

DIREZIONE REGIONALE SALUTE ED INTEGRAZIONE SOCIOSANITARIA

LE MALATTIE RARE NELLA REGIONE LAZIO

Rapporto anno 2019

Luglio 2021



SALUTE LAZIO
SISTEMA SANITARIO REGIONALE



**REGIONE
LAZIO**

Le Malattie Rare nella Regione Lazio

Rapporto Anno 2019

Luglio 2021

Testo a cura di: Esmeralda Castronuovo, Sergio Ribaldi

Sviluppo, gestione del sistema informatico e analisi dei dati: Esmeralda Castronuovo, Marco Pignocco

Segreteria organizzativa: Marco Pichiorri

Pagine web: Alessia Buffone, Sarah Pennisi

Centro di Coordinamento Regionale Malattie Rare Lazio:

Sergio Ribaldi

Lorella Lombardozi

Antonella Urso

Esmeralda Castronuovo

Marco Pichiorri

Silvia Scalmana

Andrea Bartuli

Giuseppe Zampino

Sabrina Ferri

Paola Grammatico

Fabrizio Farnetani

Andrea Lenzi

Indice

	Pag.
1. Introduzione	1
2. L'organizzazione della rete nel Lazio	2
3. Il Sistema Informativo Malattie Rare Lazio (SiMaRaL).....	5
4. I risultati del SiMaRaL aggiornati al 31.12.2019	6
5. Le diagnosi	14
6. Il Piano Assistenziale Individuale (PAI) e i Bilanci di Salute (BdS).....	19
7. Osservazioni conclusive	22
8. Riferimenti normativi	24
9. Referenti di Istituto per le Malattie Rare e Referenti dei Centri Presidi per la raccolta dati.....	23
 <i>Allegato 1</i>	
Schede aperte e chiuse per Istituto e Centro.....	32
 <i>Allegato 2</i>	
Numero diagnosi per ordine capitolo Allegato 7 DPCM 12/01/2017.	39
 <i>Allegato 3</i>	
Statistiche descrittive età (anni) alla diagnosi per capitolo Allegato 7 DPCM 12/01/2017.	106
 <i>Allegato 4</i>	
Statistiche descrittive età (anni) alla diagnosi per capitolo Allegato 7 DPCM 12/01/2017.....	108


Elenco figure e tabelle (con collegamento ipertestuale) 

Figura A - Le malattie rare con codice di esenzione del DPCM 12.01.2019

Tabella A – Le nuove malattie rare del DPCM 12.01.2019

Tabella B - Il nuovo assetto successivo al recepimento del DPCM 12.01.2019

Figura 1 – Numero schede notificate dall’avvio del SIMaRaL. Anni 2008-2019

Tabella 1 - Schede e soggetti presenti. SIMaRaL 2019

Figura 2 - Numero schede aperte al 31.12.2019 per Centro/Presidio. SIMaRaL 2019

Tabella 2 - Schede inserite per Istituto. SIMaRaL 2019

Tabella 3 - Numero Centri, codici esenzione e numero soggetti in carico al 31.12.2019 per Istituto. SIMaRaL 2019

Tabella 4 - Schede chiuse prima del 31.12.2019 per motivo chiusura. SIMaRaL 2019

Figura 3 - Schede chiuse al 31.12.2019 per durata della presa in carico e motivo conclusione (esclusi i decessi). SIMaRaL 2019

Figura 4 - Distribuzione per età e per genere. SIMaRaL 2019

Figura 5 - Soggetti per area di residenza, numeri assoluti e tassi x 10.000 ab. SIMaRaL 2019

Figura 6 - Distribuzione soggetti (n.) per regione di residenza. SIMaRaL 2019

Figura 7 - Distribuzione per regione di residenza e classe di età. SIMaRaL 2019

Tabella 5 - Prime 15 diagnosi (singola malattia o gruppo) per codice esenzione e classe di età. SIMaRaL 2019

Tabella 6 - Distribuzione diagnosi per codice esenzione e capitolo Allegato 7. SIMaRaL 2019

Figura 8 - Modalità di esecuzione della diagnosi – SIMaRaL 2019

Figura 9 - Intervallo in anni dall’esordio dei segni/sintomi e la diagnosi. SIMaRaL 2019

Tabella 7 - Numero soggetti con almeno un BdS effettuato nel 2019 e numero PAI attivi e scaduti da più di un anno, per Istituto. SIMaRaL 2019

Figura 10 - Tipo di trattamento contenuto nel PAI. SIMaRaL 2019

Figura 11 - PAI per tipologia del farmaco prescritto. SIMaRaL 2019

Figura 12 - Bilancio di Salute per setting di erogazione. SIMaRaL 2019

Allegato 1. Schede aperte e chiuse per Istituto e Centro. SIMaRaL 2019

Allegato 2. Numero diagnosi per ordine capitolo allegato 7 DPCM 12.01.2017. SIMaRaL 2019

Allegato 3. Statistiche descrittive età alla diagnosi per capitolo Allegato 7. SIMaRaL 2019

Allegato 4. Indice attrazione C/P, indice attrazione da fuori Regione, statistiche PAI, Indice di presa incarico per C/P (ordinato per codice esenzione) - SIMaRaL 31.12.2019

1. Introduzione

Come è noto, le Malattie Rare (MR) sono patologie potenzialmente letali o a rischio elevato di disabilità, caratterizzate da bassa prevalenza ed elevato grado di complessità. In Europa una malattia è definita rara se presenta una prevalenza uguale o inferiore a 5 casi ogni 10.000 persone. Il numero di malattie rare è elevato, le stime attualmente ne contano tra 5.000 e 8.000, che colpiscono tra il 6% e l'8% della popolazione europea. Nella maggior parte dei casi, si tratta di persone particolarmente isolate e vulnerabili che soffrono di patologie poco frequenti, ma spesso, indipendentemente dalla eziologia, caratterizzate da bisogni socio-sanitari ed esiti di disabilità simili. Una efficace risposta alla domanda assistenziale delle persone affette da MR richiede innanzitutto l'implementazione di una rete assistenziale integrata nelle singole realtà regionali, infatti un adeguato funzionamento di centri regionali integrati fra loro e con i servizi socio-sanitari territoriali rappresenta il presupposto organizzativo necessario a costruire una rete integrata a livello Nazionale nonché Europeo.

L'Unione Europea già nel 1999 indicava le Malattie Rare come uno dei settori della sanità pubblica per i quali è fondamentale la collaborazione tra gli Stati Membri [1]. Nel 2009, dopo diverse decisioni, regolamenti e raccomandazioni sul tema [2-6], il Consiglio dell'Unione Europea (UE) giunge alle raccomandazioni dell'8 giugno [7], in cui indica agli Stati Membri di elaborare e adottare entro il 2013 piani e strategie nazionali per le Malattie Rare secondo gli orientamenti definiti nell'ambito del progetto europeo EUROPLAN [8].

In Italia, a partire dal Piano Sanitario Nazionale 1998-2000 fino a quello 2011-2013 [9], le malattie rare sono state indicate tra le priorità di sanità pubblica. Con il Decreto Ministeriale n. 279 del 18 maggio 2001 (“Regolamento di istituzione della Rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie”) [10], è stata istituita la Rete Nazionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi e la terapia delle malattie rare ed introdotta l'esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie, per un primo gruppo di malattie rare. Il D.M. 279/2001, inoltre, ha dato mandato alle Regioni d'individuare i Centri per la diagnosi e la cura e, al fine di effettuare la sorveglianza e attuare un'adeguata programmazione sanitaria, ha attivato il Registro Nazionale presso il Centro Nazionale Malattie Rare (CNMR) dell'Istituto Superiore di Sanità (ISS).

Nel 2007 con l'Accordo Stato-Regioni del 10 maggio è stata sancita la realizzazione dei registri in ciascuna regione [11]. A seguito delle Raccomandazioni dell'UE del 2009, il 16 ottobre del 2014, la Conferenza Stato-Regioni ha approvato il Piano Nazionale delle Malattie Rare 2013-2016 [12]

con l'obiettivo di sviluppare un'offerta di percorsi di cura e interventi per le persone affette da MR uniforme sul territorio Nazionale.

Nel presente rapporto vengono presentati i risultati del Sistema Informativo Malattie Rare Lazio (SIMaRaL), aggiornati al 31 dicembre 2019. La gestione del Sistema Informativo, partita nel 2008 a seguito dell'Accordo Stato Regioni del 2007, è affidata all'Area Programmazione della Rete Ospedaliera e Specialistica della Direzione Regionale Salute ed Integrazione Socio-Sanitaria.


2. L'organizzazione della Rete nel Lazio

La Regione Lazio, recependo le indicazioni contenute nel D.M. 279/2001, con alcuni provvedimenti deliberativi della Giunta Regionale, già a partire dal 2002 [13-23] ha dato avvio al processo di riconoscimento delle strutture sanitarie dedicate alla diagnosi e cura delle malattie rare. Dal 2008, anno di avvio del SIMaRaL, nell'ambito della funzione regionale di coordinamento e monitoraggio della rete per le MR e grazie alla disponibilità di dati più affidabili e all'esperienza maturata nei Centri, è stato possibile mettere in evidenza alcune criticità nel modello assistenziale esistente come ad esempio la mancanza di protocolli per la transizione dall'età pediatrica a quella adulta, o di collegamenti sistematici Centri di riferimento e presidi territoriali.

Sulla base di queste evidenze, con il supporto di un Gruppo di Lavoro regionale, rappresentativo delle principali strutture del Servizio Sanitario Regionale e dei rappresentanti delle Associazioni dei pazienti [24], nel dicembre del 2013 ha preso avvio una prima riorganizzazione della rete assistenziale, conclusasi nel febbraio 2015 (DCA n. U00387 del 6.08.2015 e n. U00429 dell'11/09/2015). Nei due Decreti è stato inoltre recepito il Piano Nazionale Malattie Rare 2013-2016 e individuato il Centro di Coordinamento Regionale delle Malattie Rare, istituito successivamente con la Determinazione n. G10700 del 9.09.2015 (rinnovato nel 2018 con le Determine del 2.11.2018 n. G13890 e del 31.12.2018 n.G17756) [25-26-27-28].

A seguito del DPCM sui nuovi Livelli Essenziali di Assistenza del 12 gennaio 2017, che ha aggiornato l'elenco delle nuove esenzioni per malattia o gruppi di malattia rara (Allegato 7- Elenco malattie rare esentate dalla partecipazione al costo), la Regione Lazio con i DCA n. U00413 del 15.09.2017 e n. U00063/2018 ha recepito il nuovo elenco ed aggiornato la Rete dei Centri di riferimento [29-30-31-32-33-34].

Nel nuovo DPCM sui LEA sono stati identificati 457 codici di esenzione di malattia rara, 135 nuovi codici rispetto al DM 279/01. L'insieme dei codici fa riferimento a 421 singole malattie, 112 gruppi di malattie, 416 afferenti ai gruppi e 138 sinonimi. (Figura e Tabella A).

Figura A – Le malattie rare con codice di esenzione del DPCM 12.01.2017 

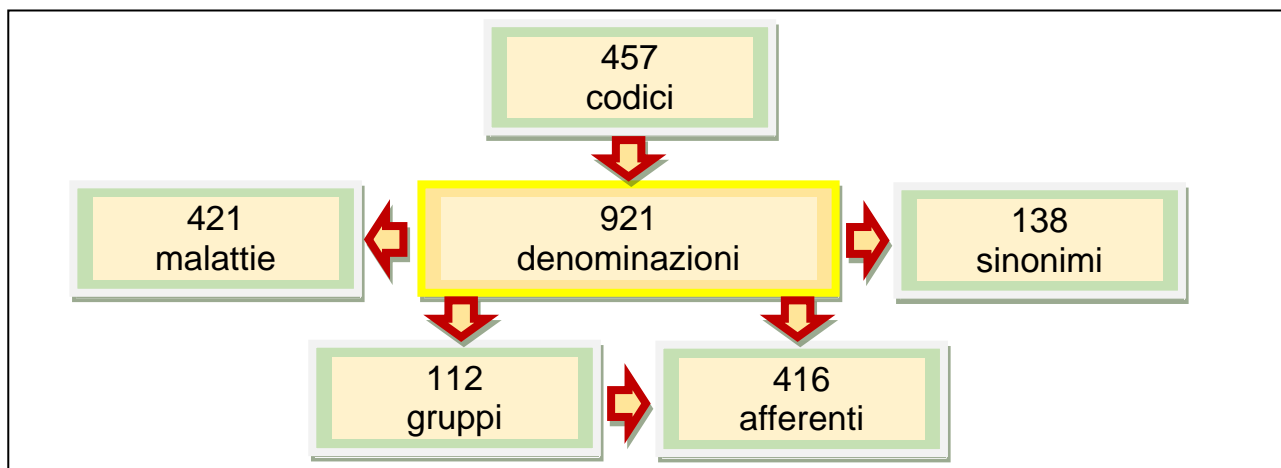



Tabella A – Le nuove malattie rare del DPCM 12.01.2017 


Nuovi codici esenzione e nuove MR/Gruppi		Codici esenzione del DM 279/01 con ulteriori MR		Totale codici esenzione con nuove MR/Gruppi	
n. Codici	MR/Gruppi	n. Codici	n. MR/Gruppi	n. Codici	n. MR/Gruppi
135	260	13	34	148	294

La Rete regionale vede la presenza di:

- N. 16 Istituti, di cui 4 Aziende Ospedaliere- Universitarie (Policlinico Umberto I, Sant'Andrea, Policlinico Tor Vergata, Fondazione Policlinico Gemelli), 1 Azienda Ospedaliera (San Camillo-Forlanini), 4 Istituti di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico (IRCCS) (Lazzaro Spallanzani, Istituto Tumori e Dermatologico, Istituto Dermopatico Immacolata, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù) e 7 Presidi ospedalieri (San Filippo Neri, Oftalmico, Sant'Eugenio-CTO, Ospedale Sandro Pertini, San Giovanni Calibita–FBF, San Carlo di Nancy, Santa Maria Goretti Latina);
- N. 90 Centri di riferimento, ciascuno articolato in uno o più Ambulatori;
- N. 18 Presidi collegati funzionalmente ad un Centro di riferimento;
- N. 7 Centri della Rete Malattie Emorragiche Congenite già riconosciuti con il Decreto del Commissario ad Acta n. U0057/2010 (Policlinico Umberto I con funzioni di coordinamento, Fondazione Policlinico Gemelli e IRCCS Bambino Gesù con funzioni di spoke di primo livello e i Presidi ospedalieri provinciali di Frosinone, Viterbo, Rieti e Latina con funzioni di spoke di secondo livello).

Per tutte le attività di coordinamento dei percorsi assistenziali la Rete si avvale di un referente ospedaliero per ciascuno dei 16 Istituti e di un referente territoriale per ciascuna delle 10 Aziende Sanitarie Locali.

In tabella B è illustrata l'organizzazione della Rete regionale, per Istituto, numero codici esenzione e numero di Malattie Rare. Si segnala che il 52% dei Centri di riferimento è collocato nei tre Istituti Universitari, mentre i rimanenti nei 5 IRCCS, nelle 2 Aziende Ospedaliere e nei presidi ospedalieri di ASL.

Tabella B - Il nuovo assetto successivo al recepimento del DPCM 12.01.2017 

Istituto	N. Centri/Presidi	N. codici esenzione	N. malattie/gruppi
AOU Policlinico Umberto I	16	297	604
AOU Policlinico Tor Vergata	10	47	94
Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli	17	366	669
AO San Camillo-Forlanini	8	131	258
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	23	341	660
IRCCS INMI Lazzaro Spallanzani	1	3	3
IRCCS IFO Regina Elena / San Gallicano	4	22	31
IRCCS IDI Immacolata	1	39	50
Ospedale San Giovanni Calibita FBF	1	1	1
Ospedale San Carlo Nancy	1	1	1
Ospedale Oftalmico – ASL Roma 1	3	7	24
Ospedale San Filippo Neri – ASL Roma1	1	29	69
Ospedale S. Eugenio – ASL Roma 2	3	24	44
Ospedale Sandro Pertini – ASL Roma 2	1	1	1
AOU S.Andrea*	12	56	154
ASL Latina*	6	50	140
Ospedale S. Camillo De Lellis - ASL RIETI**	1	1	4
Ospedale Belcolle - ASL VITERBO**	1	1	4
Ospedale S.M. Goretti - ASL LATINA**	1	1	4
Ospedale F. Spaziani - ASL FROSINONE**	1	1	4

*Istituto con presenza di Presidi che afferiscono ad un Centro collocato presso il Policlinico Umberto I;

**Istituto di riferimento per le sole Malattie Emorragiche Congenite (Spoke II livello DCA 57/2010)

La Rete si avvale di un portale regionale dedicato alle Malattie Rare (<http://www.regione.lazio.it/malattierare/>). Il portale fornisce informazioni come le indicazioni sui Centri di riferimento riconosciuti, la normativa europea, nazionale e regionale, i riferimenti di tutti gli Uffici Relazione con il Pubblico (URP) degli Istituti coinvolti, i riferimenti di tutte le Associazioni dei pazienti, il calendario di tutti gli eventi a livello regionale, nazionale ed internazionale dedicati

alle MR, le principali statistiche sulle MR nella regione. Da una apposita area denominata “ricerca malattia rara”, inserendo il proprio codice di esenzione e/o denominazione della MR, sono visualizzati i Centri di riferimento regionali per la specifica malattia.

3. Il Sistema Informativo Malattie Rare Lazio (SIMaRaL)

Nel Lazio la raccolta dati sulle malattie rare è iniziata il 1^a aprile 2008, utilizzando il programma informatizzato del Centro Nazionale Malattie Rare (CNMR) dell’ISS. Nel 2010 è stato sviluppato un nuovo programma di raccolta dati, aggiungendo nuove informazioni e garantendo il trasferimento di tutte quelle già inserite dai Centri nel programma dell’ISS. Nei mesi di febbraio/marzo dello stesso anno, sono stati formati i responsabili di ciascun Centro e sono state contestualmente consegnate nuove password di accesso al nuovo programma.

La piattaforma attuale raccoglie dati relativi alla diagnosi, al Piano Assistenziale Individuale (PAI) e ai Bilanci di Salute (BdS) definiti come visite periodiche di follow-up. Infine, in caso di conclusione della presa in carico, il sistema richiede di riportare data e motivo.

La sezione “Diagnosi”, oltre a contenere la data di esordio dei segni/sintomi e della diagnosi, prevede la modalità con cui si è arrivati alla diagnosi (clinica, enzimatica, genetica, da screening neonatale o prenatale). Nella sezione “PAI” è invece possibile inserire informazioni sulla prescrizione dei farmaci, su interventi riabilitativi, trattamenti chirurgici e la richiesta di ausili e protesi. Riguardo invece ai Bilanci di Salute, il programma richiede di riportare data e setting di erogazione (ambulatoriale, ricovero DH o ordinario).

Nel caso di chiusura della scheda per “trasferimento del paziente in altro Centro del Lazio”, il Centro in cui il soggetto è trasferito accede automaticamente ai dati inseriti dal Centro trasferente.

Sono interessati dal Sistema di raccolta dati solo i soggetti con diagnosi di MR confermata e presi in carico dal Centro, non vanno quindi aperte schede per soggetti che ricevono da un centro clinico solo la diagnosi o la sua certificazione.

Per ogni diagnosi inserita nel Sistema, il Centro può stampare il certificato di esenzione della malattia rara e il PAI per cui è riconosciuto. I dati delle singole schede sono trasferiti dal Centro alla Regione in forma anonima utilizzando il protocollo HTTPS (Hypertext Transfer Protocol over Secure Socket Layer).

Una volta l’anno (30 giugno per i dati aggiornati al 31 dicembre dell’anno precedente) l’archivio anonimo delle schede registrate viene inviato al Registro Nazionale Malattie Rare dell’Istituto Superiore di Sanità.

Per l'accesso al SIMaRaL e a tutte le informazioni dedicate al sistema informativo e agli operatori è stata realizzata una pagina regionale dedicata, accessibile al seguente link http://www.regione.lazio.it/rl_sanita

4. I risultati del SiMaRaL aggiornati al 31.12.2019

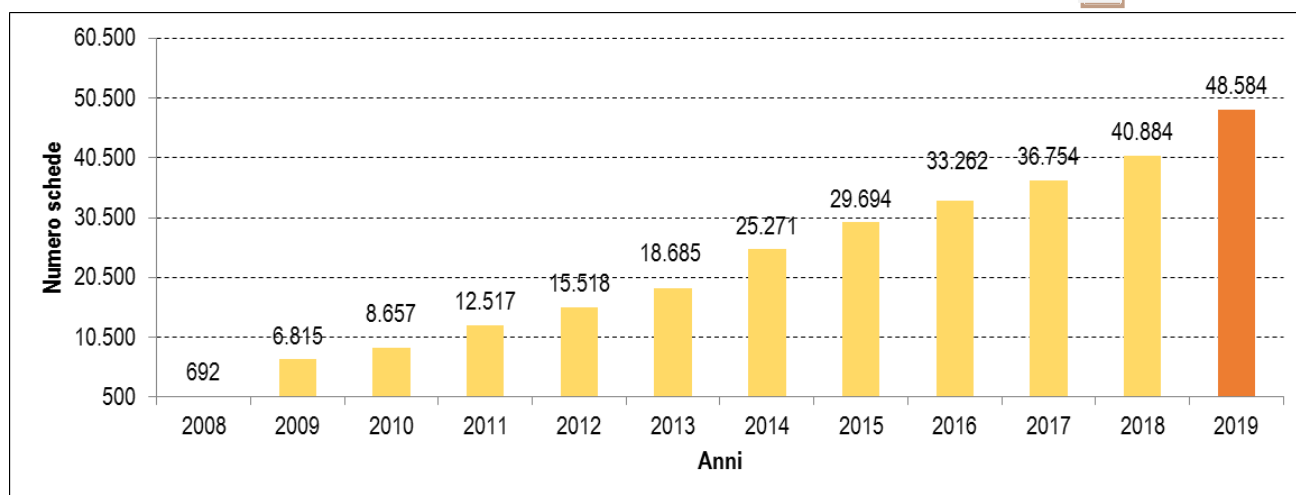
La fonte dei dati sono le notifiche pervenute dai Centri di riferimento identificati dal nuovo assetto organizzativo ed esclusivamente per le malattie (singole o gruppi) inclusi nell'Allegato 7 del DPCM 12.01.2017. Si fa presente che, nelle regole per la registrazione dei dati nel Sistema, è stabilito che siano inserite solo schede riferite ad utenti con diagnosi confermata e effettivamente seguiti dal Centro/Presidio. Il SIMaRaL, quindi, non “dovrebbe” contenere record relativi a soggetti ancora nella fase della verifica diagnostica o che si sono rivolti al Centro/Presidio esclusivamente per ricevere la certificazione di malattia.

Per le diverse analisi si è tenuto conto delle seguenti selezioni.

- *Schede inserite dal Centro/Presidio*: l'unità di osservazione sono le schede inserite nel sistema, quindi il soggetto che si è rivolto nell'anno a più Centri/Presidi è conteggiato più volte.
- *Soggetti presenti nell'archivio*: la persona è conteggiata una sola volta se ha più schede registrate da più Centri/Presidi.
- *Diagnosi*: poiché ogni soggetto può ricevere più di una diagnosi o può avere più schede aperte con diagnosi differenti, il loro numero può differire sia da quello delle schede che da quello dei soggetti.
- *PAI e BdS*: sono considerati tutti i soggetti con almeno un PAI e/o BdS, l'unità di osservazione sono le ultime schede inserite nel sistema dai singoli Centri/Presidi, quindi il soggetto con ultimo PAI e/o BdS in più Centri è conteggiato più volte.

Dall'avvio del sistema informativo, il numero di schede notificate è progressivamente aumentato (Figura 1), passando da 692 notifiche del 2008 a 15.518 nel 2012 e a 48.584 del 2019. Il trend in aumento si osserva anche nell'ultimo periodo (+ 11.830 dal 2017), a dimostrazione di un continuo miglioramento della copertura rispetto ai soggetti effettivamente seguiti.

Figura 1 – Numero schede notificate dall’avvio del SIMaRaL. Anni 2008-2019



Al 31 dicembre 2019 erano presenti nel sistema 48.584 schede riferite a 46.386 soggetti con una delle diagnosi di MR presenti nell’allegato 7 del DPCM 12.01.2017: 45.721 risultavano aperte (riferite a 43.980 soggetti) e 2.863 chiuse, riferite a 2.788 soggetti (Tabella 1). Tra i 43.980 soggetti con scheda aperta al 31.12.2019, 1.686 (3,7%) risultavano in carico presso più Centri: il 96,7% presso due, il 3,3% presso tre.

Tabella 1 - Schede e soggetti presenti. SIMaRaL 2019

TOTALE		DI CUI CON SCHEDA APERTA		DI CUI CON SCHEDA CHIUSA	
Schede	Soggetti*	Schede	Soggetti	Schede	Soggetti
48.584	46.386	45.721	43.980	2.863	2.788

*in 382 casi risulta la presenza di una scheda aperta e una scheda chiusa

Hanno inserito dati 94 Centri/Presidi dei 108 individuati dalle Direzioni degli Istituti riconosciuti ed un solo spoke di II livello della Rete MEC dei quattro individuati con il DCA 57/2010. Considerando solo le 45.721 schede aperte, il range di schede inserite per Centro va da un minimo di 1 ad un massimo di 3.286 (nel 2018 range 1-2.985) con un valore medio di 481 (Figura 2).

Cinque Istituti (AOU Policlinico Umberto I, Fondazione Policlinico Gemelli, IRCCS Bambino Gesù, IRCCS IFO Regina Elena / San Gallicano e AO San Camillo-Forlanini) hanno inserito l’84% del totale delle schede (Tabella 2 e Allegato 1)

Figura 2 - Numero schede aperte al 31.12.2018 per Centro/Presidio. SIMaRaL 2019

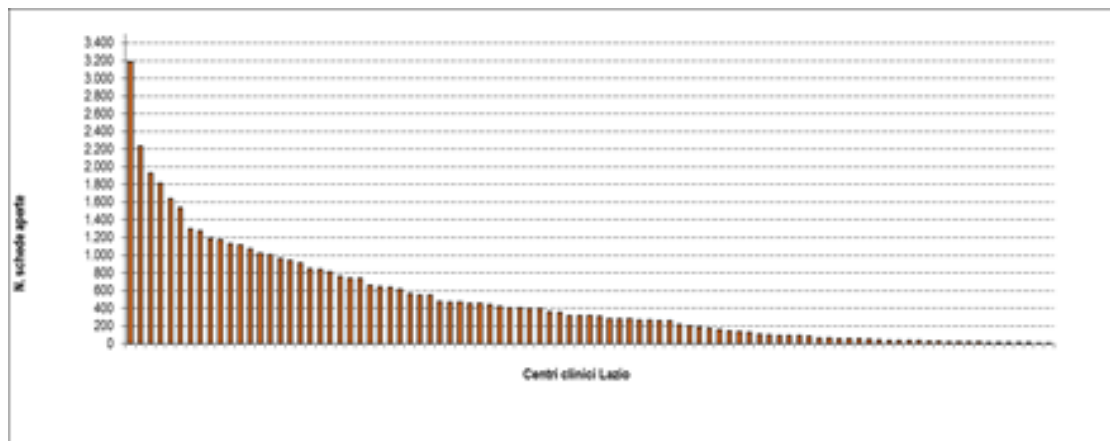


Tabella 2 - Schede inserite per Istituto. SIMaRaL 2019

ISTITUTO	Schede Aperte		Schede Chiuse		TOTALE
	n.	%	n.	%	
AOU Policlinico Umberto I	13.071	28,6	1.223	42,7	14.294
AOU Policlinico Tor Vergata	1.212	2,7	184	6,4	1.396
Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli	10.874	23,8	227	7,9	11.101
AO San Camillo-Forlanini	2.500	5,5	456	15,9	2.956
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	9.395	20,5	230	8,0	9.625
IRCCS INMI Lazzaro Spallanzani	27	0,1	17	0,6	44
IRCCS IFO Regina Elena / San Gallicano	2.817	6,2	149	5,2	2.966
IRCCS IDI Immacolata	1.930	4,2	1	0,0	1.931
Ospedale San Giovanni Calibita FBF	95	0,2	86	3,0	181
Ospedale San Carlo Nancy	319	0,7	116	4,1	435
Ospedale Oftalmico – ASL Roma 1	1.298	2,8	3	0,1	1.301
Ospedale San Filippo Neri – ASL Roma 1	619	1,4	90	3,1	709
Ospedale S. Eugenio – ASL Roma 2	436	1,0	72	2,5	508
Ospedale Sandro Pertini – ASL Roma 2	270	0,6	7	0,2	277
Spoke AOU S.Andrea*	669	1,5	2	0,1	671
Spoke ASL Latina*	172	0,4	0	0,0	172
Ospedale S. Camillo De Lellis - ASL RIETI**	0	0,0	0	0,0	0
Ospedale Belcolle - ASL VITERBO**	0	0,0	0	0,0	0
Ospedale S.M. Goretti - ASL LATINA**	17	0,0	0	0,0	17
Ospedale F. Spaziani - ASL FROSINONE**	0	0,0	0	0,0	0
TOTALE	45.721	100,0	2.863	100,0	48.584

*Presidio con Centro di riferimento Policlinico Umberto I;

** Istituto di riferimento per le sole MEC (Spoke II livello DCA 57/2010)

In Tabella 3 è mostrata la distribuzione dei soggetti “in carico” al 31.12.2019 per Istituto, numero di Centri e numero di codici esenzione seguiti dai Centri, mentre in tabella 4 è mostrata la distribuzione delle schede chiuse nel 2019 per motivo della chiusura.

Tabella 3 - Numero Centri, codici esenzione e numero soggetti in carico al 31.12.2019 per Istituto. SIMaRaL 2019 

Istituto	N. Centri	N. codici esenzione	N. soggetti ^o
AOU Policlinico Umberto I	18	297	13.071
AOU Policlinico Tor Vergata	10	47	1.212
Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli	19	366	10.874
AO San Camillo-Forlanini	8	131	2.500
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	23	341	9.395
IRCCS INMI Lazzaro Spallanzani	1	3	27
IRCCS IFO Regina Elena / San Gallicano	4	22	2.817
IRCCS IDI Immacolata	1	39	1.930
Ospedale San Giovanni Calibita FBF	1	1	95
Ospedale San Carlo Nancy	1	1	319
Ospedale Oftalmico – ASL Roma 1	3	7	1.298
Ospedale San Filippo Neri – ASL Roma 1	1	29	619
Ospedale Sandro Pertini – ASL Roma 2	1	1	270
Ospedale S. Eugenio – ASL Roma 2	3	24	436
Spoke AOU S.Andrea*	12	56	669
Spoke ASL Latina*	6	50	172
Ospedale S. Camillo De Lellis - ASL RIETI**	1	1	-
Ospedale Belcolle - ASL VITERBO**	1	1	-
Ospedale S.M. Goretti - ASL LATINA**	1	1	17
Ospedale F. Spaziani - ASL FROSINONE**	1	1	-

^oUno stesso soggetto può essere stato contato più volte se notificato da Centri di Istituti differenti

*Presidio e con Centro Hub di riferimento Policlinico Umberto I

**Istituti di riferimento per le sole Malattie Emorragiche Congenite (Spoke II livello DCA 57/2010)

Le 308 schede chiuse con motivo “trasferito in altro Centro del Lazio”, si riferiscono a 303 soggetti di cui: 148 avevano una seconda presa in carico in altro Centro e tra questi solo in 59 casi la presa in carico era presso il Centro indicato dal Centro trasferente.

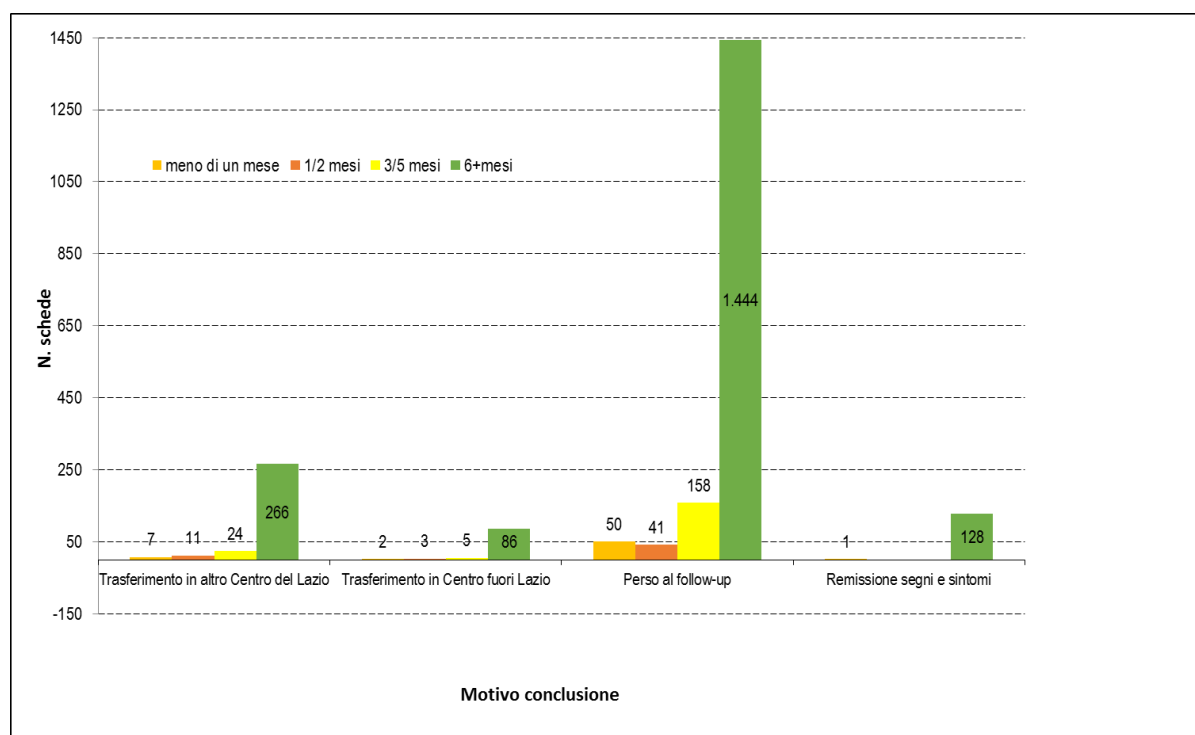
Fra le 1.693 schede chiuse con motivo “perso al follow-up” il 65% era riferito a soggetti residenti in altra Regione.

Tabella 4 - Schede chiuse prima del 31.12.2019 per motivo chiusura. SIMaRaL 2019

Motivo chiusura	N.	%
Perso al follow-up	1.693	59,1
Trasferimento in altro Centro del Lazio	308	10,8
Trasferimento in Centro fuori Lazio	96	3,4
Remissione segni e sintomi	129	4,5
Decesso	637	22,2
Totale	2.863	100,0

Escludendo la chiusura della scheda per decesso, in 60 casi (2,6%) le schede sono state chiuse dal Centro entro quattro settimane e fra queste nell' 83% il motivo della conclusione era "perso al follow-up" (Figura 3).

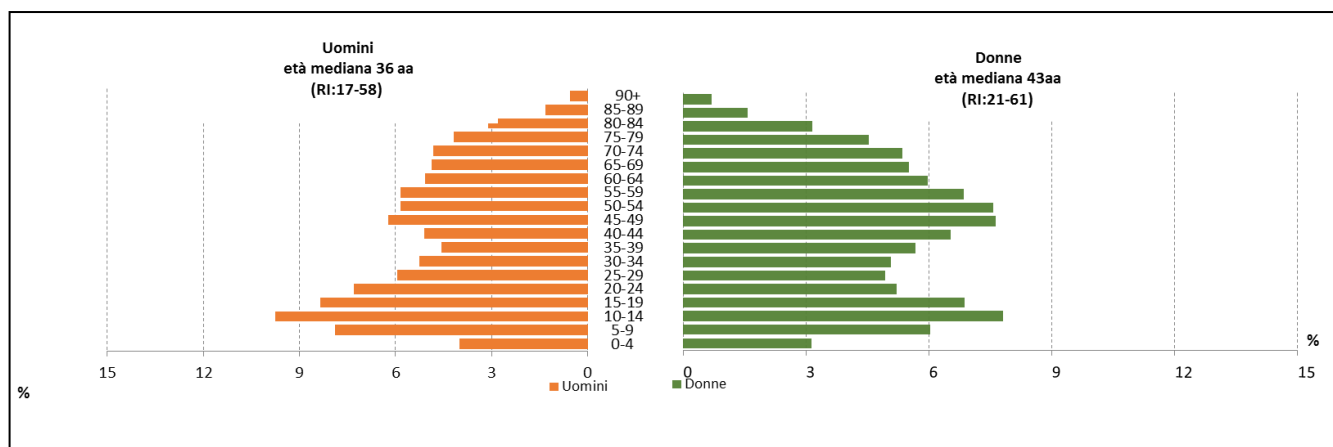
Figura 3 - Schede chiuse al 31.12.2019 per durata della presa in carico e motivo conclusione (esclusi i decessi). SIMaRaL 2019



Le figure successive, dalla 4 alla 6, sono riferite ai 43.980 soggetti con scheda aperta al 31.12.2019. Nella Figura 4 è presentata la distribuzione per età e genere. L'età media e mediana erano entrambe di 40 aa (DS 24 aa) con un Range Interquartile (RI) di 18-60 anni (17-58 nel 2018).

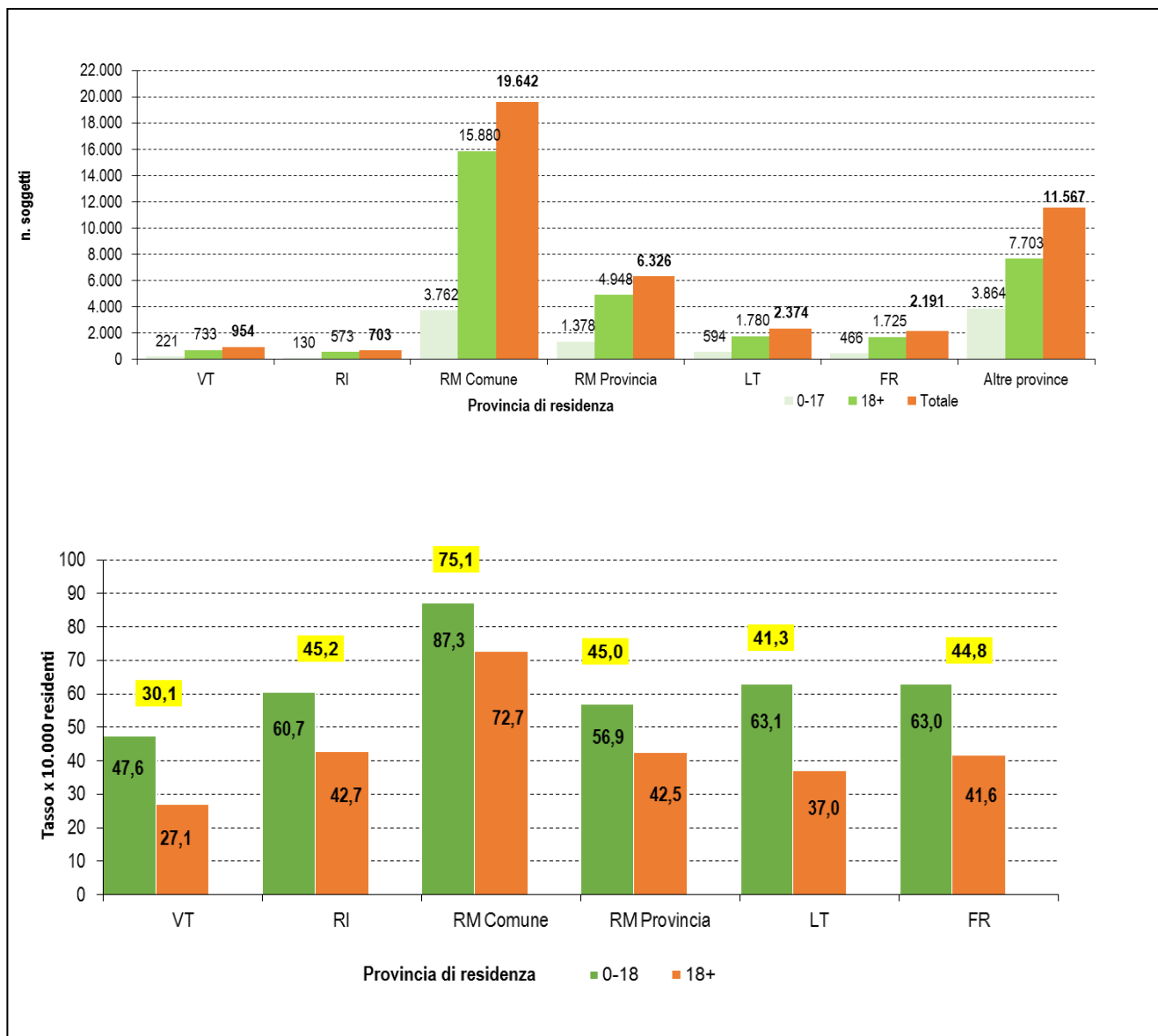
Il 24% (25% nel 2018) era compreso nella fascia di età uguale o inferiore a 17 anni e il 19,8% in quella superiore ai 64 anni (13,3% nel 2018). Le donne avevano un'età mediana superiore a quella degli uomini (43 vs 36) con un RI di 21-61 anni rispetto a 17-58 anni negli uomini. Nell'insieme si osserva un rapporto donne/uomini pari a 1,1 che si mantiene costante nel tempo (52% femmine e 48% maschi), nella classe di età 0-17 anni era inferiore all'unità (0,8) e superiore (1,2) in quella con più di 65 anni (valore costante negli anni).

Figura 4 - Distribuzione per età e per genere (21.130 uomini e 22.850 donne). SIMaRaL 2019



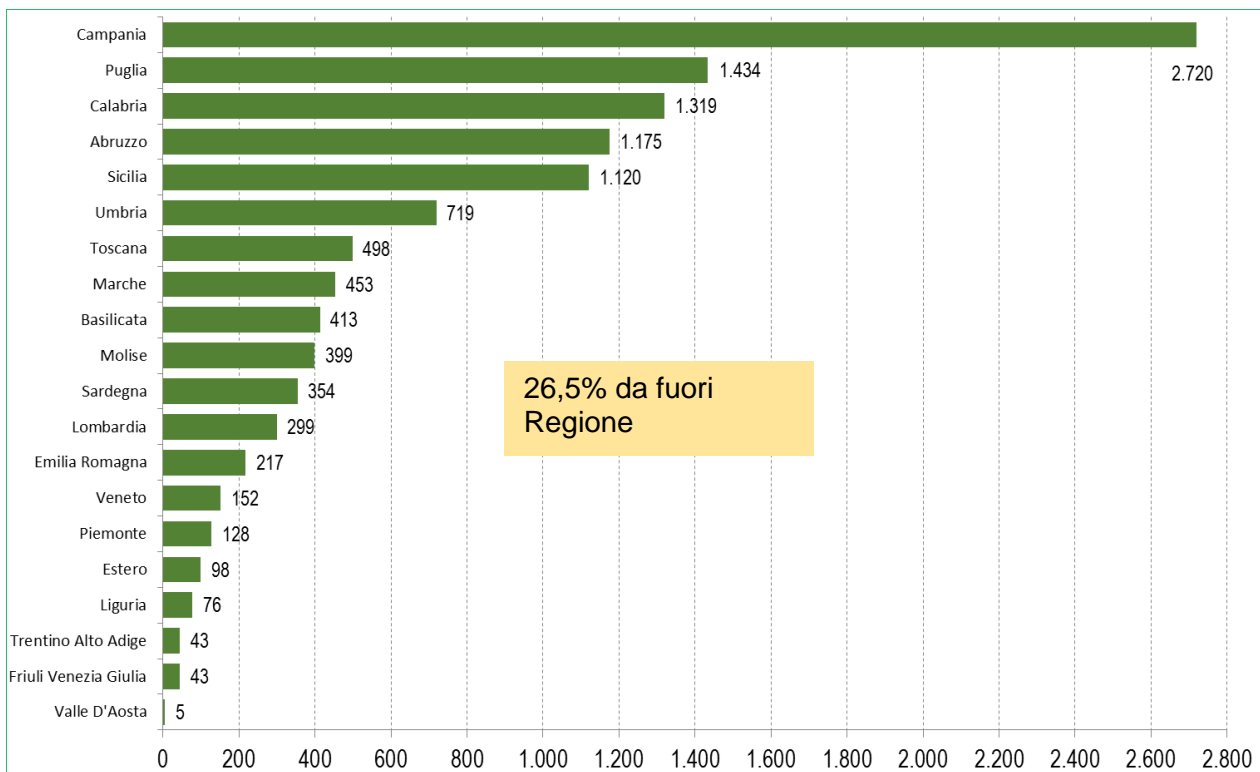
Nella figura 5 è riportata, per i residenti Lazio (n=32.190), la frequenza assoluta ed i tassi di prevalenza per 10.000 abitanti, per le due classi di età 0-17 e 18+ aa e provincia di residenza. Il 61% era residente nel comune di Roma, il 19,7% nella Provincia di Roma e il 19,3% (n=6.222) nelle altre 4 Province del Lazio. Il tasso per 10.000 residenti era pari a 58 (52 nel 2018), con il valore più elevato a Roma comune (75,1) e quello più basso a Viterbo (30,1). In termini assoluti si rileva una maggiore quota di soggetti con età superiore ai 18 anni, in termini di tassi, invece, i valori sono più elevati per la classe 0-17 in tutte le province del Lazio. Va precisato che questi risultati vanno letti con cautela in termini di prevalenza delle malattie rare nel territorio regionale, a causa di una ancora non completa segnalazione nel sistema informativo dei casi effettivamente diagnosticati.

Figura 5 - Soggetti per area di residenza, numeri assoluti e tassi x 10.000 ab. SIMaRaL 2019



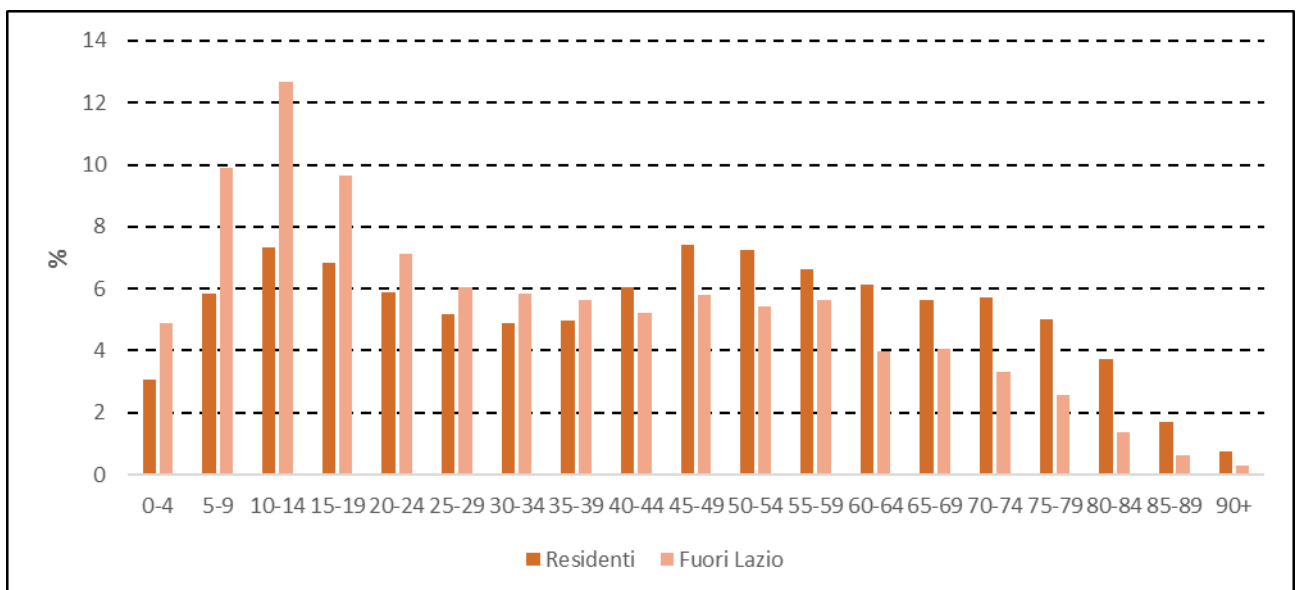
Nella figura 6 è illustrata la distribuzione dei 11.665 soggetti non residenti nel Lazio (26,5% del totale) per regione di residenza. Ai primi cinque posti per frequenza si confermano, come negli anni precedenti, le regioni del Sud (Campania, Puglia, Calabria, Abruzzo e Sicilia). Tra i non residenti l'0,3% dei soggetti risultava di nazionalità estera.

Figura 6 - Distribuzione soggetti (n.) per regione di residenza. SIMaRaL 2019



Fra i residenti fuori regione vi è una maggiore prevalenza delle classe di età 10-14 aa (Figura 7).


Figura 7 - Distribuzione per regione di residenza e classe di età. SIMaRaL 2019



5. Le diagnosi

Al 31.12.2019 erano presenti 44.288 diagnosi, riferite a 43.980 soggetti, ad esclusione di quelle riferite alle 2.863 schede chiuse nel 2019. Si ricorda che per il soggetto registrato da più di un Centro con stessa diagnosi, è stata considerata solo la “prima” (con data di notifica meno recente), mentre per i soggetti con diagnosi multiple, effettuate dallo stesso Centro o da Centri diversi, sono state conteggiate tutte. Il totale delle diagnosi fa riferimento a 560 malattie rare o gruppi di malattie rare presenti nell’Allegato 7 del DPCM 12.01.2017, corrispondenti a 343 codici esenzione (Allegato 2).

Nella tabella 5 sono riportate le prime 15 malattie rare (singola malattia o gruppo) per codice esenzione e classe di età (0-17 e 18+). Nella classe di età 0-17 anni le prime tre diagnosi in ordine di frequenza erano il gruppo delle Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (6,1% - nuovo LEA), la Porpora di Henoch-Scholein (4,5%) e la Neurofibromatosi (4,3%). Nella classe di età superiore a 17 anni, al primo posto si trova il Cheratocono (10,2%), seguito dal gruppo dei Difetti ereditari trombofilici (6,8%) e dalla Neurofibromatosi (4,7%). Nell’insieme, le prime 15 malattie/gruppi rappresentano nelle due classi di età rispettivamente il 40,7% e il 45,8% del totale delle diagnosi.

Tabella 5 - Prime 15 diagnosi (singola malattia o gruppo) per codice esenzione e classe di età. 
SIMaRaL 2019

Età 0-17 aa (n=10.482)				Età ≥18 aa (n=33.498)			
Codice esenzione	Nome malattia rara/gruppo	N. diagnosi	%	Codice esenzione	Nome malattia rara/gruppo	N. diagnosi	%
RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI	588	5,6	RF0280	CHERATOCONO	2.681	8,0
RC0040	PUBERTÀ PRECOCE IDIOPATICA	397	3,8	RDG020	DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI	1.701	5,1
RBG010	NEUROFIBROMATOSI	390	3,7	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	1362	4,1
RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHONLEIN RICORRENTE	354	4,3	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	1.253	3,7
RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE	332	3,2	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	1.217	3,6
RNG040	CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA	297	2,8	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	903	2,7

CONTINUA

Età 0-17 aa (n=10.482)				Età ≥18 aa (n=33.498)			
Codice esenzione	Nome malattia rara/gruppo	N diagnosi	%	Codice esenzione	Nome malattia rara/gruppo	N iagnosi	%
RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	272	2,8	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIPTROFICA	869	2,6
RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE	243	2,3	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	848	2,5
RF0140	WEST SINDROME DI	220	2,1	RL0030	PEMFIGO	834	2,5
RB0020	RETINOBLASTOMA	160	1,5	RFG101	MIASTENIA GRAVIS	800	2,4
RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	155	1,4	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	667	2,0
RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	152	1,4	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	654	2,0
RN1010	NOONAN SINDROME DI	152	1,4	RCG100	EMOCROMATOSI EREDITARIA	595	1,8
RNG060	OSTEOGENESI IMPERFETTA	147	1,3	RHG010	FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA	570	1,7
RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	139	1,2	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	492	1,5

In Tabella 6 è illustrata la distribuzione delle diagnosi per i 15 capitoli presenti nell'Allegato 7 del DPCM 12.01.2017. Al primo posto si colloca il capitolo 7 *Malattie del Sistema nervoso centrale e periferico* (n=6.839, 15,8%) con 41 codici notificati rispetto ai 43 inclusi nel capitolo. A seguire il capitolo 6 *Malattie del sangue e degli organi ematopoietici* (n=5.143, 12,1%) con 12 codici notificati rispetto ai 17 ed il capitolo 15 con riferimento alla categoria *Altre sindromi e malformazioni congenite complesse* (n=4.138, 9,7%) con 71 codici notificati rispetto agli 84 inclusi nel capitolo. A questi primi tre gruppi che rappresentano il 37,7% di tutte le diagnosi al 31.12.2019, seguono i capitoli 2 *Tumori* (n=3.977, 8,8%) e 8 *Malattie dell'Apparato visivo* (n=3.870, 8,9%).

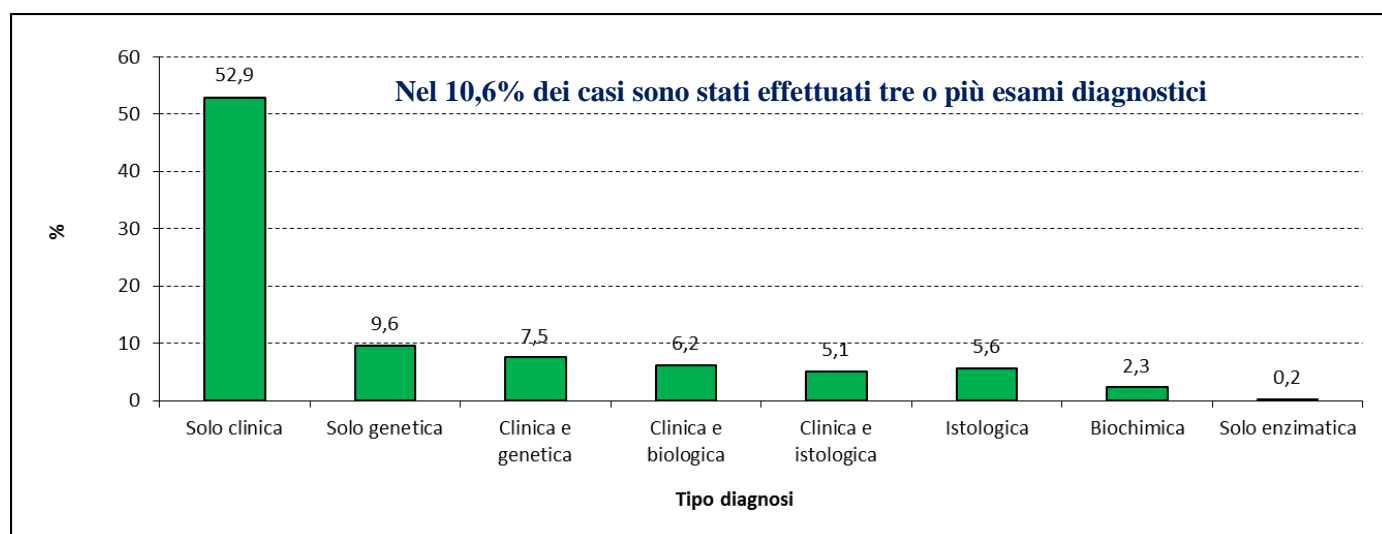
Tabella 6 - Distribuzione diagnosi per codice esenzione e capitolo Allegato 7. SIMaRaL 2019

Denominazione capitolo Allegato 7 DPCM 12.01.2017	N.
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE	27
2. TUMORI	3.977
3. MALATTIE DELLE ghiandole endocrine	1.143
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	1.610
4. MALATTIE DEL METABOLISMO (CATEGORIA: DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE)	400
4. MALATTIE DEL METABOLISMO (CATEGORIA MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE)	340
4. MALATTIE DEL METABOLISMO (CATEGORIA: DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI)	67
4. MALATTIE DEL METABOLISMO (CATEGORIA: DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI)	745
4. MALATTIE DEL METABOLISMO (CATEGORIA: DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE)	168
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	1.368
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	5.143
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	6.839
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	3.870
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	2.570
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	956
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	1.173
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	875
13. MALATTIE DELLA cute e del tessuto sottocutaneo	3.648
14. DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	1.715
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO)	462
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO)	165
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDR.)	1.016
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE)	107
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE)	86
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI)	218
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE)	53
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE)	438
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE)	160
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO)	722
15 MALFORMAZIONI CONGENITE CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE)	4.138
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	89
TOTALE	44.288

Nel 52,9% dei casi la diagnosi è stata effettuata esclusivamente in base a parametri clinici, nel 9,67% esclusivamente attraverso esame genetico e nel 7,5% dei casi con esame clinico ed esami di laboratorio (Figura 8). Per 156 delle 44.288 diagnosi di MR, la conferma si è avuta in epoca prenatale ed in 335 attraverso lo screening neonatale.


Le prime due diagnosi eseguite in epoca prenatale erano la sindrome di Turner (22 casi) e le sindromi da aneuploidia (21 casi); quelle effettuate grazie allo screening neonatale erano i Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi (144 casi) e i Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale e degli acidi grassi (28 casi).

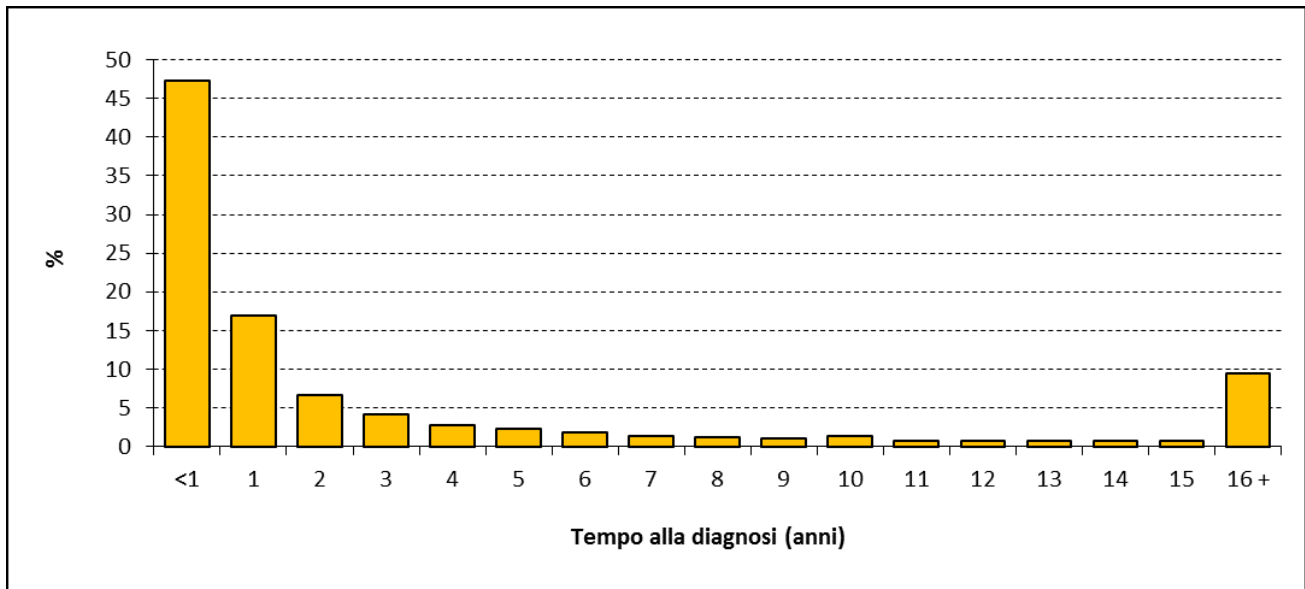
Figura 8 - Modalità di esecuzione della diagnosi – SIMaRaL 2019



Escludendo le diagnosi prenatali e da screening, l'informazione sull'anno di esordio dei segni/sintomi era nota per 35.116 diagnosi (80%), nel 5% dei casi il percorso diagnostico è iniziato in assenza di segni/sintomi e nel 15% la data di esordio risultava sconosciuta.

Fra le 35.116 diagnosi con data di esordio nota, il tempo mediano dall'esordio dei sintomi alla diagnosi risultava inferiore ad un anno con un Range Interquartile compreso fra 0 e 3 anni. Il 47,3% delle malattie erano state diagnosticate nel primo anno, il 23,6% fra uno e due anni ed il 29,1% dopo 2 o più anni (Figura 9).

Figura 9 - Intervallo in anni dall'esordio dei segni/sintomi e la diagnosi. SIMaRaL 2019 



Considerando tutte le diagnosi, l'età media e mediana alla diagnosi erano rispettivamente 30,6 e 29 anni con un Range Interquartile di 6-51 anni e deviazione standard (DS) di 25 anni.

Dall'analisi dell'età alla diagnosi per capitolo (allegato 3), si osservava l'età media e mediana alla diagnosi più bassa per le malattie rare afferenti al capitolo *Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche* con particolare riferimento alle seguenti categorie: *anomalie congenite del cranio e/o delle ossa della faccia isolate e sindromiche* (media:0,7 aa; mediana 0 aa; RI: 0-0 aa; DS: 3,5 aa), *malformazioni congenite della parete addominale isolate e sindromiche* (media 4 aa; mediana 0 aa; RI: 0-1 aa; DS: 11 aa), *Malformazioni congenite con alterazione della faccia come segno principale* (media 4,8 aa; mediana 0 aa; RI: 0-2 aa; DS: 12 aa) a cui segue la categoria *Difetti congeniti dell'assorbimento e del trasporto di vitamine e cofattori non proteici* afferente al capitolo *Malattie del Metabolismo* (media 4,2 aa; mediana 2 aa; RI: 1-5 aa; DS: 8,3 aa).

La categoria delle malattie del metabolismo denominata *Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto delle proteine* (media 63,8; aa; mediana 65 aa; RI: 58-72 aa; DS:11,8) e del capitolo *Malattie dell'apparato respiratorio* (media 60,8; aa; mediana 65 aa; RI: 58-72 aa; DS:22) risultavano quelli con i valori dell'età media e mediana alla diagnosi più elevati.

6. Il Piano Assistenziale Individuale (PAI) ed i Bilanci di Salute (BdS)

Le sezioni PAI e BdS risultano ancora poco compilate. In Tabella 7, per ogni Istituto, è riportato il numero di schede con PAI e BdS compilato. I soggetti con almeno un BdS indicato nel 2019 erano 16.385 (37,2% del totale; 37,8% nel 2017 e 33% nel 2018). Il numero di schede che nel sistema risultavano avere almeno un PAI compilato era pari a 14.722 (32,1%) (32,9% nel 2017 e 36,3% nel 2018). Fra le 14.722 schede con PAI, quelle con PAI aggiornato (intervallo fra data PAI 31.12.2019 uguale o inferiore ad un anno) erano il 54% (44% nel 2018). Va segnalato che fra le 30.999 schede senza PAI, pari al 64,3% del totale, il 63,8% riportavano l'informazione "PAI non previsto" (43,2% delle schede totali – 37,4% nel 2017 e 41,4% nel 2018).

Tabella 7 - Numero soggetti con almeno un BdS effettuato nel 2019 e numero PAI attivi e scaduti da più di un anno, per Istituto. SIMaRaL 2019

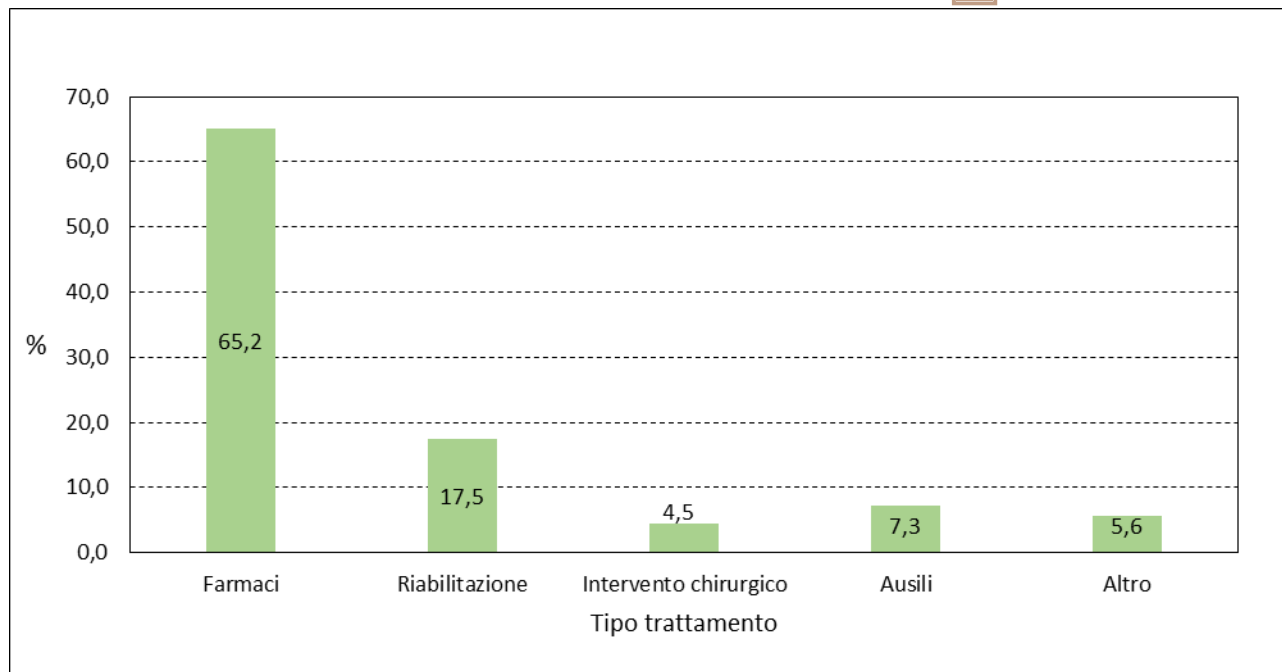
ISTITUTO	N. CON ALMENO UN BDS NEL 2019	SCHEDE APERTE CON ALMENO UN PAI				SCHEDE APERTE SENZA PAI		SCHEDE PAI NON PREVISTO		TOTALE SCHEDE APERTE AL 31.12.2019
	N.	PAI ATTIVO 31.12.2019	%*	PAI SCADUTO >1 anno	%*	N.	%*	N.	%*	N.
AOU Policlinico Umberto I	5.249	3.432	26,3	1.564	12,0	2.310	17,7	5.765	44,1	13.071
AOU Policlinico Tor Vergata	673	248	20,5	156	12,9	455	37,5	353	29,1	1.212
AOU Policlinico A. Gemelli	4.883	1.053	9,7	1.647	15,1	916	8,4	7.258	66,7	10.874
AOU San Camillo Forlanini	454	462	18,5	468	18,7	1.079	43,2	491	19,6	2.500
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	1.529	916	9,7	1.269	13,5	5.113	54,4	2.097	22,3	9.395
IRCCS INMI Lazzaro Spallanzani	3	3	11,1	2	7,4	8	29,6	14	51,9	27
IRCCS IFO Regina Elena / San Gallicano	1.575	387	13,7	174	6,2	327	11,6	1.929	68,5	2.817
IRCCS IDI Immacolata	425	135	7,0	198	10,3	614	31,8	983	50,9	1.930
Ospedale San Giovanni Calibita FBF	54	34	35,8	14	14,7	0	0,0	47	49,5	95
Ospedale San Carlo Nancy	125	124	38,9	189	59,2	4	1,3	2	0,6	319
Ospedale Oftalmico - ASL ROMA 1	552	597	46,0	519	40,0	175	13,5	7	0,5	1.298
Ospedale San Filippo Neri - ASL ROMA 1	90	84	13,6	236	38,1	181	29,2	118	19,1	619
Ospedale S. Eugenio - ASL ROMA 2	80	81	18,6	258	59,2	14	3,2	83	19,0	436
Ospedale Sandro Pertini - ASL ROMA 2	253	261	96,7	2	0,7	7	2,6	0	0,0	270
AOU Sant'Andrea (spoke)	391	108	16,1	13	1,9	2	0,3	546	81,6	669
ASL Latina (spoke)	49	18	10,5	61	35,5	4	2,3	89	51,7	172
Ospedale S.M. Goretti - ASL LATINA**	-	-	-	9	52,9	0		8	47,1	17
TOTALE	16.385	7.943	17,4	6.779	14,8	11.209	24,5	19.790	43,3	45.721

* Percentuale di riga

**Istituto di riferimento per le sole Malattie Emorragiche Congenite (Spoke II livello DCA 57/2010)

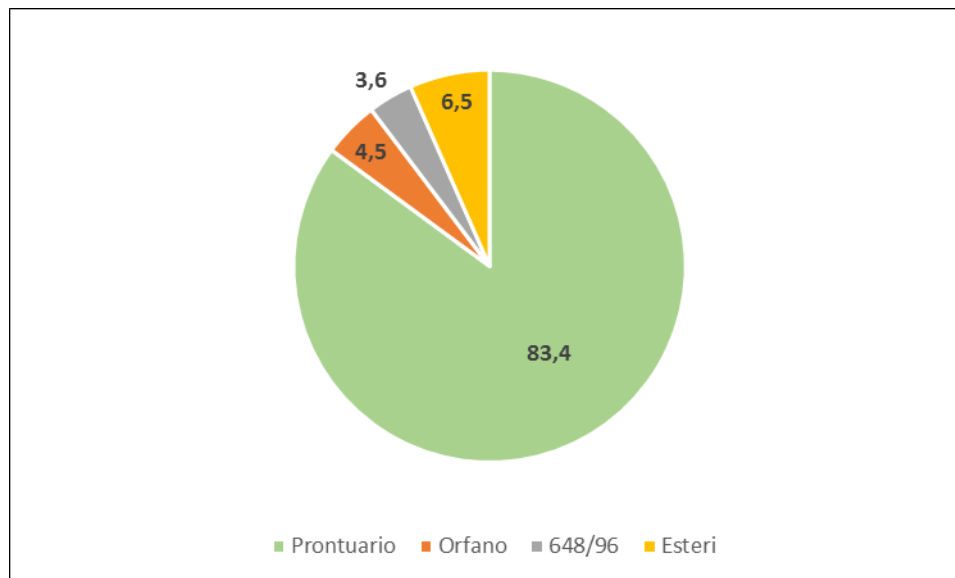
Nella figura 10, per i 14.722 PAI, sia attivi che scaduti, viene presentata la distribuzione dei trattamenti prescritti: al primo posto si collocano i farmaci con il 65,2% ed al secondo quelli riabilitativi con il 17,5%.

Figura 10 - Tipo di trattamento contenuto nel PAI. SIMaRaL 2019



Per il 91,2% (n=13.429) dei PAI, attivi e scaduti, è stata prescritta una sola tipologia di trattamento e nel'8,8% 2/3 tipi di trattamento. Fra il primo gruppo (una sola tipologia di trattamento), il 69% erano riferiti alla prescrizione di farmaci, l'11,9% aveva una prescrizione di riabilitazione neuromotoria o cognitiva ed il 5,9% una prescrizione di intervento chirurgico. Fra i PAI con 2/3 tipologie di trattamento, in più della metà dei casi si trattava di una combinazione fra prescrizione di farmaci e prescrizione di interventi riabilitativi e/o chirurgici. Il numero medio di farmaci prescritto era pari a 2: nell' 83,4% dei casi si trattava di farmaci presenti nel Prontuario Terapeutico, per il 4,5% di farmaci orfani autorizzati in Italia, per il 3,6% di farmaci inseriti negli elenchi speciali predisposti dall'AIFA (L. 648/96), e per il 6,5% di farmaci autorizzati a livello europeo ma ancora non commercializzati in Italia (figura 11).

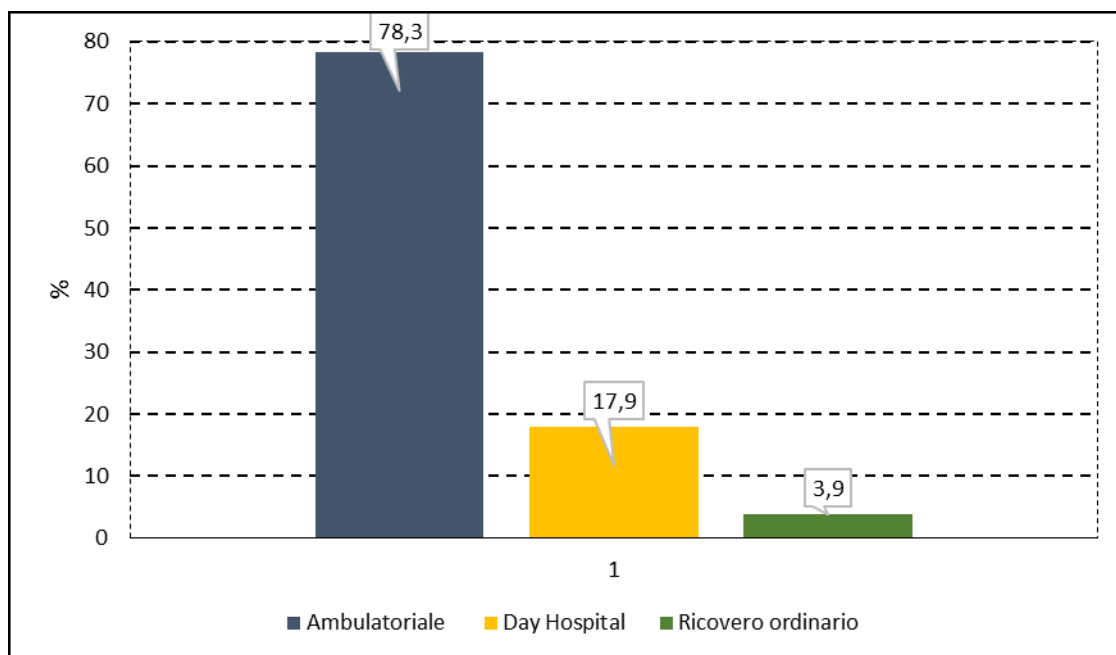
Figura 11 - PAI per tipologia del farmaco prescritto (%). SIMaRaL 2019



Di seguito l’elenco principi attivi riportati per i farmaci orfani: *Deferasirox* (Talassemia e anemie a cellule falciformi), *Alglucosidasi acida* (Glicogenosi), *ambrisentan* (ipertensione polmonare arteriosa – nuovo LEA), *pirfenidone* (Fibrosi polmonare idiopatica – nuovo LEA), *Zinco acetato diidrato* (Malattia di Wilson), *Miglustat* (Malattia di Niemann Pick), *Icatibant acetato* (Angioedema ereditario), *Betaina* (Acidemie organiche e acidosi lattiche primitive), *Tafamidis* (Amiloidosi sistemiche), *Hydrocortisone* (Poliendocrinopatia autoimmune di tipo I e II, Iperplasia adrelinica congenita), *Eculizumab* (Emoglobinuria parossistica notturna), *Bosentan monoidrato* (Sclerosi sistemica cutanea diffusa), *Rufinamide* (Sindrome di Lennox-Gastaut), *Velagruceasi alfa* (Malattia di Gaucher), *Nitisidone* (iperfenilalaninemia).

Il SiMaRaL prevede la raccolta di informazioni su data e setting di erogazione dei Bilanci di Salute (BdS). Per i 16.385 soggetti con almeno un BdS nel 2019, 6.670 (14,8%) risultavano avere due o più BdS per un totale di 44.800 Bilanci di cui il 78,2% effettuati in regime ambulatoriale (Figura 12). Le prime tre patologie con il maggior numero di BdS risultavano: la Sclerosi Sistemica Progressiva (5.594 BdS) i Difetti Ereditari Trombofilici (5.226 BdS) e le Immunodeficienze Primarie (2.254 BdS)

Figura 12 - Bilancio di Salute per setting di erogazione. SIMaRaL 2019



Successivamente alle analisi descrittive sull'attività dei Centri/Presidi, in termini di assistiti in carico, diagnosi e numero di PAI e BdS., sono stati elaborati per ogni codice esenzione alcuni indicatori utili ad avere un quadro complessivo del livello di presa in carico per Centro/Presidio (allegato 4). In particolare:

1. Indice attrazione Centro/Presidio

- $\frac{\text{N. soggetti per codice esenzione in carico al Centro/Presidio}}{\text{Totale regionale soggetti per codice esenzione}} \times 100$

Totale regionale soggetti per codice esenzione

2. Indice attrazione soggetti da fuori Regione

- $\frac{\text{N. soggetti provenienti da fuori Regione in carico al Centro/Presidio}}{\text{Totale regionale soggetti provenienti da fuori regione}} \times 100$

Totale regionale soggetti provenienti da fuori regione

3. Indice livello di presa in carico da parte del Centro/Presidio

- $\frac{\text{Numero soggetti con PAI attivo seguiti dal Centro/Presidio}}{\text{Totale soggetti seguiti dal Centro/Presidio con PAI compilabile*}} \times 100$

Totale soggetti seguiti dal Centro/Presidio con PAI compilabile*

* sono esclusi i soggetti/schede in cui risulta inserito "PAI non previsto"; l'indicatore è stato calcolato anche considerando tutti i soggetti in carico

7. Osservazioni conclusive

Il monitoraggio della Rete assistenziale per le malattie rare, riorganizzata a seguito dell'entrata in vigore dei nuovi LEA, sempre di più può avvalersi delle informazioni raccolte dal Sistema Informativo Malattie Rare Lazio (SIMaRaL). Al 31 dicembre 2019 sono state inserite nel sistema 48.584 schede con un incremento costante a partire dal 2008, anno di avvio del Sistema (più 32,1% negli ultimi tre anni). Va comunque sottolineato come il numero di casi notificati può, ancora, essere una sottostima del numero di soggetti effettivamente seguiti dai Centri. Si rende quindi necessario rafforzare, da parte degli Istituti riconosciuti nella rete, l'attività di inserimento dati.

Avere uno strumento informativo affidabile di supporto alla attività di “governance” della rete permette di definire in modo più preciso il fabbisogno di Centri/Presidi in una logica di concentrazione dell'offerta in centri di riferimento regionale con una adeguata expertise e casistica.

In questo contesto di miglioramento della rete, si inserisce anche la partecipazione di cinque istituti del Lazio nelle Reti Europee di Riferimento per le malattie rare (ERN) che rappresentano una preziosa opportunità di scambio su temi clinici, di ricerca scientifica e di formazione dei professionisti del settore.

La qualificazione della rete prevede una condivisione, fra Centri riconosciuti per la stessa malattia o gruppo di malattie, dei Percorsi Diagnostico Terapeutici Assistenziali (PDTA) per far sì che non ci siano diseguaglianze nelle modalità di presa in carico, fin dalla fase dell'approfondimento diagnostico.

La distribuzione per età dei soggetti in carico ai Centri/Presidi nel 2019, conferma la quota consistente di soggetti nelle due fasce estreme: 24% in quella 0-17 anni e 19,8% in quella sopra i 64 anni. La particolare condizione di fragilità di questi due gruppi, legata all'età, rafforza l'indicazione che le competenze assistenziali dei Centri per le malattie, oltre che essere indirizzate alla specificità clinica della singola patologia, si devono qualificare nella risposta a diverse dimensioni di bisogni di salute, sia sanitari che di integrazione sociale. A riguardo, per i soggetti in età scolare, si rileva l'importanza di un sistematico rapporto del Centro con l'Istituzione scolastica. Per lo stesso gruppo di età, il momento della transizione dall'età pediatrica a quella adulta va adeguatamente affrontato coinvolgendo preventivamente tutti i contesti e professionisti che proseguiranno la presa in carico. Per quanto riguarda la fascia di età più avanzata una particolare attenzione dovrà essere indirizzata agli aspetti riabilitativi ed a quelli della gestione delle comorbidità.

Si conferma la capacità attrattiva dei Centri del Lazio soprattutto per soggetti provenienti dalle Regioni del Sud Italia, con un peso del 26,5% sul totale dei soggetti in carico. La distribuzione delle malattie rare riferite ai non residenti risulta simile rispetto a quella dei residenti a dimostrazione che nel Lazio vi sono Centri che costituiscono una realtà di riferimento nazionale per numerose e diverse malattie rare.

Accanto ad una descrizione dei volumi di attività dei Centri di riferimento, illustrata in dettaglio nell'allegato 4, tutti collocati in strutture ospedaliere, la disponibilità di informazioni sui bisogni di salute delle persone con una malattia rara e sui piani di trattamento permette di programmare l'offerta assistenziale nei setting più appropriati, con un particolare impegno a promuovere percorsi integrati ospedale-territorio.

8. Riferimenti normativi

1. Decisione n. 1295/1999/CE del 29 aprile 1999 del Parlamento Europeo e del Consiglio: adozione un programma d'azione comunitaria sulle malattie rare nel quadro dell'azione nel settore della sanità pubblica (1999-2003).
2. Regolamento n. 141/2000 del Parlamento Europeo e del Consiglio concernente i medicinali orfani.
3. Regolamento n. 847/2000 della Commissione Europea: disposizioni di applicazione dei criteri previsti per l'assegnazione della qualifica di medicinale orfano nonché la definizione dei concetti di medicinale “simile” e “cl clinicamente superiore”.
4. Decisione n.1350/2007/CE del Parlamento Europeo e del Consiglio del 23 ottobre 2007: istituzione del secondo programma d'azione comunitaria in materia di salute 2008-2013.
5. Comunicazione della Commissione al Parlamento Europeo, al Consiglio, al Comitato Economico e Sociale Europeo e al Comitato delle Regioni: “Le malattie rare: una sfida per l'Europa”. Bruxelles, 11.11.2008.
6. Decisione n. 872/2009/CE del 30 novembre 2009 che istituisce un comitato di esperti dell'Unione Europea sulle malattie rare.
7. Raccomandazioni del Consiglio dell'Unione Europea dell'8 giugno 2009 su un'azione nel settore delle malattie rare 2009/C 151/02.
8. EUROPLAN: Progetto europeo per lo sviluppo e l'implementazione di Piani Nazionali per le malattie rare (<http://www.europlanproject.eu> - ultimo accesso 30.05.2015).
9. Ministero della Salute. Piano Sanitario Nazionale (1998-2000 - 2001-2013).
10. Decreto Ministeriale 18 maggio 2001, n. 279 “Regolamento di istituzione della Rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie, ai sensi dell'articolo 5, comma 1, lettera b), del decreto legislativo 29 aprile 1998, n. 124”.
11. Accordo, ai sensi dell'articolo 4 del decreto legislativo 28 agosto 1997, n. 281, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano sul riconoscimento di Centri di coordinamento regionali e/o interregionali, di Presidi assistenziali sovraregionali per patologie a bassa prevalenza e sull'attivazione dei registri regionali ed interregionali delle malattie rare. Punto 6B - Repertorio Atti n. 103/CSR.
12. Accordo, ai sensi degli articoli 2, comma 1, lettera b) e 4, comma 1 del decreto legislativo 28 agosto 1997, n. 281 tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano sul documento “Piano Nazionale Malattie Rare (PNMR)”.
13. DGR 381 del 28 marzo 2002, n. 381. Decreto Ministero della Sanità 18 maggio 2001, n. 279. Criteri di individuazione dei Centri di Riferimento Regionale per la malattie rare. Ricognizione.
14. DGR 1324 del 5 dicembre 2003, n. 1324. Individuazione della rete regionale per la sorveglianza, diagnosi e la terapia delle malattie rare ai sensi Decreto Ministeriale del 18 maggio 2001, n. 279 e DGR 28 marzo 2002 n. 381.
15. DGR 20 del 7 gennaio 2005. Individuazione della rete regionale per la sorveglianza, diagnosi e la terapia delle malattie rare. Aggiornamento e sostituzione dell'Allegato n. 1 della deliberazione della Giunta regionale del 5 dicembre 2003, n. 1324.
16. DGR 681 del 20 ottobre 2006. Integrazione Allegato A alla deliberazione della Giunta regionale del 7 gennaio 2005, n. 20. Inserimento dell'Unità Operativa Complessa. Servizio

- di Ematologia Pediatrica presso il Dipartimento Assistenziale Integrato dell’Azienda Policlinico Umberto I tra i presidi della rete regionale per le malattie rare per le Anemie Ereditarie. Codice esenzione RDG010.
17. DGR 872 del 18 dicembre 2006. Integrazione Allegato A alla deliberazione della Giunta regionale del 7 gennaio 2005, n. 20. Inserimento dell’Unità Operativa di Genetica Medica dell’Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Tor Vergata quale presidio nella rete regionale per le malattie rare per la Galattosemia - Malattia di Werdnig Hoffman - Miopatia Centronucleare - Distrofia di Becker - Malattia di Steinert - Malattia di Thomsen.
 18. DGR 758 del 12 ottobre 2007. Integrazione Allegato A alla deliberazione della Giunta regionale del 7 gennaio 2005, n. 20. Inserimento dell’Ospedale Oftalmico, Azienda USL Roma E, tra i presidi della rete regionale per le malattie rare nell’ambito delle Malattie del Sistema Nervoso e degli Organi di Senso per le Degenerazioni della Cornea-Distrofie Ereditarie della Cornea-Cheratocono. Bollettino Ufficiale Regione Lazio n. 32, 20 novembre 2007.
 19. DGR 134 del 28 febbraio 2008. Integrazione Allegato A alla deliberazione della Giunta regionale del 7 gennaio 2005, n. 20. Inserimento del Centro di Cardiocirurgia dell’Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Tor Vergata tra i presidi della rete regionale per le malattie rare nell’ambito delle Malformazioni Congenite per la Sindrome di Marfan - codice esenzione RN1320.
 20. DGR 655 del 19 settembre 2008. Integrazione Allegato A alla deliberazione della Giunta regionale del 7 gennaio 2005, n. 20. Inserimento dell’Ospedale Generale Fatebenefratelli San Giovanni Calabita - Isola Tiberina tra i presidi della rete regionale delle malattie rare per le Amiloidosi Primarie e Familiari nell’ambito delle Malattie delle Ghiandole Endocrine, della Nutrizione, del Metabolismo e disturbi immunitari - codice esenzione RCG130 - ai sensi del D.M. 279/2001.
 21. DGR 656 del 19 settembre 2008, n. 656. Integrazione Allegato A alla deliberazione della Giunta regionale del 7 gennaio 2005, n. 20. Inserimento del Dipartimento di Fisiopatologia Medica DAI Medicina Interna del Policlinico Umberto I tra i presidi della rete regionale delle malattie rare per la Sindrome di Klinefelter, Sindrome di Kallmann, Sindromi adrogenitali congenite, Poliendocrinopatie autoimmuni, Malattia di Steinert, Sindrome di Prader-Willi, Sindrome di Refeinsten.
 22. DGR 175 del 22 marzo 2010. Individuazione del centro regionale di riferimento per la Sensibilità Chimica Multipla (MCS) ai sensi dell’ art. 50 della legge regionale 28 dicembre 2007, n. 26.
 23. DCA 57/2010 del 10 luglio 2010. Riorganizzazione della Rete Assistenziale delle Malattie Emorragiche Congenite.
 24. Determinazione n. G02816 del 21.11.2013. Istituzione Gruppo di Lavoro Regionale sulle Malattie rare.
 25. DCA 387 del 6/08/2015. Recepimento Accordo Stato/Regioni Rep. Atti n. 140 del 16/10/2014 che ha approvato il Piano Nazionale Malattie Rare 2013-2016. Individuazione del Coordinamento regionale delle malattie rare. Primo riassetto delle rete assistenziale per le malattie rare. Disposizioni transitorie.
 26. DCA 429 dell’11/09/2015. Rettifica della Tabella A dell’Allegato 3 del DCA n. 387 del 6/08/2015.

27. Determinazione n. G10700 del 9/09/2015 (dal BUR n. 75 del 17/9/2015). Istituzione del Centro di Coordinamento Regionale delle Malattie Rare presso la Direzione regionale Salute e Integrazione socio-sanitaria, Area Programmazione Rete Ospedaliera e Ricerca.
28. Determinazione n. G10700 del 9/09/2015 (dal BUR n. 75 del 17/9/2015). Istituzione del Centro di Coordinamento Regionale delle Malattie Rare presso la Direzione regionale Salute e Integrazione socio-sanitaria, Area Programmazione Rete Ospedaliera e Ricerca.
29. Legge regionale 10 agosto 2016, n.12, Art. 5 bis: abrogazione articolo 155 della legge regionale 28 aprile 2006, n. 4 relativo al riconoscimento della sensibilità chimica multipla quale patologia rara
30. Determinazioni n. G13890 del 2.11.2018 e (dal BUR n. 91 dell'8.11.2018) n.G17756 del 31.12.2018. Rinnovo del Centro di coordinamento delle Regionale delle malattie rare
31. Determinazione n. G14554 del 24/11/2015 (dal BUR n. 95 del 26/11/2015). Approvazione elenco dei Centri Malattie Rare riconosciuti ai sensi dei DCA n. U00387/2015 e n. U00429/2015.
32. DPCM 12 gennaio 2017. Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 – Allegato 7: Elenco malattie rare esentate dalla partecipazione al costo
33. DCA n. U00413 del 15/09/2017. (dal BUR n.20, Supplemento n.3 del 08.03.2018). Recepimento DPCM 12.1.2017: Allegato7-Elenco malattie rare esentate dalla partecipazione al costo (...).
34. DCA n. U00063 del 27/02/2018. (dal BUR n.20, Supplemento n.3 del 08.03.2018). Aggiornamento della Rete regionale malattie rare in attuazione del Decreto del Commissario ad Acta15.09.2017, n. U00413- Individuazione Centri e Presidi di riferimento.

9.Referenti di Istituto per le Malattie Rare e Referenti dei Centri Presidi per la raccolta dati

Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Umberto I

Referente Istituto: Mauro Celli

Referente C/P: Vincenzo Leuzzi, Giovanni Fabbrini, Maurizio Inghilleri, Andrea Frustaci, Fiorina Giona, Maria Paola Smacchia, Antonio Chistoloni, Santo Morabito, Silvia Trisolini, Milvia Casato, Marzia Duse, Isabella Quinti, Marzia Duse, Paolo Versacci, Marco Marengo, Massimo Accorinti, Nicola Iozzo, Roberta Priori, Marzia Duse, Valeria Riccieri, Edoardo Rosato, Anna Zambrano, Mauro Celli, Arianna Turchetti, Ilenia D'Alfonso, Teresa Fadda, Piero Cascone, Valentino Valentini, Sandra Giustini, Paolo Versacci, Salvatore Venosi, Carlo Vizza, Oriano Mecarelli, Danilo Badiali, Salvatore Cucchiara, Denis Cozzi, Giuseppe Cavallaro, Luigi Tarani, Paolo Versacci, Antonio Radicioni, Mauro Ceccanti, Antonio Radicioni, Maria Segni, Francesco Costantino, Giulia Varrasso, Giuseppe Cimino, Fabio Midulla.

Azienda Ospedaliera Universitaria Fondazione Policlinico Tor Vergata

Referente Istituto: Sabrina Ferri

Referente C/P: Giuseppe Novelli, Mario Bengala, Maria Domenica Guarino, Barbara Kroegler, Viviana Moschese, Giovanni Ruvolo, Fabio Bertoldo, Roberto Massa, Fabio Placidi, Alessandra Girolama Marfia, Paolo Curatolo, Cinzia Galasso, Paola Rogliani, Pasquale Farsetti, Fernando De Maio, Voso Maria Teresa, Francesco Buccisano, Franceschini Luca, Massimo Federici, Mario Angelico, Giovanni Monteleone, Omero Alessandro Paoluzzi.

Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli

Referente Istituto: Giuseppe Zampino

Referente C/P: Annalisa Tortora, Valentina Giorgio, Serenella Servidei, Raffaele Manna, Chiara Leoni, Franco Pandolfi, Giovanni Gambaro, Antonio Gatto, Monia Marturano, Pietro Manuel Ferraro, Mauro Cervigni, Elena Rossi, Bianca Maria Ricerca, Raimondo De Cristofaro, Erica De Candia, De Stefano, Angelo Zoli, Donato Rigante, Massimiliano Mirabella, Chiara Manganelli, Romina Fasciani, Benedetto Falsini, Anna Dickmann, Raffaella Marrocco, Giuseppe Zampino, Claudia Rendeli, Gianpiero Tamburrini, Giuseppe Zampino, Sandro Pelo, Clara De Simone, Domenica Battaglia, Maurizio Genuardi, Giuseppe Zampino, Marcella Zollino, Antonio Ruggiero, Annalisa Tortora, Amelia Evoli, Serenella Servidei, Dominica Battaglia, Annarita Bentivoglio, Marika Pane, Mario Sabatelli, Salvatore Corsello, Clelia Cipolla, Marzia Salgarello, Lorenzo Nanni, Luca Richeldi, Luigi Perri.

Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini

Referente Istituto: Paola Grammatico

Referente C/P: Paola Grammatico, Silvia Majore, Alessandro Ferraris, Filomena Terlizi, Antonella Di Bartolomei, Maria Beatrice Rondinelli, Salvatore Antonelli, A.M. De Negri, Fabio Goffredo, Ludovico Lispi, Antonio Petrucci, Gregorino Paone, Alfredo Sebastiani, Maria Paola Cicini, Salvatore Scommegna, Roberto Baldelli, Paolo Zuppi, Francesco Stortoni.

IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù

Referente Istituto: Andrea Bartuli

Referente C/P: Elsa Bevivino, Paola Sabrina Buonuomo, Marco Cappa, Francesco Emma, Caterina Cancrini, Andrea Finocchi, Luisa Strocchio, Stefania Gaspari, Raffaele Cozza, Matteo Luciani, Claudia Bracaglia, Sergio Petroni, Leonardo Oggiano, Mario Zama, Maya El Hachem, Anwar Baban, Antonella Diamanti, Maria Lisa Dentici, Antonino Crinò, Nicola Specchio, Enrico Silvio Bertini, Maria Giovanna Paglietti, Nicola Ulmann, Francesco Parisi, Alessandra Schiavino, Pietro Bagolan, Iacobelli, Valfrè, Nicola Capozza, Ermelinda Mele, Tamara Caldaro, Pietro Bagolan.

IRCCS INMI Lazzaro Spallanzani

Referente Istituto: Emanuele Nicastrì

Referente C/P: Emanuele Nicastrì, Angela Corpolongo, Maria Lezia Giancola

IRCCS IFO Regina Elena - San Gallicano

Referente Istituto: Vittoria Stigliano

Referente C/P: Giovanni Leone, Alessandra Scarabello, Maria Luisa Appetecchia, Vittoria Stigliano, Paola De Simone, Laura Eibenschutz, Anna Mussi, Alessandra Scarabello, Alessandra Latini.

IRCCS Istituto Dermopatico dell'Immacolata

Referente Istituto: Biagio Didona

Referente C/P: Biagio Didona.

Ospedale San Giovanni Calibita Fatebenefratelli

Referente Istituto: Maria Grazia Chiappini

Referente C/P: Maria Grazia Chiappini, Emanuela Proietti

Ospedale San Carlo di Nancy

Referente Istituto: Albert Mako

Referente C/P: Albert Mako.

Ospedale Oftalmico - ASL Roma 1

Referente Istituto: Alessandra Balestrazzi

Referente C/P: Francesco Sorrentino, Alessandra Balestrazzi, Antonella Pascarella, Bruno Kropp

Ospedale San Filippo Neri – ASL Roma 1

Referente Istituto: Silvana Chiaradia

Referente C/P: Elena Maria Pennisi

Ospedale Sant'Eugenio/CTO - ASL Roma 2

Referente Istituto: Francesco Sorrentino

Referente C/P: Pasquale Niscola, Paola Tatangelo, Marina Passeri,

Ospedale S. Pertini (Spoke Umberto I)

Referente C/P: Antonella Marcoccia

AO Ospedale Sant'Andrea (Spoke Umberto I)

Referente C/P: Lucia Bollante, Daniela Pisani, Giovanni Ristori, Pasquale Parisi, Alberto Ricci, Agostino Tafuri, Paolo Menè, Paolo Martelletti, Severino Persechino, Giovanni Antonini, Francesco Conti, Vincenzo Toscano, Massimo Volpe, Fernando Mazzilli, Lucilla Bollanti

ASL Latina (Spoke Umberto I)

Referente C/P: Carlo Casali, Luisa Carini

Ospedale San Camillo De Lellis - Asl Rieti

Referente Istituto e C/P: Stefano Venarubea

Ospedale Belcolle - ASL Viterbo

Referente Istituto e C/P: Marco Montanaro

Ospedale Santa Maria Goretti - Asl Latina

Referente Istituto e C/P: Giuseppe Cimino

Ospedale F. Spaziani – ASL Frosinone

Referente Istituto e C/P : Roberta Sala

ALLEGATI

Allegato 1 

Schede aperte e chiuse per Istituto e Centro.

Dati riferiti a 43.980 soggetti con scheda aperta e 2.788 soggetti con scheda chiusa. SIMaRaL 2019

Istituto	Codice Centro	Denominazione Centro	Numero schede al 31.12.2019		
			Aperte	Chiuse	Totale
AOU Policlinico Umberto I	12090601	Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	1.537	530	2.067
AOU Policlinico Umberto I	12090602	Centro Malattie Rare Ematologiche	1.075	46	1.121
AOU Policlinico Umberto I	12090602M	Malattie Rare Ematologiche MEC (Rete MEC DCA 57/2010)	1.275	126	1.401
AOU Policlinico Umberto I	12090602T	Malattie Rare Ematologiche - Trombofilie	660	0	660
AOU Policlinico Umberto I	12090603	Centro Malattie Rare Nefrologiche	101	1	102
AOU Policlinico Umberto I	12090604	Centro Malattie Rare Crioglobulinemia	467	56	523
AOU Policlinico Umberto I	12090605	Centro Malattie Rare Sistema Immunitario	405	99	504
AOU Policlinico Umberto I	12090606	Centro Malattie Rare Oculistiche	1.815	33	1.848
AOU Policlinico Umberto I	12090607	Centro Malattie Rare Reumatologiche	1.023	44	1.067
AOU Policlinico Umberto I	12090608	Centro Malattie Rare Displasie Scheletriche	839	82	921
AOU Policlinico Umberto I	12090609	Centro Malattie Rare Malformazioni Cranio Facciali	264	3	267
AOU Policlinico Umberto I	12090610	Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	2.236	34	2.270
AOU Policlinico Umberto I	12090611	Centro Malattie Rare Cardiologiche	216	16	232
AOU Policlinico Umberto I	12090612	Centro Malattie Rare Gastrointestinali e Chirurgiche	469	4	473
AOU Policlinico Umberto I	12090613	Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	321	1	322
AOU Policlinico Umberto I	12090614	Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	279	147	426
AOU Policlinico Umberto I	12090615	Centro Malattie Rare Oncologiche in età pediatrica	39	0	39
AOU Policlinico Umberto I	12090616	Centro Malattie Rare Broncopneumologiche in età adulta	50	1	51
AOU Policlinico Tor Vergata	12092001	Malattie del Metabolismo Rare	21	4	25

CONTINUA

Allegato 1

Istituto	Codice Centro	Denominazione Centro	Numero schede al 31.12.2019		
			Aperte	Chiuse	Totale
AOU Policlinico Tor Vergata	12092002	Malattie Reumatologiche ed Immunologiche Rare	258	5	263
AOU Policlinico Tor Vergata	12092003	Malattie Rare Altre Sindromi e Malformazioni Congenite Complesse	354	69	423
AOU Policlinico Tor Vergata	12092004	Malattie Neurologiche, Neuromuscolari e Distrofie Miotoniche Rare	398	104	502
AOU Policlinico Tor Vergata	12092005	Fibrosi Polmonare e delle Malattie Rare dell'Apparato Respiratorio Rare	93	0	93
AOU Policlinico Tor Vergata	12092006	Ortopedia Pediatrica	0	0	0
AOU Policlinico Tor Vergata	12092007	Malattie del Sangue e Tessuti Ematopoietici Rare	88	2	90
AOU Policlinico Tor Vergata	12092008	Dislipidemie Rare	0	0	0
AOU Policlinico Tor Vergata	12092009	Malattie Epatologiche Rare	0	0	0
AOU Policlinico Tor Vergata	12092010	Malattie Rare Gastroenterologiche	0	0	0
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090501	Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	963	7	970
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090502	Neurofisiopatologia	139	5	144
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090503	Medicina Interna - Complesso Integrato Columbus	91	6	97
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090503G	Medicina Interna - Immunologia	35	1	36
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090504	Nefrologia - Complesso Integrato Columbus	358	31	389
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090505	Ematologia	1.189	43	1.232
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090506	Reumatologia e Neurofisiopatologia	761	7	768
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090507	Oculistica	914	0	914
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090508	Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	13	0	13
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090509	Neurochirurgia e Chirurgia maxillo-facciale	474	11	485

CONTINUA

Allegato 1

Istituto	Codice Centro	Denominazione Centro	Numero schede al 31.12.2019		
			Aperte	Chiuse	Totale
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090510	Malattie Dermatologiche Rare	453	2	455
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090511	Malattie Rare e Difetti Congeniti	1.637	6	1.643
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090512	Malattie Oncologiche Pediatriche Rare	33	1	34
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090513	Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	3.186	95	3.281
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090514	Endocrinologia e malattie del metabolismo rare	140	11	151
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090516	Linfedemi Primari e Cronici	54	0	54
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090517	Chirurgia Pediatrica	6	0	6
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090518	Fisiopatologia Respiratoria	417	1	418
Fondazione Policlinico A. Gemelli	12090519	Malattie Rare Cardiovascolari	11	0	11
AO San Camillo Forlanini	12090101	Laboratorio Genetica Medica	943	50	993
AO San Camillo Forlanini	12090102	Ematologia	408	380	788
AO San Camillo Forlanini	12090103	Reumatologia	202	0	202
AO San Camillo Forlanini	12090104	Oculistica	17	1	18
AO San Camillo Forlanini	12090106	Neurologia e Neurofisiopatologia	635	27	662
AO San Camillo Forlanini	12090108	Broncopneumologia	284	2	286
AO San Camillo Forlanini	12090109	Endocrinologia	11	0	11
AO San Camillo Forlanini	12090110	Nefrologia	0	0	0
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090401	Patologia Metabolica	809	6	815
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090402	Dislipidemie Rare	66	1	67
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090403	Endocrinologia e diabetologia	1.118	29	1.147

CONTINUA

Allegato 1

Istituto	Codice Centro	Denominazione Centro	Numero schede al 31.12.2019		
			Aperte	Chiuse	Totale
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090404	Nefrologia e dialisi	307	1	308
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090405	Immunoinfettivologia	279	21	300
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090406	Oncoematologia	1.129	1	1.130
AO San Camillo Forlanini	12090108	Broncopneumologia	284	2	286
AO San Camillo Forlanini	12090109	Endocrinologia	11	0	11
AO San Camillo Forlanini	12090110	Nefrologia	0	0	0
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090401	Patologia Metabolica	809	6	815
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090402	Dislipidemie Rare	66	1	67
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090403	Endocrinologia e diabetologia	1.118	29	1.147
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090404	Nefrologia e dialisi	307	1	308
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090405	Immunoinfettivologia	279	21	300
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090406	Oncoematologia	1.129	1	1.130
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090407	Reumatologia	850	90	940
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090409	Oftalmologia	401	0	401
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090410	Ortopedia	128	0	128
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090411	Chirurgia Plastica Maxillo facciale	550	1	551
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090412	Dermatologia	647	8	655
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090413	Cardiologia Pediatrica	157	0	157
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090414	Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	259	64	323

CONTINUA

Allegato 1

Istituto	Codice Centro	Denominazione Centro	Numero schede al 31.12.2019		
			Aperte	Chiuse	Totale
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090415	Genetica Medica	1.006	1	1.007
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090416	Patologia Endocrina Autoimmune	188	3	191
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090417	Neurologia	739	0	739
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090418	Malattie Muscolari e Neurodegenerative	551	3	554
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090419	Broncopneumologia	57	0	57
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090420	Trapiantologia Toracica e Ipertensione Polmonare	7	1	8
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090421	Chirurgia Neonatale	21	0	21
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090422	Urologia	28	0	28
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090423	Chirurgia e Endoscopia Digestiva	66	0	66
IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù	12090424	Malformazioni Anorettali	32	0	32
IRCCS INMI L. Spallanzani	12091801	Malattie Infettive Rare	27	17	44
IRCCS IRE - ISG	12090801	Malattie Metaboliche Rare	739	118	857
IRCCS IRE - ISG	12090802	Sindromi ereditarie di suscettibilità al cancro	458	27	485
IRCCS IRE - ISG	12090803	Sindromi ereditarie di suscettibilità al cancro della cute	1.177	1	1.178
IRCCS IRE - ISG	12090804	Malattie Rare della Cute	443	3	446
IRCCS IDI	12091101	Malattie Dermatologiche Rare	1.930	1	1.931
Osp. S. Giovanni Calibita - FbF	12007201	Medicina Interna e Nefrologia	95	86	181
Osp. S. Carlo di Nancy	12007301	Ginecologia	319	116	435

CONTINUA

Allegato 1

Istituto	Codice Centro	Denominazione Centro	Numero schede al 31.12.2019		
			Aperte	Chiuse	Totale
Osp. Oftalmico - ASL Roma 1	12003001	Oftalmologia	1.297	3	1.300
Osp. Oftalmico - ASL Roma 1	12003003	Retina Medica	1	0	1
Osp. Oftalmico - ASL Roma 1	12003004	Oftalmoplastica	0	0	0
Osp. S. Filippo Neri - ASL Roma 1	12003002	Malattie Neurologiche Rare	619	90	709
Osp. S. Eugenio / CTO - ASL Roma 2	12006601	Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici Rare	321	45	366
Osp. S. Eugenio / CTO - ASL Roma 2	12006602	Malattie Endocrinologiche Rare	105	27	132
Osp. S. Eugenio / CTO - ASL Roma 2	12006603	Malattie Nefrologiche Rare	10	0	10
Osp. S. Pertini - ASL Roma 2	12090607 PE	Centro Interdisciplinare Sclerodermia	270	7	277
AO Sant'Andrea*	12090601 SA	Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	565	0	565
AO Sant'Andrea*	12090602 SA	Centro Malattie Rare Ematologiche	1	0	1
AO Sant'Andrea*	12090603 SA	Centro Malattie Rare Nefrologiche	0	0	0
AO Sant'Andrea*	12090604 SA	Centro Malattie Rare Crioglobulinemia	0	0	0
AO Sant'Andrea*	12090605 SA	Centro Malattie Rare Sistema Immunitario	12	0	12
AO Sant'Andrea*	12090606 SA	Centro Malattie Rare Oculistiche	0	0	0
AO Sant'Andrea*	12090607 SA	Centro Malattie Rare Reumatologiche	54	2	56
AO Sant'Andrea*	12090608 SA	Centro Malattie Rare Displasie Scheletriche	0	0	0
AO Sant'Andrea*	12090610 SA	Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutanee	0	0	0
AO Sant'Andrea*	12090611 SA	Centro Malattie Rare Cardiologiche	0	0	0
AO Sant'Andrea*	12090613 SA	Centro Malattie Rare Genetica Clinica	0	0	0

*Presidio con Centro Hub di riferimento Policlinico Umberto I

CONTINUA

Allegato 1

Istituto	Codice Centro	Denominazione Centro	Numero schede al 31.12.2019		
			Aperte	Chiuse	Totale
AO Sant'Andrea*	12090614SA	Centro Malattie Rare Endocrino Andrologiche	37	0	37
Presidio Ospedaliero ASL Latina*	12090601LT	Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	172	0	172
Presidio Ospedaliero ASL Latina*	12090602LT	Centro Malattie Rare Ematologiche	0	0	0
Presidio Ospedaliero ASL Latina*	12090603LT	Centro Malattie Rare Nefrologiche	0	0	0
Presidio Ospedaliero ASL Latina*	12090607LT	Centro Malattie Rare Reumatologiche	0	0	0
Presidio Ospedaliero ASL Latina*	12090613LT	Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	0	0	0
Presidio Ospedaliero ASL Latina*	12090614LT	Centro malattie rare Endocrino-Andrologiche in età adulta	0	0	0
Ospedale S. Camillo De Lellis - Asl Rieti	12001901	Immunoematologia e Medicina Trasfusionale (Rete MEC DCA 57/2010)	0	0	0
Ospedale Belcolle - S. Anna di Ronciglione - ASL Viterbo	12027101	UO Ematologia (Rete MEC DCA 57/2010)	0	0	0
Ospedale S.M. Goretti - ASL Latina	12020001	Centro Emostasi e Trombosi (Rete MEC DCA 57/2010)	17	0	17
Totale			45.721	2.863	48.584

*Presidio con Centro Hub di riferimento Policlinico Umberto I

Allegato 2 

Numero diagnosi per ordine capitolo, codice esenzione e denominazione malattia rara (allegato 7 DPCM del 12.01.2017) – 44.288 diagnosi SImaRaL 31.12.2019

In bold i codici esenzione riferiti ai nuovi LEA

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE	RA0010	HANSEN MALATTIA DI	6		
	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	6		
	RA0030	LYME MALATTIA DI	15		
2. TUMORI	RB0010	WILMS TUMORE DI (ATTESTATO DI ESENZIONE RINNOVABILE DOPO 5 ANNI)	226		
	RB0020	RETINOBLASTOMA (ATTESTATO DI ESENZIONE RINNOVABILE DOPO 5 ANNI)	211		
	RB0040	GARDNER SINDROME DI	6		
	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	278		
	RB0060	LINFOANGIOMATOSI	2		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
2. TUMORI	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	46		
	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPLO	1.363		
	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	1.607		
	RBG021	LYNCH SINDROME DI	238		
3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	6		
	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	81		
	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	24		
	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	25		
	RC0040	PUBERTÀ PRECOCE IDIOPATICA (ESENZIONE DI DURATA PARI A 5 ANNI, RINNOVABILE)	488		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	RC0280	REFETOFF SINDROME DI	5		
	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI	1		
	RCG010	IPERALDOSTERONISMO PRIMITIVO DA IPERPLASIA SURRENALE (GRUPPO)	5		
	RCG010	CONN SINDROME DI	10	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI
	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	7		
	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE (GRUPPO)	122		
	RCG020	IPERPLASIA ADRENALICA CONGENITA	215	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE
	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI (GRUPPO)	47		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
3. MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	RCG030	SCHMIT SINDROME DI	80	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI
	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE (GRUPPO)	4		
	RCG162	SINDROME MEN TIPO 1	14	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE
	RCG162	SINDROME MEN TIPO 2A	9		
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	2		
	RC0090	DERCUM MALATTIA DI	10		
	RC0160	IPOFOSFATASIA	11		
	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI (GRUPPO)	472		DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE E CODICE GRUPPO
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	RCG040	ALTRE ACIDEMIE/ACIDURIE ORGANICHE PRIMITIVE DA DIFETTO DEL METABOLISMO DEGLI AMINOACIDI A CATENA RAMIFICATA	63	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG040	ALANINEMIA	1		
	RCG040	ALBINISMO	21		
	RCG040	ALCAPTONURIA	1		
	RCG040	CISTINOSI	34		
	RCG040	OMOCISTINURIA	21		
	RCG040	FENILCHETONURIA/IPERFENILANINEMIA (SNE)	41		
	RCG040	METILMALONICO ACIDURIA	3		

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	RCG040	GLUTARICO ACIDURIA	3	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI
	RCG040	CISTINURIA	3		
	RCG040	LEUCINOSI	9		
	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE (GRUPPO)	37	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE
	RCG050	CITRULLINEMIA	8		
	RCG050	DEFICIT DI ORNITINA CARBAMOILTRANSFERASI (OCT)	1		
	RCG050	ARGININSUCCINICO ACIDURIA	4		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIO NE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	RCG050	DEFICIT DI CARBAMMIL-FOSFATO SINTETASI	1	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 (GRUPPO)	111	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO
	RCG060	INTOLLERANZA EREDITARIA AL FRUTTOSIO	16		
	RCG060	GALATTOSEMIA	41		
	RCG060	GLICOGENOSI	96		
	RCG060	DIFETTI DEL TRASPORTO DEL GLUCOSIO	1		
	RCG061	IPERINSULINISMO CONGENITO DA DEFICIT DI GLUCOCHINASI	2		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIO NE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE (GRUPPO)	13	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE
	RCG070	DEFICIT FAMILIARE DI LIPASI LIPOPROTEICA	8		
	RCG070	IPERCOLESTEROLEMIA FAMILIARE OMOZIGOTE TIPO IIA	24		
	RCG070	IPERTRIGLICERIDEMIA FAMILIARE	14		
	RCG070	IPOBETALIPOPROTEINEMIA	3		
	RCG070	TANGIER MALATTIA DI	4		
	RCG072	XANTOMATOSI CEREBROTENDINEA	1	RCG072	DIFETTI CONGENITI DEGLI ACIDI BILIARI
	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	4	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIO NE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME (GRUPPO)	3	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME
	RCG110	PORFIRIE	376		
	RCG120	LESCH-NYHAN MALATTIA DI	2	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE PIRIMIDINE
	RCG120	XANTINURIA	1		
	RF0120	ADRENOLEUCODIS TROFIA	120	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI MALATTIE PEROSSISOMIALI
	RF0120	ADRENOLEUCODIS TROFIA X LINKED	8		
	RFG060	REFSUM MALATTIA DI	2		
	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	5		
	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ, SINDROME DI	9		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIO NE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
4. DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI (GRUPPO)	93	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI
	RCG074	DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA CORTA (SCAD)	14		
	RCG074	DEFICIT DI ACIL-COA DEIDROGENASI DEGLI ACIDI GRASSI A CATENA MEDIA (MCAD)	8		
	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE (GRUPPO)	11		
	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE (GRUPPO)	8	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RF0010	ALPERS MALATTIA DI	1	RF0010	

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
4. DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	81	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE
	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	35		
	RN0710	SINDROME MELAS	32		
	RN0710	MIOPATIA MITOCONDRIAL E - ENCEFALOPATI A-ACIDOSI LATTICA - ICTUS	46		
	RN0720	SINDROME MERRF	19		
	RN1600	PEARSON SINDROME DI	1		
	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIAL E DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE (GRUPPO)	7	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE
	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	44		

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIO NE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
4. MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI (GRUPPO)	25	RCG080	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
	RCG080	FABRY MALATTIA DI	136		
	RCG080	GAUCHER MALATTIA DI	52		
	RCG080	NIEMANN-PICK TIPO A, B, MALATTIA DI	16		
	RCG080	NIEMANN-PICK TIPO C, MALATTIA DI	4		
	RCG090	MUCOLIPIDOSI	6		
	RCG091	FUCOSIDOSI	1		
	RCG140	HUNTER SINDROME DI	1		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
4. MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	RCG140	SANFILIPPO SINDROME DI	3		
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	33		
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI I-S	1		
	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI IV	2		
	RC0100	FARBER MALATTIA DI	1	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE
	RFG010	LEUCODISTROFIA METACROMATICA	11		
	RFG010	KRABBE MALATTIA DI	3		
	RFG020	CEROIDOLIPOFUSCINOSI (gruppo)	25	RFG020	CEROIDOLIPOFUSCINOSI
	RFG020	BATTEN MALATTIA DI	1		
	RFG030	GANGLIOSIDOSI	19		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
4. DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	RC0170	RACHITISMO IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	42	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA
	RCG092	DEFICIT CONGENITO DI BIOTINIDASI	13	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA
	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO (GRUPPO)	6		
	RCG093	DEFICIT CONGENITO DI COBALAMINA C	5	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO
	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	1	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
4. DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORRTO DI METALLI	RC0070	ACRODERMATITE ENTEROPATICA	2	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO
	RC0150	WILSON MALATTIA DI	57	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME
	RCG100	EMOCROMATOSI EREDITARIA	602	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
	RCG100	SINDROME DI PERFERRITINE MIA-CATARATTA CONGENITA	36	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	47	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO
	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	1		
4. DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORRTO DELLE PROTEINE	RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	1		
	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	167		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO	152		
	RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	1		
	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA - 1 - ANTITRIPSINA	16		
	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	120		
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	10	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILI
	RC0243	SINDROME TRAPS	2	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILI
	RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI	3		
	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE (GRUPPO)	46		
	RCG150	ISTIOCITOSI A CELLULE DI LANGERHANS	309	RCG150	ISTIOCITOSI CRONICHE

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	RCG160	AGAMMAGLOBULINEMIA	51	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RCG160	DIGEORGE, SINDROME DI	213	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	438	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/ FAMILIARI (GRUPPO)	5		
	RCG161	FEBBRE PERIODICA EREDITARIA	1	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RCG161	SINDROME DA IPER IGD	1	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	92		
	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	50		
	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	43	RDG050	NEUTROPENIE CONGENITE

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	20		
	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE	15		
	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	59		
	RDG010	ANEMIE EREDITARIE (GRUPPO)	145	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RDG010	ANEMIA A CELLULE FALCIFORMI	147	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RDG010	BLACKFAN-DIAMOND ANEMIA DI	33	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RDG010	FANCONI ANEMIA DI	49	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RDG010	ANEMIE SIDEROBLASTICHE	5	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RDG010	SFEROCITOSI EREDITARIA	352	RDG010	ANEMIE EREDITARIE

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	RDG010	TALASSEMIE	442	RDG010	ANEMIE EREDITARIE
	RDG020	DEFICIENZA CONGENITA DI ALTRI FATTORI DELLA COAGULAZIONE (GRUPPO)	418		
	RDG020	DIFETTI EREDITARI TROMBOFILICI	1827	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG020	EMOFILIA A	472	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG020	EMOFILIA B	55	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG020	VON WILLEBRAND MALATTIA DI	329	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	237	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE
	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE (GRUPPO)	38	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG030	BERNARD SOULIER SINDROME DI	4	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	RDG030	DIFETTI DEL POOL DI DEPOSITO DELLE PIASTRINE	9	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG030	TROMBOASTENIA DI GLANZMANN	8	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE
	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	58	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE
	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	6	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE
	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	230	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	RF0040	RETT SINDROME DI	71		
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	58		
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	RF0061	DRAVET, SINDROME DI	10		
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	4		

CONTINUA

Allegato 2
Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	167		
	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	4		
	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	669	RFG160	DISTONIE PRIMARIE
	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	875		
	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	57		
	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI	1		
	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	92		
	RF0140	WEST SINDROME DI	300		
	RF0150	NARCOLESSIA	59		

CONTINUA

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI	1		
	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	27		
	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATOIA DEMIELINIZZANTE	323		
	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCAL E	12		
	RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	1		
	RF0183	GUILLAIN-BARRE, SINDROME DI	12		
	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	24	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RF0310	CADASIL	1		
	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	3		

CONTINUA

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	3		
	RF0410	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE RILEVANTI)	7		
	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	3		
	RFG010	LEUCODISTROFIE (GRUPPO)	30		
	RFG010	CANAVAN MALATTIA DI	5	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RFG010	PELIZAEUS-MERZBACHER MALATTIA DI	2	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RFG010	SINDROME DI CACH	3	RFG010	LEUCODISTROFIE
	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI (GRUPPO)	118		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	RFG040	ATASSIA CEREBELLARE EREDITARIA DI MARIE	76	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RFG040	ATASSIA DI FRIEDREICH	50	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RFG040	ATASSIA FRIEDREICH-LIKE	12	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RFG040	ATASSIA PERIODICA	20	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RFG040	ATASSIA TELEANGECTASICA	34	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RFG040	DEGENERAZIONE PARENCHIMATOSA CORTICALE CEREBELLARE	4	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RFG040	DEGENERAZIONE SPINOCEREBELLARE DI HOLMES	14	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RFG040	MARINESCO-SJOGREN SINDROME DI	2	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RFG040	PARAPLEGIA SPASTICA EREDIARIA	241	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	RFG040	ATROFIA SPINODENTATA	2	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI
	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	1	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO
	RFG050	KENNEDY MALATTIA DI	46	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RFG050	KUGELBERG-WELANDER MALATTIA DI	17	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RFG050	WERDNIG-HOFFMAN MALATTIA DI	14	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	283	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI
	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE (GRUPPO)	64		7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
	RFG060	NEUROPATIA EREDITARIA SENSORIALE ED AUTONOMICA TIPO 3	3	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RFG060	CHARCOT MARIE TOOTH MALATTIA DI	205	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	RFG060	NEUROPATIA ASSONALE GIGANTE	1	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RFG060	NEUROPATIA CONGENITA IPOMIELINIZZANTE	7	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RFG060	NEUROPATIA SENSORIALE EREDITARIA	15	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RFG060	NEUROPATIA EREDITARIA CON PREDISPOSIZIONE ALLE PARALISI DA COMPRESSIONE	35	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RFG060	EREDOPATIA ATATTICA POLINEURITIFORME	5	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RFG060	NEUROPATIA EREDITARIA SENSITIVO-MOTORIA DI TIPO III	8	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RFG060	POLINEUROPATIA RICORRENTE FAMILIARE; NEUROPATIA TOMACULARE	20	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE
	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE (GRUPPO)	119	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	RFG070	MIOPATIA CENTRAL CORE	43	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG070	MIOPATIA CENTRONUCLEARE	26	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG070	MIOPATIA DA DIFETTI QUALITATIVI/QUANTITATIVI DELLA DESMINA	8	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG070	MIOPATIA NEMALINICA	13	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE
	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI (GRUPPO)	409	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG080	MIOPATIA MUSCOLARE DI BECKER	66	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG080	DISTROFIA MUSCOLARE DI DUCHENNE	129	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG080	DISTROFIA MUSCOLARE DI ERB	57	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG080	DISTROFIA MUSCOLARE DI LANDOUZY-DEJERINE	275	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	RFG080	DISTROFIA MUSCOLARE OCULO-GASTRO-INTESTINALE	48	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI
	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE (GRUPPO)	355	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE
	RFG090	STEINERT MALATTIA DI	272		
	RFG090	THOMSEN MALATTIA DI	49		
	RFG090	VON EULENBURG MALATTIA DI	4		
	RFG100	PARALISI NORMOKALIE MICHE IPO E IPERKALIEMICHE	17		
	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE E CONGENITE E DISIMMUNI (GRUPPO)	14		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	RFG101	MIASTENIA GRAVIS	809	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI
	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	2		
	RN1490	ISAACS SINDROME DI	2		
	RN1610	POEMS SINDROME	1		
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	RF0200	VITREORETIN OPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	5		
	RF0201	COATS MALATTIA DI	29		
	RF0210	EALLES MALATTIA DI	2		
	RF0230	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	151		
	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	1		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO 8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA	1		
	RF0270	COGAN SINDROME DI	3		
	RF0280	CHERATOCONO	2.758		
	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA	1		
	RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL E	17		
	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	1		
	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE (GRUPPO)	55		
	RFG110	AMAUROSIS CONGENITA DI LEBER	13	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG110	DISTROFIA DEI CONI	39	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	RFG110	DISTROFIA IALINA DELLA RETINA	5	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG110	DISTROFIA VITELLIFORME DI BEST	23	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG110	DISTROFIA VITREO RETINICA	14	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG110	STARGARDT MALATTIA DI	65	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG110	RETINITE PIGMENTOSA	491	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG110	RETINITE PUNCTATA ALBESCENS	4	RFG110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE
	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE (GRUPPO)	1	RFG120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE
	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA (GRUPPO)	12	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG130	DEGENERAZIONE MARGINALE	40	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	RFG130	DEGENERAZIONE NODULARE	5	RFG130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA (GRUPPO)	3		
	RFG140	CORNEA GUTTATA	30	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIA COMBINATA DELLA CORNEA	2	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIA CORNEALE ENDOTELIALE POSTERIORE POLIMORFA	6	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIA CORNEALE GRANULARE TIPO I	5	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIA CORNEALE RETICOLARE	6	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RFG140	COGAN DISTROFIA DI	13	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIA ENDOTELIALE DI FUCHS	64	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	RFG140	DISTROFIE STROMALI DELLA CORNEA	1	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
	RFG140	DISTROFIA CORNEALE GRANULARE DI TIPO III	4	RFG140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	477		
	RC0210	BEHçEt MALATTIA DI	351		
	RD0030	PORPORA DI HENOCHE-SCHONLEIN RICORRENTE	501		
	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	314		
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	62		
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	31		
	RG0050	CHURG-STRAUSS, SINDROME DI	97		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	RG0070	GRANULOMATOSI DI WEGENER	78		
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	216		
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	28		
	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	152		
	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	17		
	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE (GRUPPO)	73		
	RGG010	PORPORA TROMBOTICA TROMBOCITOPENICA	38	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE
	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI (GRUPPO)	68		
	RGG020	LINFEDEMA IDIOPATICO	15	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	RGG020	LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO I	10	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI
	RGG020	LINFEDEMA PRIMITIVO AUTOSOMICO RECESSIVO	40	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI
	RGG020	LINFEDEMA EREDITARIO DI TIPO II	2	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	83		
	RH0011	SARCOIDOSI (ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI)	164		
	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE (GRUPPO)	9		
	RHG010	POLMONITE INTERSTIZIALE ACUTA	1	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE
	RHG010	FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA	596	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA (GRUPPO)	1		
	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE (GRUPPO)	4	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE
	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	98	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMAR
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	858		
	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	172		
	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	13		
	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	119		
	RI0070	INCLUSIONE DEI MICROVILLI MALATTIA DA	10		
	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICHE PROGRESSIVE E FAMILIARI (GRUPPO)	1		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	23		
	RJ0020	FIBROSI RETROPERITO NEALE	11		
	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	493		
	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE (GRUPPO)	10		
	RJG010	BARTTER SINDROME DI	46	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG010	DENT, SINDROME DI	1	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG010	GITELMAN, SINDROME DI	9	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE
	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	169		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	RN1360	ALPORT SINDROME DI	113		
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO 13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	RL0030	PEMFIGO	838		
	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	672		
	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	52		
	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	956		
	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITA' CLINICA	59		
	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	7		
	RN0500	CUTIS LAXA	1		
	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	45	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	13		
	RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	7		
	RN0540	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	1		
	RN0550	DARIER MALATTIA DI	73		
	RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	292		
	RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	1		
	RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	3		
	RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA	13	RNG070	ITTIOSI CONGENITE
	RN0600	ERITRODERMA ITTIOSIFORME CONGENITO NON BOLLOSO	11	RNG070	ITTIOSI CONGENITE

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA	1	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA
	RN0620	PACHIDERMO PERIOSTOSI	3		
	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	71		
	RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	5		
	RN0880	SINDROME EEC	5	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA
	RN0880	ECTRODATTILIA - DISPLASIA ECTODERMICA - PALATOSCHISI	27	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA
	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	11	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA
	RN1500	KID SINDROME	2	RNG070	ITTIOSI CONGENITE
	RN1650	NEVO DISPLASTICO SINDROME DEL	20		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	RN1660	SINDROME DE NEVO EPIDERMICO	10		
	RNG070	ITTIOSI CONGENITE (GRUPPO)	39		
	RNG070	ERITRODERM A ITTIOSIFORME CONGENITO BOLLOSO	6	RNG070	ITTIOSI CONGENITE
	RNG070	ITTIOSI CONGENITA	206	RNG070	ITTIOSI CONGENITE
	RNG070	ITTIOSI A ISTRICE, TIPO CURTH-MACKLIN	2	RNG070	ITTIOSI CONGENITE
	RNG070	ITTIOSI LAMELLARE RECESSIVA	59	RNG070	ITTIOSI CONGENITE
	RNG070	ITTIOSI TIPO ARLECCHINO	1	RNG070	ITTIOSI CONGENITE
	RNG070	ITTIOSI X-LINKED	95	RNG070	ITTIOSI CONGENITE
	RNG070	NETHERTON SINDROME DI	17	RNG070	ITTIOSI CONGENITE

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
13. MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	17		
	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA (GRUPPO)	6	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA
	RNG151	DISPLASIA ECTODERMICA TIPO CHIME	1	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	RM0010	DERMATOMIOSITE	122		
	RM0020	POLIMIOSITE	170		
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASIS	2		
	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	130		
	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	11		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	RM0050	FASCITE DIFFUSA	1		
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	16		
	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	1		
	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	1		
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	1258		
	RM0121	SINDROME SAPHO	3		
15. SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	222		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NE	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	114		
	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	4		
	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	39		
	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	46		
	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	20		
	RN1570	NEUROACANTOCITOSI	2		
	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI	1		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONI DEL SISTEMA NERVOSO	10		
	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	4	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA
15. SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN0090	AXENFELD-RIEGER ANOMALIA DI	8		
	RN0100	PETERS ANOMALIA DI	6		
	RN0110	ANIRIDIA	40		
	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO (RN0120)	26	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROM

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN0130	ANOMALIA "MORNING-GLORY"	7		
15. SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	22		
15. SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN1050	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI	3		
15. SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN1460	FRASER SINDROME DI	1		
15. SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN1580	NORRIE MALATTIA DI	1		
15. SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	47		

CONTINUA

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI	1		
	RNG101	COLOBOMA CONGENITO DELL'IRIDE	1		
	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO (GRUPPO)	1		
	RNG111	BARAITSER-WINTER, SINDROME DI	1	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO
	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI (GRUPPO)	1		
	RN0400	CRANIOSINOSTOSI -IPOPPLASIA MEDIOFACCIALE- ANOMALIE DEI PIEDI	11	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RN0800	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI	1	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI
	RN0810	BALLER-GEROLD SINDROME DI	1		
	RN1040	PFEIFFER SINDROME DI	4		
	RNG030	APERT SINDROME DI	25		
	RNG030	SINDROME C	2		
	RNG030	HALLERMAN-STREIFF SINDROME DI	4		
	RNG030	PIERRE ROBIN SINDROME DI	89		
	RNG030	TREACHER COLLINS SINDROME DI	13		
	RNG040	CRANIOSINOSTOSI PRIMARIA	320		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	RNG040	DISOSTOSI MAXILLOFACCIALE	20	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI
	RNG040	DISPLASIA FRONTO-FACIO-NASALE	11		
	RNG040	DISPLASIA MAXILLONASALE	4		
	RNG040	CROUZON MALATTIA DI	41		
	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE (GRUPPO)	271	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE MUCOSE
	RNG040	PALATOSCHISI ISOLATA O SINDROMICA	198		
15. MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE (GRUPPO)	6		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	RN0390	SINDROME DIÂ CEFALOPOLIS INDATTILIA DI GREIG	3	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE	1		
	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI (RN0910)	88		
	RNG121	MOEBIUS SINDROME DI	9		
15.MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RN0260	FOCOMELIA	6		
	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	2	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0430	POLAND SINDROME DI	35		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15.MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	6	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE
	RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI	1		
	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE (gruppo)	31		
	RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DI RADIO	1	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE
	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO PRINCIPALE (gruppo)	4		
15.MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	5		
	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	31		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESEZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15.MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI (GRUPPO)	94		SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI
	RNG141	EBSTEIN, ANOMALIA DI	7	RNG141	
	RNG141	CUORE CRISS-CROSS	1		
	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI (GRUPPO)	77	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI
	RNG142	SINDROME CON MALFORMAZIONE DEI CAPILLARI E MALFORMAZIONE ARTEROVENOSA (CMAVM)	2		
RNG142	SINDROME METAMERICA ARTEROVENOSA CEREBROFACCIALE	1			
15. MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	11		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0320	GASTROSCHISI	31		
	RN0322	ONFALOCELE	8		
	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	3		
15. MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA	102	RNG251	E DUPLICAZIONI DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	30		
	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	23		
	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	70		
	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	71		
	RN0201	GOLDBERG- SHPRINTZEN, SINDROME DI	1		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	RN0210	ATRESIA BILIARE	62		
	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	11		
	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	52		
	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI (GRUPPO)	6		
	RNG251	ATRESIA ILEALE	4	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI
	RNG251	ATRESIA COLICA	1		
	RNG251	ATRESIA INTESTINALE MULTIPLA	1		
	RNG252	ALTRE MALFORMAZION I CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	4	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA (GRUPPO)	2	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA
	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO	6		
	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	5		
	RN1810	ESTROFIA VESCICALE	9		
	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO (GRUPPO)	2	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	11		
	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI	1		
	RNG010	PSEUDOERMAFRODITISMI	78		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	RNG262	SINDROME DA INSENSIBILITA' PARZIALE AGLI ANDROGENI	6	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO GONADICO E/O FENOTIPO
	RNG262	DISGENESIA GONADICA	5		
	RNG262	PERRAULT, SINDROME DI	1		
	RNG262	SINDROME DA INSENSIBILITA' COMPLETA AGLI ANDROGENI	3		
	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO (GRUPPO)	14	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
	RNG264	EPISPADIA	17		
15. MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RN0300	SINDROME DAREGRESSIONE CAUDALE	1		
	RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI	2		
	RN0410	DISPLASIA SPONDILOCOSTALE	2		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENEZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. MALATTIE GENETICHE DELLO	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	2		
	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	4		
	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE (GRUPPO)	14		
	RNG050	ACONDROPLASIA	59	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE
	RNG050	DISTROFIA TORACICA ASFISSIANTE	1		
	RNG050	ESOSTOSI MULTIPLE	25		
	RNG050	DISPLASIA DI KNIEST	2		
	RNG050	DISPLASIA CAMPTOMELICA	1		
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA (GRUPPO)	51	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZ A A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG060	DISCONDROSTEOSI	5	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
	RNG060	DISPLASIA CRANIOMETAFISAR IA	8		
	RNG060	DISPLASIA DIASTROFICA	1		
	RNG060	DISPLASIA FIBROSA	64		
	RNG060	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARI A TARDA	2		
	RNG060	OSTEOGENESI IMPERFETTA	424		
	RNG060	OSTEOPETROSI	24		
	RNG060	ELLIS-VAN CREVELD SINDROME DI	4		
	RNG060	MCCUNE-ALBRIGHT SINDROME DI	20		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZ A A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	RNG060	DISPLASIA EPIFISARIA MULTIPLA	6	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
15. ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RC0060	WERNER SINDROME DI	2	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
	RC0250	COSTELLO, SINDROME DI	9		
	RC0310	SOTOS, SINDROME DI	4	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCEMENTO PRECOCE ECESSIVO
	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	524	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	1		
	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	4		
	RN0401	COHEN, SINDROME DI	1		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0450	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	1		
	RN0490	WEAVER SINDROME DI	7	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RN0650	ATROFIA EMIFACCIALE PROGRESSIVA	9		
	RN0670	SINDROME DEL "CRI DU CHAT"	8	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI
	RN0680	TURNER, SINDROME DI	316	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMI
	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI	27	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI
	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	254	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0760	PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI	31		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	57	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI	14		
	RN0790	AARSKOG, SINDROME DI	14	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	68	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RN0830	BLOOM SINDROME DI	2		
	RN0850	SINDROME CHARGE	40		
	RN0870	DUBOWITZ, SINDROME DI	1	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI	2		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN0940	SINDROME KABUKI	45		
	RN1010	NOONAN SINDROME DI	247		
	RN1020	OPITZ SINDROME DI	12		
	RN1070	ROBINOW SINDROME DI	3	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	28		
	RN1100	SECKEL SINDROME DI	4		
	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	2	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RN1130	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	3		
	RN1140	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	10		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1150	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	42		
	RN1160	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	1		
	RN1170	SINDROME PROTEUS	9	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
	RN1180	SINDROME TRICORINO-FALANGEA	10		
	RN1190	SINDROME UNGHIA-ROTULA	3		
	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	41		
	RN1220	STICKLER SINDROME DI	19	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	1		
	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	30		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI	1		
	RN1270	WILLIAMS, SINDROME DI	72	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI
	RN1290	WOLFRAM SINDROME DI	5		
	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	24		
	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	191		
	RN1320	MARFAN, SINDROME DI	418	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	20		
	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI	5		
	RN1370	ALSTROM SINDROME DI	1		

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	18		
	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	2	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	26		
	RN1530	LEOPARD SINDROME DI	20		
	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	1	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO
	RN1590	PALLISTER-KILLIAN, SINDROME DI	7	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI
	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	25		
	RN1640	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME	3		
	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	82		

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI (GRUPPO)	756	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E GENOMICI
	RNG090	SINDROMI DA DELEZIONE 22Q11.2	64		
	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE (GRUPPO)	2	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO COME SEGNO PRINCIPALE
	RNG091	LOEYS-DIETZ, SINDROME DI	7		
	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE	4	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO PRINCIPALE
RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO (GRUPPO)	8	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO PRECOCE ECCESSIVO	
15. ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG093	EMIIPERTROFIA CONGENITA			1

CONTINUA

Allegato 2

CAPITOLO	CODICE ESENZIONE	MALATTIA E/O GRUPPO	N	AFFERENZA A CODICE GRUPPO	DENOMINAZIONE CODICE GRUPPO
15. ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI	1	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI
	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG	6	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG
	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE	438	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE
	RNG100	SINDROME KBG	3		
	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE (GRUPPO)	12		
	RNG200	COWDEN, MALATTIA DI	9	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	RP0040	ALCOLICA FETALE SINDROME	84		
	RP0060	KERNITTERO	5		
TOTALE	TOTALE		44.288		

Allegato 3 

Statistiche descrittive età (anni) alla diagnosi per capitolo Allegato 7 DPCM 12/01/2017

Capitolo	Media	DS	p25	Mediana	p75
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE	44,2	15,0	31	49	59
2. TUMORI	29,8	23,0	5	31	47
3. MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE	12,8	14,1	6	7	14
4. MALATTIE DEL METABOLISMO	16,5	20,0	0	6	31
4. MALATTIE DEL METABOLISMO (CATEGORIA: DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE)	25,9	23,3	2	23	45
4. MALATTIE DEL METABOLISMO (CATEGORIA MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE)	24,7	22,7	4	18	43
4. MALATTIE DEL METABOLISMO (CATEGORIA: DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI)	4,2	8,2	1	2	5
4. MALATTIE DEL METABOLISMO (CATEGORIA: DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI)	44,5	17,6	34	46	57
4. MALATTIE DEL METABOLISMO (CATEGORIA: DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE)	63,7	11,8	58	65	72
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	24,8	21,2	4	21	42
6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	28,3	22,9	6	27	44
7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	39,4	25,1	15	44	60
8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	30,2	14,8	20	27	39
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	36,7	26,1	9	38	60
10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	60,8	22,0	54	68	76
11. MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	41,5	22,5	22	44	60
12. MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	37,1	22,0	19	40	53
13. MALATTIE DELLA cute E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	44,6	27,1	23	49	67
14. DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	51,0	17,0	41	53	64
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO)	5,7	11,5	0	0	6
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO)	14,3	17,9	0	4	30
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDR.)	0,7	3,5	0	0	0
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE)	4,8	12,0	0	0	2
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE)	6,5	12,6	0	0	7
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI)	8,6	12,3	0	5	10

CONTINUA

Allegato 3

Capitolo	Media	DS	p25	Mediana	p75
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE)	4,0	11,0	0	0	1
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE)	6,5	15,8	0	0	0
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE)	9,9	13,9	0	4	15
15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO)	16,6	18,5	2	8	30
15 MALFORMAZIONI CONGENITE CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE (CATEGORIA: ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE)	12,2	15,0	1	6	17
16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	6,2	5,4	2	5	9
STATISTICHE COMPESSIVE	30,6	25,0	6	29	51

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12091801	IRCCS INMI L, Spallanzani - Malattie Infettive Rare	RA0010	HANSEN MALATTIA DI	MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE	6	6	100	2	2	100	4	0	0	2	2	100	33,3
12091801	IRCCS INMI L, Spallanzani - Malattie Infettive Rare	RA0020	WHIPPLE MALATTIA DI	MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE	6	6	100	3	3	100	0	1	5	0	6	0	0,0
12091801	IRCCS INMI L, Spallanzani - Malattie Infettive Rare	RA0030	LYME MALATTIA DI	MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE	15	15	100	0	0	0	10	1	3	1	5	20	6,7
12090512	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Oncologiche Pediatriche Rare	RB0010	WILMS TUMORE DI	TUMORI	20	226	8,85	5	80	6,25	9	0	11	0	11	0	0,0
12090406	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oncoematologia	RB0010	WILMS TUMORE DI	TUMORI	173	226	76,5	71	80	88,8	6	6	161	0	167	0	0,0
12090615	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oncologiche in età pediatrica	RB0010	WILMS TUMORE DI	TUMORI	33	226	14,6	4	80	5	24	8	1	0	9	0	0,0
12090512	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Oncologiche Pediatriche Rare	RB0020	RETINOBLASTOMA	TUMORI	13	211	6,16	6	130	4,62	7	0	6	0	6	0	0,0
12090406	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oncoematologia	RB0020	RETINOBLASTOMA	TUMORI	198	211	93,8	124	130	95,4	44	24	121	9	154	5,84	4,5
12090414	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	RB0030	CRONKHITE-CANADA MALATTIA DI	TUMORI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090423	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Chirurgia e Endoscopia Digestiva	RB0040	GARDNER SINDROME DI	TUMORI	0	6	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RB0040	GARDNER SINDROME DI	TUMORI	6	6	100	2	2	100	3	0	3	0	3	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RB0040	GARDNER SINDROME DI	TUMORI	0	6	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090802	IRCCS IRE - ISG - Sindromi ereditarie di suscettibilità al cancro	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	TUMORI	207	277	74,7	49	76	64,5	186	0	21	0	21	0	0,0
12090423	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Chirurgia e Endoscopia Digestiva	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	TUMORI	11	277	3,97	5	76	6,58	10	0	0	1	1	100	9,1
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	TUMORI	26	277	9,39	13	76	17,1	6	5	15	0	20	0	0,0
12092010	AOU Policlinico Tor Vergata - Centro Malattie Rare Gastroenterologiche	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	TUMORI	0	277	0	0	76	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RB0050	POLIPOSI FAMILIARE	TUMORI	48	277	17,3	13	76	17,1	40	0	8	0	8	0	0,0
12090406	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oncoematologia	RB0060	LINFOANGIOLEIOMIOMATOSI	TUMORI	2	2100		0	0	0	1	0	1	0	1	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	TUMORI	1	462,17		0	12	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	TUMORI	0	460		0	12	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090510	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Dermatologiche Rare	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	TUMORI	4	468,7		0	12	0	4	0	0	0	0	0	0,0
12090803	IRCCS IRE - ISG - Sindromi ereditarie di suscettibilità al cancro della cute	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	TUMORI	17	4637		0	12	0	8	0	0	9	9	100	52,9
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RB0070	SINDROME DEL NEVO BASOCELLULARE	TUMORI	29	4663		12	12	100	22	3	0	4	7	57,1	13,8
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPO	TUMORI	22	13571,62		2	92	2,17	2	0	0	20	20	100	90,9
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O	TUMORI	0	13570		0	92	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090510	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Dermatologiche Rare	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPO	TUMORI	186	135713,7		33	92	35,9	186	0	0	0	0	0	0,0
12090803	IRCCS IRE - ISG - Sindromi ereditarie di suscettibilità al cancro della cute	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPO	TUMORI	1160	135785,5		57	92	62	920	1	2	237	240	98,8	20,4
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RB0071	MELANOMA CUTANEO FAMILIARE E/O MULTIPO	TUMORI	0	13570		0	92	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	TUMORI	148	16079,21		47	541	8,69	124	3	20	1	24	4,17	0,7
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	TUMORI	1215	160775,6		417	541	77,1	1214	0	0	1	1	100	0,1
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	TUMORI	327	160720,3		83	541	15,3	95	6	226	0	232	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090610SA	AO Sant'Andrea - Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutanee	RBG010	NEUROFIBROMATOSI	TUMORI	0	1607	0	0	541	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090802	IRCCS IRE - ISG - Sindromi ereditarie di suscettibilità al cancro	RBG020	COMPLESSO CARNEY	TUMORI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RBG021	CANCRO NON POLIPOSICO EREDITARIO DEL COLON	TUMORI	4	238	1,68	1	60	1,67	1	1	0	2	3	66,7	50,0
12090802	IRCCS IRE - ISG - Sindromi ereditarie di suscettibilità al cancro	RBG021	LYNCH SINDROME DI	TUMORI	234	238	98,3	59	60	98,3	232	0	2	0	2	0	0,0
12006602	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie Endocrinologiche Rare	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	1	5	20	1	4	25	0	0	0	1	1	100	100,0
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	5	0	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RC0010	DEFICIENZA DI ACTH	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	4	5	80	3	4	75	0	3	0	1	4	25	25,0
12090614SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Endocrino Andrologiche	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	1	79	1,27	0	15	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	50	79	63,3	7	15	46,7	3	11	1	35	47	74,5	70,0
12006602	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie Endocrinologiche Rare	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	10	79	12,7	1	15	6,67	1	3	1	5	9	55,6	50,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RC0020	KALLMANN SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	25	79	31,6	8	15	53,3	4	8	13	0	21	0	0,0
12006602	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie Endocrinologiche Rare	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	24	0	0	5	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	18	24	75	4	5	80	3	4	0	11	15	73,3	61,1
12090514	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Endocrinologia e malattie del metabolismo rare	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	4	24	16,7	1	5	20	0	3	0	1	4	25	25,0
12090109	AO San Camillo Forlanini - Endocrinologia	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	24	0	0	5	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RC0021	DEFICIT CONGENITO ISOLATO DI GH	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	2	24	8,33	0	5	0	0	0	0	2	2	100	100,0
12006602	ASL Roma 2 - Osp. S, Eugenio / CTO - Malattie Endocrinologiche Rare	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	7	25	28	0	1	0	1	1	0	5	6	83,3	71,4
12090109	AO San Camillo Forlanini - Endocrinologia	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	25	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	10	25	40	0	1	0	2	0	0	8	8	100	80,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	5	25	20	1	1	100	0	3	0	2	5	40	40,0
12090514	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Endocrinologia e malattie del metabolismo rare	RC0022	IPOGONADISMO IPOGONADOTROPO CONGENITO	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	4	25	16	0	1	0	1	1	0	2	3	66,7	50,0
12090109	AO San Camillo Forlanini - Endocrinologia	RC0040	PUBERTÀ PRECOCE IDIOPATICA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	483	0	0	58	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12006602	ASL Roma 2 - Osp. S, Eugenio / CTO - Malattie Endocrinologiche Rare	RC0040	PUBERTÀ PRECOCE IDIOPATICA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	483	0	0	58	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090614LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RC0040	PUBERTÀ PRECOCE IDIOPATICA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	483	0	0	58	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RC0040	PUBERTÀ PRECOCE IDIOPATICA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	76	483	15,7	7	58	12,1	21	18	18	19	55	34,5	25,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RC0040	PUBERTÀ PRECOCE IDIOPATICA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	398	483	82,4	52	58	89,7	30	132	163	73	368	19,8	18,3
12090514	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Endocrinologia e malattie del metabolismo rare	RC0040	PUBERTÀ PRECOCE IDIOPATICA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	15	483	3,11	1	58	1,72	3	7	2	3	12	25	20,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RC0050	LEPRECAUNISMO	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RC0060	WERNER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	2	2	100	0	0	0	1	1	0	0	1	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RC0060	WERNER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RC0070	DEFICIENZA CONGENITA DI ZINCO	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	2	2	100	1	1	100	0	0	2	0	2	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RC0080	LIPODISTROFIA TOTALE	MALATTIE DEL METABOLISMO	2	2	100	1	1	100	0	0	2	0	2	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RC0090	DERCUM MALATTIA DI	MALATTIE DEL METABOLISMO	9	10	90	3	3	100	9	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RC0090	DERCUM MALATTIA DI	MALATTIE DEL METABOLISMO	1	10	10	0	3	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RC0090	DERCUM MALATTIA DI	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	10	0	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RC0100	FARBER MALATTIA DI	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	1	1	100	1	1	100	0	0	1	0	1	0	0,0
12090503G	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Medicina Interna - Immunologia	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	12	476	2,52	4	71	5,63	8	0	4	0	4	0	0,0
12090604SA	AO Sant'Andrea - Malattie Rare Crioglobulinemia	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	0	476	0	0	71	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090604	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Crioglobulinemia	RC0110	CRIOGLOBULINEMIA MISTA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	466	476	97,9	67	71	94,4	458	1	7	0	8	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RC0120	ACERULOPLASMINEMIA CONGENITA	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090602	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Ematologiche	RC0130	ATransferrinemia Congenita	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RC0130	ATransferrinemia Congenita	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090505	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Ematologia	RC0130	ATransferrinemia Congenita	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090406	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oncoematologia	RC0130	ATransferrinemia Congenita	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RC0150	Wilson Malattia di (RC0150)	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	1	56	1,79	0	14	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RC0150	Wilson Malattia di (RC0150)	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	13	56	23,2	6	14	42,9	2	0	11	0	11	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RC0150	Wilson Malattia di (RC0150)	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	56	0	0	14	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RC0150	Wilson Malattia di (RC0150)	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	17	56	30,4	0	14	0	1	2	4	10	16	62,5	58,8
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RC0150	Wilson Malattia di (RC0150)	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	26	56	46,4	8	14	57,1	13	5	0	8	13	61,5	30,8
12090608	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Displasie Scheletriche	RC0160	IPOFOSFATASIA	MALATTIE DEL METABOLISMO	7	10	70	0	0	0	4	0	0	3	3	100	42,9
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RC0160	IPOFOSFATASIA	MALATTIE DEL METABOLISMO	1	10	10	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RC0160	IPOFOSFATASIA	MALATTIE DEL METABOLISMO	2	10	20	0	0	0	0	0	2	0	2	0	0,0
12090410	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Ortopedia	RC0170	Rachitismo IPOFOSFATEMICO VITAMINA D RESISTENTE	DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	42	42	100	10	10	100	1	0	32	9	41	22	21,4
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RC0180	CRIGLER-NAJJAR SINDROME DI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DELLE PROTEINE	1	1	100	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12092002	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Reumatologiche ed Immunologiche Rare	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	151	151	100	22	22	100	48	31	71	1	103	0,971	0,7

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	CODICE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090605	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Sistema Immunitario	RC0190	ANGIOEDEMA EREDITARIO	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	3	151	1,99	0	22	0	1	2	0	0	2	0	0,0
12092002	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Reumatologiche ed Immunologiche Rare	RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	1	100		0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090605	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Sistema Immunitario	RC0191	ANGIOEDEMA ACQUISITO DA DEFICIT DI C1 INIBITORE	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	0	10		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090419	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Broncopneumologia	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA - 1 - ANTITRIPSINA	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	1	16	6,25	0	1	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090108	AO San Camillo Forlanini - Broncopneumologia	RC0200	CARENZA CONGENITA DI ALFA - 1 - ANTITRIPSINA	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	15	16	93,8	1	1	100	4	9	1	1	11	9,09	6,7
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RC0210	BEHÇET MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	50	349	14,3	3	85	3,53	18	0	32	0	32	0	0,0
12090607SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RC0210	BEHÇET MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	1	349	0,287	0	85	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RC0210	BEHÇET MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	45	349	12,9	12	85	14,1	32	9	4	0	13	0	0,0
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RC0210	BEHÇET MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	12	349	3,44	4	85	4,71	1	3	8	0	11	0	0,0
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RC0210	BEHÇET MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	258	349	73,9	67	85	78,8	0	80	59	119	258	46,1	46,1
12092002	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Reumatologiche ed Immunologiche Rare	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI (FORMA PRIMITIVA)	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	17	118	14,4	0	6	0	1	1	0	15	16	93,8	88,2
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	25	118	21,2	2	6	33,3	11	12	0	2	14	14,3	8,0
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	70	118	59,3	4	6	66,7	1	36	0	33	69	47,8	47,1
12090607SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	6	118	5,08	0	6	0	0	0	0	6	6	100	100,0
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RC0220	SINDROME DA ANTICORPI ANTIFOSFOLIPIDI	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	1	118	0,847	0	6	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RC0230	CALCINOSI TUMORALE	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090605	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Sistema Immunitario	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	0	10	0	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090503	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Medicina Interna - Complesso Integrato Columbus	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	9	10	90	4	4	100	7	1	0	1	2	50	11,1
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	1	10	10	0	4	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090503	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Medicina Interna - Complesso Integrato Columbus	RC0243	SINDROME TRAPS	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	2	2	100	0	0	0	1	0	0	1	1	100	50,0
12090605	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Sistema Immunitario	RC0243	SINDROME TRAPS	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RC0243	SINDROME TRAPS	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RC0250	COSTELLO, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	4	0	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RC0250	COSTELLO, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	4	0	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RC0250	COSTELLO, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	4	4	100	4	4	100	2	0	0	2	2	100	50,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RC0250	COSTELLO, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	4	0	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090110	AO San Camillo Forlanini - Centro Nefrologia	RC0270	LOWE, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RC0270	LOWE, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RC0270	LOWE, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090109	AO San Camillo Forlanini - Endocrinologia	RC0280	REFETTOFF SINDROME DI	MALATTIE DELLE ghiandole ENDOCRINE	0	5	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RC0280	REFETOFF SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	1	5	20	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12006602	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie Endocrinologiche Rare	RC0280	REFETOFF SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	5	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090514	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Endocrinologia e malattie del metabolismo rare	RC0280	REFETOFF SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	3	5	60	1	1	100	3	0	0	0	0	0	0,0
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RC0280	REFETOFF SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	1	5	20	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090607SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	2	3	66,7	0	0	0	0	0	0	2	2	100	100,0
12090604	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Crioglobulinemia	RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	1	3	33,3	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RC0290	SCHNITZLER, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090608	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Displasie Scheletriche	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12006602	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie Endocrinologiche Rare	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RC0300	KENNY-CAFFEY SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	1	1	100	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RC0310	SOTOS, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	3	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RC0310	SOTOS, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	3	33,3	1	2	50	1	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE ATTRAZIONE C/P	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RC0310	SOTOS, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	2	3	66,7	1	2	50	2	0	0	0	0	0	0,0
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	3	23	13	1	5	20	0	1	0	2	3	66,7	66,7
12090514	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Endocrinologia e malattie del metabolismo rare	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	16	23	69,6	4	5	80	6	7	1	2	10	20	12,5
12006602	ASL Roma 2 - Osp. S, Eugenio / CTO - Malattie Endocrinologiche Rare	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	4	23	17,4	0	5	0	2	2	0	0	2	0	0,0
12090614LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	23	0	0	5	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RCG010	IPERALDOSTERONISMI PRIMITIVI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	23	0	0	5	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090514	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Endocrinologia e malattie del metabolismo rare	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	22	336	6,55	6	113	5,31	9	9	1	3	13	23,1	13,6
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	24	336	7,14	5	113	4,42	3	10	6	5	21	23,8	20,8
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	25	336	7,44	6	113	5,31	2	7	10	6	23	26,1	24,0
12090614LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	336	0	0	113	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090614SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Endocrino Andrologiche	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	11	336	3,27	3	113	2,65	11	0	0	0	0	0	0,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	260	336	77,4	93	113	82,3	46	95	87	32	214	15	12,3
12006602	ASL Roma 2 - Osp. S, Eugenio / CTO - Malattie Endocrinologiche Rare	RCG020	SINDROMI ADRENOGENITALI CONGENITE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	7	336	2,08	0	113	0	0	3	2	2	7	28,6	28,6
12090614SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Endocrino Andrologiche	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	25	127	19,7	0	14	0	25	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (attivi/numero soggetti in carico)
12090614LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	127	0	0	14	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12006602	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie Endocrinologiche Rare	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	24	127	18,9	0	14	0	6	7	2	9	18	50	37,5
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	5	127	3,94	1	14	7,14	0	1	1	3	5	60	60,0
12090514	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Endocrinologia e malattie del metabolismo rare	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	41	127	32,3	11	14	78,6	17	20	1	3	24	12,5	7,3
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RCG030	POLIENDOCRINOPATIE AUTOIMMUNI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	34	127	26,8	2	14	14,3	12	14	5	3	22	13,6	8,8
12090109	AO San Camillo Forlanini - Endocrinologia	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090514	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Endocrinologia e malattie del metabolismo rare	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA CRESCITA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12006602	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie Endocrinologiche Rare	RCG031	SINDROMI DA RESISTENZA ALL'ORMONE DELLA	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090504	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Nefrologia - Complesso Integrato Columbus	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	MALATTIE DEL METABOLISMO	4	673	0,594	1	209	0,478	4	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	MALATTIE DEL METABOLISMO	322	673	47,8	132	209	63,2	28	11	255	28	294	9,52	8,7
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	MALATTIE DEL METABOLISMO	9	673	1,34	1	209	0,478	4	0	0	5	5	100	55,6
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG040	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEGLI AMINOACIDI	MALATTIE DEL METABOLISMO	352	673	52,3	76	209	36,4	98	86	64	104	254	40,9	29,5

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG050	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL CICLO DELL'UREA E IPERAMMONIEMIE EREDITARIE	MALATTIE DEL METABOLISMO	51	51	100	17	17	100	12	0	38	1	39	2,56	2,0
12090601SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	MALATTIE DEL METABOLISMO	3	263	1,14	0	115	0	2	0	0	1	1	100	33,3
12092001	AOU Policlinico Tor Vergata Malattie del Metabolismo Rare	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	MALATTIE DEL METABOLISMO	21	263	7,98	16	115	13,9	0	0	21	0	21	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	MALATTIE DEL METABOLISMO	35	263	13,3	12	115	10,4	15	3	1	16	20	80	45,7
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	MALATTIE DEL METABOLISMO	19	263	7,22	3	115	2,61	4	7	4	4	15	26,7	21,1
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG060	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEI CARBOIDRATI ESCLUSO: DIABETE MELLITO	MALATTIE DEL METABOLISMO	200	263	76	86	115	74,8	62	10	127	1	138	0,725	0,5
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	2	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	MALATTIE DEL METABOLISMO	2	2	100	2	2	100	1	0	0	1	1	100	50,0
12090514	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Endocrinologia e malattie del metabolismo rare	RCG061	IPERINSULINISMI CONGENITI	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	2	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	MALATTIE DEL METABOLISMO	41	66	62,1	12	25	48	36	4	1	0	5	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	66	0	0	25	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090402	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dislipidemie Rare	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	MALATTIE DEL METABOLISMO	26	66	39,4	14	25	56	0	3	20	3	26	11,5	11,5

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090601SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG070	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE LIPOPROTEINE	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	66	0	0	25	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG071	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEL COLESTEROLO	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG072	DIFETTI CONGENITI DEGLI ACIDI BILIARI	MALATTIE DEL METABOLISMO	1	110	0	0	0	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090402	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dislipidemie Rare	RCG072	DIFETTI CONGENITI DEGLI ACIDI BILIARI	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RCG072	DIFETTI CONGENITI DEGLI ACIDI BILIARI	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI GLICOSFINGOLIPIDI	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG073	DIFETTI CONGENITI DELLA SINTESI DEI FOSFOLIPIDI E DEI	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090402	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dislipidemie Rare	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	40	116	34,5	20	43	46,5	0	3	37	0	40	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	56	116	48,3	13	43	30,2	25	11	8	12	31	38,7	21,4
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RCG074	DIFETTI CONGENITI DELLA OSSIDAZIONE MITOCONDRIALE DEGLI ACIDI GRASSI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	22	116	19	10	43	23,3	3	6	1	12	19	63,2	54,5

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG075	DIFETTI CONGENITI DELLA CHETOGENESI E DELLA CHETOLISI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RCG076	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL PIRUVATO E DEL CICLO DEGLI ACIDI TRICARBOSSILICI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RCG077	DIFETTI CONGENITI ISOLATI DI UN COMPLESSO DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	0	7	7,0	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	0	7	7,0	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	6	7	85,7	3	3	100	2	0	0	4	4	100	66,7

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090104	AO San Camillo Forlanini - Oculistica	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	0	7	0	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG078	DIFETTI CONGENITI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA MITOCONDRIALE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	1	7	14,3	0	3	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090602	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Ematologiche	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	134	232	57,8	28	53	52,8	14	44	27	49	120	40,8	36,6
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	32	232	13,8	14	53	26,4	9	6	17	0	23	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	8	232	3,45	0	53	0	1	1	0	6	7	85,7	75,0
12090503	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Medicina Interna - Complesso Integrato Columbus	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	65	232	28	11	53	20,8	31	7	4	23	34	67,6	35,4
12090601SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	10	232	4,31	0	53	0	5	1	0	4	5	80	40,0
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	0	232	0	0	53	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG080	DIFETTI DA ACCUMULO DI LIPIDI	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	4	232	1,72	1	53	1,89	2	1	0	1	2	50	25,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	7	7	100	0	0	0	4	0	0	3	3	100	42,9
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	0	6	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	0	6	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RCG081	DIFETTI DELLA FOSFORILAZIONE OSSIDATIVA MITOCONDRIALE DA ALTERAZIONI DEL DNA NUCLEARE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	0	6	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RCG082	SINDROMI DA DEFICIT CONGENITO DI CREATINA	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	1	9	11,1	0	4	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	8	9	88,9	4	4	100	2	1	0	5	6	83,3	62,5
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG083	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	1	9	11,1	0	4	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG084	MALATTIE PEROSSISOMIALI	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	4	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG085	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEI NEUROTRASMETTITORI E DEI PICCOLI PEPTIDI	MALATTIE DEL METABOLISMO	4	4	100	1	1	100	0	1	0	3	4	75	75,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESENZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE CARICO DAL CENTRO PAI	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG090	MUCOLIPIDOSI	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	6	6	100	6	6	100	1	0	5	0	5	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG091	GALATTOSIALIDOSI - SIALIDOSI -FUCOSIDOISI ETC	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	1	1	100	0	0	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG091	GALATTOSIALIDOSI - SIALIDOSI -FUCOSIDOISI ETC	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RCG091	GALATTOSIALIDOSI - SIALIDOSI -FUCOSIDOISI ETC	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	13	13	100	0	0	0	0	0	0	13	13	100	100,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	0	13	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RCG092	DIFETTI CONGENITI RESPONSIVI ALLA BIOTINA	DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	0	13	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090505	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Ematologia	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	0	7	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	8	8	100	0	0	0	1	5	0	2	7	28,6	25,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG093	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA COBALAMINA E DEL FOLATO	DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	0	7	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RCG094	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLA VITAMINA D	DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG095	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	DIFETTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTEICI	1	1	100	0	0	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090602LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	684	0	0	57	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12006601	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici Rare	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	684	0	0	57	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090801	IRCCS IRE - ISG - Malattie Metaboliche Rare	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	360	684	52,6	10	57	17,5	202	37	90	31	158	19,6	8,6
12090602	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Ematologiche	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	86	684	12,6	0	57	0	35	24	2	25	51	49	29,1
12090505	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Ematologia	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	52	684	7,6	2	57	3,51	22	11	2	17	30	56,7	32,7
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RCG100	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DEL FERRO	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	241	684	35,2	46	57	80,7	23	58	111	49	218	22,5	20,3

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI CARICO DAL CENTRO PAI	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090109	AO San Camillo Forlanini - Endocrinologia	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090801	IRCCS IRE - ISG - Malattie Metaboliche Rare	RCG101	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLO ZINCO	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RCG102	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL RAME	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	1	1	100	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RCG103	ALTRI DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DI METALLI	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	376	0	0	183	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090801	IRCCS IRE - ISG - Malattie Metaboliche Rare	RCG110	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PORFIRINE E DELL'EME	MALATTIE DEL METABOLISMO	379	379	100	184	184	100	198	81	81	19	181	10,5	5,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG120	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DELLE PURINE E DELLE	MALATTIE DEL METABOLISMO	3	3	100	1	1	100	0	1	2	0	3	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DELLE PROTEINE	1	154	0,649	0	7	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DELLE PROTEINE	16	154	10,4	1	7	14,3	12	1	0	3	4	75	18,8
12090601SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DELLE PROTEINE	19	154	12,3	1	7	14,3	19	0	0	0	0	0	0,0
12092007	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie del Sangue e Tessuti Ematopoietici Rare	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DELLE PROTEINE	0	154	0	0	7	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090602	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Ematologiche	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DELLE PROTEINE	46	154	29,9	1	7	14,3	14	20	8	4	32	12,5	8,7
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DELLE PROTEINE	3	154	1,95	0	7	0	0	0	0	3	3	100	100,0
12007201	Osp, S, Giovanni Calibita - FbF - Medicina Interna e Nefrologia	RCG130	AMILOIDOSI SISTEMICHE	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DELLE PROTEINE	95	154	61,7	4	7	57,1	47	14	0	34	48	70,8	35,8
12090608	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Displasie Scheletriche	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	2	40	5	0	16	0	0	0	0	2	2	100	100,0
12090503	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Medicina Interna - Complesso Integrato Columbus	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	10	40	25	1	16	6,25	4	0	0	6	6	100	60,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG140	MUCOPOLISACCARIDOSI	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	28	40	70	15	16	93,8	2	5	21	0	26	0	0,0
12090602	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Ematologiche	RCG150	ISTIIOCITOSI CRONICHE	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	253	356	71,1	123	158	77,8	27	91	40	95	226	42	37,5
12090406	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oncoematologia	RCG150	ISTIIOCITOSI CRONICHE	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	96	356	27	31	158	19,6	18	7	71	0	78	0	0,0
12090505	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Ematologia	RCG150	ISTIIOCITOSI CRONICHE	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	10	356	2,81	4	158	2,53	8	1	1	0	2	0	0,0
12090605SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Sistema Immunitario	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	12	695	1,73	0	162	0	1	0	0	11	11	100	91,7

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12092002	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Reumatologiche ed Immunologiche Rare	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	27	695	3,88	5	162	3,09	15	0	0	12	12	100	44,4
12090605	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Sistema Immunitario	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	402	695	57,8	62	162	38,3	96	73	28	205	306	67	51,0
12090503G	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Medicina Interna - Immunologia	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	18	695	2,59	3	162	1,85	3	3	1	11	15	73,3	61,1
12090405	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Immunoinfettivologia	RCG160	IMMUNODEFICIENZE PRIMARIE	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	260	695	37,4	96	162	59,3	17	28	203	12	243	4,94	4,6
12090503	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Medicina Interna - Complesso Integrato Columbus	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	5	7	71,4	2	4	50	3	0	0	2	2	100	40,0
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI	MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO	2	7	28,6	2	4	50	0	0	0	2	2	100	100,0
12090802	IRCCS IRE - ISG - Sindromi ereditarie di suscettibilità al cancro	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	6	27	22,2	0	5	0	6	0	0	0	0	0	0,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	27	0	0	5	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12006602	ASL Roma 2 - Osp. S, Eugenio / CTO - Malattie Endocrinologiche Rare	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	27	0	0	5	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090514	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Endocrinologia e malattie del metabolismo rare	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	9	27	33,3	2	5	40	3	6	0	0	6	0	0,0
12090109	AO San Camillo Forlanini - Endocrinologia	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	11	27	40,7	3	5	60	5	3	0	3	6	50	27,3
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RCG162	SINDROMI DA NEOPLASIE ENDOCRINE MULTIPLE	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	2	27	7,41	0	5	0	2	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RCG180	ALTRE MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DELLE PROTEINE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RCG190	DIFETTI CONGENITI DELLA GLICOSILAZIONE PROTEICA (CDGS)	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORSTO DELLE PROTEINE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090404	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Nefrologia e dialisi	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	81	91	89	33	33	100	23	0	48	10	58	17,2	12,3
12090504	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Nefrologia - Complesso Integrato Columbus	RD0010	SINDROME EMOLITICO UREMICA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	10	91	11	0	33	0	9	0	1	0	1	0	0,0
12090505	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Ematologia	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	11	49	22,4	0	2	0	6	2	3	0	5	0	0,0
12090602	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Ematologiche	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	39	49	79,6	2	2	100	8	6	4	21	31	67,7	53,8
12090602SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Ematologiche	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	0	49	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090602LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro Ematologia	RD0020	EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	0	49	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHONLEIN RICORRENTE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	3	500	0,6	0	66	0	0	0	3	0	3	0	0,0
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHONLEIN RICORRENTE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	21	500	4,2	1	66	1,52	11	2	7	1	10	10	4,8
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHONLEIN RICORRENTE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	466	500	93,2	64	66	97	67	7	389	3	399	0,752	0,6
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RD0030	PORPORA DI HENOCH-SCHONLEIN RICORRENTE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	14	500	2,8	1	66	1,52	6	4	3	1	8	12,5	7,1
12090503G	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Medicina Interna - Immunologia	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	2	43	4,65	0	4	0	1	0	1	0	1	0	0,0
12090602	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Ematologiche	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	42	43	97,7	4	4	100	5	10	13	14	37	37,8	33,3
12090405	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Immunoinfettivologia	RD0040	NEUTROPENIA CICLICA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	0	43	0	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090503G	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Medicina Interna - Immunologia	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	3	20	15	0	12	0	0	0	3	0	3	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (attivi/numero soggetti in carico)
12090405	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Immunoinfettivologia	RD0050	MALATTIA GRANULOMATOSA CRONICA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	19	20	95	12	12	100	1	6	12	0	18	0	0,0
12090503G	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Medicina Interna - Immunologia	RD0060	CHEDIAK-HIGASHI MALATTIA DI	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090602	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Ematologiche	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	7	14	50	1	1	100	3	1	0	3	4	75	42,9
12006601	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici Rare	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	0	14	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090505	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Ematologia	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	8	14	57,1	0	1	0	3	4	0	1	5	20	12,5
12090102	AO San Camillo Forlanini - Ematologia	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	0	14	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090406	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oncoematologia	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	0	14	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12092007	AOU Policlinico Tor Vergata Malattie del Sangue e Tessuti Ematopoietici Rare	RD0070	ANEMIE APLASTICHE ACQUISITE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	0	14	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090505	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Ematologia	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12006601	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici Rare	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090102	AO San Camillo Forlanini - Ematologia	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090406	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oncoematologia	RD0080	SHWACHMAN-DIAMOND, SINDROME DI	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12006601	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici Rare	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	0	59	0	0	12	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090602	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Ematologiche	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	31	59	52,5	8	12	66,7	2	0	0	29	29	100	93,5
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	3	59	5,08	1	12	8,33	3	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090505	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Ematologia	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	25	59	42,4	3	12	25	17	1	0	7	8	87,5	28,0
12090102	AO San Camillo Forlanini - Ematologia	RD0081	MASTOCITOSI SISTEMICA	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	0	59	0	0	12	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090602	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Ematologiche	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	368	1170	31,5	50	247	20,2	5	143	48	172	363	47,4	46,7
12006601	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici Rare	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	316	1170	27	38	247	15,4	65	214	0	37	251	14,7	11,7
12090505	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Ematologia	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	79	1170	6,75	5	247	2,02	7	52	2	18	72	25	22,8
12090102	AO San Camillo Forlanini - Ematologia	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	57	1170	4,87	0	247	0	37	16	3	1	20	5	1,8
12090406	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oncoematologia	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	384	1170	32,8	154	247	62,3	64	101	216	3	320	0,938	0,8
12090602SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Ematologiche	RDG010	ANEMIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	1	1170	0,0855	0	247	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090406	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oncoematologia	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	276	3337	8,27	39	276	14,1	57	83	98	38	219	17,4	13,8
12020001	Ospedale S,M, Goretti - ASL LATINA - Centro Emostasi e Trombosi	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	17	3337	0,509	1	276	0,362	8	9	0	0	9	0	0,0
12090602T	AOU Policlinico Umberto I - Malattie Rare Ematologiche MEC e Trombofilie	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	660	3337	19,8	31	276	11,2	659	1	0	0	1	0	0,0
12090102	AO San Camillo Forlanini - Ematologia	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	351	3337	10,5	16	276	5,8	1	0	350	0	350	0	0,0
12027101	Ospedale Belcolle - S, Anna di Ronciglione - ASL VITERBO - Ematologia	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	0	3337	0	0	276	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090602LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro Ematologia	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	0	3337	0	0	276	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12021601	Ospedale F, Spaziani - Asl Frosinone - Centro Ematologia	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	0	3337	0	0	276	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090505	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Ematologia	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	855	3337	25,6	110	276	39,9	534	27	294	0	321	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090602M	AOU Policlinico Umberto I - Malattie Rare Ematologiche MEC e Trombofilie	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	1224	3337	36,7	80	276	29	601	139	259	225	623	36,1	18,4
12001901	Ospedale San Camillo De Lellis - ASL RIETI - Centro Immunoematologia e Medicina Trasfusionale	RDG020	DIFETTI EREDITARI DELLA COAGULAZIONE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	0	3337	0	0	276	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090505	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Ematologia	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	7	58	12,1	0	2	0	6	1	0	0	1	0	0,0
12090602M	AOU Policlinico Umberto I - Malattie Rare Ematologiche MEC e Trombofilie	RDG030	PIASTRINOPATIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	51	58	87,9	2	2	100	39	1	8	3	12	25	5,9
12092007	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie del Sangue e Tessuti Ematopoietici Rare	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	8	58	13,8	0	7	0	7	0	0	1	1	100	12,5
12090505	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Ematologia	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	30	58	51,7	6	7	85,7	30	0	0	0	0	0	0,0
12006601	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici Rare	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	0	58	0	0	7	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090602	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Ematologiche	RDG031	PIASTRINOPATIE AUTOIMMUNI PRIMARIE CRONICHE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	20	58	34,5	1	7	14,3	3	0	0	17	17	100	85,0
12090602	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Ematologiche	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	6	6	100	0	0	0	0	4	2	0	6	0	0,0
12090505	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Ematologia	RDG040	TROMBOCITOPENIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	0	6	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090505	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Ematologia	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	102	228	44,7	8	10	80	45	36	0	21	57	36,8	20,6
12090602	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Ematologiche	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	42	228	18,4	1	10	10	11	1	0	30	31	96,8	71,4
12092007	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie del Sangue e Tessuti Ematopoietici Rare	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	80	228	35,1	1	10	10	37	10	0	33	43	76,7	41,3
12006601	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie del Sangue e degli Organi Ematopoietici Rare	RDG050	SINDROMI MIELODISPLASTICHE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI	5	228	2,19	0	10	0	1	1	0	3	4	75	60,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090405	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Immunofettivologia	RDG051	NEUTROPENIE CONGENITE	MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RF0010	ALPERS MALATTIA DI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	1	1	100	0	0	0	0	0	1	0	1	0	0,0
12090418	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malattie Muscolari e Neurodegenerative	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	2	80	2,5	2	29	6,9	0	1	1	0	2	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	3	80	3,75	0	29	0	0	1	0	2	3	66,7	66,7
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	2	80	2,5	1	29	3,45	0	1	0	1	2	50	50,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0020	KEARNS-SAYRE SINDROME DI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	74	80	92,5	26	29	89,7	33	23	4	14	41	34,1	18,9
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	7	43	16,3	1	25	4	0	4	0	3	7	42,9	42,9
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	8	43	18,6	3	25	12	2	4	0	2	6	33,3	25,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RF0030	LEIGH MALATTIA DI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	30	43	69,8	21	25	84	4	0	25	1	26	3,85	3,3
12092004	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Neurologiche, Neuromuscolari e Distrofie Miotoniche Rare	RF0040	RETT SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	28	71	39,4	11	19	57,9	4	7	0	17	24	70,8	60,7
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0040	RETT SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	11	71	15,5	2	19	10,5	2	7	0	2	9	22,2	18,2
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0040	RETT SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	20	71	28,2	6	19	31,6	1	1	18	0	19	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RF0040	RETT SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	71	0	0	19	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0040	RETT SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	18	71	25,4	2	19	10,5	5	5	4	4	13	30,8	22,2
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0050	ATROFIA DENTATO RUBROPALLIDOLUYSIANA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	55	57	96,5	26	27	96,3	1	7	46	1	54	1,85	1,8
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	57	1,75	0	27	0	0	0	1	0	1	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0060	EPILESSIA MIOCLONICA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	3	57	5,26	1	27	3,7	0	0	2	1	3	33,3	33,3
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0061	DRAVET, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	4	10	40	2	4	50	1	1	0	2	3	66,7	50,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0061	DRAVET, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	5	10	50	2	4	50	1	0	0	4	4	100	80,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0061	DRAVET, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	10	10	0	4	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	3	3	100	1	1	100	0	0	3	0	3	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0070	MIOCLONO ESSENZIALE EREDITARIO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	3	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	15	166	9,04	3	33	9,09	0	0	14	1	15	6,67	6,7
12090601SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	40	166	24,1	6	33	18,2	31	3	0	6	9	66,7	15,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	7	166	4,22	2	33	6,06	0	2	4	1	7	14,3	14,3
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	166	0,602	0	33	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	92	166	55,4	23	33	69,7	75	7	2	8	17	47,1	8,7
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	7	166	4,22	0	33	0	1	5	0	1	6	16,7	14,3
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0080	COREA DI HUNTINGTON	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	13	166	7,83	0	33	0	3	3	7	0	10	0	0,0
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	2	4	50	0	0	0	0	1	0	1	2	50	50,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	4	25	0	0	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090418	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malattie Muscolari e Neurodegenerative	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RF0081	ATROFIA MULTISISTEMICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	4	25	0	0	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	270	667	40,5	80	144	55,6	260	1	8	1	10	10	0,4
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	109	667	16,3	13	144	9,03	58	15	32	4	51	7,84	3,7
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	15	667	2,25	5	144	3,47	4	7	1	3	11	27,3	20,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0090	DISTONIA DI TORSIONE IDIOPATICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	313	667	46,9	50	144	34,7	8	92	0	213	305	69,8	68,1
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	143	867	16,5	30	146	20,5	0	63	0	80	143	55,9	55,9
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	454	867	52,4	78	146	53,4	407	31	5	11	47	23,4	2,4
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	236	867	27,2	34	146	23,3	1	117	95	23	235	9,79	9,7
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	867	0,115	0	146	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090601SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	21	867	2,42	2	146	1,37	18	0	0	3	3	100	14,3
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RF0100	SCLEROSI LATERALE AMIOTROFICA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	111	867	12,8	4	146	2,74	18	21	47	25	93	26,9	22,5
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	59	0	0	9	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	9	59	15,3	0	9	0	0	3	0	6	9	66,7	66,7
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	43	59	72,9	9	9	100	40	3	0	0	3	0	0,0
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	5	59	8,47	0	9	0	1	0	2	2	4	50	40,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0110	SCLEROSI LATERALE PRIMARIA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	5	59	8,47	0	9	0	0	2	2	1	5	20	20,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	1	100	0	0	0	0	0	1	0	1	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0111	SCHILDER MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	MALATTIE DEL METABOLISMO	6	124	4,84	1	81	1,23	0	0	3	3	6	50	50,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RF0120	ADRENOLEUCODISTROFIA	MALATTIE DEL METABOLISMO	126	126	100	80	81	98,8	12	27	36	51	114	44,7	40,5
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	21	88	23,9	6	25	24	0	2	18	1	21	4,76	4,8
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0130	LENNOX GASTAUT SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	69	88	78,4	20	25	80	10	53	4	2	59	3,39	2,9
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0140	WEST SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	186	304	61,2	64	104	61,5	2	1	183	0	184	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0140	WEST SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	104	304	34,2	37	104	35,6	35	63	6	0	69	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0140	WEST SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	20	304	6,58	5	104	4,81	2	4	8	6	18	33,3	30,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0150	NARCOLESSIA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	3	59	5,08	0	7	0	2	0	1	0	1	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0150	NARCOLESSIA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	3	59	5,08	1	7	14,3	0	1	2	0	3	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0150	NARCOLESSIA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	4	59	6,78	0	7	0	0	1	2	1	4	25	25,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0150	NARCOLESSIA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	30	59	50,8	5	7	71,4	13	5	12	0	17	0	0,0
12092004	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Neurologiche, Neuromuscolari e Distrofie Miotoniche Rare	RF0150	NARCOLESSIA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	20	59	33,9	1	7	14,3	20	0	0	0	0	0	0,0
12090418	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malattie Muscolari e Neurodegenerative	RF0160	MELKERSSON-ROSENTHAL SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	1	100	0	0	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	3	27	11,1	2	3	66,7	2	1	0	0	1	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	27	0	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	15	27	55,6	1	3	33,3	0	14	0	1	15	6,67	6,7
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	9	27	33,3	0	3	0	0	8	1	0	9	0	0,0
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RF0170	PARALISI SOPRANUCLEARE PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	27	0	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090601SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	52	325	16	0	16	0	47	0	0	5	5	100	9,6
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	89	325	27,4	6	16	37,5	0	36	2	51	89	57,3	57,3
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	44	325	13,5	1	16	6,25	1	26	11	6	43	14	13,6
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	45	325	13,8	2	16	12,5	11	3	18	13	34	38,2	28,9
12090418	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malattie Muscolari e Neurodegenerative	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	3	325	0,923	0	16	0	0	1	2	0	3	0	0,0
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	325	0,308	0	16	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	84	325	25,8	8	16	50	62	8	1	13	22	59,1	15,5
12092004	AOU Policlinico Tor Vergata Malattie Neurologiche, Neuromuscolari e Distrofie Miotoniche Rare	RF0180	POLINEUROPATIA CRONICA INFIAMMATORIA DEMIELINIZZANTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	30	325	9,23	0	16	0	28	1	0	1	2	50	3,3
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	3	12	25	0	1	0	0	1	0	2	3	66,7	66,7
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	12	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	2	12	16,7	1	1	100	0	0	0	2	2	100	100,0
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	12	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12092004	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Neurologiche, Neuromuscolari e Distrofie Miotoniche Rare	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	7	12	58,3	0	1	0	7	0	0	0	0	0	0,0
12090418	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malattie Muscolari e Neurodegenerative	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	12	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0181	NEUROPATIA MOTORIA MULTIFOCALE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	12	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090418	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malattie Muscolari e Neurodegenerative	RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12092004	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Neurologiche, Neuromuscolari e Distrofie Miotoniche Rare	RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	1	100	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0182	LEWIS SUMNER, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RF0183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	12	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RF0183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	12	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	12	8,33	0	2	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	12	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	12	8,33	1	2	50	1	0	0	0	0	0	0,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	12	8,33	0	2	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12092004	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Neurologiche, Neuromuscolari e Distrofie Miotoniche Rare	RF0183	GUILLAIN-BARRÉ, SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	9	12	75	1	2	50	9	0	0	0	0	0	0,0
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	23	0	0	9	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090418	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malattie Muscolari e Neurodegenerative	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	3	23	13	2	9	22,2	0	1	2	0	3	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	14	23	60,9	5	9	55,6	4	2	0	8	10	80	57,1
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0190	EATON-LAMBERT SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	6	23	26,1	2	9	22,2	0	4	0	2	6	33,3	33,3
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RF0200	VITREORETINOPATIA ESSUDATIVA FAMILIARE	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	4	4	100	2	2	100	2	0	2	0	2	0	0,0
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RF0201	COATS MALATTIA DI	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	24	29	82,8	17	17	100	11	0	13	0	13	0	0,0
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF0201	COATS MALATTIA DI	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	5	29	17,2	0	17	0	3	0	1	1	2	50	20,0
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF0210	EALES MALATTIA DI	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	2	2	100	0	0	0	2	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF0220	BEHR SINDROME DI	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	1	1	100	0	0	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF0230	IRIDOCICLITE ETROCROMICA DI FUCHS	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	152	152	100	62	62	100	0	52	51	49	152	32,2	32,2
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF0240	ATROFIA ESSENZIALE DELL'IRIDE	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	1	1	100	1	1	100	0	0	1	0	1	0	0,0
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	1	1	100	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RF0250	EMERALOPIA CONGENITA	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF0260	OGUCHI SINDROME DI	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF0270	COGAN SINDROME DI	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	3	3	100	0	0	0	2	1	0	0	1	0	0,0
12090606SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF0270	COGAN SINDROME DI	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RF0270	COGAN SINDROME DI	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090507	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Oculistica	RF0280	CHERATOCONO	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	790	2749	28,7	202	475	42,5	535	147	91	17	255	6,67	2,2
12003001	ASL Roma 1 - Osp, Oftalmico - Oftalmologia	RF0280	CHERATOCONO	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	1180	2749	42,9	193	475	40,6	7	545	81	547	1173	46,6	46,4
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF0280	CHERATOCONO	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	763	2749	27,8	72	475	15,2	478	10	273	2	285	0,702	0,3
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RF0280	CHERATOCONO	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	159	2749	5,78	24	475	5,05	94	2	62	1	65	1,54	0,6
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	1	1	100	0	0	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF0290	CONGIUNTIVITE LIGNEA	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090104	AO San Camillo Forlanini - Oculistica	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	17	33	51,5	3	4	75	4	1	12	0	13	0	0,0
12090507	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Oculistica	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	5	33	15,2	0	4	0	0	4	0	1	5	20	20,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	11	33	33,3	0	4	0	3	2	4	2	8	25	18,2
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RF0300	ATROFIA OTTICA DI LEBER	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	1	33	3,03	1	4	25	0	0	1	0	1	0	0,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0310	CADASIL	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	100		0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0310	CADASIL	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	10		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RF0310	CADASIL	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	10		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RF0310	CADASIL	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	10		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0310	CADASIL	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	10		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	0	17	0	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090507	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Oculistica	RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	0	17	0	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	16	17	94,1	3	3	100	0	0	0	16	16	100	100,0
12003003	ASL Roma 1 - Osp, Oftalmico - Retina Medica	RF0320	COROIDITE MULTIFOCAL	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	1	17	5,88	0	3	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12003003	ASL Roma 1 - Osp, Oftalmico - Retina Medica	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	0	10		0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	0	10		0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	1	100		1	1	100	0	0	0	1	1	100	100,0
12090507	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Oculistica	RF0330	COROIDITE SERPIGINOSA	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	0	10		0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	3	33,3	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0350	EMICRANIA EMIPLEGICA FAMILIARE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	2	3	66,7	0	0	0	2	0	0	0	0	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	2	50	0	0	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	2	50	0	0	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RF0360	EMIPLEGIA ALTERNANTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0370	FAHR, MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0370	FAHR, MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RF0370	FAHR, MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0370	FAHR, MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RF0370	FAHR, MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0380	MALATTIA DA INCLUSIONI INTRANUCLEARI NEURONALI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RF0390	PARALISI BULBARE PROGRESSIVA CON SORDITA' NEUROSENSORIALE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RF0400	PENDRED SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE CARICO DAL CENTRO PAI	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090514	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Endocrinologia e malattie del metabolismo rare	RF0400	PENDRED SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12006602	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie Endocrinologiche Rare	RF0400	PENDRED SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RF0400	PENDRED SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RF0400	PENDRED SINDROME DI	MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0410	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	2	7	28,6	0	1	0	1	1	0	0	1	0	0,0
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RF0410	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	7	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0410	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	7	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RF0410	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	7	14,3	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0410	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	7	14,3	0	1	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090509	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurochirurgia e Chirurgia maxillo-facciale	RF0410	SIRINGOMIELIA-SIRINGOBULBIA (LIMITATAMENTE ALLE FORME ANATOMICAMENTE E/O CLINICAMENTE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	3	7	42,9	1	1	100	2	1	0	0	1	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	3	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	3	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	2	3	66,7	0	1	0	0	0	0	2	2	100	100,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	3	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RF0411	SINDROME DELLA PERSONA RIGIDA	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	3	33,3	1	1	100	1	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RFG010	LEUCODISTROFIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	39	53	73,6	21	23	91,3	6	3	30	0	33	0	0,0
12090601SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG010	LEUCODISTROFIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	5	53	9,43	0	23	0	5	0	0	0	0	0	0,0
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RFG010	LEUCODISTROFIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	2	53	3,77	0	23	0	0	2	0	0	2	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG010	LEUCODISTROFIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	9	53	17	3	23	13	2	2	3	2	7	28,6	22,2
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RFG020	CEROIDOLIPOFUSCINOSI	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	23	28	82,1	13	14	92,9	0	2	20	1	23	4,35	4,3
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RFG020	CEROIDOLIPOFUSCINOSI	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	1	28	3,57	0	14	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG020	CEROIDOLIPOFUSCINOSI	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	4	28	14,3	1	14	7,14	1	0	2	1	3	33,3	25,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RFG030	GANGLIOSIDOSI	MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE	19	19	100	10	9	111	1	3	14	1	18	5,56	5,3

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	92	563	16,3	34	126	27	2	41	39	10	90	11,1	10,9
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	184	563	32,7	34	126	27	121	41	1	21	63	33,3	11,4
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	113	563	20,1	13	126	10,3	69	32	2	10	44	22,7	8,8
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	82	563	14,6	31	126	24,6	11	34	19	18	71	25,4	22,0
12090601SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	26	563	4,62	8	126	6,35	19	2	1	4	7	57,1	15,4
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	35	563	6,22	4	126	3,17	0	24	4	7	35	20	20,0
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RFG040	MALATTIE SPINOCEREBELLARI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	63	563	11,2	5	126	3,97	10	6	16	31	53	58,5	49,2
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	10		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	10		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	10		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	100		0	0	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RFG041	NEURODEGENERAZIONE CON ACCUMULO CEREBRALE DI FERRO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	10		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	40	358	11,2	6	136	4,41	0	14	3	23	40	57,5	57,5
12090601SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	12	358	3,35	3	136	2,21	8	0	0	4	4	100	33,3
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	40	358	11,2	6	136	4,41	6	3	18	13	34	38,2	32,5
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	6	358	1,68	0	136	0	1	5	0	0	5	0	0,0
12090418	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malattie Muscolari e Neurodegenerative	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	132	358	36,9	63	136	46,3	6	28	94	4	126	3,17	3,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	146	358	40,8	64	136	47,1	42	94	1	9	104	8,65	6,2
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RFG050	ATROFIE MUSCOLARI SPINALI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	10	358	2,79	0	136	0	2	5	2	1	8	12,5	10,0
12092004	AOU Policlinico Tor Vergata Malattie Neurologiche, Neuromuscolari e Distrofie Miotoniche Rare	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	18	360	5	1	41	2,44	11	0	0	7	7	100	38,9
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	54	360	15	6	41	14,6	4	31	1	18	50	36	33,3
12090418	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malattie Muscolari e Neurodegenerative	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	48	360	13,3	18	41	43,9	3	19	20	6	45	13,3	12,5
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	54	360	15	1	41	2,44	9	26	10	9	45	20	16,7
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	66	360	18,3	2	41	4,88	10	8	11	37	56	66,1	56,1

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	16	360	4,44	0	41	0	3	12	0	1	13	7,69	6,3
12090601SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	34	360	9,44	1	41	2,44	29	0	0	5	5	100	14,7
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RFG060	NEUROPATIE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	86	360	23,9	12	41	29,3	72	8	1	5	14	35,7	5,8
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	8	210	3,81	3	82	3,66	3	2	0	3	5	60	37,5
12090601SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	17	210	8,1	2	82	2,44	11	0	0	6	6	100	35,3
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	68	210	32,4	26	82	31,7	38	23	6	1	30	3,33	1,5
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	18	210	8,57	0	82	0	10	1	3	4	8	50	22,2
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	15	210	7,14	1	82	1,22	2	0	6	7	13	53,8	46,7
12090418	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malattie Muscolari e Neurodegenerative	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	94	210	44,8	51	82	62,2	5	11	71	7	89	7,87	7,4
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RFG070	MIOPATIE CONGENITE EREDITARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	4	210	1,9	0	82	0	2	0	2	0	2	0	0,0
12090601SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	63	979	6,44	12	356	3,37	52	3	0	8	11	72,7	12,7
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	61	979	6,23	6	356	1,69	9	7	26	19	52	36,5	31,1

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	38	979	3,88	7	356	1,97	21	6	3	8	17	47,1	21,1
12090418	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malattie Muscolari e Neurodegenerative	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	238	979	24,3	97	356	27,2	32	27	170	9	206	4,37	3,8
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	5	979	0,511	0	356	0	2	2	0	1	3	33,3	20,0
12092004	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Neurologiche, Neuromuscolari e Distrofie Miotoniche Rare	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	28	979	2,86	5	356	1,4	13	0	0	15	15	100	53,6
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	21	979	2,15	2	356	0,562	1	11	1	8	20	40	38,1
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RFG080	DISTROFIE MUSCOLARI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	591	979	60,4	238	356	66,9	371	152	50	18	220	8,18	3,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	21	676	3,11	1	150	0,667	8	3	7	3	13	23,1	14,3
12090601SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	93	676	13,8	13	150	8,67	76	4	0	13	17	76,5	14,0
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	195	676	28,8	37	150	24,7	25	2	113	55	170	32,4	28,2
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	246	676	36,4	70	150	46,7	184	45	10	7	62	11,3	2,8
12090418	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malattie Muscolari e Neurodegenerative	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	16	676	2,37	6	150	4	0	3	11	2	16	12,5	12,5
12092004	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Neurologiche, Neuromuscolari e Distrofie Miotoniche Rare	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	152	676	22,5	24	150	16	102	1	17	32	50	64	21,1

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	32	676	4,73	3	150	2	2	15	6	9	30	30	28,1
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RFG090	DISTROFIE MIOTONICHE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	3	676	0,444	0	150	0	3	0	0	0	0	0	0,0
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	17	0	0	8	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090418	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malattie Muscolari e Neurodegenerative	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	17	5,88	0	8	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	2	17	11,8	0	8	0	1	1	0	0	1	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RFG100	PARALISI NORMOKALIEMICHE IPO E IPERKALIEMICHE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	14	17	82,4	8	8	100	7	4	3	0	7	0	0,0
12003002	ASL Roma 1 - Osp, S, Filippo Neri - Malattie Neurologiche Rare	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	15	819	1,83	0	203	0	0	2	0	13	15	86,7	86,7
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	30	819	3,66	2	203	0,985	0	7	0	23	30	76,7	76,7
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	491	819	60	174	203	85,7	82	94	0	315	409	77	64,2
12092004	AOU Policlinico Tor Vergata Malattie Neurologiche, Neuromuscolari e Distrofie Miotoniche Rare	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	103	819	12,6	9	203	4,43	46	0	0	57	57	100	55,3
12090601SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	170	819	20,8	14	203	6,9	167	0	1	2	3	66,7	1,2
12090418	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malattie Muscolari e Neurodegenerative	RFG101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	5	819	0,611	3	203	1,48	1	0	0	4	4	100	80,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RF101	SINDROMI MIASTENICHE CONGENITE E DISIMMUNI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	14	819	1,71	1	203	0,493	5	4	0	5	9	55,6	35,7
12090507	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Oculistica	RF110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	95	708	13,4	32	150	21,3	24	42	1	28	71	39,4	29,5
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RF110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	121	708	17,1	54	150	36	92	0	28	1	29	3,45	0,8
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF110	DISTROFIE RETINICHE EREDITARIE	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	502	708	70,9	65	150	43,3	270	1	223	8	232	3,45	1,6
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF120	DISTROFIE EREDITARIE DELLA COROIDE	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	1	100		0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12003001	ASL Roma 1 - Osp, Oftalmico - Oftalmologia	RF130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	51	56	91,1	4	5	80	0	26	1	24	51	47,1	47,1
12090507	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Oculistica	RF130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	3	56	5,36	1	5	20	2	0	1	0	1	0	0,0
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF130	DEGENERAZIONI DELLA CORNEA	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	5	56	8,93	0	5	0	0	2	2	1	5	20	20,0
12003001	ASL Roma 1 - Osp, Oftalmico - Oftalmologia	RF140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	66	133	49,6	9	20	45	0	33	5	28	66	42,4	42,4
12090507	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Oculistica	RF140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	14	133	10,5	3	20	15	10	0	3	1	4	25	7,1
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RF140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	9	133	6,77	5	20	25	4	0	5	0	5	0	0,0
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RF140	DISTROFIE EREDITARIE DELLA CORNEA	MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO	45	133	33,8	3	20	15	29	0	16	0	16	0	0,0
12003004	ASL Roma 1 - Osp, Oftalmico Centro Oftalmoplastica	RF150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	0	0		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RF150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	0	0		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RF150	ANOFTALMIA/MICROFTALMIA ISOLATE O SINDROMICHE	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	0	0		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	CODICE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RFG160	DISTONIE PRIMARIE	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	2	2	100	2	2	100	2	0	0	0	0	0	0,0
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	0	312	0	0	36	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12092002	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Reumatologiche ed Immunologiche Rare	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	5	312	1,6	0	36	0	0	3	0	2	5	40	40,0
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	298	312	95,5	36	36	100	11	105	169	13	287	4,53	4,4
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RG0010	ENDOCARDITE REUMATICA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	10	312	3,21	0	36	0	1	3	0	6	9	66,7	60,0
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	26	61	42,6	8	14	57,1	11	8	2	5	15	33,3	19,2
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	8	61	13,1	0	14	0	2	0	6	0	6	0	0,0
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	5	61	8,2	2	14	14,3	0	0	4	1	5	20	20,0
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	23	61	37,7	4	14	28,6	3	11	3	6	20	30	26,1
12090607SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	1	61	1,64	0	14	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	12	31	38,7	4	13	30,8	5	3	2	2	7	28,6	16,7
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	6	31	19,4	2	13	15,4	1	3	2	0	5	0	0,0
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	3	31	9,68	0	13	0	2	0	1	0	1	0	0,0
12090607SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	0	31	0	0	13	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RG0030	POLIARTERITE NODOSA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	12	31	38,7	8	13	61,5	1	2	8	1	11	9,09	8,3
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	1	97	1,03	0	9	0	0	0	1	0	1	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	51	97	52,6	2	9	22,2	3	21	5	22	48	45,8	43,1
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	26	97	26,8	1	9	11,1	5	0	21	0	21	0	0,0
12090607LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	0	97	0	0	9	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	23	97	23,7	6	9	66,7	12	5	2	4	11	36,4	17,4
12090605SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Sistema Immunitario	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090605	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Sistema Immunitario	RG0060	GOODPASTURE SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	11	78	14,1	1	15	6,67	4	0	7	0	7	0	0,0
12090607SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	4	78	5,13	0	15	0	0	0	0	4	4	100	100,0
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	17	78	21,8	3	15	20	10	2	1	4	7	57,1	23,5
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	43	78	55,1	10	15	66,7	5	19	9	10	38	26,3	23,3
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	4	78	5,13	1	15	6,67	0	1	3	0	4	0	0,0
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	34	215	15,8	1	26	3,85	14	0	20	0	20	0	0,0
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	97	215	45,1	4	26	15,4	8	38	14	37	89	41,6	38,1
12090607SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	2	215	0,93	0	26	0	0	0	0	2	2	100	100,0
12090607LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	0	215	0	0	26	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	85	215	39,5	21	26	80,8	68	8	5	4	17	23,5	4,7
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	12	27	44,4	1	8	12,5	1	3	2	6	11	54,5	50,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	1	27	3,7	0	8	0	0	0	1	0	1	0	0,0
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	10	27	37	5	8	62,5	6	2	1	1	4	25	10,0
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	5	27	18,5	2	8	25	0	0	5	0	5	0	0,0
12090607SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	0	27	0	0	8	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090510	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Dermatologiche Rare	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	129	150	86	16	17	94,1	117	1	10	1	12	8,33	0,8
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	1	150	0,667	0	17	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RG0100	TELEANGECTASIA EMORRAGICA EREDITARIA	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	25	150	16,7	1	17	5,88	21	3	0	1	4	25	4,0
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RG0110	BUDD-CHIARI SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	17	17	100	6	6	100	10	0	6	1	7	14,3	5,9
12090611	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Cardiologiche	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	71	83	85,5	14	18	77,8	0	11	0	60	71	84,5	84,5
12090518	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Fisiopatologia Respiratoria	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	5	83	6,02	0	18	0	5	0	0	0	0	0	0,0
12090611SA	AO Sant' Andrea - Centro Malattie Rare Cardiologiche	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	83	0	0	18	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12092005	AOU Policlinico Tor Vergata - Fibrosi Polmonare e delle Malattie Rare dell'Apparato Respiratorio	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	83	0	0	18	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090420	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - UF Trapiantologia Toracica e Ipertensione polmonare	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	7	83	8,43	4	18	22,2	3	0	0	4	4	100	57,1
12090108	AO San Camillo Forlanini - Broncopneumologia	RG0120	IPERTENSIONE POLMONARE ARTERIOSA IDIOPATICA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	1	83	1,2	0	18	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090603	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Nefrologiche	RG0100	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	74	113	65,5	5	10	50	36	1	20	17	38	44,7	23,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090504	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Nefrologia - Complesso Integrato Columbus	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	30	113	26,5	5	10	50	18	0	12	0	12	0	0,0
12090603LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Malattie Rare Nefrologiche	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	0	113	0	0	10	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090505	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Ematologia	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	10	113	8,85	0	10	0	4	3	0	3	6	50	30,0
12090404	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Nefrologia e dialisi	RGG010	MICROANGIOPATIE TROMBOTICHE	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	1	113	0,885	0	10	0	0	0	1	0	1	0	0,0
12090611	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Cardiologiche	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	74	135	54,8	5	24	20,8	0	42	0	32	74	43,2	43,2
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	9	135	6,67	2	24	8,33	7	1	0	1	2	50	11,1
12090516	Fondazione Policlinico A, Gemelli - LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	RGG020	LINFEDEMI PRIMARI CRONICI	MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO	54	135	40	17	24	70,8	25	10	0	19	29	65,5	35,2
12092005	AOU Policlinico Tor Vergata Fibrosi Polmonare e delle Malattie Rare dell'Apparato Respiratorio	RH0011	SARCOIDOSI	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	164	0	0	31	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090419	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Broncopneumologia	RH0011	SARCOIDOSI	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	164	0	0	31	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090518	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Fisiopatologia Respiratoria	RH0011	SARCOIDOSI	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	136	164	82,9	31	31	100	126	3	0	7	10	70	5,1
12090108	AO San Camillo Forlanini - Broncopneumologia	RH0011	SARCOIDOSI	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	29	164	17,7	0	31	0	20	0	0	9	9	100	31,0
12092005	AOU Policlinico Tor Vergata Fibrosi Polmonare e delle Malattie Rare dell'Apparato Respiratorio	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090518	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Fisiopatologia Respiratoria	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090108	AO San Camillo Forlanini - Broncopneumologia	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090419	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Broncopneumologia	RH0020	EMOSIDEROSI POLMONARE IDIOPATICA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12092005	AOU Policlinico Tor Vergata Fibrosi Polmonare e delle Malattie Rare dell'Apparato Respiratorio	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090518	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Fisiopatologia Respiratoria	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090419	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Broncopneumologia	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090108	AO San Camillo Forlanini - Broncopneumologia	RH0021	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE IDIOPATICA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090518	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Fisiopatologia Respiratoria	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12092005	AOU Policlinico Tor Vergata Fibrosi Polmonare e delle Malattie Rare dell'Apparato Respiratorio	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090108	AO San Camillo Forlanini - Broncopneumologia	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090419	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Broncopneumologia	RH0022	PROTEINOSI ALVEOLARE POLMONARE CONGENITA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090518	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Fisiopatologia Respiratoria	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	276	602	45,8	37	53	69,8	65	41	0	170	211	80,6	61,6
12090419	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Broncopneumologia	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	602	0	0	53	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12092005	AOU Policlinico Tor Vergata Fibrosi Polmonare e delle Malattie Rare dell'Apparato Respiratorio Rare	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	93	602	15,4	4	53	7,55	1	80	0	12	92	13	12,9
12090108	AO San Camillo Forlanini - Broncopneumologia	RHG010	MALATTIE INTERSTIZIALI POLMONARI PRIMITIVE	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	239	602	39,7	12	53	22,6	119	39	0	81	120	67,5	33,9
12090108	AO San Camillo Forlanini - Broncopneumologia	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090419	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Broncopneumologia	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	1	1	100	0	0	0	0	0	0	1	1	100	100,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090518	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Fisiopatologia Respiratoria	RHG011	SINDROMI GRAVI ED INVALIDANTI CON IPOVENTILAZIONE CENTRALE CONGENITA	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090612	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Gastrointestinali e Chirurgiche	RI0010	ACALASIA ISOLATA E ACALASIA ASSOCIATA A SINDROMI	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	184	857	21,5	9	434	2,07	95	12	73	4	89	4,49	2,2
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RI0010	ALLGROVE, SINDROME DI	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	692	857	80,7	427	434	98,4	692	0	0	0	0	0	0,0
12090414	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	RI0020	GASTRITE IPERTROFICA GIGANTE	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090612	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Gastrointestinali e Chirurgiche	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	117	170	68,8	42	58	72,4	7	60	1	49	110	44,5	41,9
12090423	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Chirurgia e Endoscopia Digestiva	RI0030	GASTROENTERITE EOSINOFILA	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	55	170	32,4	17	58	29,3	55	0	0	0	0	0	0,0
12090414	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	7	13	53,8	3	3	100	0	0	0	7	7	100	100,0
12090612	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Gastrointestinali e Chirurgiche	RI0040	SINDROME DA PSEUDO-OSTRUZIONE INTESTINALE	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	6	13	46,2	0	3	0	2	0	1	3	4	75	50,0
12090414	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	11	119	9,24	3	35	8,57	1	2	0	8	10	80	72,7
12090612	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Gastrointestinali e Chirurgiche	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	46	119	38,7	13	35	37,1	7	26	0	13	39	33,3	28,3
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	63	119	52,9	19	35	54,3	59	2	2	0	4	0	0,0
12092009	AOU Policlinico Tor Vergata Malattie Epatologiche Rare	RI0050	COLANGITE PRIMITIVA SCLEROSANTE	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	0	119	0	0	35	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090414	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	RI0070	INCLUSIONE DEI MICROVILLI MALATTIA DA	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	10	10	100	6	6	100	0	1	0	9	10	90	90,0
12090414	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	RI0080	LINFANGECTASIA INTESTINALE	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090414	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090612	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Gastrointestinali e Chirurgiche	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	1	1	100	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RIG010	COLESTASI INTRAEPATICA PROGRESSIVA FAMILIARE DI TIPO II	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090414	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	RIG020	DIFETTI CONGENITI GRAVI ED INVALIDANTI DEL TRASPORTO INTESTINALE	MALATTIE DELL'APPARATO DIGERENTE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090404	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Nefrologia e dialisi	RJ0010	DIABETE INSIPIDO NEFROGENICO	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	23	23	100	10	10	100	5	0	14	4	18	22,2	17,4
12090504	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Nefrologia - Complesso Integrato Columbus	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	10	11	90,9	8	9	88,9	7	2	1	0	3	0	0,0
12090404	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Nefrologia e dialisi	RJ0020	FIBROSI RETROPERITONEALE	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	1	11	9,09	1	9	11,1	0	0	1	0	1	0	0,0
12090504	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Nefrologia - Complesso Integrato Columbus	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	185	492	37,6	104	196	53,1	34	92	10	49	151	32,5	26,5
12007301	Osp, S, Carlo di Nancy - Ginecologia	RJ0030	CISTITE INTERSTIZIALE	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	319	492	64,8	92	196	46,9	2	192	0	125	317	39,4	39,2

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090110	AO San Camillo Forlanini - Centro Nefrologia	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	0	6	0	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090504	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Nefrologia - Complesso Integrato Columbus	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	0	6	0	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090404	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Nefrologia e dialisi	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	6	6	100	4	4	100	4	0	0	2	2	100	33,3
12090603	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Nefrologiche	RJ0040	RENE POLICISTICO AUTOSOMICO RECESSIVO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	0	6	0	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090514	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Endocrinologia e malattie del metabolismo rare	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	3	65	4,62	0	44	0	1	2	0	0	2	0	0,0
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	4	65	6,15	0	44	0	0	2	0	2	4	50	50,0
12090504	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Nefrologia - Complesso Integrato Columbus	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	2	65	3,08	1	44	2,27	1	0	0	1	1	100	50,0
12090603	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Nefrologiche	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	3	65	4,62	1	44	2,27	3	0	0	0	0	0	0,0
12090404	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Nefrologia e dialisi	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	46	65	70,8	35	44	79,5	1	0	25	20	45	44,4	43,5
12006603	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie Nefrologiche Rare	RJG010	TUBULOPATIE PRIMITIVE	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	10	65	15,4	8	44	18,2	2	7	1	0	8	0	0,0
12090404	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Nefrologia e dialisi	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	32	168	19	13	36	36,1	5	0	0	27	27	100	84,4

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (attivi/numero soggetti in carico)
12090504	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Nefrologia - Complesso Integrato Columbus	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	113	168	67,3	22	36	61,1	113	0	0	0	0	0	0,0
12090603	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Nefrologiche	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	24	168	14,3	1	36	2,78	24	0	0	0	0	0	0,0
12006603	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie Nefrologiche Rare	RJG020	GLOMERULOPATIE PRIMITIVE (ESCLUSO: GLOMERULOPATIA A LESIONI MINIME)	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	0	168	0	0	36	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RL0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RL0010	ERITROCHERATOLISI HIEMALIS	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RL0030	PEMFIGO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	765	833	91,8	524	539	97,2	394	56	303	12	371	3,23	1,6
12090510	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Dermatologiche Rare	RL0030	PEMFIGO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	36	833	4,32	8	539	1,48	14	21	1	0	22	0	0,0
12090610SA	AO Sant'Andrea - Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutanee	RL0030	PEMFIGO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	833	0	0	539	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090804	IRCCS IRE - ISG - Malattie Rare della Cute	RL0030	PEMFIGO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	19	833	2,28	1	539	0,186	16	0	0	3	3	100	15,8
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RL0030	PEMFIGO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	29	833	3,48	8	539	1,48	24	3	0	2	5	40	6,9
12090510	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Dermatologiche Rare	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	12	668	1,8	3	188	1,6	12	0	0	0	0	0	0,0
12090610SA	AO Sant'Andrea - Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutanee	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	668	0	0	188	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090804	IRCCS IRE - ISG - Malattie Rare della Cute	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	91	668	13,6	3	188	1,6	88	1	0	2	3	66,7	2,2
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	16	668	2,4	1	188	0,532	16	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RL0040	PEMFIGOIDE BOLLOSO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	558	668	83,5	181	188	96,3	286	65	194	13	272	4,78	2,3

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	49	52	94,2	29	29	100	33	4	7	5	16	31,3	10,2
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RL0050	PEMFIGOIDE BENIGNO DELLE MUCOSE	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	3	52	5,77	0	29	0	3	0	0	0	0	0	0,0
12090804	IRCCS IRE - ISG - Malattie Rare della Cute	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	264	945	27,9	22	214	10,3	9	53	0	202	255	79,2	76,5
12090510	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Dermatologiche Rare	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	65	945	6,88	10	214	4,67	46	2	12	5	19	26,3	7,7
12090610SA	Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutanee	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	945	0	0	214	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	141	945	14,9	60	214	28	88	20	3	30	53	56,6	21,3
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	491	945	52	116	214	54,2	276	50	0	165	215	76,7	33,6
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RL0060	LICHEN SCLEROSUS ET ATROPHICUS	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	36	945	3,81	8	214	3,74	11	3	0	22	25	88	61,1
12090804	IRCCS IRE - ISG - Malattie Rare della Cute	RL0070	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RL0070	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RL0070	SINDROME MICHELIN TIRE BABY	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	24	58	41,4	13	14	92,9	17	0	0	7	7	100	29,2
12090804	IRCCS IRE - ISG - Malattie Rare della Cute	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	35	58	60,3	1	14	7,14	21	1	0	13	14	92,9	37,1
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	58	0	0	14	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	58	0	0	14	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090510	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Dermatologiche Rare	RL0080	SCLEROSI CUTANEA DIFFUSA AD ALTA GRAVITÀ CLINICA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	58	0	0	14	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090804	IRCCS IRE - ISG - Malattie Rare della Cute	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	6	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090510	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Dermatologiche Rare	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	2	6	33,3	0	2	0	2	0	0	0	0	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	6	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	6	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RL0090	PIODERMA GANGRENOSO CRONICO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	5	6	83,3	2	2	100	4	0	0	1	1	100	20,0
12092002	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Reumatologiche ed Immunologiche Rare	RM0010	DERMATOMIOSITE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	7	122	5,74	2	38	5,26	1	3	1	2	6	33,3	28,6
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RM0010	DERMATOMIOSITE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	34	122	27,9	6	38	15,8	4	14	4	12	30	40	35,3
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RM0010	DERMATOMIOSITE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	25	122	20,5	12	38	31,6	2	20	0	3	23	13	12,0
12090607SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RM0010	DERMATOMIOSITE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	1	122	0,82	0	38	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090804	IRCCS IRE - ISG - Malattie Rare della Cute	RM0010	DERMATOMIOSITE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	5	122	4,1	1	38	2,63	5	0	0	0	0	0	0,0
12090607LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RM0010	DERMATOMIOSITE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	122	0	0	38	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RM0010	DERMATOMIOSITE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	3	122	2,46	0	38	0	2	0	1	0	1	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RM0010	DERMATOMIOSITE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	48	122	39,3	17	38	44,7	39	3	4	2	9	22,2	4,2
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RM0020	POLIMIOSITE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	14	169	8,28	0	34	0	7	0	7	0	7	0	0,0
12090607SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RM0020	POLIMIOSITE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	21	169	12,4	1	34	2,94	16	0	0	5	5	100	23,8
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RM0020	POLIMIOSITE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	95	169	56,2	27	34	79,4	86	3	3	3	9	33,3	3,2
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RM0020	POLIMIOSITE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	39	169	23,1	5	34	14,7	7	21	0	11	32	34,4	28,2
12090607LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RM0020	POLIMIOSITE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	169	0	0	34	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RM0020	POLIMIOSITE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	2	169	1,18	1	34	2,94	0	0	2	0	2	0	0,0
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	1	2	50	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	1	2	50	0	0	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12092002	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Reumatologiche ed Immunologiche Rare	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	16	130	12,3	1	15	6,67	0	11	1	4	16	25	25,0
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	17	130	13,1	0	15	0	6	0	11	0	11	0	0,0
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	70	130	53,8	10	15	66,7	9	28	2	31	61	50,8	44,3
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	16	130	12,3	4	15	26,7	3	8	5	0	13	0	0,0
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	16	130	12,3	1	15	6,67	10	4	2	0	6	0	0,0
12090804	IRCCS IRE - ISG - Malattie Rare della Cute	RM0030	CONNETTIVITE MISTA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	130	0	0	15	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	8	11	72,7	0	0	0	3	2	0	3	5	60	37,5
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	2	11	18,2	0	0	0	2	0	0	0	0	0	0,0
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RM0040	FASCITE EOSINOFILA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	1	11	9,09	0	0	0	0	0	1	0	1	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RM0050	FASCITE DIFFUSA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	1	1	100	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RM0050	FASCITE DIFFUSA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	10	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RM0050	FASCITE DIFFUSA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	10	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	8	16	50	1	5	20	2	3	2	1	6	16,7	12,5
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	4	16	25	4	5	80	2	0	2	0	2	0	0,0
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	4	16	25	0	5	0	0	0	4	0	4	0	0,0
12092006	AOU Policlinico Tor Vergata Ortopedia Pediatrica	RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090608	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Displasie Scheletriche	RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090410	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Ortopedia	RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090508	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	RM0070	ANGIOMATOSI CISTICA DIFFUSA DELL'OSSO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090608	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Displasie Scheletriche	RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090508	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090410	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Ortopedia	RM0080	ETEROPLASIA OSSEA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090410	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Ortopedia	RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090508	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090608	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Displasie Scheletriche	RM0090	FIBRODISPLASIA OSSIFICANTE PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RM0100	MELOREOSTOSI	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12092006	AOU Policlinico Tor Vergata Ortopedia Pediatrica	RM0100	MELOREOSTOSI	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090508	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	RM0100	MELOREOSTOSI	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090410	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Ortopedia	RM0100	MELOREOSTOSI	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090608	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Displasie Scheletriche	RM0100	MELOREOSTOSI	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12092004	AOU Policlinico Tor Vergata Malattie Neurologiche, Neuromuscolari e Distrofie Miotoniche Rare	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	1	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090418	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malattie Muscolari e Neurodegenerative	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090607LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RM0110	MIOSITE A CORPI INCLUSI	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090607SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12092004	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Neurologiche, Neuromuscolari e Distrofie Miotoniche Rare	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	1	100	1	0	0	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12092002	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Reumatologiche ed Immunologiche Rare	RM0111	MIOSITE EOSINOFILA IDIOPATICA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090804	IRCCS IRE - ISG - Malattie Rare della Cute	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	25	1251	2	1	201	0,498	25	0	0	0	0	0	0,0
12090607SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	16	1251	1,28	2	201	0,995	2	0	0	14	14	100	87,5
12092002	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Reumatologiche ed Immunologiche Rare	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	34	1251	2,72	3	201	1,49	0	8	0	26	34	76,5	76,5
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	328	1251	26,2	74	201	36,8	121	190	0	17	207	8,21	5,2
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	39	1251	3,12	6	201	2,99	33	4	0	2	6	33,3	5,1
12090607	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Reumatologiche	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	540	1251	43,2	63	201	31,3	14	114	3	409	526	77,8	75,7

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	1251	0	0	201	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	26	1251	2,08	3	201	1,49	26	0	0	0	0	0	0,0
12090607PE	ASL Roma 2 - Osp, S, Pertini - Centro Interdisciplinare Sclerodermia	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	270	1251	21,6	53	201	26,4	0	2	7	261	270	96,7	96,7
12090407	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Reumatologia	RM0121	SINDROME SAPHO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090804	IRCCS IRE - ISG - Malattie Rare della Cute	RM0121	SINDROME SAPHO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	3	3	100	0	0	0	2	1	0	0	1	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RM0121	SINDROME SAPHO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090103	AO San Camillo Forlanini - Reumatologia	RM0121	SINDROME SAPHO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090506	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Reumatologia e Neurofisiopatologia	RM0121	SINDROME SAPHO	MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	37	222	16,7	2	98	2,04	5	5	24	3	32	9,38	8,1

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESENZIONE	NOME MR/GRUPPO	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	8	222	3,6	5	98	5,1	1	3	4	0	7	0	0,0
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	1	222	0,45	0	98	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090509	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurochirurgia e Chirurgia maxillo-facciale	RN0010	ARNOLD-CHIARI SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	177	222	79,7	92	98	93,9	148	6	20	3	29	10,3	1,7
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	19	113	16,8	10	50	20	11	6	2	0	8	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	7	113	6,19	1	50	2	6	0	0	1	1	100	14,3
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RN0020	MICROCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	88	113	77,9	39	50	78	0	0	87	1	88	1,14	1,1
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	2	4	50	1	2	50	0	0	1	1	2	50	50,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RN0030	AGENESIA CEREBELLARE	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	2	4	50	1	2	50	0	1	1	0	2	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	0	38	0	0	21	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	0	38	0	0	21	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	29	38	76,3	16	21	76,2	0	1	27	1	29	3,45	3,4
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RN0040	JOUBERT SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	16	38	42,1	6	21	28,6	1	1	14	0	15	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	16	46	34,8	1	14	7,14	1	1	12	2	15	13,3	12,5
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	11	46	23,9	2	14	14,3	1	9	1	0	10	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RN0050	LISSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	23	46	50	11	14	78,6	0	0	21	2	23	8,7	8,7
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RN0060	HARTSFIELD-BIXLER-DEMYER, SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	8	20	40	1	5	20	4	2	2	0	4	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESENZIONE	NOME MR/GRUPPO	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	2	20	10	0	5	0	1	0	0	1	1	100	50,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RN0060	OLOPROSENCEFALIA ISOLATA O SINDROMICA	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	12	20	60	4	5	80	1	0	11	0	11	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RN0070	FOX- CHAVANY-MARIE SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RN0070	FOX- CHAVANY-MARIE SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RN0090	AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	2	7	28,6	1	4	25	1	0	1	0	1	0	0,0
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RN0090	AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	6	7	85,7	3	4	75	0	0	6	0	6	0	0,0
12090507	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Oculistica	RN0090	AXENFELD- RIEGER ANOMALIA DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	0	7	0	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090507	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Oculistica	RN0100	PETERS ANOMALIA DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	0	6	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RN0100	PETERS ANOMALIA DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	6	6	100	2	2	100	1	0	5	0	5	0	0,0
12090507	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Oculistica	RN0110	ANIRIDIA	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	6	39	15,4	1	20	5	5	0	0	1	1	100	16,7
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RN0110	ANIRIDIA	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	35	39	89,7	21	21	100	10	0	25	0	25	0	0,0
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO (RN0120)	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	26	26	100	8	8	100	15	0	11	0	11	0	0,0
12090507	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Oculistica	RN0120	COLOBOMA CONGENITO DEL DISCO OTTICO (RN0120)	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	0	26	0	0	8	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RN0130	ANOMALIA "MORNING-GLORY"	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	7	7	100	2	2	100	7	0	0	0	0	0	0,0
12090507	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Oculistica	RN0130	ANOMALIA "MORNING-GLORY"	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	0	7	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RN0140	PERSISTENZA DELLA MEMBRANA PUPILLARE	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	2	5	40	1	1	100	1	1	0	0	1	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0150	BLUE RUBBER BLEB NEVUS	MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	3	5	60	0	1	0	3	0	0	0	0	0	0,0
12090612	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Gastrointestinali e Chirurgiche	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	32	103	31,1	0	29	0	2	12	0	18	30	60	56,3
12090414	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	RN0160	ATRESIA ESOFAGEA E/O FISTOLA TRACHEOESOFAGEA	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	72	103	69,9	29	29	100	23	2	0	47	49	95,9	65,3
12090414	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	23	29	79,3	8	8	100	9	0	2	12	14	85,7	52,2
12090612	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Gastrointestinali e Chirurgiche	RN0170	ATRESIA DEL DIGIUNO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	6	29	20,7	0	8	0	2	2	0	2	4	50	33,3
12090414	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	RN0180	ATRESIA O STENOSI DUODENALE	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	23	23	100	5	5	100	16	2	0	5	7	71,4	21,7
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	10	69	14,5	2	24	8,33	7	1	2	0	3	0	0,0
12090612	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Gastrointestinali e Chirurgiche	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	28	69	40,6	5	24	20,8	9	10	0	9	19	47,4	32,1
12090424	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malformazioni Anorettali	RN0190	MALFORMAZIONE ANO-RETTALE IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	32	69	46,4	17	24	70,8	11	0	0	21	21	100	65,6

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090414	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	44	71	62	14	20	70	16	1	0	27	28	96,4	61,4
12090612	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Gastrointestinali e Chirurgiche	RN0200	HIRSCHSPRUNG MALATTIA DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	27	71	38	6	20	30	6	6	6	9	21	42,9	33,3
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	1	1	100	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090612	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Gastrointestinali e Chirurgiche	RN0201	GOLDBERG-SHPRINTZEN, SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090414	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	RN0210	ATRESIA BILIARE	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	48	62	77,4	25	31	80,6	2	4	1	41	46	89,1	85,4
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RN0210	ATRESIA BILIARE	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	5	62	8,06	2	31	6,45	4	0	1	0	1	0	0,0
12090612	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Gastrointestinali e Chirurgiche	RN0210	ATRESIA BILIARE	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	9	62	14,5	4	31	12,9	4	5	0	0	5	0	0,0
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	11	11	100	5	5	100	11	0	0	0	0	0	0,0
12090414	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	RN0220	CAROLI MALATTIA DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	0	10	0	0	5	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RN0230	MALATTIA DEL FEGATO POLICISTICO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	52	52	100	10	10	100	49	1	0	2	3	66,7	3,8
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	0	11	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	0	11	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RN0240	ERMAFRODITISMO VERO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	11	11	100	1	1	100	3	1	7	0	8	0	0,0
12090404	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Nefrologia e dialisi	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	2	4	50	2	2	100	0	0	2	0	2	0	0,0
12090504	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Nefrologia - Complesso Integrato Columbus	RN0250	RENE CON MIDOLLARE A SPUGNA	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	3	4	75	0	2	0	2	0	1	0	1	0	0,0
12090608	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Displasie Scheletriche	RN0260	FOCOMELIA	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	2	6	33,3	0	0	0	0	0	0	2	2	100	100,0
12090508	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	RN0260	FOCOMELIA	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	4	6	66,7	0	0	0	4	0	0	0	0	0	0,0
12090508	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	RN0270	DEFORMITA' DI SPRENGEL	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090508	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	RN0280	ACRODISOSTOSI	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN0290	CAMPTODATTILIA FAMILIARE	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0300	SINDROME DAREGRESSIONE CAUDALE	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	1	1	100	1	1	100	1	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	7	11	63,6	2	4	50	5	0	1	1	2	50	14,3
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0310	KLIPPEL-FEIL SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	4	11	36,4	2	4	50	0	0	4	0	4	0	0,0
12090414	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	RN0320	GASTROSCHISI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	21	31	67,7	4	5	80	9	1	0	11	12	91,7	52,4
12090612	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Gastrointestinali e Chirurgiche	RN0320	GASTROSCHISI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	10	31	32,3	1	5	20	5	5	0	0	5	0	0,0
12090612	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Gastrointestinali e Chirurgiche	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090421	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Chirurgia Neonatale	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090517	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Chirurgia Pediatrica	RN0321	SINDROME PRUNE BELLY	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090517	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Chirurgia Pediatrica	RN0322	ONFALOCELE	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	1	8	12,5	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090421	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Chirurgia Neonatale	RN0322	ONFALOCELE	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	4	8	50	0	0	0	4	0	0	0	0	0	0,0
12090612	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Gastrointestinali e Chirurgiche	RN0322	ONFALOCELE	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	3	8	37,5	0	0	0	0	0	0	3	3	100	100,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	371	519	71,5	132	183	72,1	40	215	42	74	331	22,4	19,9
12092003	AOU Policlinico Tor Vergata Malattie Rare Altre Sindromi e Malformazioni Congenite Complesse	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	6	519	1,16	0	183	0	0	0	0	6	6	100	100,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	8	519	1,54	2	183	1,09	4	1	2	1	4	25	12,5
12090410	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Ortopedia	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	19	519	3,66	9	183	4,92	3	1	15	0	16	0	0,0
12090608	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Displasie Scheletriche	RN0330	EHLERS-DANLOS SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	278	519	53,6	77	183	42,1	0	0	0	278	278	100	100,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	1	2	50	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0340	ADAMS-OLIVER SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	1	2	50	1	1	100	0	0	1	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0350	COFFIN-LOWRY SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	1	100	0	0	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0360	COFFIN-SIRIS SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	4	4	100	2	2	100	3	0	1	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090410	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Ortopedia	RN0370	DYGGVE-MELCHIOR-CLAUSEN (DMC) SINDROME DI	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0380	FILIPPI SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090509	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurochirurgia e Chirurgia maxillo-facciale	RN0390	SINDROME DI CEFALOPOLISINDATTILIA DI GREIG	MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	3	3	100	2	2	100	2	0	1	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E	0	11	0	0	7	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090609	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Malformazioni Cranio Facciali	RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E	1	11	9,09	0	7	0	0	0	1	0	1	0	0,0
12090509	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurochirurgia e Chirurgia maxillo-facciale	RN0400	JACKSON-WEISS SINDROME DI	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E	10	11	90,9	7	7	100	7	3	0	0	3	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN0401	COHEN, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0401	COHEN, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	1	100	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0401	COHEN, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	2	4	50	1	1	100	0	1	1	0	2	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0410	JARCHO-LEVIN SINDROME DI	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	2	4	50	0	1	0	2	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0420	PALLISTER-W SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0430	POLAND SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	13	35	37,1	2	7	28,6	13	0	0	0	0	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN0430	POLAND SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	13	35	37,1	1	7	14,3	13	0	0	0	0	0	0,0
12090613SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Genetica Clinica	RN0430	POLAND SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	0	35	0	0	7	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0430	POLAND SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	9	35	25,7	4	7	57,1	5	0	4	0	4	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0440	SEQUENZA SIRENOMELICA	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0450	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	1	100	0	0	0	0	0	1	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0450	CEREBRO-COSTO-MANDIBOLARE SINDROME	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0460	SINDROME FEMORO-FACCIALE	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE	MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0470	SINDROME OTO-PALATO-DIGITALE	MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	1	1	100	0	0	0	0	0	1	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0480	SINDROME TRISMA PSEUDOCAMPTODATTILIA	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0490	WEAVER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	7	7	100	3	3	100	1	0	6	0	6	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0490	WEAVER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	7	0	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0500	CUTIS LAXA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN0500	CUTIS LAXA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	1	1100	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0500	CUTIS LAXA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	2	44	4,55	0	27	0	2	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	3	44	6,82	1	27	3,7	1	0	2	0	2	0	0,0
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RN0510	INCONTINENTIA PIGMENTI	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	40	44	90,9	26	27	96,3	30	2	8	0	10	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	3	13	23,1	1	9	11,1	2	0	0	1	1	100	33,3
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	10	13	76,9	8	9	88,9	2	0	2	6	8	75	60,0
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RN0520	XERODERMA PIGMENTOSO	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	13	0	0	9	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	7	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0530	CHERATOSI FOLLICOLARE ACUMINATA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	7	7	100	0	0	0	7	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN0540	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	1	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0540	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	1	1	100	1	1	100	1	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0540	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	1	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	CATEGORIA MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RN0540	CUTE MARMORATA TELEANGECTASICA CONGENITA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	1	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0550	DARIER MALATTIA DI	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	33	73	45,2	4	25	16	29	3	0	1	4	25	3,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN0550	DARIER MALATTIA DI	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	42	73	57,5	21	25	84	23	3	12	4	19	21,1	9,5
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0560	DISCHERATOSI CONGENITA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	113	293	38,6	79	213	37,1	40	17	37	19	73	26	16,8
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	14	293	4,78	0	213	0	10	1	0	3	4	75	21,4
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	188	293	64,2	146	213	68,5	25	55	69	39	163	23,9	20,7
12090510	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Dermatologiche Rare	RN0570	EPIDERMOLISI BOLLOSA EREDITARIA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	1	293	0,341	0	213	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	1	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN0580	ERITROCHERATODERMIA SIMMETRICA PROGRESSIVA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	1	1	100	1	1	100	0	0	1	0	1	0	0,0
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	2	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	2	2	100	1	1	100	1	1	0	0	1	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0590	ERITROCHERATODERMIA VARIABILE	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	1	2	50	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090510	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Dermatologiche Rare	RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	21	0	0	16	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	16	21	76,2	10	16	62,5	4	4	2	6	12	50	37,5
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	4	21	19	2	16	12,5	2	1	0	1	2	50	25,0
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RN0600	IPERCHERATOSI EPIDERMOLITICA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	4	21	19	4	16	25	1	0	0	3	3	100	75,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0610	IPOPLASIA FOCALE DERMICA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	1	1	100	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	1	3	33,3	0	2	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0620	PACHIDERMOPERIOSTOSI	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	2	3	66,7	2	2	100	2	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	7	71	9,86	4	20	20	3	0	4	0	4	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0630	PSEUDOXANTOMA ELASTICO	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	66	71	93	16	20	80	51	5	0	10	15	66,7	15,2
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	2	4	50	0	0	0	2	0	0	0	0	0	0,0
12090510	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Dermatologiche Rare	RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	2	4	50	0	0	0	1	0	1	0	1	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN0640	APLASIA CONGENITA DELLA CUTE	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090610SA	AO Sant'Andrea - Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutanee	RN0650	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	9	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0650	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	9	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0650	PARRY-ROMBERG, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	9	9	100	2	2	100	9	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE ATTRAZIONE C/P	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0670	SINDROME DEL "CRI DU CHAT"	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	7	8	87,5	1	1	100	7	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0670	SINDROME DEL "CRI DU CHAT"	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	8	12,5	0	1	0	0	0	1	0	1	0	0,0
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RN0680	TURNER, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	56	314	17,8	6	78	7,69	13	22	3	18	43	41,9	32,1
12090514	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Endocrinologia e malattie del metabolismo rare	RN0680	TURNER, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	14	314	4,46	1	78	1,28	6	3	4	1	8	12,5	7,1
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RN0680	TURNER, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	218	314	69,4	67	78	85,9	55	64	72	27	163	16,6	12,4
12006602	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie Endocrinologiche Rare	RN0680	TURNER, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	40	314	12,7	4	78	5,13	2	17	3	18	38	47,4	45,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	9	26	34,6	5	14	35,7	2	0	7	0	7	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0700	WOLF-HIRSCHHORN, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	19	26	73,1	9	14	64,3	15	3	1	0	4	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RN0710	SINDROME MELAS	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	32	76	42,1	16	38	42,1	9	9	1	13	23	56,5	40,6
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RN0710	SINDROME MELAS	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	47	76	61,8	24	38	63,2	3	3	41	0	44	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RN0720	SINDROME MERRF	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	1	19	5,26	0	8	0	0	0	1	0	1	0	0,0
12090502	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurofisiopatologia	RN0720	SINDROME MERRF	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	18	19	94,7	8	8	100	6	6	0	6	12	50	33,3

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0730	SHORT SINDROME	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0730	SHORT SINDROME	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0740	IVEMARK SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	15	246	6,1	8	75	10,7	5	4	5	1	10	10	6,7
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	117	246	47,6	18	75	24	117	0	0	0	0	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	135	246	54,9	53	75	70,7	6	5	118	6	129	4,65	4,4
12092004	AOU Policlinico Tor Vergata Malattie Neurologiche, Neuromuscolari e Distrofie Miotoniche Rare	RN0750	SCLEROSI TUBEROSA	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	246	0	0	75	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN0760	PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	31	0	0	12	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090802	IRCCS IRE - ISG - Sindromi ereditarie di suscettibilità al cancro	RN0760	PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	11	31	35,5	8	12	66,7	11	0	0	0	0	0	0,0
12090615	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oncologiche in età pediatrica	RN0760	PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	6	31	19,4	0	12	0	0	0	6	0	6	0	0,0
12090501	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie rare gastroenterologiche ed epatologiche	RN0760	PEUTZ-JEGHERS, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	16	31	51,6	4	12	33,3	8	1	7	0	8	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	7	57	12,3	1	27	3,7	7	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE ATTRAZIONE C/P	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	48	57	84,2	25	27	92,6	27	0	21	0	21	0	0,0
12090510	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Dermatologiche Rare	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	7	57	12,3	2	27	7,41	6	0	1	0	1	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN0770	STURGE-WEBER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	57	0	0	27	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN0780	VON HIPPEL-LINDAU, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	14	14	100	0	0	0	14	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0790	AARSKOG, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	10	15	66,7	2	5	40	9	0	0	1	1	100	10,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0790	AARSKOG, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	5	15	33,3	3	5	60	2	1	2	0	3	0	0,0
12090509	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurochirurgia e Chirurgia maxillo-facciale	RN0800	ANTLEY-BIXLER SINDROME DI	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E	1	1	100	1	1	100	0	0	0	1	1	100	100,0
12090509	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurochirurgia e Chirurgia maxillo-facciale	RN0810	BALLER-GEROLD SINDROME DI	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E	1	1	100	1	1	100	1	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	42	68	61,8	17	25	68	38	1	3	0	4	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	12	68	17,6	2	25	8	12	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0820	BECKWITH-WIEDEMANN SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	17	68	25	7	25	28	4	0	13	0	13	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0830	BLOOM SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	2	2	100	1	1	100	0	1	1	0	2	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0830	BLOOM SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	2	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0840	BÖRJESON-FORSSMAN-LEHMANN, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0850	SINDROME CHARGE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	23	38	60,5	12	15	80	3	1	19	0	20	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN0850	SINDROME CHARGE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	5	38	13,2	0	15	0	4	0	0	1	1	100	20,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0850	SINDROME CHARGE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	15	38	39,5	4	15	26,7	11	2	0	2	4	50	13,3
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN0850	SINDROME CHARGE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	38	2,63	1	15	6,67	0	1	0	0	1	0	0,0
12090514	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Endocrinologia e malattie del metabolismo rare	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	4	22	18,2	0	8	0	3	0	1	0	1	0	0,0
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	1	22	4,55	1	8	12,5	0	0	0	1	1	100	100,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RN0860	DISPLASIA SETTO-OTTICA	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	17	22	77,3	7	8	87,5	3	7	5	2	14	14,3	11,8
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0870	DUBOWITZ, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	1	100	1	1	100	0	1	0	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0870	DUBOWITZ, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	1	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0880	ECTRODATTILIA - DISPLASIA ECTODERMICA -	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	4	30	13,3	0	10	0	0	1	2	1	4	25	25,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN0880	ECTRODATTILIA - DISPLASIA ECTODERMICA - PALATOSCHISI	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	23	30	76,7	7	10	70	21	1	0	1	2	50	4,3
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0880	ECTRODATTILIA - DISPLASIA ECTODERMICA -	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	7	30	23,3	3	10	30	2	0	5	0	5	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	3	6	50	1	2	50	3	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0890	FREEMAN-SHELDON SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	3	6	50	1	2	50	0	0	3	0	3	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0900	FRYNS SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090509	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurochirurgia e Chirurgia maxillo-facciale	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI (RN0910)	MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	9	83	10,8	2	34	5,88	7	0	2	0	2	0	0,0
12090411	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Chirurgia Plastica Maxillo facciale	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI (RN0910)	MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	17	83	20,5	8	34	23,5	1	0	12	4	16	25	23,5
12090609	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Malformazioni Cranio Facciali	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI (RN0910)	MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	47	83	56,6	20	34	58,8	35	0	12	0	12	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI (RN0910)	MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	2	83	2,41	0	34	0	2	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN0910	GOLDENHAR SINDROME DI (RN0910)	MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	16	83	19,3	9	34	26,5	3	6	7	0	13	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0920	HERMANSKY-PUDLAK SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	2	2	100	0	0	0	0	0	2	0	2	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0930	HOLT-ORAM SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090611	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Cardiologiche	RN0940	SINDROME KABUKI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	2	42	4,76	0	13	0	0	2	0	0	2	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0940	SINDROME KABUKI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	10	42	23,8	3	13	23,1	9	0	0	1	1	100	10,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN0940	SINDROME KABUKI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	33	42	78,6	10	13	76,9	3	3	27	0	30	0	0,0
12090419	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Broncopneumologia	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	53	97	54,6	20	33	60,6	14	1	38	0	39	0	0,0
12090616	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Broncopneumologiche in età adulta	RN0950	KARTAGENER SINDROME DI	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	48	97	49,5	13	33	39,4	0	9	2	37	48	77,1	77,1
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	0	2	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN0960	MAFFUCCI SINDROME DI	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	2	2	100	1	1	100	2	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0970	MARSHALL SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN0980	MECKEL SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1000	DISOSTOSI ACROFACCIALE DI NAGER	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE ATTRAZIONE C/P	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1010	NOONAN SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	3	243	1,23	0	89	0	2	1	0	0	1	0	0,0
12090613SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Genetica Clinica	RN1010	NOONAN SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	243	0	0	89	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090611	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Cardiologiche	RN1010	NOONAN SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	37	243	15,2	5	89	5,62	19	17	1	0	18	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1010	NOONAN SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	86	243	35,4	38	89	42,7	73	4	4	5	13	38,5	5,8
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1010	NOONAN SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	139	243	57,2	49	89	55,1	37	6	96	0	102	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1020	OPITZ SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	6	12	50	2	6	33,3	4	1	1	0	2	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1020	OPITZ SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	12	8,33	1	6	16,7	1	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1020	OPITZ SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	6	12	50	3	6	50	1	0	5	0	5	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1021	SINDROME FG	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1021	SINDROME FG	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN1021	SINDROME FG	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1030	PALLISTER- HALL SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090509	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurochirurgia e Chirurgia maxillo-facciale	RN1040	PFEIFFER SINDROME DI	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E	2	4	50	1	3	33,3	2	0	0	0	0	0	0,0
12090609	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Malformazioni Cranio Facciali	RN1040	PFEIFFER SINDROME DI	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E	2	4	50	2	3	66,7	0	0	2	0	2	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1050	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	1	3	33,3	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1050	AXENFELD-RIEGER, SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	3	3	100	1	1	100	0	0	3	0	3	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1060	ROBERTS SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1070	ROBINOW SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	3	33,3	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1070	ROBINOW SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	2	3	66,7	1	1	100	0	1	1	0	2	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	12	29	41,4	2	6	33,3	9	1	2	0	3	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	15	29	51,7	4	6	66,7	5	1	9	0	10	0	0,0
12090613SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Genetica Clinica	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	29	0	0	6	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1080	RUSSELL-SILVER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	3	29	10,3	0	6	0	2	1	0	0	1	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (attivi/numero soggetti in carico)
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1100	SECKEL SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	4	25	1	2	50	1	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1100	SECKEL SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	3	4	75	1	2	50	0	3	0	0	3	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	2	50	1	1	100	0	0	1	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1120	SIMPSON-GOLABI-BEHMEL SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	2	50	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1130	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	2	2	100	0	0	0	1	1	0	0	1	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1130	BRANCHIO-OCULO-FACCIALE SINDROME	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1140	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	7	11	63,6	2	4	50	3	0	4	0	4	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1140	BRANCHIO-OTO-RENALE SINDROME	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	5	11	45,5	2	4	50	4	0	1	0	1	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1150	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	11	43	25,6	5	28	17,9	2	0	8	1	9	11,1	9,1
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1150	CARDIO-FACIO-CUTANEA SINDROME	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	35	43	81,4	23	28	82,1	23	4	1	7	12	58,3	20,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1160	OCULO-CEREBRO-CUTANEA SINDROME	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	1	100	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1170	SINDROME PROTEUS	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	4	11	36,4	2	4	50	1	1	2	0	3	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE ATTRAZIONE C/P	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1170	SINDROME PROTEUS	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	3	11	27,3	0	4	0	3	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1170	SINDROME PROTEUS	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	5	11	45,5	2	4	50	4	0	0	1	1	100	20,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	2	9	22,2	0	2	0	0	0	2	0	2	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	4	9	44,4	1	2	50	1	1	1	1	3	33,3	25,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	3	9	33,3	1	2	50	3	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1180	SINDROME TRICO-RINO-FALANGEA	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	9	11,1	0	2	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1190	SINDROME NAIL-PATELLA	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	3	3	100	0	0	0	3	0	0	0	0	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ, SINDROME DI (CODICE RN1200)	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	9	0	0	7	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ, SINDROME DI (CODICE RN1200)	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	9	0	0	7	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ, SINDROME DI (CODICE RN1200)	MALATTIE DEL METABOLISMO	9	9	100	7	7	100	0	0	9	0	9	0	0,0
12090613SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Genetica Clinica	RN1200	SMITH-LEMLI-OPITZ, SINDROME DI (CODICE RN1200)	MALATTIE DEL METABOLISMO	0	9	0	0	7	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	5	40	12,5	1	25	4	4	0	1	0	1	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	3	40	7,5	1	25	4	2	1	0	0	1	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE ATTRAZIONE C/P	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	40	2,5	0	25	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1210	SMITH-MAGENIS SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	34	40	85	23	25	92	29	1	0	4	5	80	11,8
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1220	STICKLER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	10	15	66,7	2	5	40	9	1	0	0	1	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1220	STICKLER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	8	15	53,3	5	5	100	3	0	5	0	5	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1220	STICKLER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	15	6,67	0	5	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN1220	STICKLER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	15	6,67	0	5	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1230	SUMMIT SINDROME DI	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	1	100	0	0	0	0	0	1	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1240	TOWNES-BROCKS SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	4	28	14,3	1	5	20	4	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	11	28	39,3	1	5	20	6	0	3	2	5	40	18,2
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	6	28	21,4	0	5	0	0	3	2	1	6	16,7	16,7

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE ATTRAZIONE C/P	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1250	ASSOCIAZIONE VACTERL/VATER	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	12	28	42,9	3	5	60	2	0	10	0	10	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	1	100	0	0	0	0	0	1	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1260	WILDERVANCK SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN1270	WILLIAMS, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	4	72	5,56	0	28	0	0	1	3	0	4	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1270	WILLIAMS, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	8	72	11,1	1	28	3,57	8	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1270	WILLIAMS, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	56	72	77,8	26	28	92,9	6	2	48	0	50	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1270	WILLIAMS, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	7	72	9,72	1	28	3,57	6	0	1	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1280	WINCHESTER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1290	WOLFRAM SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	4	5	80	0	0	0	2	1	0	1	2	50	25,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1290	WOLFRAM SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	3	5	60	0	0	0	0	0	3	0	3	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	11	23	47,8	2	5	40	4	4	3	0	7	0	0,0
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	2	23	8,7	0	5	0	0	1	1	0	2	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE CARICO DAL CENTRO PAI	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	2	23	8,7	1	5	20	0	0	2	0	2	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RN1300	ANGELMAN SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	11	23	47,8	2	5	40	2	0	6	3	9	33,3	27,3
12090614SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Endocrino Andrologiche	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	192	0	0	103	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090416	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Endocrina Autoimmune	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	188	192	97,9	102	103	99	37	82	59	10	151	6,62	5,3
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	3	192	1,56	0	103	0	0	0	0	3	3	100	100,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1310	PRADER-WILLI SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	10	192	5,21	2	103	1,94	5	2	3	0	5	0	0,0
12090611	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Cardiologiche	RN1320	MARFAN, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	22	417	5,28	1	167	0,599	6	10	6	0	16	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN1320	MARFAN, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	2	417	0,48	0	167	0	0	0	0	2	2	100	100,0
12092003	AOU Policlinico Tor Vergata - Malattie Rare Altre Sindromi e Malformazioni Congenite Complesse	RN1320	MARFAN, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	344	417	82,5	151	167	90,4	0	0	0	344	344	100	100,0
12090519	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare Cardiovascolari	RN1320	MARFAN, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	3	417	0,719	0	167	0	3	0	0	0	0	0	0,0
12090413	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Cardiologia Pediatrica	RN1320	MARFAN, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	66	417	15,8	20	167	12	22	28	12	4	44	9,09	6,1
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	4	20	20	0	2	0	1	1	2	0	3	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE ATTRAZIONE C/P	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	13	20	65	2	2	100	8	3	2	0	5	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RN1330	SINDROME DEL CROMOSOMA X FRAGILE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	3	20	15	0	2	0	0	0	3	0	3	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1340	AASE-SMITH SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1350	ALAGILLE SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	5	5	100	2	2	100	0	0	5	0	5	0	0,0
12090504	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Nefrologia - Complesso Integrato Columbus	RN1360	ALPORT SINDROME DI	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	1	113	0,885	0	53	0	0	0	1	0	1	0	0,0
12090404	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Nefrologia e dialisi	RN1360	ALPORT SINDROME DI	MALATTIE DELL'APPARATO GENITO - URINARIO	113	113	100	53	53	100	56	0	27	30	57	52,6	26,5
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1370	ALSTROM SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	1	100	1	1	100	0	1	0	0	1	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	17	5,88	1	6	16,7	1	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	3	17	17,6	0	6	0	2	0	0	1	1	100	33,3
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1380	BARDET-BIEDL SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	14	17	82,4	6	6	100	1	0	13	0	13	0	0,0
12090509	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurochirurgia e Chirurgia maxillo-facciale	RN1390	CARPENTER SINDROME DI	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	2	50	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090613LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	2,0		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	2,50		0	0	0	0	0	1	0	1	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1400	COCKAYNE SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	2,0		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	4	26,15,4		3	12	25	0	0	4	0	4	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	26,0		0	12	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1410	CORNELIA DE LANGE SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	22	26,84,6		9	12	75	18	1	1	2	4	50	9,1
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1420	DE SANCTIS CACCHIONE MALATTIA DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0,0		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	1	1,100		1	1	100	0	0	1	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1430	DENYS-DRASH SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	0	1,0		0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0,0		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1440	DISPLASIA OCULO-DIGITO-DENTALE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0,0		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1450	DISPLASIA SPONDILOEPIFISARIA CONGENITA	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	4	4,100		1	1	100	3	0	1	0	1	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1460	FRASER SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	1	1	100	0	0	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1470	HAY-WELLS SINDROME DI	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	1	11	9,09	0	5	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	7	11	63,6	4	5	80	2	1	4	0	5	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN1480	IPOMELANOSI DI ITO	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	3	11	27,3	1	5	20	3	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1490	ISAACS SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	2	50	1	1	100	0	0	1	0	1	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1490	ISAACS SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	2	50	0	1	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1500	KID SINDROME	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	1	2	50	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN1500	KID SINDROME	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	1	2	50	1	1	100	1	0	0	0	0	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN1500	KID SINDROME	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	1	2	50	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RN1500	KID SINDROME	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	2	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	6	31	19,4	5	7	71,4	0	1	5	0	6	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	15	31	48,4	1	7	14,3	15	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1510	KLIPPEL-TRENAUNAY SINDROME DI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	11	31	35,5	2	7	28,6	9	1	0	1	2	50	9,1
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RN1520	LANDAU-KLEFFNER SINDROME DI	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1530	LEOPARD SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	20	0	0	6	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1530	LEOPARD SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	20	5	1	6	16,7	1	0	0	0	0	0	0,0
12090611	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Cardiologiche	RN1530	LEOPARD SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	10	20	50	2	6	33,3	3	5	1	1	7	14,3	10,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1530	LEOPARD SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	12	20	60	5	6	83,3	3	1	8	0	9	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1540	LEVY-HOLLISTER SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1550	MARSHALL-SMITH SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	1	100	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1560	NEU-LAXOVA SINDROME DI	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601LT	Presidio Ospedaliero ASL Latina - Centro malattie rare neurometaboliche e Neurologiche	RN1570	NEUROACANTOCITOSI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	0	3	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RN1570	NEUROACANTOCITOSI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	2	3	66,7	2	2	100	2	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RN1570	NEUROACANTOCITOSI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	1	3	33,3	0	2	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RN1570	NEUROACANTOCITOSI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	0	3	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090507	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Oculistica	RN1580	NORRIE MALATTIA DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	1	1	100	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1590	PALLISTER-KILLIAN, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	7	7	100	4	4	100	7	0	0	0	0	0	0,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RN1600	PEARSON SINDROME DI	DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO ENERGETICO MITOCONDRIALE	1	1	100	1	1	100	0	0	1	0	1	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1610	POEMS SINDROME	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	1	1	100	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1610	POEMS SINDROME	MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	10	25	40	3	6	50	2	0	8	0	8	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1620	RUBINSTEIN-TAYBI SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	16	25	64	3	6	50	14	2	0	0	2	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/numero soggetti in carico)
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1630	ACROCALLOSA SINDROME	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1640	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	3	3	100	1	1	100	3	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1640	CEREBRO-OCULO-FACIO-SCHELETRICA SINDROME	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	3	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RN1650	NEVO DISPLASTICO SINDROME DEL	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	3	19	15,8	1	1	100	1	0	2	0	2	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN1650	NEVO DISPLASTICO SINDROME DEL	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	19	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090510	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Dermatologiche Rare	RN1650	NEVO DISPLASTICO SINDROME DEL	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	19	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN1650	NEVO DISPLASTICO SINDROME DEL	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	17	19	89,5	0	1	0	17	0	0	0	0	0	0,0
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RN1660	SINDROME DE NEVO EPIDERMICO	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	6	10	60	5	5	100	4	1	1	0	2	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RN1660	SINDROME DE NEVO EPIDERMICO	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	4	10	40	0	5	0	4	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RN1660	SINDROME DE NEVO EPIDERMICO	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	10	0	0	5	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1670	SINDROME DA PTERIGI MULTIPLI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	1	1	100	0	0	0	0	0	1	0	1	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1680	TRICO-DENTO-OSSEA SINDROME	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090602	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Ematologiche	RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DI RADIO	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	1	1	100	0	0	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090505	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Ematologia	RN1690	SINDROME TROMBOCITOPENICA CON APLASIA DI RADIO	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1700	SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RN1700	SJÖGREN-LARSONN SINDROME DI	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1710	TAY SINDROME DI	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090606	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Oculistiche	RN1720	VOGT-KOYANAGI-HARADA SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	46	46	100	25	25	100	0	18	3	25	46	54,3	54,3
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1730	SINDROME WAGR	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	1	100	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1730	SINDROME WAGR	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	1	100	1	1	100	0	0	1	0	1	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN1730	SINDROME WAGR	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	1	1	100	0	0	0	0	0	1	0	1	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RN1740	WALKER-WARBURG SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1750	WEILL-MARCHESANI SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	1	1	100	0	0	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090401	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Patologia Metabolica	RN1760	ZELLWEGER SINDROME DI	MALATTIE DEL METABOLISMO	5	5	100	2	2	100	1	0	4	0	4	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090611	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare e Cardiologiche	RN1770	SINDROME CARDIOFACCIALE DI CAYLER	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1780	CHAR, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1780	CHAR, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN1780	CHAR, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1780	CHAR, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RN1810	ESTROFIA VESCICALE	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	9	9	100	2	2	100	9	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RN1810	ESTROFIA VESCICALE	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	0	9,0	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN1810	ESTROFIA VESCICALE	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	0	9,0	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090517	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Chirurgia Pediatrica	RN1810	ESTROFIA VESCICALE	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	0	9,0	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RN1820	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1820	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN1820	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1820	FINE-LUBINSKY, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN1830	SINDROME MEGALOCORNEA-RITARDO MENTALE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RN1850	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RN1850	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RN1850	MAINZER-SALDINO, SINDROME DI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	0	0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RNG010	PSEUDOERMAFRODITIS MI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	9	74	12,2	1	27	3,7	1	0	3	5	8	62,5	55,6
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG010	PSEUDOERMAFRODITIS MI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	43	74	58,1	20	27	74,1	14	6	17	6	29	20,7	14,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RNG010	PSEUDOERMAFRODITIS MI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	11	74	14,9	5	27	18,5	2	3	4	2	9	22,2	18,2
12006602	ASL Roma 2 - Osp, S, Eugenio / CTO - Malattie Endocrinologiche Rare	RNG010	PSEUDOERMAFRODITIS MI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	12	74	16,2	0	27	0	3	3	4	2	9	22,2	16,7
12090514	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Endocrinologia e malattie del metabolismo rare	RNG010	PSEUDOERMAFRODITIS MI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	5	74	6,76	2	27	7,41	3	1	1	0	2	0	0,0
12090614SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Endocrino Andrologiche	RNG010	PSEUDOERMAFRODITIS MI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	0	74	0	0	27	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONI DEL	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	3	9	33,3	1	2	50	3	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONI DEL	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	0	9	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONI DEL	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	6	9	66,7	1	2	50	3	1	0	2	3	66,7	33,3
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG011	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE ALTERAZIONI DEL	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	0	9	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090106	AO San Camillo Forlanini - Neurologia e Neurofisiopatologia	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	12	30	40	5	12	41,7	0	7	5	0	12	0	0,0
12090418	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Malattie Muscolari e Neurodegenerative	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	8	30	26,7	4	12	33,3	0	0	8	0	8	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	12	30	40	4	12	33,3	7	1	4	0	5	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RNG020	SINDROMI CON ARTROGRIPOSI MULTIPLE CONGENITE	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	1	30	3,33	0	12	0	0	1	0	0	1	0	0,0
12090509	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurochirurgia e Chirurgia maxillo-facciale	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E	13	129	10,1	8	61	13,1	9	2	1	1	4	25	7,7
12090411	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Chirurgia Plastica Maxillo facciale	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E	38	129	29,5	21	61	34,4	16	0	12	10	22	45,5	26,3
12090609	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Malformazioni Cranio Facciali	RNG030	SINDROMI CON CRANIOSINOSTOSI	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E	87	129	67,4	32	61	52,5	67	3	17	0	20	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI (PAI attivi/PAI compilabili)	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090609	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Malformazioni Cranio Facciali	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	127	865	14,7	33	451	7,32	36	0	91	0	91	0	0,0
12090509	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurochirurgia e Chirurgia maxillo-facciale	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	255	865	29,5	141	451	31,3	201	0	53	1	54	1,85	0,4
12090411	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Chirurgia Plastica Maxillo facciale	RNG040	ALTRE ANOMALIE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA, DEI TEGUMENTI E DELLE	ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA ISOLATE E SINDROMICHE	493	865	57	280	451	62,1	276	1	13	203	217	93,5	41,2
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	56	99	56,6	13	22	59,1	49	2	5	0	7	0	0,0
12090608	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Displasie Scheletriche	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	9	99	9,09	0	22	0	3	0	0	6	6	100	66,7
12090410	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Ortopedia	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	21	99	21,2	5	22	22,7	3	0	18	0	18	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	11	99	11,1	1	22	4,55	5	3	1	2	6	33,3	18,2
12090508	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie del Sistema Osteomuscolare e del Tessuto Connettivo	RNG050	CONDRODISTROFIE CONGENITE	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	9	99	9,09	7	22	31,8	9	0	0	0	0	0	0,0
12090608	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Displasie Scheletriche	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	541	602	89,9	273	298	91,6	0	3	4	534	541	98,7	98,7
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	13	602	2,16	3	298	1,01	10	0	3	0	3	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	24	602	3,99	1	298	0,336	1	8	14	1	23	4,35	4,2
12090410	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Ortopedia	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	46	602	7,64	22	298	7,38	2	3	41	0	44	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RNG070	ITTIOSI CONGENITE	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	135	424	31,8	99	219	45,2	36	22	47	30	99	30,3	22,2
12090510	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Dermatologiche Rare	RNG070	ITTIOSI CONGENITE	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	9	424	2,12	0	219	0	3	4	2	0	6	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RNG070	ITTIOSI CONGENITE	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	222	424	52,4	118	219	53,9	29	75	42	76	193	39,4	34,2
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RNG070	ITTIOSI CONGENITE	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	78	424	18,4	10	219	4,57	44	12	0	22	34	64,7	28,2
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	6	78	7,69	1	24	4,17	4	0	2	0	2	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	51	78	65,4	22	24	91,7	37	2	0	12	14	85,7	23,5
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG080	SINDROMI DA ANEUPLOIDIA CROMOSOMICA	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	25	78	32,1	1	24	4,17	3	6	11	5	22	22,7	20,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	65	789	8,24	9	266	3,38	16	18	16	15	49	30,6	23,1
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	128	789	16,2	45	266	16,9	89	1	38	0	39	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	524	789	66,4	181	266	68	473	15	32	4	51	7,84	0,8
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RNG090	SINDROMI DA RIARRANGIAMENTI STRUTTURALI SBILANCIATI CROMOSOMICI E	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	107	789	13,6	37	266	13,9	102	0	0	5	5	100	4,7
12092003	AOU Policlinico Tor Vergata Malattie Rare Altre Sindromi e Malformazioni Congenite Complesse	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	4	7	57,1	0	0	0	0	0	0	4	4	100	100,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	7	14,3	0	0	0	0	0	0	1	1	100	100,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE ATTRAZIONE DA FUORI REGIONE	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090519	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare Cardiovascolari	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	7	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090608	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Displasie Scheletriche	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	7	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RNG091	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON ALTERAZIONE DEL TESSUTO CONNETTIVO	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	2	7	28,6	0	0	0	2	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	4	25	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG092	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON BASSA STATURA COME SEGNO	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	3	4	75	1	1	100	3	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	4	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	4	4	100	1	1	100	3	0	0	1	1	100	25,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG093	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CARATTERIZZATE DA UN ACCRESCIMENTO	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	4	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	1	100	1	1	100	1	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	1	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG094	SINDROMI PROGEROIDI	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	1	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	6	0	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	1	6	16,7	1	4	25	1	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	5	6	83,3	3	4	75	5	0	0	0	0	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RNG095	SINDROMI DI WAARDENBURG	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	6	0	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	32	433	7,39	7	139	5,04	3	10	13	6	29	20,7	18,8
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	24	433	5,54	4	139	2,88	23	0	1	0	1	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	53	433	12,2	22	139	15,8	16	0	37	0	37	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG100	ALTRE ANOMALIE CONGENITE MULTIPLE GRAVI ED INVALIDANTI CON RITARDO MENTALE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	335	433	77,4	110	139	79,1	267	11	55	2	68	2,94	0,6
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	1	1	100	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12003003	ASL Roma 1 - Osp, Oftalmico - Retina Medica	RNG101	COLOBOMA CONGENITO OCULARE ISOLATO O SINDROMICO	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090616	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Broncopneumologiche in età adulta	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	2	4	50	0	1	0	1	0	0	1	1	100	50,0
12090419	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Broncopneumologia	RNG110	DISCINESIE CILIARI PRIMARIE	MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO	2	4	50	1	1	100	2	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	1	2	50	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090409	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Oftalmologia	RNG111	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON PREVALENTE INTERESSAMENTO DELL'APPARATO VISIVO	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	1	2	50	1	1	100	1	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO	MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	9	16	56,3	1	3	33,3	8	0	1	0	1	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO	MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	1	16	6,25	0	3	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO	MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	4	16	25	1	3	33,3	4	0	0	0	0	0	0,0
12090411	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Chirurgia Plastica Maxillo facciale	RNG121	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO	MALFORMAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONE DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE	2	16	12,5	1	3	33,3	2	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	INDICE CARICO DAL CENTRO PAI	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	17	0	0	12	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	14	17	82,4	10	12	83,3	13	1	0	0	1	0	0,0
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	2	17	11,8	2	12	16,7	1	1	0	0	1	0	0,0
12090804	IRCCS IRE - ISG - Malattie Rare della Cute	RNG130	CHERATODERMIE PALMOPLANTARI EREDITARIE	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	1	17	5,88	0	12	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	2	4	50	0	0	0	2	0	0	0	0	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	1	4	25	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG131	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON ALTERAZIONE DEGLI ARTI COME SEGNO	MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE	1	4	25	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0,0
12090421	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Chirurgia Neonatale	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	3	3	100	0	0	0	3	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090517	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Chirurgia Pediatrica	RNG132	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELLA PARETE ADDOMINALE	MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090413	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Cardiologia Pediatrica	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	91	99	91,9	28	31	90,3	0	5	0	86	91	94,5	94,5
12090519	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare Cardiovascolari	RNG141	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEL CUORE E DEI GRANDI VASI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	8	99	8,08	3	31	9,68	8	0	0	0	0	0	0,0
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	79	81	97,5	51	51	100	77	0	0	2	2	100	2,5
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG142	ALTRE SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DEI VASI PERIFERICI	MALFORMAZIONI CONGENITE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI	2	81	2,47	0	51	0	2	0	0	0	0	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	1	4	25	0	2	0	0	0	0	1	1	100	100,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	0	4	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG150	AGENESIA/DISGENESIA DEL CORPO CALLOSO IN FORMA ISOLATA O SINDROMICA	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	3	4	75	2	2	100	3	0	0	0	0	0	0,0
12090804	IRCCS IRE - ISG - Malattie Rare della Cute	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	7	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	MALATTIE DELLA CUTE E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	2	7	28,6	0	2	0	2	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12091101	IRCCS Idi - Malattie Dermatologiche Rare	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	7	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090412	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Dermatologia	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	5	7	71,4	2	2	100	4	0	0	1	1	100	20,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RNG151	SINDROMI CON DISPLASIA ECTODERMICA	MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO	0	7	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	0	19	0	0	5	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090415	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Genetica Medica	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	3	19	15,8	1	5	20	3	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	15	19	78,9	4	5	80	15	0	0	0	0	0	0,0
12090610	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Dermatologiche e Neurocutane	RNG200	AMARTOMATOSI MULTIPLE	ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLESSE	3	19	15,8	0	5	0	3	0	0	0	0	0	0,0
12090517	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Chirurgia Pediatrica	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	2	12	16,7	1	3	33,3	2	0	0	0	0	0	0,0
12090421	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Chirurgia Neonatale	RNG251	DIFETTI CONGENITI DEL TUBO DIGERENTE: AGENESIA, ATRESIE, FISTOLE E DUPLICAZIONI	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	10	12	83,3	2	3	66,7	10	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	0	4	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090421	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Chirurgia Neonatale	RNG252	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO DIGERENTE	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE	4	4	100	2	2	100	0	1	0	3	4	75	75,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090110	AO San Camillo Forlanini - Centro Nefrologia	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	0		2,0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090404	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Nefrologia e dialisi	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	2		2,100	2	2	100	1	0	0	1	1	100	50,0
12090504	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Nefrologia - Complesso Integrato Columbus	RNG261	MALATTIA RENALE CISTICA GENETICA	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	0		2,0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	6		16,37,5	0	7	0	0	2	0	4	6	66,7	66,7
12090517	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Chirurgia Pediatrica	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	1		16,6,25	1	7	14,3	1	0	0	0	0	0	0,0
12090614	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Endocrino-Andrologiche	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	2		16,12,5	0	7	0	1	0	0	1	1	100	50,0
12090403	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Endocrinologia e diabetologia	RNG262	DIFETTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	8		16,50	6	7	85,7	3	2	3	0	5	0	0,0
12090422	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Urologia	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	0		0,0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090517	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Chirurgia Pediatrica	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG263	ALTRI DIFETTI GRAVI ED INVALIDANTI DELLO SVILUPPO SESSUALE CON AMBIGUITA' DEI GENITALI E/O DISCORDANZA CARIOTIPO/SVILUPPO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090517	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Chirurgia Pediatrica	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	2	31	6,45	1	18	5,56	2	0	0	0	0	0	0,0
12090422	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Urologia	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	28	31	90,3	16	18	88,9	10	17	0	1	18	5,56	3,6
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG264	ALTRE MALFORMAZIONI CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO ISOLATE E SINDROMICHE	1	31	3,23	1	18	5,56	0	0	0	1	1	100	100,0
12090608	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Displasie Scheletriche	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090101	AO San Camillo Forlanini - Laboratorio Genetica Medica	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO		Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	NDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090410	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Ortopedia	RNG271	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE GRAVI ED INVALIDANTI CON DISOSTOSI COME SEGNO	MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RP0010	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RP0020	FETALE DA ACIDO VALPROICO SINDROME	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RP0030	FETALE DA IDANTOINA SINDROME	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090613SA	AO Sant'Andrea - Centro Malattie Rare Genetica Clinica	RP0040	ALCOLICA FETALE SINDROME	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	0	84	0	0	31	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090613	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare di Genetica Clinica	RP0040	ALCOLICA FETALE SINDROME	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	56	84	66,7	23	31	74,2	56	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RP0040	ALCOLICA FETALE SINDROME	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	33	84	39,3	8	31	25,8	31	0	2	0	2	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RP0060	KERNITTERO	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	5	5	100	2	2	100	1	3	1	0	4	0	0,0
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RP0060	KERNITTERO	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	0	5	0	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090414	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Epatologia, Gastroenterologia e Nutrizione	RP0070	FIBROSI EPATICA CONGENITA	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090511	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Malattie Rare e Difetti Congeniti	RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090601	AOU Policlinico Umberto I - Centro Malattie Rare Neurometaboliche e Neurologiche	RP0080	EMBRIOPATIA DA IPERFENILALANINEMIA	ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0
12090513	Fondazione Policlinico A, Gemelli - Neurologia, Neurofisiopatologia e Neuropsichiatria Infantile	RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0

CODICE C/P	DENOMINAZIONE ISTITUTO E C/P	CODICE ESEZIONE	NOME MR/GRUPPO	DESCRIZIONE MALATTIA	Numero soggetti C/P	Totale regionale numero soggetti per codice	Indice attrazione C/P	Soggetti non residenti	Totale regionale numero soggetti fuori regione per codice	Indice attrazione soggetti fuori regione	Numero schede con indicato PAI non previsto	Ultimo PAI scaduto	Nessun PAI	Almeno un PAI attivo	PAI compilabili	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO (PAI attivi/PAI compilabili)	INDICE DI PRESA IN CARICO DAL CENTRO PAI attivi/numero soggetti in carico
12090417	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Neurologia	RQ0010	GERSTMANN SINDROME DI	SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0,0