

REGIONE EMILIA-ROMAGNA

Atti amministrativi

GIUNTA REGIONALE

Delibera Num. 1351 del 19/09/2017

Seduta Num. 34

Questo martedì 19 **del mese di** settembre

dell' anno 2017 **si è riunita nella residenza di** via Aldo Moro, 52 BOLOGNA

la Giunta regionale con l'intervento dei Signori:

1) Bonaccini Stefano	Presidente
2) Gualmini Elisabetta	Vicepresidente
3) Caselli Simona	Assessore
4) Corsini Andrea	Assessore
5) Costi Palma	Assessore
6) Donini Raffaele	Assessore
7) Gazzolo Paola	Assessore
8) Mezzetti Massimo	Assessore

Funge da Segretario l'Assessore: Costi Palma

Proposta: GPG/2017/1359 del 25/08/2017

Struttura proponente: SERVIZIO ASSISTENZA OSPEDALIERA
DIREZIONE GENERALE CURA DELLA PERSONA, SALUTE E WELFARE

Assessorato proponente: ASSESSORE ALLE POLITICHE PER LA SALUTE

Oggetto: RIDEFINIZIONE DELLA RETE REGIONALE PER LE MALATTIE RARE DI CUI
ALLA DGR 160/2004 IN APPLICAZIONE DEL DPCM 12.1.2017 RECANTE
DEFINIZIONE E AGGIORNAMENTO LIVELLI ESSENZIALI DI ASSISTENZA

Iter di approvazione previsto: Delibera ordinaria

LA GIUNTA DELLA REGIONE EMILIA-ROMAGNA

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

Considerato che il D.M. n. 279/2001 citato adotta il Regolamento che disciplina le modalità di esenzione dalla partecipazione al costo per le prestazioni di assistenza sanitaria incluse nei livelli essenziali di assistenza (LEA) per la diagnosi e cura delle malattie rare e individua specifiche forme di tutela per i soggetti affetti dalle suddette malattie;

Dato atto che il Regolamento stabilisce fra l'altro:

- ~ la scelta dei Presidi da includere nella rete tra quelli in possesso di documentata esperienza di attività diagnostica e terapeutica specifica, nonché di idonea dotazione di strutture di supporto e di servizi complementari fra i quali - per le malattie che lo richiedano - servizi per l'emergenza e per la diagnostica biochimica e genetico-molecolare;
- ~ la previsione che i Presidi della Rete operino secondo protocolli clinici concordati con i Centri Interregionali di riferimento e collaborino con i servizi territoriali e i medici di famiglia ai fini dell'individuazione e della gestione del trattamento;

Viste:

- ~ la propria delibera n. 160/04 di individuazione dei presidi regionali che vanno a costituire la Rete regionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare;
- ~ la determina del Direttore Generale Sanità e Politiche Sociali n. 11772/2010 di costituzione del gruppo tecnico per le malattie rare, che ha fra gli altri anche il compito di effettuare il monitoraggio delle attività dei

centri di riferimento della rete e di valutare l'opportunità di istituire nuovi centri;

Considerato il DPCM 12.1.2017 "Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza di cui all'articolo 1, comma 7, del D.L. 30.12.1992, n. 502", (pubblicato nella G.U. n. 65 del 16.3.2017), entrato in vigore il 19.3.2017, il quale ha definito ed approvato anche i nuovi LEA relativamente alle malattie rare, con l'identificazione di un nuovo elenco di patologie rare alle quali corrisponde un codice di esenzione;

Considerato necessario identificare i presidi della rete (ora definiti centri di riferimento) per le patologie rare inserite nell'allegato 7 del DPCM sopra citato in base alla loro documentata esperienza diagnostica e terapeutica e alla idonea dotazione di strutture di supporto e di servizi multidisciplinari e complementari, così come previsto dal DM 279/01 sopra menzionato;

Dato atto che il Servizio Assistenza Ospedaliera della Direzione Generale Cura della Persona, Salute e Welfare ha definito l'istruttoria tecnica attraverso la quale si sono raccolte le istanze di accreditamento quale centro di riferimento per specifici gruppi di patologie da parte delle Aziende sanitarie regionali, le cui capacità diagnostico-assistenziali sono state valutate attraverso la somministrazione di uno specifico questionario analitico;

Considerato opportuno, contestualmente alla individuazione dei centri di riferimento per le nuove patologie rare, effettuare una valutazione degli attuali centri della Rete attraverso l'analisi dei dati di attività derivanti dal flusso del Registro regionale per le malattie rare, che ha già raggiunto i dieci anni di attività;

Ritenuto opportuno - a seguito dell'analisi dei dati di attività dei centri già precedentemente identificati come nodi della rete per le malattie rare - procedere alla conferma dei soli centri con volumi certificativi idonei all'incidenza delle patologie;

Considerato necessario:

~ non procedere con il presente atto alla valutazione dei centri di riferimento relativamente a patologie attualmente oggetto di una specifica Rete Hub & Spoke né

alla istituzione di nuovi centri per le patologie medesime;

- ~ prevedere che con successiva propria deliberazione vengano valutati i centri delle Reti Hub & Spoke per le specifiche malattie o gruppi di malattie rare;

Ritenuto pertanto necessario allegare al presente atto quale parte integrante e sostanziale le due tabelle A e B sotto descritte:

- ~ Tabella 1: elenca i centri di riferimento identificati per le nuove patologie inserite nell'allegato del DPCM 12.1.2017 sopra citato;

- ~ Tabella 2: elenca i centri di riferimento precedentemente identificati che vengono soppressi;

Richiamati altresì:

- ~ la L.R. 12 maggio 1994, n. 19 "Norme per il riordino del servizio sanitario regionale ai sensi del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, modificato dal decreto legislativo 7 dicembre 1993, n. 517" e successive modifiche;

- ~ la L.R. 26 novembre 2001, n. 43 "Testo unico in materia di organizzazione e di rapporti di lavoro nella Regione Emilia-Romagna" e successive modificazioni;

- ~ il D.Lgs. n. 33 del 14 marzo 2013 "Riordino della disciplina riguardante gli obblighi di pubblicità, trasparenza e diffusione di informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni" così come modificato dal D.Lgs. n. 97/2016;

Vista la propria deliberazione n. 2416 del 29 dicembre 2008 "Indirizzi in ordine alle relazioni organizzative e funzionali tra le strutture e sull'esercizio delle funzioni dirigenziali. Adempimenti conseguenti alla delibera 999/2008. Adeguamento e aggiornamento della delibera 450/2007", e successive modifiche;

Richiamate altresì le proprie deliberazioni:

- ~ n. 56/2016, n. 270/2016, n. 622/2016, n. 702/2016, n. 1107/2016, n. 1681/2016, n. 2344/2016 e n. 3/2017 relative alla riorganizzazione dell'Ente regione ed alle competenze dirigenziali;
- ~ n. 89/2017 "Approvazione Piano Triennale di Prevenzione della Corruzione 2017-2019";
- ~ n. 468/2017 "Il sistema dei controlli interni nella Regione Emilia-Romagna";
- ~ n. 486/2017 "Direttiva di indirizzi interpretativi per l'applicazione degli obblighi di pubblicazione previsti dal d.lgs. n. 33 del 2013. attuazione del piano triennale di prevenzione della corruzione 2017-2019";

Sentita la Commissione Assembleare Politiche per la Salute e Politiche Sociali nella seduta del 12/09/2017;

Dato atto del parere di regolarità amministrativa allegato

su proposta dell'Assessore Politiche per la Salute

a voti unanimi e palesi

DELIBERA

1. di individuare i nuovi centri di riferimento regionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare di cui all'allegato 7 del DPCM 12.1.2017 sopra citato, così come descritti nell'allegato 1, parte integrante e sostanziale del presente atto;
2. di confermare che i suddetti centri di riferimento fanno parte della Rete nazionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare, costituita al fine di assicurare specifiche forme di tutela agli assistiti affetti dalle malattie stesse;
3. di stabilire che i suddetti centri di riferimento hanno il compito di certificare sul sistema informativo regionale per le malattie rare lo stato di patologia rara, il piano terapeutico ed il relativo diritto dell'assistito, previo rilascio dell'attestazione di esenzione da parte

dell'Azienda USL di residenza, di fruire delle prestazioni specialistiche efficaci ed appropriate per la diagnosi, il monitoraggio ed il trattamento della malattia in regime di esenzione dalla partecipazione alla spesa, così come previsto dal D.M. 279/01 e dalla propria delibera n. 160/04 sopra citati;

4. di eliminare dall'elenco dei centri inclusi nella rete regionale per le malattie rare, per le motivazioni esposte in premessa, i centri definiti nell'allegato 2, parte integrante e sostanziale del presente atto;
5. di precisare che i centri di riferimento per le malattie rare di cui al presente atto saranno oggetto di revisioni almeno entro il triennio, in relazione ai dati derivanti dai Registri regionali e nazionali sulle malattie rare e alle valutazioni del gruppo tecnico regionale per le malattie rare;
6. di prevedere che con successiva propria deliberazione saranno valutati i centri ricompresi nelle Reti Hub & Spoke per le specifiche malattie o gruppi di malattie rare;
7. di prevedere che con successiva propria deliberazione saranno inoltre valutate le eventuali richieste delle Aziende Sanitarie di inserimento di proprie Unità Operative nella rete dei centri di riferimento per le malattie rare relativamente alle malattie inserite nel D.M. 279/01 e non successivamente eliminate dal DPCM 12.1.2017 sopra citato;
8. di dare atto che per quanto previsto in materia di pubblicità, trasparenza e diffusione di informazioni, si provvederà ai sensi delle disposizioni normative ed amministrative richiamate in parte narrativa;
9. di pubblicare il presente provvedimento nel Bollettino Ufficiale Telematico della Regione Emilia-Romagna (BURERT)

Classe principale	Classe secondaria	Codice Esenzione	Descrizione patologia	AUSL PC	AUSL RE	AUSL BO	AUSL IMOLA	AUSL ROMAGNA	AOSP PR	AOSP MO	AOSP BO	AOSP FE	IOR
		RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA					X			X		
		RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE					X	X	X	X		
		RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA								X		
		RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE						X		X		
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE		RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE FAMILIARI								X	X	
		RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE								X		
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO		RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE		X	X			X		X	X	
		RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE						X	X	X		
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO		RL0070	SINDROME MICHELIN TIRE BABY						X		X		
		RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA						X	X	X		
		RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO						X		X		
		RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE						X		X		
		RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA		X				X	X	X		
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI		X					X	X	X	
		RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO		X								
		RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA		X								
		RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA										
		RM0100	MELOREOSTOSI		X								X
		RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI		X								
		RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA		X								
		RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	X	X			X	X	X	X	X	
		RM0121	SINDROME SAPHO	X	X			X	X	X	X	X	
15. MALFORMAZIONI CONGENITE , CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE													
	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RC0250	COSTELLO, SINDROME DI		X						X		
		RC0270	LOWE, SINDROME DI		X				X		X		
		RN0401	COHEN, SINDROME DI		X				X		X		
		RN1021	SINDROME FG		X				X		X		
		RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER		X				X		X		
		RN1780	CHAR, SINDROME DI		X				X		X		
		RN1820	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI		X				X		X		
		RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE		X				X		X		
		RN1850	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI		X				X		X		
		RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	X	X			X	X	X	X	X	
		RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	X	X	X			X	X	X	X	
		RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE		X				X	X	X		X
		RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE		X				X	X	X		
		RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO		X				X	X	X		
		RNG094	SINDROMI PROGEROIDI		X				X		X		
		RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG		X				X		X		
		RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE		X	X			X	X	X		
	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI		X				X	X	X	X	
	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO PREVALENTE		X				X		X		X
	MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE		X				X	X	X	X	
	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE		X				X	X	X		X
	MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI		X				X		X		
		RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI		X				X		X		
	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY		X				X		X		
		RN0322	ONFALOCELE		X				X	X	X		
		RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE		X				X	X	X		
	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI		X				X		X		
		RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI		X			X	X	X	X		
		RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE		X				X		X		
	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RN1810	ESTROFIA VESCICALE		X				X		X		
		RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA		X				X	X	X		
		RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO		X				X	X	X		
		RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO		X				X		X		
		RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO		X				X		X		
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO		X				X		X		
		RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA		X				X		X		
	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RFG150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE		X			X	X		X		
		RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO		X	X		X	X	X	X		
		RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO		X				X		X		
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE		RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERFENILANINEMIA	X					X		X		

Azienda	Codice Esenzione	Descrizione patologia
AUSL PC	RC0030	REIFENSTEIN SINDROME DI
AUSL PC	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
AUSL PC	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
AUSL PC	RCG110	PORFIRIE
AUSL PC	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
AUSL PC	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
AUSL PC	RDG040	TROMBOCITOPENIE PRIMARIE EREDITARIE
AUSL PC	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
AUSL PC	RN0220	CAROLI MALATTIA DI
AUSL PC	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO
AUSL RE	RA0030	LYME MALATTIA DI
AUSL RE	RB0020	RETINOBLASTOMA
AUSL RE	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
AUSL RE	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
AUSL RE	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
AUSL RE	RF0150	NARCOLESSIA
AUSL RE	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI
AUSL RE	RN0260	FOCOMELIA
AUSL RE	RN0720	MERRF SINDROME
AUSL RE	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU SINDROME DI
AUSL RE	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
AUSL MO	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH
AUSL MO	RC0020	KALLMANN SINDROME DI
AUSL MO	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
AUSL MO	RD0030	PORPORA DI HENOCHE-SCHONLEIN RICORRENTE
AUSL MO	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA
AUSL MO	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
AUSL MO	RF0140	WEST SINDROME DI
AUSL BO	RC0040	PUBERTA' PRECOCE IDIOPATICA
AUSL BO	RC0050	LEPRECAUNISMO
AUSL BO	RL0030	PEMFIGO
AUSL BO	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO
AUSL BO	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE
AUSL BO	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS
AUSL BO	RN0650	PARRY-ROMBERG SINDROME DI
AUSL BO	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI
AUSL BO	RN0990	MOEBIUS SINDROME DI
AUSL BO	RN1000	NAGER SINDROME DI
AUSL BO	RN1010	NOONAN SINDROME DI
AUSL BO	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
AUSL BO	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO
AUSL BO	RN1670	SINDROME PTERIGIO MULTIPLO
AUSL BO	RNG040	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA
AUSL IMOLA	RBG010	NEUROFIBROMATOSI
AUSL IMOLA	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
AUSL IMOLA	RN0670	CRI DU CHAT MALATTIA DEL
AUSL IMOLA	RN0680	TURNER SINDROME DI

Azienda	Codice Esenzione	Descrizione patologia
AUSL IMOLA	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN SINDROME DI
AUSL IMOLA	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA
AUSL IMOLA	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI
AUSL IMOLA	RN1270	WILLIAMS SINDROME DI
AUSL IMOLA	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI
AUSL IMOLA	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
AUSL IMOLA	RN1590	PALLISTER-KILLIAN SINDROME DI
AUSL IMOLA	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA
AUSL IMOLA	RNG090	SINDROMI DA DUPLICAZIONE/DEFICIENZA CROMOSOMICA
AUSL ROMAGNA	RB0010	WILMS TUMORE DI
AUSL ROMAGNA	RB0030	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI
AUSL ROMAGNA	RB0040	GARDNER SINDROME DI
AUSL ROMAGNA	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE
AUSL ROMAGNA	RC0150	WILSON MALATTIA DI
AUSL ROMAGNA	RCG070	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
AUSL ROMAGNA	RF0040	RETT SINDROME DI
AUSL ROMAGNA	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI
AUSL ROMAGNA	RF0140	WEST SINDROME DI
AUSL ROMAGNA	RF0230	CICLITE ETERO Cromica DI FUCH
AUSL ROMAGNA	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
AUSL ROMAGNA	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE
AUSL ROMAGNA	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
AUSL ROMAGNA	RI0070	MALATTIA DA INCLUSIONE DEI MICROVILLI
AUSL ROMAGNA	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE
AUSL ROMAGNA	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE
AUSL ROMAGNA	RM0050	FASCITE DIFFUSA
AUSL ROMAGNA	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO
AUSL ROMAGNA	RN1650	SINDROME DEL NEVO DISPLASTICO
AOSP PR	RA0030	LYME MALATTIA DI
AOSP PR	RB0020	RETINOBLASTOMA
AOSP PR	RB0040	GARDNER SINDROME DI
AOSP PR	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI
AOSP PR	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE
AOSP PR	RF0010	ALPERS MALATTIA DI
AOSP PR	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
AOSP PR	RF0040	RETT SINDROME DI
AOSP PR	RFG020	CEROIDO-LIPOFUSCINOSI
AOSP PR	RFG030	GANGLIOSIDOSI
AOSP PR	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE, IPO E IPERKALIEMICHE
AOSP PR	RI0010	ACALASIA
AOSP PR	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE
AOSP PR	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA
AOSP PR	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE
AOSP PR	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE
AOSP PR	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO
AOSP PR	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE
AOSP PR	RN0040	JOUBERT SINDROME DI

Azienda	Codice Esenzione	Descrizione patologia
AOSP PR	RN0060	OLOPROSENCEFALIA
AOSP PR	RN0070	CHIRAY FOIX SINDROME DI
AOSP PR	RN0090	AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI
AOSP PR	RN0100	PETER ANOMALIA DI
AOSP PR	RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE
AOSP PR	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO
AOSP PR	RN0320	GASTROSCHISI
AOSP PR	RN1160	SINDROME OCULO-CEREBRO-CUTANEA
AOSP PR	RN1360	ALPORT SINDROME DI
AOSP PR	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI
AOSP PR	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA
AOSP PR	RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON ASSENZA DI RADIO
AOSP PR	RN1730	WAGR SINDROME DI
AOSP PR	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA
AOSP MO	RA0030	LYME MALATTIA DI
AOSP MO	RC0100	FARBER MALATTIA DI
AOSP MO	RF0030	LEIGH MALATTIA DI
AOSP MO	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO
AOSP MO	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA
AOSP MO	RF0150	NARCOLESSIA
AOSP MO	RFG010	LEUCODISTROFIE
AOSP MO	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI
AOSP MO	RN0220	CAROLI MALATTIA DI
AOSP MO	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO
AOSP MO	RN0300	SINDROME DA REGRESSIONE CAUDALE
AOSP MO	RN0720	MERRF SINDROME
AOSP BO	RA0030	LYME MALATTIA DI
AOSP BO	RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA
AOSP BO	RCG090	MUCOLIPIDOSI
AOSP BO	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI
AOSP BO	RF0030	LEIGH MALATTIA DI
AOSP BO	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER
AOSP BO	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE
AOSP BO	RN0710	MELAS SINDROME
AOSP BO	RN0720	MERRF SINDROME
AOSP BO	RN1150	SINDROME CARDIO-FACIO-CUTANEA
AOSP BO	RN1280	WINCHESTER SINDROME DI
AOSP BO	RN1600	PEARSON SINDROME DI
AOSP BO	RN1680	SINDROME TRICO-DENTO-OSSEA
AOSP FE	RCG070	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
AOSP FE	RCG100	ALTERAZIONI CONGENITE DEL METABOLISMO DEL FERRO
AOSP FE	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA
AOSP FE	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
AOSP FE	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
AOSP FE	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
AOSP FE	RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE
AOSP FE	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI

Azienda	Codice Esenzione	Descrizione patologia
AOSP FE	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
AOSP FE	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE
IOR	RB0020	RETINOBLASTOMA
IOR	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI
IOR	RF0040	RETT SINDROME DI
IOR	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
IOR	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
IOR	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
IOR	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
IOR	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
IOR	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
IOR	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI
IOR	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI
IOR	RN1670	SINDROME PTERIGIO MULTIPLO
IOR	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE CON RITARDO MENTALE

REGIONE EMILIA-ROMAGNA

Atti amministrativi

GIUNTA REGIONALE

Kyriakoula Petropulacos, Direttore generale della DIREZIONE GENERALE CURA DELLA PERSONA, SALUTE E WELFARE esprime, ai sensi dell'art. 37, quarto comma, della L.R. n. 43/2001 e della deliberazione della Giunta Regionale n. 2416/2008 e s.m.i., parere di regolarità amministrativa in merito all'atto con numero di proposta GPG/2017/1359

IN FEDE

Kyriakoula Petropulacos

REGIONE EMILIA-ROMAGNA

Atti amministrativi

GIUNTA REGIONALE

Delibera Num. 1351 del 19/09/2017

Seduta Num. 34

OMISSIS

L'assessore Segretario

Costi Palma

Servizi Affari della Presidenza

Firmato digitalmente dal Responsabile Roberta Bianchedi