060	REFSUM MALATTIA DI				
RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI				
RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME		SERVIZIO IMMUNOTRASFUSIONALE SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE				
RC0160	IPOFOSFATASIA	U.O. PEDIATRIA SAN SALVATORE L'AQUILA	CLINICA PEDIATRICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RC0230	CALCINOSI TUMORALE				
RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	U.O. NEUROFISIOPATOLOGIA SAN SALVATORE L'AQUILA (Diagnosi e consulenza)			
RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOlisi				
RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI				
RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE	U.O. NEUROFISIOPATOLOGIA SAN SALVATORE L'AQUILA (Diagnosi e consulenza)			
RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	U.O. NEUROFISIOPATOLOGIA SAN SALVATORE L'AQUILA (Diagnosi e consulenza)			
RN0710	SINDROME MELAS				
RN0720	SINDROME MERRF				
RF0000	ATROFIA OTTICA DI LEBER				
RN1600	PEARSON, SINDROME DI				
RF0010	ALPERS, MALATTIA DI				
RF0020	KEARNS-SAYRE, SINDROME DI				
RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	U.O. NEUROFISIOPATOLOGIA SAN SALVATORE L'AQUILA (Diagnosi e consulenza)			
RF0030	LEIGH, MALATTIA DI				
RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA				



CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	U.O. NEUROFISIOPATOLOGIA SAN SALVATORE L'AQUILA (Diagnosi e consulenza)			
RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI		U.O.S.D. NEFROLOGIA E DIALISI LANCIANO-CASOLI-ATESSA	U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	U.O. PEDIATRIA SAN SALVATORE L'AQUILA	CLINICA PEDIATRICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RCG090	MUCOLIPIDOSI				
RCG091	OLIGOSACCARIDOSI				
RFG030	GANGLIOSIDOSI				
RFG020	CEROIDOLIPOFUSCINOSI	U.O. PEDIATRIA SAN SALVATORE L'AQUILA			
RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE		CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RFG010	KRABBE, MALATTIA DI				
RFG010	LEUCODISTROFIA METACROMATICA				
RC0100	FARBER, MALATTIA DI				
RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA				
RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO				
RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D				U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE				
RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI				U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO		SERVIZIO IMMUNOTRASFUSIONALE SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA				
RC0130	ATRAFERRINEMIA CONGENITA				
RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO				
RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO				
RC0150	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME				
RC0150	WILSON, MALATTIA DI				
RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI				
RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)				
RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE				U.O.C. NEFROLOGIA E DIALISI G.MAZZINI TERAMO
RC0180	CRIGLER-NAJJAR, SINDROME DI			U.O.C. TERAPIA INTENSIVA NEONATALE SANTO SPIRITO PESCARA	





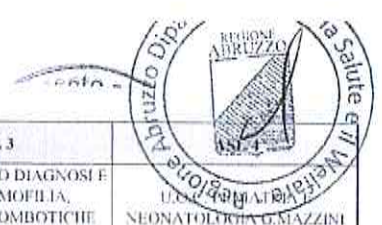
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
ANGIOEDEMA EREDITARIO		ALLERGOLOGIA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. PNEUMOLOGIA (SERVIZIO DI ALLERGOLOGIA) SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RC0191 ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE			U.O.C. PNEUMOLOGIA (SERVIZIO DI ALLERGOLOGIA) SANTO SPIRITO PESCARA	
RC0200 CARENZA CONGENITA DI ALFA-1- ANTITRIPSINA		PNEUMOLOGIA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RCG150 ISTIOCITOSI CRONICHE			U.O.S.D ONCO-EMATOLOGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RCG160 IMMUNODEFFICIENZE PRIMARIE			U.O.S.D ONCO-EMATOLOGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA CLINICA OSP. TERAMO
RCG161 SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA CLINICA OSP. TERAMO
RC0241 FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA CLINICA OSP. TERAMO
RC0243 SINDROME TRAPS				
RC0220 SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)		CLINICA MEDICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA CLINICA OSP. TERAMO
RC0290 SCHNITZLER, SINDROME DI				

6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RDG010	ANEMIE EREDITARIE		SERVIZIO IMMUNOTRASFUSIONALE SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.S.D. CENTRO DIAGNOSI E TERAPIA EMOFILIA, MALATTIE TROMBOTICHE EMORRAGICHE EREDITARIE SANTO SPIRITO PESCARA	
RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA		CLINICA NEFROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.S.D. ONCO-EMATOLOGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA			U.O.S.D. CENTRO DIAGNOSI E TERAPIA EMOFILIA, MALATTIE TROMBOTICHE EMORRAGICHE EREDITARIE SANTO SPIRITO PESCARA	
RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE		SERVIZIO IMMUNOTRASFUSIONALE SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.S.D. CENTRO DIAGNOSI E TERAPIA EMOFILIA, MALATTIE TROMBOTICHE EMORRAGICHE EREDITARIE SANTO SPIRITO PESCARA	
RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE		SERVIZIO IMMUNOTRASFUSIONALE SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.S.D. CENTRO DIAGNOSI E TERAPIA EMOFILIA, MALATTIE TROMBOTICHE EMORRAGICHE EREDITARIE SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE		SERVIZIO IMMUNOTRASFUSIONALE SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.S.D. CENTRO DIAGNOSI E TERAPIA EMOFILIA, MALATTIE TROMBOTICHE EMORRAGICHE EREDITARIE SANTO SPIRITO PESCARA	
RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE		SERVIZIO IMMUNOTRASFUSIONALE SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.S.D. CENTRO DIAGNOSI E TERAPIA EMOFILIA, MALATTIE TROMBOTICHE EMORRAGICHE EREDITARIE SANTO SPIRITO PESCARA	
RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE		SERVIZIO IMMUNOTRASFUSIONALE SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.S.D. CENTRO DIAGNOSI E TERAPIA EMOFILIA, MALATTIE TROMBOTICHE EMORRAGICHE EREDITARIE SANTO SPIRITO PESCARA	
RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA			U.O.S.D. CENTRO DIAGNOSI E TERAPIA EMOFILIA, MALATTIE TROMBOTICHE EMORRAGICHE EREDITARIE SANTO SPIRITO PESCARA	
RD0060	CHEDIAK-HIGASHI, MALATTIA DI			U.O.S.D. CENTRO DIAGNOSI E TERAPIA EMOFILIA, MALATTIE TROMBOTICHE EMORRAGICHE EREDITARIE SANTO SPIRITO PESCARA	
RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE		SERVIZIO IMMUNOTRASFUSIONALE SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.S.D. CENTRO DIAGNOSI E TERAPIA EMOFILIA, MALATTIE TROMBOTICHE EMORRAGICHE EREDITARIE SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI			U.O.S.D. CENTRO DIAGNOSI E TERAPIA EMOFILIA, MALATTIE TROMBOTICHE EMORRAGICHE EREDITARIE SANTO SPIRITO PESCARA	





CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RDC951	NEUTROPENIE CONGENITE			U.O.S.D. CENTRO DIAGNOSI E TERAPIA EMOFILIA, MALATTIE TROMBOTICHE EMORRAGICHE EREDITARIE SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RD0040	NEUTROPENIA CICLICA		SERVIZIO IMMUNOTRASFUSIONALE SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.S.D. CENTRO DIAGNOSI E TERAPIA EMOFILIA, MALATTIE TROMBOTICHE EMORRAGICHE EREDITARIE SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA			U.O.S.D. ONCO-EMATOLOGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	

7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RF0010	LEUCODISTROFIE	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0040	RETT, SINDROME DI	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0050	ATROFIA DENTATORUBRO-PALLIDOLUYSIANA	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			
RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			
RF0061	DRAVET, SINDROME DI	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			
RN1050	LANDAU-KLEFFNER, SINDROME DI	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			
RF0080	COREA DI HUNTINGTON	U.O.C. NEUROLOGIA E STROKE UNIT OSP. AVEZZANO			
RF0140	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	U.O.C. NEUROLOGIA E STROKE UNIT OSP. AVEZZANO	CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		U.O.C. NEUROLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RN1090	ISAACS, SINDROME DI	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			U.O.C. NEUROLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			U.O.C. NEUROLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RF0041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			
RF0050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA	CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA	CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		U.O.C. NEUROLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			U.O.C. NEUROLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RF0111	SCHILDER, MALATTIA DI	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			
RF0130	LENNOX-GASTAUT, SINDROME DI	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0140	WEST, SINDROME DI	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA		U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0150	NARCOLESSIA	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			
RF0310	CADASIL	U.O.C. NEUROLOGIA E STROKE UNIT OSP. AVEZZANO			
RF0350	EMICRANIA EMPLEGICA FAMILIARE	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			
RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			
RF0370	FAHR, MALATTIA DI	U.O.C. NEUROLOGIA E STROKE UNIT OSP. AVEZZANO			



CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			
RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			
RF0410	SIRINGOMELIA-SIRINGOBULBIA	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			U.O.C. NEUROLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			
RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL, SINDROME DI	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			
RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA	CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			U.O.C. NEUROLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA	CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		U.O.C. NEUROLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL E	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA	CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		U.O.C. NEUROLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA	CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		U.O.C. NEUROLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RN1610	SINDROME POEMS	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			
RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	U.O.C. NEUROLOGIA E STROKE UNIT OSP. AVEZZANO	CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA	CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	U.O.C. NEUROLOGIA E STROKE UNIT OSP. AVEZZANO	CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA	CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RFG060	DISTONIE PRIMARIE	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			U.O.C. NEUROLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA			
RF0183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA	CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		U.O.C. NEUROLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	U.O.C. NEUROLOGIA E STROKE UNIT OSP. AVEZZANO	CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		U.O.C. NEUROLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RF0190	EATON-LAMBERT, SINDROME DI	U.O. NEUROLOGIA S. SALVATORE L'AQUILA	CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		

8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO					
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0201	COATS, MALATTIA DI		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0210	EALÉS, MALATTIA DI		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0220	BEHR, SINDROME DI		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	

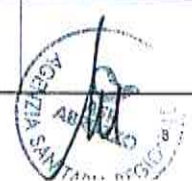




CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	
RF0230	IRIDOCICLITE ETEROCROMICA DI FUCHS		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0250	EMERALOPIA CONGENITA		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0260	OGUCHI, SINDROME DI		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0270	COGAN, SINDROME DI		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0280	CHERATOCONO		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0320	COROIDEITE MULTIFOCALE		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RF0330	COROIDEITE SERPIGINOSA		CLINICA OFTALMOLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. OCULISTICA SANTO SPIRITO PESCARA	

9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO					
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA		CLINICA MEDICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RC0210	BEHÇET, MALATTIA DI			U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA CLINICA OSP. TERAMO
RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA			U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA		CLINICA MEDICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RG0030	POLIARTERITE NODOSA		CLINICA MEDICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RG0040	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE		CLINICA MEDICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RG0060	GOODPASTURE, SINDROME DI		CLINICA NEFROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. NEFROLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE		CLINICA MEDICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI		CLINICA MEDICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA CLINICA OSP. TERAMO
RG0010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE			U.O.S.D. STROKE UNIT SANTO SPIRITO PESCARA	
RG0090	TAKAYASU, MALATTIA DI			U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RG0100	TELANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA			U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RG0110	BUDD-CHIARI, SINDROME DI				
RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHÖNLEIN RICORRENTE			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RG0020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI				

10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO					
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA		U.O. EMODINAMICA INTERVENTISTICA P.O. CHIETI	U.O.C. PNEUMOLOGIA E FISIOPATOLOGIA RESPIRATORIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RH0011	SARCOIDOSI	U.O.C. PNEUMOLOGIA OSP. L'AQUILA	U.O.S.D. PNEUMOLOGIA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. PNEUMOLOGIA E FISIOPATOLOGIA RESPIRATORIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA CLINICA OSP. TERAMO
RH0010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	U.O.C. PNEUMOLOGIA OSP. L'AQUILA	U.O.S.D. PNEUMOLOGIA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. PNEUMOLOGIA E FISIOPATOLOGIA RESPIRATORIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. MALATTIE APPARATO RESPIRATORIO G. MAZZINI TERAMO
RH0011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA			U.O.C. PNEUMOLOGIA E FISIOPATOLOGIA RESPIRATORIA SANTO SPIRITO PESCARA	



CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RI0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA		U.O.S.D. PNEUMOLOGIA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. PNEUMOLOGIA E FISIOPATOLOGIA RESPIRATORIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RI0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA		U.O.S.D. PNEUMOLOGIA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. PNEUMOLOGIA E FISIOPATOLOGIA RESPIRATORIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RI0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA		U.O.S.D. PNEUMOLOGIA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. PNEUMOLOGIA E FISIOPATOLOGIA RESPIRATORIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE			U.O.C. PNEUMOLOGIA E FISIOPATOLOGIA RESPIRATORIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0950	KARTAGENER, SINDROME DI			U.O.C. PNEUMOLOGIA E FISIOPATOLOGIA RESPIRATORIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO

11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE					
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI				U.O.C. GASTROENTEROLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE		U.O.S.D. ENDOSCOPIA DIGESTIVA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA		U.O.S.D. ENDOSCOPIA DIGESTIVA SS. ANNUNZIATA CHIETI		U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RI0050	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE		U.O.S.D. ENDOSCOPIA DIGESTIVA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RI0070	COLANGI E PRIMITIVA SCLEROSANTE		U.O.S.D. ENDOSCOPIA DIGESTIVA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI				
RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE PRIMITIVA				
RI0010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI				
RI0020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE				

12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO					
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO			U.O.C. NEFROLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE			U.O.C. NEFROLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE			U.O.C. UROLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RJ0010	TUBULOPATIE PRIMITIVE		CLINICA NEFROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. UROLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RJ0020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE		CLINICA NEFROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. NEFROLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. NEFROLOGIA E DIALISI G. MAZZINI TERAMO
RN1360	ALPORTI, SINDROME DI		CLINICA NEFROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. NEFROLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. NEFROLOGIA E DIALISI G. MAZZINI TERAMO



13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RI.0010	FRITROCHERATOLISI HEEMALIS			U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RI.0030	PEMFIGO		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RI.0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	U.O.S.D. DERMATOLOGIA GENERALE E ONCOLOGICA P.O. L'AQUILA	CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RI.0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RI.0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RI.0070	SINDROME MICHELIN TIRE BABY			U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RI.0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RI.0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA			U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0880	ECTRODATILLA - DISPLASIA ECTODERMICA - PALATOSCHISI			U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RN0860	DISCHERATOSI CONGENITA		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN1680	IPOMELANOSI DI ITO		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0820	INCONTINENTIA PIGMENTI		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA			U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RNG070	ITTIOSI CONGENITE		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN1500	SINDROME KID			U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0500	CUTIS LAXA		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0540	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0550	DARIER, MALATTIA DI		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA			U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE			U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G. MAZZINI TERAMO
RN1470	HAY-WELLS, SINDROME DI			U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN1560	NEU-LAXOVA, SINDROME DI			U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO	U.O.S.D. DERMATOLOGIA GENERALE E ONCOLOGICA P.O. L'AQUILA	CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN1660	SINDROME DEL NEVO EPIDERMICO	U.O.S.D. DERMATOLOGIA GENERALE E ONCOLOGICA P.O. L'AQUILA	CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN1700	SJÖGREN-LARSSON, SINDROME DI		CLINICA DERMATOLOGICA P.O. ORTONA	U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN1710	TAY, SINDROME DI			U.O.S.D. SERVIZIO DERMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	

14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RM0010	DERMATOMIOSITE		CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA CLINICA OSP. TERAMO
RM0020	POLIMIOSITE		CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA CLINICA OSP. TERAMO
RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI		CLINICA MEDICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RM0030	CONNETTIVITE MISTA		CLINICA MEDICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA CLINICA OSP. TERAMO
RM0040	FASCITE EOSINOFILA		CLINICA MEDICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RM0050	FASCITE DIFFUSA			U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE		CLINICA MEDICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSE			U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA			U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA			U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RM0100	MELOREOSTOSI			U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI		CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA			U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	U.O.C. IMMUNOREUMATOLOGIA OSP. L'AQUILA	CLINICA MEDICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA CLINICA OSP. TERAMO
RM0121	SINDROME SAPHO		CLINICA MEDICA SS. ANNUNZIATA CHIETI	U.O.C. REUMATOLOGIA SANTO SPIRITO PESCARA	



15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RN0010	ARNOLD-CHIARI, SINDROME DI			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0030	AGENESIA CEREBELLARE				
RN0040	JOLBERT, SINDROME DI			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RNG150	AGENESI/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RN1340	AASE-SMITH, SINDROME DI				
RN1570	NEUROACANTOCITOSI		CLINICA NEUROLOGICA SS. ANNUNZIATA CHIETI		
RN1630	SINDROME ACROCALLOSA				
RN1740	WALKER-WARBURG, SINDROME DI				
RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO				
RO0010	GERSTMANN, SINDROME DI				
RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE				
RN0070	FOIX-CHAVANY-MARIE, SINDROME DI				
RN0090	AXENFELD-RIEGER, ANOMALIA DI				
RN1050	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI				
RN0100	PETERS, ANOMALIA DI				
RN0110	ANIRIDIA				
RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO				
RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO				
RN0130	ANOMALIA "MORNING-GLORY"				
RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE				
RN1580	NORRIE, MALATTIA DI				
RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA, SINDROME DI				





CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3
RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA			
RN1460	FRASER, SINDROME DI			
RN1750	WEILL-MARCHESANI, SINDROME DI			
RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO			
RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA
RNG030	ACROCEFALOSINDATTILIA			
RN0800	ANTLEY-BIXLER, SINDROME DI			
RN0810	BALLER-GEROLD, SINDROME DI			
RN1390	CARPENTER, SINDROME DI			
RN1040	PFEIFFER, SINDROME DI			
RN1230	SUMMITT, SINDROME DI			
RNG040	CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA
RNG040	CROUZON, MALATTIA DI			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA
RNG040	DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE			
RNG040	DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE			
RNG040	DISPLASIA MAXILLONASALE			
RN0400	JACKSON-WEISS, SINDROME DI			
RN1000	NAGER, SINDROME DI			
RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE			
RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE			
RN0910	GOLDENHAR, SINDROME DI			
RN0390	SINDROME CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG			
RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE			
RN0260	FOCOMELIA			
RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL			





CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	
RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE				
RN0430	POLAND, SINDROME DI			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0460	SINDROME FEMORO-FACCIALE				
RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE				
RN1060	ROBERTS, SINDROME DI				
RN0480	SINDROME TRISMA-PSEUDOCAMPTODATTILIA				
RN0890	FREEMAN-SHELDON, SINDROME DI				
RN1110	SEQUENZA DA IPOCINESIA FETALE				
RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI				
RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE				
RN0440	SEQUENZA SIRENOMELICA				
RN0340	ADAMS-OLIVER, SINDROME DI				
RN0690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DEL RADIO				
RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI				U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0740	IVEMARK, SINDROME DI				
RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY, SINDROME DI			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0310	KLIPPEL-FEH, SINDROME DI				
RN0320	GASTROSCHISI			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0321	SINDROME PRUNE BELLY			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0322	ONFALOCELE			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RN0200	HIRSCHSPRUNG, MALATTIA DI			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO



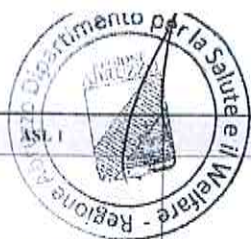
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RN0201	GOLDBERG-SHIRINJZEN, SINDROME DI				
RN0210	ATRESIA BILIARE			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RN0220	CAROLI, MALATTIA DI			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA				
RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RN0260	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO				U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RN0280	MECKEL, SINDROME DI				
RN0910	ESTROFIA VESCICALE			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RNG010	PSEUDODERMAFRODITISMI			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN1430	DENIS-DRASH, SINDROME DI				
RN0240	ERMAFRODITISMO VERO			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE				
RN0280	ACRODISOSTOSI				
RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RNG050	CONDRODISOSTOSI CONGENITE				U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO





CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 4
RNG060	OSTEODISFROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA			U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RN0960	MAFFUCCI, SINDROME DI			
RN1480	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA			
RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC), SINDROME DI			
RN0410	JARCHO-LEVIN, SINDROME DI			
RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA
RN0680	TURNER, SINDROME DI			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA
RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA
RN1590	PALLISTER-KILLIAN, SINDROME DI			
RN0670	SINDROME DEL "CRI DU CHAT"			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA
RN1730	SINDROME WAGR			
RN0770	WILLIAMS, SINDROME DI			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA
RN0700	WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI			
RN1310	SINDROME DEL CRANIOFACCIALE FRAGILE			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA
RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE			
RN1320	MARFAN, SINDROME DI			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RN0330	EHLERS-DANLOS, SINDROME DI			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA
RN1220	STICKLER, SINDROME DI			
RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA
RN0790	AARSKOG, SINDROME DI			
RN0870	DUBOWITZ, SINDROME DI			
RN1070	ROBINOW, SINDROME DI			
RN1080	RUSSELL-SILVER, SINDROME DI			
RN1100	SECKEL, SINDROME DI			
RN0730	SHORT SINDROME			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA





CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO				
RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN, SINDROME DI			U.O.C. TERAPIA INTENSIVA NEONATALE SANTO SPIRITO PESCARA	
RC0310	SOTOS, SINDROME DI				
RN0490	WEAVER, SINDROME DI				
RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL, SINDROME DI				
RN1550	MARSHALL-SMITH, SINDROME DI				
RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN1350	ALAGILLE, SINDROME DI			U.O.C. TERAPIA INTENSIVA NEONATALE SANTO SPIRITO PESCARA	
RN1370	ALSTRÖM, SINDROME DI				
RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE				
RN0750	SCLEROSI TUBEROSA			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	U.O.C. PEDIATRIA E NEONATOLOGIA G.MAZZINI TERAMO
RN0760	PEUTZ-JEGHIERS, SINDROME DI			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0770	STURGE-WEBER, SINDROME DI			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0780	VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN1170	SINDROME PROTEUS				
RN1300	ANGELMAN, SINDROME DI			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN1380	BARDET-BIEDL, SINDROME DI				
RN0830	BLOOM, SINDROME DI				
RN0840	BÖRJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI				
RN1780	CHAR, SINDROME DI				
RN0350	COFFIN-LOWRY, SINDROME DI				
RN0360	COFFIN-SIRIS, SINDROME DI				
RN0401	COHEN, SINDROME DI				
RN1410	CORNEILIA DE LANGE, SINDROME DI			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA	





CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3
RC0250	COSTELLO, SINDROME DI			
RN1010	NOONAN, SINDROME DI			U.O.C. PEDIATRIA SANTO SPIRITO PESCARA
RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA			U.O.C. TERAPIA INTENSIVA NEONATALE SANTO SPIRITO PESCARA
RN1530	SINDROME LEOPARD			
RN1420	DE SANCTIS-CACCHIONE, MALATTIA DI			
RN1440	DISPLASIA OCULO-DENTO-DIGITALE			
RN0380	FILIPPI, SINDROME DI			
RN1021	SINDROME FG			
RN1820	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI			
RN0900	FRYNS, SINDROME DI			
RN0920	HERMANSKY-PUDLAK, SINDROME DI			
RN0930	HOLT-ORAM, SINDROME DI			
RN1540	LEVY-HOLLISTER, SINDROME DI			
RN1550	LEWIS, SINDROME DI			
RN0850	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI			
RN0970	MARSHALL, SINDROME DI			
RN1020	OPITZ, SINDROME DI			
RN1030	PALLISTER-HALL, SINDROME DI			
RN0420	PALLISTER W, SINDROME DI			
RN0650	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI			
RN1310	PRADER-WILLI, SINDROME DI			U.O.C. TERAPIA INTENSIVA NEONATALE SANTO SPIRITO PESCARA
RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI, SINDROME DI			
RN1130	SINDROME BRANCHIO-OCULO-FACCIALE			
RN1140	SINDROME BRANCHIO-OTO-RENALE			
RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAVLER			
RN0450	SINDROME CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE			



CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RN1640	SINDROME CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA				
RN0850	SINDROME CHARGE			U.O.C. CHIRURGIA PEDIATRICA SANTO SPIRITO PESCARA	
RN0940	SINDROME KABUKI				
RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE				
RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA				
RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA				
RNG094	SINDROMI PROGEROIDI				
RC0060	WERNER, SINDROME DI				
RN1400	COCKAYNE, SINDROME DI				
RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA				
RN1210	SMITH-MAGENIS, SINDROME DI				
RN1240	TOWNES-BROCKS, SINDROME DI				
RN0095	SINDROMI DI WAARDENBURG				
RN1195	WILDERVANCK, SINDROME DI				
RN1280	WINCHESTER, SINDROME DI				
RN1290	WOLFRAM, SINDROME DI				

16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE					
CODICE MALATTIA	MALATTIA E/O GRUPPO	ASL 1	ASL 2	ASL 3	ASL 4
RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA			U.O.C. TERAPIA INTENSIVA NEONATALE SANTO SPIRITO PESCARA	
RP0020	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO			U.O.C. TERAPIA INTENSIVA NEONATALE SANTO SPIRITO PESCARA	
RP0030	SINDROME FETALE DA IDANTOINA			U.O.C. TERAPIA INTENSIVA NEONATALE SANTO SPIRITO PESCARA	
RP0040	SINDROME ALCOLICA FETALE			U.O.C. TERAPIA INTENSIVA NEONATALE SANTO SPIRITO PESCARA	
RP0060	KERNITTERO			U.O.C. TERAPIA INTENSIVA NEONATALE SANTO SPIRITO PESCARA	
RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA			U.O.C. TERAPIA INTENSIVA NEONATALE SANTO SPIRITO PESCARA	
RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERFENILANINEMIA			U.O.C. TERAPIA INTENSIVA NEONATALE SANTO SPIRITO PESCARA	



La presente copia è conforme all'originale
e si compone di fogli16..... e di32.....
facciate ciascuna validata da apposito
timbro recante la dicitura «Regione Abruzzo
Dipartimento per la Salute e il Welfare»



28/10/2019 D.ssa Virginia Vitullo