

CENTRO REGIONALE MALATTIE RARE

Referente regionale: Dr.ssa Rosalba BARONE

Funzionario incaricato: Avv. Domenico GULLÀ

TEL. 0961/856565 ~ FAX 0961/856570

AZIENDA OSPEDALIERA "ANNUNZIATA" DI COSENZA

1- CENTRO MICROCITEMIE

Referente: dr.ssa Maria Grazia BISCONTE ~ Tel. e fax 0984/791.751

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Anemie ereditarie	RDG010
2	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro: emocromatosi ereditaria	RCG100

2- UNITÀ OPERATIVA DI DERMATOLOGIA

Referente: dr Nicola GARGANO ~ Tel. 0984/681.789 ~ fax 0984/681.744

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Dermatomiosite	RM0010
2	Epidermolisi bollosa	RN0570
3	Lichen scleroatrofico	RL0060
4	Malattia di Darier	RN0550
5	Neurofibromatosi	RBG010
6	Pemfigo	RL0030
7	Pemfigoide bolloso	RL0040

3- UNITÀ OPERATIVA DI NEONATOLOGIA E TERAPIA INTENSIVA NEONATALE

Referente: dr Antonio CONTALDO ~ Tel. 0984/681.384 ~ fax 0984/681.427

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Ano imperforato	RN0190
2	Anomalia di Arnold Chiari	RN0010
3	Aplasia congenita della cute	RN0640
4	Artrogriposi	RNG020

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
5	Atresia esofagea	RN0160
6	Atresia del digiuno	RN0170
7	Atresia o stenosi duodenale	RN0180
8	Condrodistrofie congenite	RNG050
9	Focomelia	RN0260
10	Gastroschisi	RN0320
11	Ittiosi congenita	RNG070
12	Osteodistrofia	RNG060
13	Sclerosi tuberosa	RN0750
14	Sequenza di Pierre Robin (= anomalie congenite del cranio e delle ossa della faccia)	RNG040
15	Sequenza da Ipocinesia fetale	RN1110
16	Sindrome alcolica fetale	RP0040
17	Sindrome da aneuploidia cromosomica	RNG080
18	Sindrome di Cornelia de Lange	RN1410
19	Sindrome di Di George	RCG160
20	Sindrome di Down	RN0660
21	Sindrome di Jarko Levin	RN0410
22	Sindrome di Klinefelter	RN0690
23	Sindrome di Noonan	RN1010
24	Sindrome di Pallister-Killian	RN1590
25	Sindrome di Rubinstein-Tajbi	RN1620
26	Sindrome di Smith-Lemli-Optiz	RN1200
27	Vacterl associazione	RN1250

4- CENTRO DI EMOSTASI E TROMBOSI

Referente: dr.ssa Enza ROSSI ~ Tel. 0984/681.501 ~ fax 0984/681.405

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Difetti ereditari della coagulazione	RDG020

5- UNITÀ OPERATIVA DI NEUROLOGIA

Referente: dr.ssa Carmen GAUDIANO ~ Tel. 0984/681.246 ~ fax 0984/681.419

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Corea di Huntington	RF0080
2	Sclerosi laterale miotrofica	RF0100

6- UNITÀ OPERATIVA DI PEDIATRIA

Referente: dr Domenico SPERLÌ ~ Tel. e fax 0984/681.315

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Anemie ereditarie	RDG010
2	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro	RCG100
3	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine, escluso Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata; iperlipoproteinemica di tipo III	RCG070
4	Atrofie muscolari spinali	RFG050
5	Colangite primitiva sclerosante	RI0050
6	Condrodistrofie congenite	RNG050
7	Connettivite mista	RM0030
8	Connettiviti indifferenziate	RMG010
9	Deficienza di ACTH	RC0010
10	Diabete insipido nefrogenico	RJ0010
11	Difetti ereditari della coagulazione	RDG020
12	Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	RCG120
13	Distrofie miotoniche	RFG090
14	Distrofie muscolari	RFG080
15	Disturbi da accumulo di lipidi	RCG080
16	Disturbi del ciclo dell'urea	RCG050
17	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	RCG040
18	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati, escluso Diabete mellito	RCG060
19	Endocardite reumatica	RG0010
20	Ermafroditismo vero	RN0240
21	Fibrosi epatica congenita	RP0070

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
22	Gastroenterite eosinofila	RI0030
23	Immunodeficienze primarie	RCG160
24	Iperaldosteronismi primitivi	RCG010
25	Istiocitosi croniche	RCG150
26	Malattia di Behçet	RC0210
27	Malattia di Lyme	RA0030
28	Malattia di Wilson	RC0150
29	Malattia granulomatosa cronica	RD0050
30	Mucopolipidosi	RCG090
31	Mucopolisaccaridosi	RCG140
32	Neurofibromatosi	RBG010
33	Neutropenia ciclica	RD0040
34	Osteodistrofie congenite	RNG060
35	Piastrinopatie ereditarie	RDG030
36	Poliendocrinopatie autoimmune	RCG030
37	Porpora di Henoch-Schonlein ricorrente	RD0030
38	Pseudoermafroditismi	RNG010
39	Pubertà precoce	RC0040
40	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	RC0170
41	Retinoblastoma	RB0020
42	Sclerosi tuberosa	RN0750
43	Sindrome da pseudoostruzione intestinale	RI0040
44	Sindrome da X fragile	RN1330
45	Sindrome di Down	RN0660
46	Sindrome di Kallmann	RC0020
47	Sindrome di Kawasaki	RG0040
48	Sindrome di Klinefelter	RN0690
49	Sindrome di Noonan	RN1010
50	Sindrome di Silver-Russel	RN0180
51	Sindrome di Sture-Weber	RN0770
52	Sindrome di Turner	RN0680
53	Sindrome di West	RF0140
54	Sindrome di Williams	RN1270

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
55	Sindrome emolitico-uremica	RD0010
56	Sindromi adrenogenitali congenite	RCG020
57	Sprue celiaca	RI0060
58	Trombocitopenie primarie ereditarie	RDG040
59	Tumore di Wilms	RB0010

7- UNITÀ OPERATIVA DI MEDICINA INTERNA

Referente: dr.ssa Roberta PELLEGRINI ~ Tel. 0984/681.335 ~ fax 0984/681.333

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Acalasia	RI0010
2	Arteriti a cellule giganti	RG0080
3	Colangite primitiva sclerosante	RI0050
4	Connettiviti indifferenziate	RMG010
5	Crioglobunilemie miste	RC0110
6	Sindrome da pseudoostruzione intestinale	RI0040

8- UNITÀ OPERATIVA DI OCULISTICA

Referente: dr Giuseppe CALABRÒ ~ Tel. 0984/681.256 ~ fax 0984/681.225

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Ciclite eterocromica di Fuch	RF0230
2	Cheratocono	RF0280
3	Degenerazioni della cornea	RFG130
4	Distrofie ereditarie della cornea	RFG140
5	Distrofie ereditarie della coroide	RFG120
6	Distrofie retiniche ereditarie	RFG110

9- UNITÀ OPERATIVA DI DIABETOLOGIA ED ENDOCRINOLOGIA

Referente: dr.ssa Rosanna TALARICO ~ Tel. e fax 0984/681.338

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Deficienza di ACTH	RC0010
2	Diabete insipido neurogenico	RJ0010

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
3	Iperaldosteronismi primitivi	RCG010
4	Pseudoermafroditismi	RNG010
5	Pubertà precoce idiopatica	RC0040
6	Sindrome da X fragile	RN1330
7	Sindrome di Kallmann	RC0020
8	Sindrome di Klinefelter	RN0690
9	Sindrome di Lawrence—Moon— Biedl	RN1380
10	Sindrome di Prader-Willi	RN1310
11	Sindrome di Reifenstein	RC0030
12	Sindrome di Turner	RN0680
13	Sindromi adrenogenitali congenite	RCG020

AZIENDA OSPEDALIERA “PUGLIESE-CIACCIO” DI CATANZARO

10- SERVIZIO DI EMOSTASI E TROMBOSI

Referente: dr.ssa Rita SANTORO ~ Tel. 0961/883.879 ~ fax 0961/883.093

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Difetti ereditari della coagulazione	RDG020
2	Piastrinopatie reditarie	RDG030
3	Trombocitopenie primarie ereditarie	RDG040

11- DIVISIONE DI EMATOLOGIA

Referente: dr Renato CANTAFFA ~ Tel. 0961/883.002 ~ fax 0961/883.346

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro: emocromatosi ereditaria	RCG100
2	Anemie ereditarie: favismo, sferocitosi ereditaria	RDG010
3	Anemie sideroblastiche	RDG010
4	Disturbi da accumulo di lipidi: malattia di Gaucher	RCG080
5	Emoglobinuria parossistica notturna	RD0020
6	Microangiopatie trombotiche: porpora trombotica trombocitopenica	RGG010
7	Sindrome uremico-emolitica	RD0010
8	Trombocitemie primarie ereditarie: ipoplasia megacariocitica idiopatica	RDG040

12- UNITÀ OPERATIVA DI CHIRURGIA PEDIATRICA

Referente: dr Aurelio MAZZEI ~ Tel. 0961/883.418 ~ fax 0961/883.275

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Acalasia	RI0010
2	Ano imperforato	RN0190
3	Atresia o stenosi duodenale	RN0180
4	Atresia biliare	RN0210
5	Atresia esofagea	RN1650
6	Atresia del digiuno	RN0170
7	Colangite primitiva sclerosante	RI0050
8	Fibrosi retroperitoneale	RJ0020
9	Gastrite ipertrofica gigante	RI0020
10	Gastroschisi	RN0320
11	Malattia di Caroli	RN0220
12	Malattia di Hirschsprung	RN0200
13	Poliposi familiare	RB0050
14	Rene a spugna	RN0250
15	Sindrome da pseudoostruzione intestinale	RI0040
16	Sindrome del nevo displastico	RN1650
17	Sindrome del nevo epidermale	RN1660
18	Sindrome di Peutz Jeghers	RN0760
19	Sindrome Short	RN0730

13- UNITÀ OPERATIVA DI PEDIATRIA

Referente: dr Giuseppe RAIOLA ~ Tel. e fax 0961/883.118

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Diabete insipido nefrogenico	RJ0010
2	Neurofibromatosi	RBG010
3	Poliendocrinopatie autoimmuni	RCG030
4	Pubertà precoce	RC0040
5	Rachitismi Vitamina D resistenti	RC0170
6	Sindrome cardio-facio-cutanea	RN1150
7	Sindrome di Klinefelter	RN0690

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
8	Sindrome di Noonan	RN1010
9	Sindrome di Pradaer Willi	RN1310
10	Sindrome di Turner	RN0680
11	Sprue celiaca	RI0060

14- UNITÀ OPERATIVA DI MICROCITEMIA ED EMOPATIE INFANTILI

Referente: dr.ssa Maria Concetta GALATI ~ Tel. 0961/883.426 ~ fax 0961/883.250

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Anemie ereditarie	RDG010

15- UNITÀ OPERATIVA DI OCULISTICA

Referente: dr Massimo TURTORO ~ Tel. e fax 0961/883.443

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Atrofia ottica di Leber	RF0300
2	Cheratocono	RF0280
3	Coloboma congenito del disco ottico	RN0120
4	Congiuntivite lignea	RF0290
5	Degenerazioni della cornea	RFG130
6	Distrofie ereditarie della corioide	RFG120
7	Malattia di Bechet	RC0210
8	Pemfigo	RL0030
9	Sindrome di Marfan	RN1320
10	Sindrome di Sjogren	RN1700
11	Sindrome di von Hippel Lindau	RN0780

16- UNITÀ OPERATIVA DI ENDOCRINOLOGIA E DIABETOLOGIA

Referente: dr Vittorio PULLANO ~ Tel. 0961/712.346/344 ~ fax 0961/771200

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Deficienza di ACTH	RC0010
2	Diabete insipido nefrogenico	RJ0010

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
3	Ermafroditismo vero	RN0240
4	Iperaldosteronismi primitivi	RCG010
5	Poliendocrinopatie autoimmuni	RCG030
6	Pseudoermafroditismi	RNG010
7	Pubertà precoce	RC0040
8	Sindrome da X fragile	RN1330
9	Sindrome di Kalmann	RC0020
10	Sindrome di Klinefelter	RN0690
11	Sindrome di Marfan	RN1320
12	Sindrome di Noonan	RN1010
13	Sindrome di Praeder Willi	RN1310
14	Sindrome di Turner	RN0680

17- UNITÀ OPERATIVA DI GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA

Referente: dr Stefano RODINÒ ~ Tel. 0961/883.719 ~ fax 0961/883.719

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Acalasia	RI0010
2	Colangite sclerosante primitiva	RI0050
3	Gastrite ipertrofica gigante	RI0020
4	Gastroenterite eosinofila	RI0030
5	Malattia di Caroli	RN0220
6	Malattia del fegato policistico	RN0230
7	Malattia di Hirschsprung	RN0200
8	Poliposi familiare	RB0050
9	Sindrome da pseudostruzione intestinale	RI0040
10	Sprue celiaca	RI0060

18- UNITÀ OPERATIVA DI MEDICINA GENERALE

Referente: dr Salvatore MAZZUCA ~ Tel. 0961/883.425 ~ fax 0961/883.343

1	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	RCG070
2	Amiloidosi primarie e familiari	RCG130

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
3	Arterite a cellule giganti	RG0080
4	Colangite primitiva sclerosante	RI0050
5	Connettivite indifferenziata	RMG010
6	Connettivite mista	RM0030
7	Crioglobulinemia mista	RC0110
8	Dermatomiosite	RM010
9	Distrofie muscolari	RFG020
10	Fascite eosinofila	RM0040
11	Fibrosi retroiperitoneale	RJ0020
12	Granulomatosi di Wegener	RG0070
13	Iperaldosteronismi primitivi	RCG010
14	Malattia di Behcet	RC0210
15	Malattia di Takayasu	RG0090
16	Malattia di Wilson	RC0150
17	Microangiopatie trombotiche	RGG010
18	Neurofibromatosi	RBG010
19	Poliangioite microscopica	RG0020
20	Poliarterite nodosa	RG0030
21	Policondrite	RM0060
22	Poliendocrinopatie autoimmuni	RCG030
23	Polimiosite	RM0020
24	Poliposi familiare	RB0050
25	Porpore di Henoch-Scholein ricorrente	RD0030
26	Sindrome di Churg Strauss	RG0050

AZIENDA OSPEDALIERA "MATER DOMINI" DI CATANZARO

19- UNITÀ OPERATIVA DI PEDIATRIA

Referente: dr.ssa Daniela CONCOLINO ~ Tel. 0961/883.462 ~ fax 0961/883.489

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Acrocefalosindattilia	RNG030
2	Acrodisostosi	RN0280
3	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro	RCG100

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
4	Alterazioni congenite del metabolismo delle lipoproteine	RCG070
5	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	RNG100
6	Anemie ereditarie	RDG010
7	Angioedema ereditario	RC0190
8	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	RNG040
9	Artrogriposi multiple congenite	RNG020
10	Atrofie muscolari spinali	RFG050
11	Camptodattilia familiare	RN0290
12	Carenza congenita di Alfa 1 antitripsina	RC0200B
13	Coloboma congenito del disco ottico	RN0120
14	Condrodistrofie congenite	RNG050
15	Dermatite erpetiforme	RL0020
16	Difetti ereditari della coagulazione	RDG020
17	Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	RCG120
18	Displasia oculo-digito-dentale	RN1440
19	Displasia spondiloepifisaria congenita	RN1450
20	Distrofie miotoniche	RFG090
21	Distrofie muscolari	RFG080
22	Disturbi da accumulo di lipidi	RCG080
23	Disturbi del ciclo dell'urea	RCG050
24	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	RCG040
25	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati, escluso Diabete mellito	RCG060
26	Embriofetopatia rubeolica	RP0010
27	Ermafroditismo vero	RN0240
28	Focomelia	RN0260
29	Immunodeficienze primarie	RCG160
30	Iperaldosteronismi primitivi	RCG010
31	Ipofosfatasia	RC0160
32	Ittiosi congenita	RNG070
36	Leprecaunismo	RC0050
37	Linfagectasia intestinale	RIO080
38	Lipodistrofia totale	RC0080
39	Malattia dei Cri Cu Chat	RN0670

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
40	Malattia di Behcet	RC0210
41	Malattia di Hirschsprung	RN0200
42	Malattia di Wilson	RC0150
43	Malattie spinocerebrali	RFG040
44	Microangiopatie trombotiche	RGG010
45	Microcefalia	RN0020
46	Mucopolipidosi	RCG090
47	Mucopolisaccaridosi	RCG140
48	Neurofibromatosi	RBG010
49	Neutropenia ciclica	RD0040
50	Oloprosencefalie	RNO060
51	Osteodistrofie congenite	RNG060
52	Piastrinopatie ereditarie	RDG030
53	Poliposi familiare	RB0050
54	Porpora di HenochSchonlein ricorrente	RD0030
55	Pseudoermafroditismi	RNG010
56	Pubertà precoce idiopatica	RC0040
57	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	RC0170
58	Retinoblastoma	RB0020
59	Sclerosi tuberosa	RN0750
60	Sindrome alcolica fetale	RPO040
61	Sindrome branchio-oculo-facciale	RNI130
62	Sindrome branchio-oto-renale	RNI140
63	Sindrome cardio-facio-cutanea	RNI150
64	Sindrome cerebro-oculo-facio-scheletrica	RN1640
65	Sindrome cerebro-costomandibolare	RN0450
66	Sindrome da X fragile	RN1330
67	Sindrome di Adams-Oliver	RN0340
68	Sindrome di Alagille	RN1350
69	Sindrome di Alstrom	RN1370
70	Sindrome di Arnold Chiari	RNO010
71	Sindrome Eec	RN0880
72	Sindrome oto-palato-digitale	RN0470
73	Sindrome di Aarskog	RN0790

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
74	Sindrome di Angelman	RN1300
75	Sindrome di Antley-Bixler	RN0800
76	Sindrome di Bardet-Biedl	RN1380
77	Sindrome di Beckwith-Wiedemann	RN0820
78	Sindrome di Borjeson	RN0840
79	Sindrome di Carpenter	RN1390
80	Sindrome di Cockayne	RN1400
81	Sindrome di Coffin-Lowry	RN0350
82	Sindrome di Coffin-Siris	RN0360
83	Sindrome di Cornelia de Lange	RN1410
84	Sindrome di Down	RN0660
85	Sindrome di Freeman-Sheldon	RN0890
86	Sindrome di Goldenhar	RN0910
87	Sindrome di Holt-Oram	RN0930
88	Sindrome di Jarcho-Levin	RN0410
89	Sindrome di Joubert	RN0040
90	Sindrome di Kabuki	RN0940
91	Sindrome di Kallmann	RC0020
92	Sindrome di Kawasaki	RG0040
93	Sindrome di Klinefelter	RN0690
94	Sindrome di Klippel-Feil	RN0310
95	Sindrome di Klippel-Trenaunay	RN1510
96	Sindrome di Marfan	RN1320
97	Sindrome di Marshall-Smith	RN1550
98	Sindrome di Nager	RN1000
99	Sindrome di Noonan	RN1010
100	Sindrome di Opitz	RN1020
101	Sindrome di Pautz-Jeghers	RN0760
102	Sindrome di Poland	RN0430
103	Sindrome di Prader-Willi	RN1310
104	Sindrome di Rett	RFO040
105	Sindrome di Roberts	RN1060
106	Sindrome di Robinow	RN1070
107	Sindrome di Rubinstein-Taybi	RN1620

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
108	Sindrome di Seckel	RN1100
109	Sindrome di Short	RN0730
110	Sindrome di Silver-Russel	RN0180
111	Sindrome di Smith-Lemli-Optiz, tipo I	RN1200
112	Sindrome di Smith-Magenis	RN1210
113	Sindrome di Stickler	RN1220
114	Sindrome di Sturge-Weber	RN0770
115	Sindrome di Townes-Brocks	RN1240
116	Sindrome di Turner	RN0680
117	Sindrome di Von Hippel-Lindau	RN0780
118	Sindrome di Weill-Marchesani	RN1750
119	Sindrome di West	RF0140
120	Sindrome di Williams	RN1270
121	Sindrome di Wolf-Hirschhorn	RN0700
122	Sindrome di Zellweger	RN1760
123	Sindrome oculo-cerebro-cutanea	RN1160
124	Sindrome Pterigio-multiplo	RN1670
125	Sindrome trico-rino-falangea	RN1180
126	Sindrome trisma-pseudocamptodaffilia	RN0480
127	Sindrome trombocitopenica con assenza del radio	RN1690
128	Sindromi adrenogenitali congenite	RCG020
129	Sindromi da aneuploidia cromosomica	RNG080
130	Sindromi da duplicazioni/deficienza cromosomica	RNG090
131	Sprue celiaca	RI0060
132	Trmopocitopenie primarie ereditarie	RDG040
133	Tumore di Wilms	RB0010

20- UNITÀ OPERATIVA DI NEUROLOGIA

Referente: dr Aldo QUATTRONE ~ Tel. 0961/364.7071 ~ fax 0961/364.7177

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Adrenoleucodistrofia	RF0120
2	Atrofia ottica di Leber	RFG300
3	Atrofia dentato rubropallidolusiana	RF0050

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
4	Atrofie muscolari spinali	RFG050
5	Ceroido-Lipofuscinosi	RFG020
6	Corea di Huntington	RF0080
7	Distoniadi torsione idiomatica	RF0090
8	Distrofie miotoniche	RFG090
9	Distrofie muscolari	RFG080
10	Disturbi da accumulo di lipidi	RCG080
11	Epilessia mioclonica progressiva	RF0060
12	Gangliosidosi	RFG030
13	Leucodistrofie	RFG010
14	Malattia di Aspers	RF0010
15	Malattia di Leigh	RF0030
16	Malattie spinocerebrali	RFG040
17	Mioclono essenziale ereditario	RF0070
18	Miopatie congenite ereditarie	RFG070
19	Narcolessia	RF0150
20	Neuropatie ereditarie	RFG060
21	Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	RFG100
22	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	RF0180
23	Sclerosi laterale amiotrofica	RF0100
24	Sclerosi laterale primaria	RF0110
25	Sindrome di Eaton-Lambert	RF0190
26	Sindrome di Kearns-Sayre	RF0020
27	Sindrome di Lennox Gastaut	RF0130
28	Sindrome di Melkersson-Rosenthal	RF0160
29	Sindrome di Rett	RF0040
30	Sindrome di Steele-Richardson-Olszewski	RF0170
31	Sindrome di West	RF0140

21- UNITÀ OPERATIVA DI OCULISTICA

Referente: dr Enrico ROTONDO ~ Tel. 0961/364.7119 ~ fax 0961/364.7094

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Aniridia	RN0110
2	Atrofia essenziale dell'iride	RF0240

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
3	Atrofia ottica di Leber	RF0300
4	Ciclite eterocromica di Fuch	RF0230
5	Cheratocono	RF0280
6	Coloboma congenito del disco ottico	RN0120
7	Congiuntivite ligena	RF0290
8	Degenerazioni della cornea	RFG130
9	Distrofie ereditarie della cornea	RFG140
10	Distrofie ereditarie della coroide	RFG120
11	Distrofie retiniche ereditarie	RFG110
12	Malattia di Behcet	RC0210
13	Malattia di Eales	RF0210
14	Persistenza della membrana pupillare	RN0140
15	Retinoblastoma	RB0020
16	Sindrome di Behr	RF0220
17	Sindrome di Cogan	RF0270
18	Sindrome di Oguchi	RF0260
19	Sindrome di Marfan	RN1320
20	Sindrome di von Hippel-Lindau	RN0780
21	Vitreoretinopatia essudativa familiare	RF0200
<p><u>22- UNITÀ OPERATIVA DI GENETICA MEDICA</u></p> <p><u>Referente: prof. Nicola PERROTTI ~ Tel. 0961/772.344 ~ fax 0961/712.372</u></p> <p>N.B. L'U.O. EFFETTUA SOLO L'INDAGINE GENETICA E LA CERTIFICAZIONE DI MALATTIA RARA, LE TERAPIE E L'ASSISTENZA IN GENERALE SONO DEMANDATE AD ALTRE UNITÀ OPERATIVE DELLA RETE REGIONALE DELLA MALATTIE RARE</p>		
1	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro: emocromatosi ereditaria	RCG100
2	Carenza congenita di Alfa 1 antitripsina	RC0200
3	Malattia di Wilson	RC0150
4	Poliposi familiare	RB0050
5	Sindrome da duplicazione	RNG090
6	Sindrome di Angelman	RN1300
7	Sindrome di Di George	RCG160
8	Sindrome di Holt-Oram	RN0930
9	Sindrome di Noonan	RN1010

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
10	Sindrome di Prader-Willi	RN1310
11	Sindrome di Williams	RN1270
12	Sindromi adrenogenitali congenite	RCG020
13	Sindromi da duplicazioni/deficienza cromosomica	RNG090
<p>AZIENDA OSPEDALIERA “BIANCHI-MELACRINO-MORELLI” DI REGGIO C.</p> <p><u>23- UNITÀ OPERATIVA DI GENETICA MEDICA</u></p> <p><u>Referente: dr.ssa Manuela PRIOLO ~ Tel. 0965/397.296 ~ fax 0965/397.350</u></p> <p>N.B. L’U.O. EFFETTUA SOLO L’INDAGINE GENETICA E LA CERTIFICAZIONE DI MALATTIA RARA, LE TERAPIE E L’ASSISTENZA IN GENERALE SONO DEMANDATE AD ALTRE UNITÀ OPERATIVE DELLA RETE REGIONALE DELLA MALATTIE RARE</p>		
1	Acrodisostosi	RN0280
2	Albinismo	RCG040
3	Altre anomalie congeniute multiple con ritardo mentale	RNG100
4	Ano imperforato	RN0190
5	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	RNG040
6	Artrogriposi multiple congenite	RNG020
7	Atresia o stenosi duodenale	RN0180
8	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea	RN0160
9	Atresia del digiuno	RN0170
10	Atrofie muscolari spinali	RFG050
11	Camptodattilia familiare	RN0290
12	Charge associazione	RN0850
13	Condrodistrofie congenite	RNG050
14	Discheratosi congenita	RN0560
15	Disordini del metabolismo delle purine e delle pirimidine	RCG120
16	Distrofie muscolari	RFG080
17	Embriofetopatia rubeolica	RP0010
18	Esostosi multiple	RNG050
19	Gastroschisi	RN0320
20	Incontinentia pigmenti	RN0510
21	Ipomelanos di Ito	RN1480
22	Leprecaunismo	RC0050
23	Lissencefalia	RN0050

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
24	Malattia dei Cri Cu Chat	RN0670
25	Mucopolisaccaridosi	RCG140
26	Neurofibromatosi	RBG010
27	Neuropatie ereditarie	RFG060
28	Oloprosencefalia	RN0060
29	Osteodistrofie congenite	RNG060
30	Sequenza da ipocinesia fetale	RN1110
31	Sequenza di Pierre Robin (= anomalie congenite del cranio e delle ossa della faccia)	RNG040
32	Sequenza sirenomelica	RN0440
33	Sindrome acrocallosa	RN1630
34	Sindrome alcolica fetale	RP0040
35	Sindrome branchio-oculo-facciale	RNI130
36	Sindrome branchio-oto-renale	RNI140
37	Sindrome cardio-facio-cutanea	RNI150
38	Sindrome cerebro-costomandibolare	RN0450
39	Sindrome da regressione caudale	RN0300
40	Sindrome da X fragile	RN1330
41	Sindrome femoro-facciale	RN0460
42	Sindrome di Adams-Oliver	RN0340
43	Sindrome di Alagille	RN1350
44	Sindrome di Alport	RN1360
45	Sindrome di Angelman	RN1300
46	Sindrome di Antley-Bixler	RN0800
47	Sindrome di Baller-Gerold	RN0810
48	Sindrome di Bardet-Biedl	RN1380
49	Sindrome di Beckwith-Wiedemann	RN0820
50	Sindrome di Bloom	RN0830
51	Sindrome di Borjeson	RN0840
52	Sindrome di Carpenter	RN1390
53	Sindrome di Cockayne	RN1400
54	Sindrome di Coffin-Lowry	RN0350
55	Sindrome di Coffin-Siris	RN0360
56	Sindrome di Cornelia de Lange	RN1410

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
57	Sindrome di Eec	RN0880
58	Sindrome di Ehlers-Danlos	RN0330
59	Sindrome di Fraser	RN1460
60	Sindrome di Freeman-Sheldon	RN0890
61	Sindrome di Fryns	RN0900
62	Sindrome di Hay-Wells	RN1470
63	Sindrome di Holt-Oram	RN0930
64	Sindrome di Gardner	RB0040
65	Sindrome di Di George	RCG160
66	Sindrome di Down	RN0660
67	Sindrome di Goldenhar	RN0910
68	Sindrome di Greig o cefalopolisindattilia	RN0390
69	Sindrome di Ivemark	RN0740
70	Sindrome di Joubert	RN0040
71	Sindrome di Kabuki	RN0940
72	Sindrome di Kalmann	RC0020
73	Sindrome di Klinefelter	RN0690
74	Sindrome di Marfan	RN1320
75	Sindrome di Marshall-Smith	RN1550
76	Sindrome di Nager	RN1000
77	Sindrome di Noonan	RN1010
78	Sindrome di Opitz	RN1020
79	Sindrome di Pallister-Hall	RN1030
80	Sindrome di Pallister-Killlian	RN1590
81	Sindrome di Pallister-W	RN0420
82	Sindrome di Peutz Jeghers	RN0760
83	Sindrome di Pfeiffer	RN1040
84	Sindrome di Poland	RN0430
85	Sindrome di Prader-Willi	RN1310
86	Sindrome di Rett	RF0040
87	Sindrome di Rieger	RN1050
88	Sindrome di Robinow	RN1070
89	Sindrome di Rubinstein-Taybi	RN1620
90	Sindrome di Schinzel-Giedion	RN1090

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
91	Sindrome di Seckel	RN1100
92	Sindrome di Short	RN0730
93	Sindrome di Silver-Russel	RN1080
94	Sindrome di Simpson-Golabi-Behmel	RN1120
95	Sindrome di Smith-Lemli-Optiz, tipo I	RN1200
96	Sindrome di Smith-Magenis	RN1210
97	Sindrome di Stickler	RN1220
98	Sindrome di Townes-Brocks	RN1240
99	Sindrome di Turner	RN0680
100	Sindrome di Wagr	RN1730
101	Sindrome di Weaver	RN0490
102	Sindrome di Williams	RN1270
103	Sindrome di Wolf-Hirschhorn	RN0700
104	Sindrome fetale da acido valproico	RP0020
105	Sindrome fetale da idantoina	RP0030
106	Sindrome Kid	RN1500
107	Sindrome lacrimo-auricolo-dento-digitale	RN1540
108	Sindrome Leopard	RN1530
109	Sindrome oculo-cerebro-cutanea	RN1160
110	Sindrome oto-palato-digitale	RN0470
111	Sindrome proteo	RN1170
112	Sindrome trico-dento-ossea	RN1680
113	Sindrome trico-rino-falangea	RN1180
114	Sindrome trombocitopenica con assenza del radio	RN1690
115	Sindromi da aneuploidia cromosomica	RNG080
116	Sindromi da duplicazioni/deficienza cromosomica	RNG090
117	Tumore di Wilms o pseudoermafroditismo	RN1430
118	Vacterl associazione	RN1250
119	Xeroderma pigmentoso	RN0520

24- CENTRO PER L'EMOFILIA

Referente: dr.ssa Caterina LATELLA ~ Tel. 0965/397.617 ~ fax 0965/397/913

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Difetti ereditari della coagulazione	RDG020
2	Microangiopatie trombotiche	RGG010
3	Piastrinopatie ereditarie	RDG030
4	Trombocitopenie primarie ereditarie	RDG040

25- UNITÀ OPERATIVA DI GASTROENTEROLOGIA

Referente: dr Angelo LAURIA ~ Tel. 0965/397.915 ~ fax 0965/397.919

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Acalasia	RI0010
2	Colangite primitiva sclerosante	RI0050
3	Gastrite ipertrofica gigante	RI0020
4	Gastroenterite eosinofila	RI0030
5	Malattia di Caroli	RN0220
6	Malattia del fegato policistico	RN0230
7	Malattia di Hirschsprung	RN0200
8	Poliposi familiare	RB0050
9	Sindrome da pseudo-ostruzione intestinale	RI0040
10	Sprue celiaca	RI0060

26- CENTRO PER LE MICROCITEMIE

Referente: dr Domenico G. D'ASCOLA ~ Tel. 0965/397.930 ~ fax 0965/397.214

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Alterazioni congenite del metabolismo del ferro	RCG100
2	Anemie ereditarie	RDG010

27- UNITÀ OPERATIVA DI NEFROLOGIA

Referente: dr.ssa Carmela MARTORANO ~ Tel. 0965/397.006 ~ fax 0965/397.000

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Amiloidosi primarie e familiari	RCG130
2	Fibrosi retroperitoneale	RJ0020
3	Granulomatosi di Wegener	RG0070
4	Iperaldosteronismi primitivi	RCG010
5	Lipodistrofia totale	RC0080
6	Poliangioite microscopica	RG0020
7	Rachitismo ipofosfatemico vitamina E resistente	RC0170
8	Sindrome di Goodpasture	RG0060

28- UNITÀ OPERATIVA DI NEUROLOGIA

Referente: dr Umberto AGUGLIA ~ Tel. 0965/397.972 ~ fax 0965/397.973

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Adrenoleucodistrofia	RF0120
2	Agenesia cerebellare	RN0030
3	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	RNG100
4	Arterite a cellule giganti	RG0080
5	Atrofia dentato rubropallidulaysiana	RF0050
6	Atrofia ottica di Leber	RF0300
7	Atrofie muscolari spinali	RFG050
8	Ceroido-lipofuscinosi	RFG020
9	Connettivite mista	RM0030
10	Corea di Huntington	RF0080
11	Degenerazioni della cornea	RFG130
12	Dermatomiosite	RM0010
13	Disautonomia familiare	RN0080
14	Distonia di torsione idiopatica	RF0090
15	Distrofie ereditarie della coroide	RFG120
16	Distrofie muscolari	RFG080
17	Distrofie miotoniche	RFG090
18	Epilessia mioclonica progressiva	RF0060

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
19	Gangliosidosi	RFG030
20	Ipomelanosi di Ito	RN1480
21	Leucodistrofie	RFG010
22	Lissencefalia	RN0050
23	Malattia di Alpers	RF0010
24	Malattia di Behçet	RC0210
25	Malattia di Dercum	RC0090
26	Malattia di Leigh	RF0030
27	Malattia di Lyme	RA0030
28	Malattia di Takayasu	RG0090
29	Malattia di Whipple	RA0020
30	Malattia di Wilson	RC0150
31	Malattie spinocerebellari	RFG040
32	Microcefalia	RN0020
33	Mioclono essenziale ereditario	RF0070
34	Miopatie congenite ereditarie	RFG070
35	Mucopolisaccaridosi	RCG140
36	Neuroacantocitosi	RN1570
37	Neuropatie ereditarie	RFG060
38	Oloprosencefalia	RN0060
39	Polimiosite	RM0020
40	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	RF0180
41	Paralisi normokaliemiche, ipo e iperkaliemiche	RFG100
42	Sclerosi tuberosa	RN0750
43	Sindrome da X fragile	RN1330
44	Sindrome di Angelman	RN1300
45	Sindrome di Arnold-Chiari	RN0010
46	Sindrome di Dubowitz	RN0870
47	Sindrome di Chiray Foix	RN0070
48	Sindrome di Churg-Strauss	RG0050
49	Sindrome di Eaton-Lambert	RF0190
50	Sindrome di Gerstmann	RQ0010
51	Sindrome di Isaacs	RN1490
52	Sindrome di Joubert	RN0040

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
53	Sindrome di Kawasaki	RG0040
54	Sindrome di Klippel-Feil	RN0310
55	Sindrome di Klippel-Trenaunay	RN1510
56	Sindrome di Landau-Kleffner	RN1520
57	Sindrome di Marfan	RN1320
58	Sindrome di Meckel	RN0980
59	Sindrome di Moebius	RN0990
60	Sindrome di Parry-Romberg	RN0650
61	Sindrome di Roberts	RN1060
62	Sindrome di Rett	RF0040
63	Sindrome di Sjogren-Larsson	RN1700
64	Sindrome di Steele-Richardson-Olszewsky	RF0170
65	Sindrome di Walzer-Warburg	RN1740
66	Sindrome di Zellweger	RN1760
67	Sindrome di Sturge-Weber	RN0770
68	Sindrome di von Hippel-Lindau	RN0780
69	Sindrome Melas	RN0710
70	Sindrome Merrf	RN0720
71	Sindrome Poems	RN1610
72	Teleangectasia emorragica ereditaria	RG0100

29- UNITÀ OPERATIVA DI PATOLOGIA NEONATALE E TERAPIA INTENSIVA
Referente: dr.ssa Giuseppina TIMPANI ~ Tel. 0965/397.384 ~ fax 0965/397.383

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Acrocefalosindattilia	RNG030
2	Ano imperforato	RN0190
3	Anomalia di Arnold Chiari	RN0010
4	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	RNG040
5	Aplasia congenita della cute	RN0640
6	Atresia o stenosi duodenale	RN0180
7	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea	RN0160
8	Atresia del digiuno	RN0170

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
9	Artrogriposi multiple congenite	RNG020
10	Charge Associazione	RN0850
11	Condrodistrofie congenite	RNG050
12	Embriofetopatia rubeolica	RP0010
13	Focomelia	RN0260
14	Galattosemia	RCG060
15	Gastroschisi	RN0320
16	Incontinentia pigmenti	RN0510
17	Ittiosi congenita	RNG050
18	Malattia del Cri Du Chat	RN0670
19	Microcefalia	RN0020
20	Oloprosencefalia	RN0060
21	Osteodistrofie congenite	RNG060
22	Sequenza da Ipocinesia fetale	RN1110
23	Sequenza di Pierre Robin	RNG040
24	Sindrome alcolica fetale	RP0040
25	Sindrome da regressione caudale	RN0300
26	Sindrome di Alagille	RN1350
27	Sindrome di Beckwith-Wiedemann	RN0820
28	Sindrome di De George	RCG160
29	Sindrome di Down	RN0660
30	Sindrome di Goldenhar	RN0910
31	Sindrome di Joubert	RN0040
32	Sindrome di Noonan	RN1010
33	Sindrome di Poland	RN0430
34	Sindrome di Praeder-Willi	RN1310
35	Sindrome di Silver-Russell	RN1080
36	Sindrome di Sturge-Weber	RN0770
37	Sindrome di Turner	RN0680
38	Sindrome fetale da acido valproico	RP0020
39	Sindrome fetale da idantoina	RP0030
40	Sindromi adrenogenitali congenite	RCG020
41	Sindromi da aneuploidia cromosomica	RNG080
42	Sindromi da duplicazioni/deficienza cromosomica	RNG090

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
43	Vacterl associazione	RN1250
<u>30- UNITÀ OPERATIVA DI REUMATOLOGIA E CENTRO OSTEOPOROSI</u> <u>Referente: dr Maurizio CAMINITI ~ Tel. 0965/393.754 ~ fax 0965/393.761</u>		
N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Arteriti a cellule giganti	RG0080
2	Connettiviti indifferenziate	RMG010
3	Connettivite mista	RM0030
4	Crioglobunilemie miste	RC0110
5	Dermatomiosite	RM0010
6	Endocardite reumatica	RG0010
7	Fascite eosinofila	RM0040
8	Granulomatosi di Wegener	RG0070
9	Malattia di Behçet	RC0210
10	Malattia di Takayasu	RG0090
11	Poliarterite nodosa	RG0030
12	Policondrite	RM0060
13	Polimiosite	RM0020
14	Porpora di Schonlein-Henoc	RD0030
15	Sindrome di Chung-Strauss	RG0050
16	Sindrome di Sjogren-Larsonn	RN1700
<u>31- UNITÀ OPERATIVA DI PEDIATRIA</u> <u>Referente: dr.ssa Giovanna TRIPODI ~ Tel. 0965/397.229 ~ fax 0965/397.231</u>		
1	Agenesia cerebellare	RN0030
2	Anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia	RNG040
3	Apnea infantile	RP0050
4	Atresia biliare	RN0210
5	Carenza congenita di Alfa 1 antitripsina	RC0200
6	Dermatite erpetiforme	RL0020
7	Difetti ereditari della coagulazione	RDG020
8	Distrofie muscolari	RFG080

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
9	Disturbi da accumulo di lipidi	RCG080
10	Disturbi del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	RCG040
11	Disturbi del metabolismo e del trasporto dei carboidrati	RCG060
12	Dermatomiosite	RM0010
13	Gangliosidosi	RFG030
14	Immunodeficienze primarie	RCG160
15	Lissencefalia	RN0050
16	Malattia di Alpers	RF0010
17	Malattia di Wilson	RC0150
18	Microcefalia	RN0020
19	Miopatia mitocondriale encefalopatia acidosi lattica	RN0710
20	Mucopolisaccaridosi	RCG140
21	Narcolessia	RF0150
22	Nefroblastoma	RB0010
23	Oloprosencefalia	RN0060
24	Poliarterite microscopica	RG0020
25	Poliomisite	RM0020
26	Pubertà precoce idiopatica	RC0040
27	Sindrome alcolica fetale	RP0040
28	Sindrome da X fragile	RN1330
29	Sindrome di Angelman	RN1300
30	Sindrome di Arnold-Chiari	RN0010
31	Sindrome di Beckwith-Wiedemann	RN0820
32	Sindrome di Cornelia De Lange	RN1410
33	Sindrome di Down	RN0660
34	Sindrome di Dubowitz	RN0870
35	Sindrome di Di George	RCG160
36	Sindrome di Kabuky	RN0940
37	Sindrome di Kawasaki	RG0040
38	Sindrome di Klinefelter	RN0690
39	Sindrome di Lennox-Gastaud	RF0130
40	Sindrome di Marfan	RN1320
41	Sindrome di Noonan	RN1010
42	Sindrome di Parder-Willy	RN1310

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
43	Sindrome di Rubinsten-Taybi	RN1080
44	Sindrome di Sturge-Wember	RN0770
45	Sindrome di Turner	RN0680
46	Sindrome di West	RF0140
47	Sindrome di Williams	RN1270
48	Sindrome emolitico-uremica	RD0010
49	Sprue celiaca	RI0060
50	Tumore di Wilms-aniridia-anomalie genito-urinarie-ritardo mentale	RN1730
51	Tumore di Wilms e pseudoermafroditismo	RN1430

**AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE DI CATANZARO
PRESIDIO OSPEDALIERO DI LAMEZIA TERME**

UNITÀ OPERATIVA DI PEDIATRIA

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Sprue celiaca	RI0060

**TUTTE LE AZIENDE OSPEDALIERE
TUTTE LE AZIENDE SANITARIE PROVINCIALI
TUTTI I PRESIDI OSPEDALIERI**

TUTTE LE UNITÀ OPERATIVE DI GASTROENTEROLOGIA

N.	DENOMINAZIONE PATOLOGIA	CODICE ESENZIONE
1	Sprue celiaca	RI0060