

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 3 ottobre 2017, n. 1491

DPCM 12 gennaio 2017 “Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza di cui all’art. 1, comma 7, del d.lgs. n. 502/92” - Aggiornamento della Rete dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) e Nodi della Rete Regionale Pugliese (RERP) accreditati per le malattie rare.

Il Presidente sulla base dell’istruttoria espletata dalla Responsabile della A.P. “Riabilitazione - Strutture residenziali e semiresidenziali, centri diurni e ambulatoriali — Strutture sociosanitarie”, confermata dal Dirigente del Servizio Strategie e Governo dell’Assistenza territoriale e dal Dirigente della Sezione Strategie e Governo dell’Offerta, riferisce quanto segue:

Il Decreto ministeriale n. 279 del 18 maggio 2001 - recante “Regolamento di istituzione della rete nazionale delle malattie rare e di esenzione dalla partecipazione al costo delle relative prestazioni sanitarie” ha avviato il sistema nazionale sulle malattie rare comprendente la realizzazione di una rete nazionale di monitoraggio ed assistenza dedicata specificamente a quest’area di patologie, l’erogazione di particolari benefici ai malati che ne siano affetti, il supporto a soggetti pubblici e privati attivi nel campo della ricerca e della realizzazione di nuove tecnologie e prodotti utili per migliorare il decorso delle patologie, nonché l’attivazione di programmi di formazione dei professionisti ed informazione dell’opinione pubblica.

Il predetto Decreto ministeriale dispone che la rete nazionale sia composta dai Presidi a valenza nazionale appositamente accreditati (PRN), individuati “tra quelli in possesso di documentata esperienza in attività diagnostica o terapeutica specifica per le malattie o per i gruppi di malattie rare, nonché di idonea dotazione di strutture di supporto e di servizi complementari, ivi inclusi, per le malattie che lo richiedono, servizi per l’emergenza e per la diagnostica biochimica e genetico - molecolare”.

La rete malattie rare pugliese viene avviata nel 2003 con deliberazione di Giunta regionale n. 2238 del 23/12/2003 e s.m.i., a cui è seguita una ricognizione con deliberazione di Giunta regionale n. 1591 del 31/07/2012.

L’Accordo tra Stato, Regioni e Province Autonome di Trento e Bolzano del 10 maggio 2007 (Rep. n.103/CSR) ha previsto la creazione di Centri di Coordinamento regionali e/o interregionali con il compito di gestire il registro regionale o interregionale delle malattie rare, di coordinare la rete, di formare i professionisti ed informare i cittadini e le associazioni dei malati. Sulla base di quanto sancito dal suddetto Accordo, con DGR n 2485/2009, aggiornata con DGR 2048/2016, è stato istituito il Coordinamento Malattie rare della Regione Puglia (CoReMaR.) e il Centro di Assistenza e Ricerca Sovraziendale per le Malattie Rare. Al CoReMaR. è stato attribuito il compito di gestire il Registro per le malattie rare, coordinare la rete dei presidi malattie rare, formare operatori sanitari e fornire informazioni alle associazioni dei malati. Al Centro Sovraziendale il compito di attivare e svolgere funzioni di collegamento in fatto di assistenza (ambulatoriale ed ospedaliera) e di contact center (attività diurna e registrazione contatti).

La Regione Puglia ha avviato con DGR n. 1695 del 7 agosto 2012, il Sistema Informativo delle Malattie Rare della Regione Puglia (SIMaRRP) a supporto della specifica Rete Regionale. Nell’ambito del SIMaRRP, il Registro regionale Malattie Rare ha come obiettivo generale quello di effettuare la sorveglianza delle malattie rare e di supportare la programmazione regionale degli interventi per i soggetti affetti da malattie rare nonché di fornire le informazioni al Registro Nazionale Malattie Rare.

Il Registro regionale implementato mediante il SIMaRRP mira ad ottenere informazioni epidemiologiche (in primo luogo il numero di casi di una determinata malattia rara e relativa distribuzione sul territorio regionale) utili a definire le dimensioni del problema. Si tratta di uno strumento utile per il governo della Rete, per stimare il ritardo diagnostico e la migrazione sanitaria dei pazienti, per supportare la ricerca clinica e per promuovere il confronto tra i Presidi e gli operatori sanitari per la definizione di criteri diagnostici.

Il CoReMaR ha gestito, fin dalla sua istituzione, il sistema informativo unico per la diagnosi e presa in carico della persona affetta da malattia rara, che attualmente consente la registrazione della diagnosi di malattia rara da parte dei PRN e il rilascio dell’attestazione di esenzione dalla partecipazione alla spesa da parte dei

Distretti Socio-Sanitari.

Il patrimonio informativo accumulato dal SIMaRRP permette l'alimentazione del Registro regionale Malattie Rare che viene utilizzato dal Coordinamento Regionale Malattie Rare (CoReMaR) per il monitoraggio del funzionamento dei centri della rete ed in particolare la loro capacità di fare diagnosi. Analizzando i dati del Registro è possibile, tra l'altro, operare un'analisi quantitativa qualitativa dei luoghi/ospedali di cura a favore dei malati rari.

La Direttiva del Parlamento europeo e del Consiglio n. 24 del 9 marzo 2011 concernente l'applicazione dei diritti dei pazienti relativi all'assistenza sanitaria transfrontaliera ha previsto la creazione delle Reti di riferimento europee (ERN) per le malattie rare, i cui centri costituenti devono dimostrare di avere competenza, esperienza, capacità di gestire l'informazione, i collegamenti a rete con le altre strutture sociosanitarie che prendono in carico il paziente, un'organizzazione adatta per la presa in carico globale del paziente e la risposta ad ogni suo problema di salute ed infine dei collegamenti stabili e prestrutturati con le Associazioni dei malati. Le ERN stesse devono dimostrare capacità organizzative e di efficiente collegamento interno, abilità nel gestire registri di patologia e la disposizione a collegarsi con le strutture assistenziali che collaborano nel fornire prestazione ai malati e la disponibilità di infrastruttura per la teleconsulenza. L'applicazione tecnica di tale Direttiva ha richiesto la creazione di due gruppi di esperti, delegati di ciascun Paese costituente l'Unione Europea (il Cross Border Expert Group e il Cross Border Committee), che hanno avuto il ruolo di definire, con gli Atti delegati e gli Atti di esecuzione, i criteri per selezionare i centri parti delle reti e le singole reti o ERN, globalmente considerate. Al termine di questi processi, sono stati definiti con Decisione delegata della Commissione e Decisione di esecuzione, il 10 marzo 2014, i criteri e le condizioni che devono soddisfare le reti di riferimento europee e i prestatori di assistenza sanitaria per aderire a una rete di riferimento europea. Dal gennaio 2014 è iniziato il processo che ha portato all'identificazione dei centri delle ERN e delle loro funzioni conclusosi nel nostro Paese nel mese di giugno 2016. Per quanto riguarda l'Italia, a partire dai centri e dalle reti accreditate per le malattie rare in ciascuna Regione, sono state selezionate le candidature dei centri proposti alla Commissione Europea per partecipare alle ERN. Tale selezione è avvenuta sulla base dell'osservanza dei criteri definiti dall'Unione Europea: numero di pazienti diagnosticati inseriti nei corrispettivi registri regionali, specificità, lettera di chiamata di capofila di cordata europea.

Anche l'Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano sul documento "Piano nazionale per le malattie rare (PNMR)" del 16 ottobre 2014, recepito con D.G.R. 158/2015, ha posto l'accento sulla necessità di strutturare o riqualificare le reti regionali sulle malattie rare favorendo il collegamento funzionale tra le strutture/presidi coinvolti nella presa in carico della persona affetta da malattia rara.

Pertanto, con DGR n. 253 del 28/02/2017, integrata con DGR n. 794 del 29/05/2017, sulla base dell'istruttoria condotta dal Coordinamento Regionale Malattie Rare, si è proceduto a riaggiornare l'elenco dei Presidi accreditati per le malattie rare e a prevederne le modalità di funzionamento e di connessione in rete tra loro e con il restante sistema sanitario regionale, in modo da rivalutare quanto di positivo è stato espresso nella programmazione e nella attuazione negli anni di attività, rivisitandolo alla luce del nuovo scenario nazionale ed europeo, al fine di permettere ai centri selezionati per le ERN, che si trovano nelle condizioni di maggiore impegno ed attività, di operare a livello nazionale ed europeo secondo i riconoscimenti ottenuti.

Con Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 12 gennaio 2017, pubblicato in Gazzetta ufficiale n. 15 del 18/03/2017, sono stati definiti ed aggiornati i Livelli Essenziali di Assistenza di cui all'art. 1, comma 7, del d.lgs. n. 502/92.

L'art. 52 del predetto DPCM prevede che le persone affette dalle malattie rare elencate nell'allegato 7 allo stesso DPCM hanno diritto all'esenzione dalla partecipazione al costo delle correlate prestazioni di assistenza sanitaria.

L'art. 64 del citato DPCM, al comma 4 prevede che le disposizioni in materia di malattie rare di cui all'art. 52 e all'allegato 7 si applicano dal centottantesimo giorno dall'entrata in vigore del DPCM; entro tale data le Regioni e le Province autonome adeguano le Reti regionali per le malattie rare con l'individuazione dei relativi Presidi e i Registri regionali.

Al fine di implementare la Rete dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) e Nodi della Rete Regionale Pugliese (RERP) accreditati per le malattie rare alla luce delle novità introdotte dal DPCM sui nuovi LEA che ha modificato l'elenco delle malattie rare ammesse all'esenzione dalla compartecipazione al costo, introducendo più di 100 nuove entità fra singole malattie rare o gruppi di malattie in base alle nuove acquisizioni della ricerca scientifica, il CoReMaR ha condotto l'istruttoria relativa all'accreditamento dei centri per le malattia rare di nuova inclusione nel DPCM nuovi LEA.

I criteri per l'accreditamento dei nuovi centri sono gli stessi già utilizzati dal CoReMaR nell'istruttoria per l'individuazione dei Centri della DGR n. 253/17, come da verbale agli atti della Sezione. Sulla base delle candidature presentate e sulla base delle precisazione dei nodi coinvolti nella presa in carico multidisciplinare, dichiarati dal centro proponente, il CoReMaR ha trasmesso il nuovo elenco dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) e Nodi della Rete Regionale Pugliese (RERP) da accreditare per le malattie rare.

Il CoReMaR ha valutato positivamente le candidature dei centri inseriti nell'elenco trasmesso alla Sezione SGO, riservandosi di monitorare l'attività assistenziale per un periodo di 12 mesi, utilizzando nella valutazione i criteri quali la numerosità della casistica e delle certificazioni e la capacità di garantire un percorso multidisciplinare e multidimensionale di presa in carico, criteri già definiti con la DGR 253/17. Inoltre, il CoReMaR ha accettato le candidature, per le malattie a bassissima prevalenza, nei soli casi in cui la candidatura sia stata presentata da centri, afferenti a strutture già accreditate con qualifica di PRN per il gruppo di patologie cui la nuova malattia afferisce.

L'elenco in oggetto contiene anche i PRN e RERP già individuati con DGR n. 253/2017 e DGR n. 794/2017 e ciò per permettere una più semplice consultazione da parte degli operatori del SSN, dalle famiglie e assistiti affetti da malattie rare e dalle relative Associazioni. Si conferma il restante contenuto delle precedenti DGR n. 253/2017 e DGR n. 794/2017.

Si propone, pertanto, che i centri individuati con il presente provvedimento siano accreditati provvisoriamente nella Rete regionale per un periodo pari ad un anno a decorrere dalla data di pubblicazione del presente provvedimento. L'attività di tali centri provvisori verrà monitorata tramite il SIMARRP. Dopo dodici mesi la loro permanenza od esclusione dalla ReRP verrà valutata mediante apposita istruttoria, in base alla numerosità dei pazienti inseriti nel SIMARRP ed ai criteri presenti nelle Linee Guida Regionali sulle Malattie Rare come da DGR 158/2015 ed i criteri già definiti con la DGR 253/17.

Ai fini della conferma nella Rete Regionale Pugliese (RERP), ogni PRN già accreditato con DGR n. 253/2017 o accreditato con il presente provvedimento ha l'obbligo di comunicare al CoReMaR, entro 30 gg. dalla data di pubblicazione del provvedimento sul BURP, l'elenco delle U.O. (afferenti alla stessa azienda ospedaliera o di altro presidio ospedaliero) e dei servizi territoriali con cui collaborano per la presa in carico del paziente.

Si fa presente che la DGR 253/2017 al punto sub 5 ha già previsto tale adempimento per i PRN, per cui il CoReMaR, competente in relazione alla fase istruttoria riguardante l'individuazione e la conferma dei Centri nella Rete regionale, raccoglierà la predetta documentazione e unitamente alle informazioni ricavabili dal SIMARRP procederà a valutare la conferma/revoca dell'accreditamento del Centro (PRN e/o Nodo RERP).

Si propone, pertanto, alla Giunta regionale, alla luce delle novità introdotte dal DPCM 12 gennaio 2017 di aggiornamento dei Livelli Essenziali di Assistenza, di approvare l'elenco dei PRN (o Centri) e dei Nodi della Rete Regionale Pugliese (ReRP) accreditati per le malattie rare di cui all'Allegato A, parte integrante e sostanziale del presente atto.

DPCM 12 gennaio 2017 di aggiornamento dei Livelli Essenziali di Assistenza introduce molte novità in tema di malattie rare e di malattie croniche ed invalidanti, avendo previsto che alcune malattie rare (allegato 7 al DPCM) siano passate nell'elenco della malattie croniche (allegato 8 del DPCM) e viceversa. A tal fine, occorre prevedere che le procedure di riconoscimento del diritto agli utenti siano gestite all'insegna della semplificazione, in modo da evitare disagi all'utenza e in modo da prevenire la moltiplicazione degli accessi alle strutture sanitarie.

A tal fine, si propone, alla Giunta regionale di approvare il documento di cui all'Allegato B, parte integrante e sostanziale del presente atto, riguardante "Istruzioni operative relative all'allegato 7 del DPCM 12/1/2017"

E' necessario, a questo punto, chiarire la previsione dell'art. 13 della L.R. n. 12/2005 che estende il riconoscimento dei rimborsi delle spese sostenute per interventi di trapianto, di cui alla L.R. n. 25/1996, "ai cittadini fino al diciottesimo anno di età, i quali, per esigenze cliniche documentate, devono recarsi presso centri inter-regionali per il trattamento di malattie rare non assicurabile in Puglia."

Si ribadisce l'importanza di garantire ai pazienti affetti da malattia rara la multidisciplinarietà della presa in carico. Per cui, ai fini di ottemperare all'art. 13 L.R. n. 12/2005 ed al fine di rendere uniformi e chiare le procedure ed i criteri di ammissibilità per le istanze relative ai rimborsi di spese non sanitarie (viaggio, vitto e alloggio) al paziente e accompagnatore per il trattamento dello specifico aspetto clinico/assistenziale, qualora le relative prestazioni non siano effettuabili sul territorio regionale per i pazienti affetti da MR fino ai 18 anni di età, è necessario che il PRN di riferimento per la specifica malattia rara valuti la necessità che il paziente si rivolga ad un centro fuori regione per la presa in carico multidisciplinare.

Pertanto, nel caso di prestazioni non effettuabili presso il PRN accreditato per una specifica malattia rara o presso i Nodi della Rete collegati al PRN, e nelle more della eventuale formalizzazione di convenzioni con strutture fuori regione, il PRN di riferimento certifica, in riferimento ai pazienti con età inferiore ai 18 anni, l'impossibilità di garantire determinate prestazioni in ambito regionale e conseguentemente si esprime

sulla necessità che il paziente debba recarsi presso altro Centro rientrante nella Rete nazionale per le malattie rare. Tale certificazione viene consegnata al paziente e copia della stessa viene trasmessa dal PRN al CoReMaR.

Il Distretto Socio Sanitario di residenza del paziente, acquisita dallo stesso la predetta certificazione, autorizza il rimborso spese di cui all'art. 13 L.R. n. 12/2005, secondo le modalità previste dalla L.R. n. 25/1996, a cui il predetto articolo fa riferimento.

COPERTURA FINANZIARIA DI CUI ALLA L.R. n.28/2001 E SUCCESSIVE MODIFICAZIONE ED INTEGRAZIONI

La presente deliberazione non comporta implicazioni di natura finanziaria sia di entrata che di spesa e dalla stessa non deriva alcun onere a carico del Bilancio Regionale.

Il Presidente, sulla base delle risultanze istruttorie come innanzi illustrate, propone alla Giunta l'adozione del seguente atto finale ai sensi della L. R. n. 7/97, art. 4, lett. k.

LA GIUNTA

- Udita la relazione e la conseguente proposta del Presidente;
- Viste le sottoscrizioni poste in calce al presente schema di provvedimento dalla Responsabile della A.P "Riabilitazione - Strutture residenziali e semiresidenziali, centri diurni e ambulatoriali — Strutture sociosanitarie", dal Dirigente del Servizio Strategie e Governo dell'Assistenza territoriale e dal Dirigente della Sezione Strategie e Governo dell'Offerta;
- A voti unanimi espressi nei modi di legge;

DELIBERA

Per le motivazioni espresse in premessa che quivi si intendono integralmente riportate:

1. di approvare, nel rispetto delle previsioni del Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 12 gennaio 2017, l'aggiornamento della Rete di Presidi della Rete Nazionale (PRN) e nodi della Rete Regionale Pugliese (ReRP) accreditati per le malattie rare, di cui all'Allegato A, parte integrante e sostanziale del presente atto;
2. di approvare il documento riguardante "Istruzioni operative relative all'allegato 7 del DPCM 12/1/2017" di

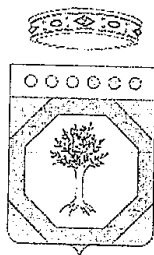
cui all'Allegato 8, parte integrante e sostanziale del presente atto;

3. di disporre che i PRN accreditati per le malattie rare siano funzionalmente formati da più Unità Operative (UO) concorrenti insieme, appartenenti sia alla stessa azienda che ad aziende diverse. Capofila del PRN e della rete dei nodi della ReRP, confluenti nel PRN, è l'U.O. con maggior numero di diagnosi inserite nel SIMARRP;
4. di stabilire che l'attività dei PRN e dei nodi della ReRP sia costituita dal funzionamento a rete tra diverse unità operative, sia aziendali che interaziendali, e tra queste e gli altri centri (regionali e italiani, parte delle ERN) e tutte le altre strutture ospedaliere e territoriali coinvolte nella presa in carico dei pazienti affetti da malattie rare, incluse quelle più vicine al domicilio degli assistiti e destinate alla somministrazione dei farmaci;
5. di stabilire che i PRN già accreditati con DGR n. 253/2017 e i PRN accreditati con il presente provvedimento dovranno comunicare, entro 30 giorni dalla data di pubblicazione del presente provvedimento sul BURP, l'elenco delle U.O. (afferenti alla stessa azienda ospedaliera o ad altro presidio ospedaliero) e dei servizi territoriali con cui collaborano per la presa in carico del paziente. L'attività di tali U.O. e servizi territoriali sarà monitorata anche sulla base dei dati oggettivi rilevati attraverso le SDO e le prestazioni effettuate su tutta la regione;
6. di stabilire che gli Ospedali/ U.O. candidati all'ingresso nella rete regionale malattie rare siano ammessi con riserva e con la qualifica di nodi della ReRP per un periodo di osservazione pari ad 1 anno. L'attività di tali nodi provvisori verrà monitorata tramite il SIMARRP. Dopo dodici mesi la loro permanenza od esclusione dalla ReRP verrà valutata mediante apposita istruttoria, in base alla numerosità dei pazienti inseriti nel SIMARRP ed ai suddetti criteri presenti nelle Linee Guida Regionali sulle Malattie Rare come da DGR 158/2015;
7. di stabilire che, ai sensi dell'art. 13 della L.R. n. 12/2005, che estende il riconoscimento dei rimborsi delle spese sostenute per interventi di trapianto, di cui alla L.R. n. 25/1996, *"ai cittadini fino al diciottesimo anno di età, i quali, per esigenze cliniche documentate, devono recarsi presso centri interregionali per il trattamento di malattie rare non assicurabile in Puglia"*, si proceda nel seguente modo:
 - a) nel caso di prestazioni non effettuabili presso il PRN accreditato per una specifica malattia rara o presso i Nodi della Rete collegati al PRN, e nelle more della eventuale formalizzazione di convenzioni con strutture fuori regione, il PRN di riferimento certifica, in riferimento ai pazienti con età inferiore ai 18 anni, l'impossibilità di garantire determinate prestazioni in ambito regionale e si esprime sulla necessità che il paziente debba recarsi presso altro Centro rientrante nella Rete nazionale per le malattie rare;
 - b) La certificazione rilasciata dal PRN viene consegnata al paziente e copia della stessa viene trasmessa dal PRN al CoReMaR;
 - c) il Distretto Socio Sanitario di residenza del paziente, acquisita dallo stesso la predetta certificazione, autorizza il rimborso spese di cui all'art. 13 L.R. n. 12/2005, secondo le modalità previste dalla L.R. n. 25/1996, a cui il predetto articolo fa riferimento;
8. di notificare il presente provvedimento, a cura della Sezione proponente, alla Sezione Risorse Strumentali e Tecnologiche del Dipartimento Promozione della Salute, del Benessere sociale e dello Sport per tutti, ai Direttori generali delle Aziende Sanitarie Locali, al Coordinamento Regionale Malattie Rare Puglia, al Centro di assistenza e ricerca sovraziendale per le Malattie Rare ed ai Direttori generali delle Aziende ospedaliere, IRCCS ed EE individuati quali Presidi della Rete Nazionale per le malattie rare;

9. di disporre la pubblicazione del presente provvedimento sul Portale regionale della Salute www.sanita.puglia.it e sul Bollettino Ufficiale della Regione Puglia;

Il segretario della Giunta
dott.a Carmela Moretti

Il Presidente della Giunta
dott. Michele Emiliano



**REGIONE
PUGLIA**

DIPARTIMENTO PROMOZIONE DELLA SALUTE, DEL BENESSERE SOCIALE E DELLO SPORT PER
TUTTI

SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA

SERVIZIO STRATEGIE E GOVERNO DELL'ASSISTENZA TERRITORIALE

ALLEGATO A

*Rete dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) e Nodi della Rete Regionale Pugliese
(RERP) accreditati per le malattie rare*

Il presente allegato è composto
di n. 58 (cinquantotto) pagine esclusa la presente

Il Dirigente della Sezione SGO
(Giovanni Campobasso)

A handwritten signature in black ink, appearing to be 'G. Campobasso', written over the printed name of the official.

Gruppo Malattia	RIN accreditato	Malattie/gruppo affetti al RIN	Malattie per cui la rete pubblica è		Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa
			Scelta Malattia	Malattia e/o gruppo						
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	RA0030 - Herpes, malattia di	RA0030	Malattie infettive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0020 - Viremia malarica di	RA0020	Viremia malarica di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0030 - Lyme malattia di	RA0030	Lyme malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0030 - Sindrome del Nervo basociliare	RA0030	Sindrome del Nervo Basociliare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0031 - Cancro non polipoidico Ereditario del Colon	RA0031	Cancro non polipoidico Ereditario del Colon	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0071 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	RA0071	Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0010 - Vigna tumore di	RA0010	Vigna tumore di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0020 - Retinoblastoma	RA0020	Retinoblastoma	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0030 - Craniofite - Canada malattia di	RA0030	Craniofite - Canada malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0040 - Scleroderma	RA0040	Scleroderma	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0050 - Polipi familiari	RA0050	Polipi familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
		RA0060 - Unifamigliomatosi	RA0060	Unifamigliomatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive				
RA0070 - Sindrome del Nervo basociliare	RA0070	Sindrome del Nervo basociliare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
RA0020 - Complesso Carney	RA0020	Complesso Carney	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
RA0021 - Cancro non polipoidico Ereditario del Colon	RA0021	Cancro non polipoidico Ereditario del Colon	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
RA0031 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	RA0031	Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
RA0010 - Vigna tumore di	RA0010	Vigna tumore di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
RA0020 - Retinoblastoma	RA0020	Retinoblastoma	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						
RA0030 - Craniofite - Canada malattia di	RA0030	Craniofite - Canada malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Federico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive						



RC0021 - Deficit Congenito Isola di GH									
RC0022 - Iperandaloim Igammadono									
RC0030 - Polididrosipatie autemenni		RC0030	Polididrosipatie autemenni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia	Pediatria			
RC0031 - Sindromi da Resistenza all'ormone della crescita									
RC0040 - Puberta precoce idiopatica		RC0040	Puberta precoce idiopatica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria				
RC0300 - Kemp-Collip, Sindrome di									
RC0300 - Retardif, Sindrome di									
RC0400 - Pendred, Sindrome di		RC0400	Pendred, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia (autocandidatura nuovi EA)	Pediatria (autocandidatura nuovi EA)			
RC0402 - Sindrome da neoplasie endocrine multiple		RC0402	Sindrome da neoplasie endocrine multiple	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia (autocandidatura nuovi EA)	Pediatria (autocandidatura nuovi EA)			
RC0010 - Deficienza di ACTH		RC0010	Deficienza di ACTH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "S. Trambusti"	Malattie metaboliche	Endocrinologia		
RC0020 - Kallmann sindrome di		RC0020	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia (autocandidatura nuovi EA)	Malattie metaboliche	Endocrinologia		
RC0030 - Sindromi adrogenitali ereditarie		RC0030	Sindromi adrogenitali ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "S. Trambusti"	Malattie metaboliche	Endocrinologia		
RC0021 - Deficit Congenito Isola di GH		RC0021	Deficit Congenito Isola di GH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia (autocandidatura nuovi EA)	Malattie metaboliche (autocandidatura nuovi EA)	Pediatria Generale e Specialistica "S. Trambusti" (autocandidatura nuovi EA)		

3 MALATTIE RARE GIANDOLE ENDOCRINE



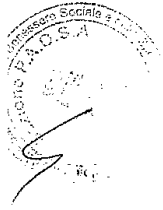


A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII									
RC0022 - Iperandismo ipogonadotropo Congenito	RC0022	Iperandismo ipogonadotropo Congenito	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)			
			P.O. "D. Camberlingo" - Fanoxilla Fontana	Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)					
			A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Endocrinologia					
RC0030 - Proliferazione autismo	RC0030	Proliferazione autismo	Predidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (auto candidatura)		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"			
			A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)			
RC0031 - Sindromi da resistenza all'ormone della crescita	RC0031	Sindromi da resistenza all'ormone della crescita	P.O. "D. Camberlingo" - Fanoxilla Fontana	Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)					
			A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche				
RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	RC0040	Pubertà precoce idiopatica	Predidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Perrino" - Tricase	Pediatria - UTIN					
RC0050 - Iperparaneumonia	RC0050	Iperparaneumonia	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Malattie Metaboliche					
RC0300 - Kenny-Caffey, Sindrome di									
RC0280 - Refetorfi, Sindrome di	RC0280	Refetorfi, Sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)				
			A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RF0040 - Penderd, Sindrome di	RF0040	Penderd, Sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Perrino" - Tricase	Ortomidriologia (autocandidatura nuovi LEA)					
RC0162 - Sindrome da neoplasie endocrine multiple	RC0162	Sindrome da neoplasie endocrine multiple	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Neurologia pediatrica	Neuropsichiatria infantile	



<p>RCG040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi</p>	<p>metabolismo e del trasporto degli aminoacidi</p>	<p>Azienda Ospedaliero Universitaria "Giovanni Ruggieri" - Reggio Calabria Acquava delle Fonti A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" ICCS "E. Medea" - Brindisi</p> <p>Genetica medica Neonatologia</p> <p>Laboratorio Universitario di Biochimica Clinica</p>
<p>RCG030 - Difetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e iperammoniemia ereditaria</p>	<p>Difetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e iperammoniemia ereditaria</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>Malattie Metaboliche</p> <p>Oftalmologia Pediatria</p>
<p>RCG050 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito</p>	<p>Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito</p>	<p>ICCS "E. Medea" - Brindisi</p> <p>Unità per le disabilità gravi (area neuro pediatrica)</p> <p>Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)</p> <p>Malattie metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)</p> <p>Endocrinologia</p>
<p>RCG061 - Iperossalidemia congenita</p>	<p>Iperossalidemia congenita</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale (autocandidatura nuovi LEA)</p> <p>Malattie metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)</p> <p>Centro Sovrazonale Malattie rare - Medicina Interna - Università "C. Troiani"</p>
<p>RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo IIa e IIb; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Ipertrigliceridemia di tipo III)</p>	<p>Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>Malattie Metaboliche</p> <p>Neurologia Universitaria</p> <p>Endocrinologia</p>
<p>RCG071 - Difetti congeniti della sintesi del colesterolo (le patologie sottostanziate, pur includere per i purposes, sono classificate come indicatori tra parentesi)</p>	<p>Difetti congeniti della sintesi del colesterolo</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)</p> <p>Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)</p> <p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>
<p>SMN1-Lemli-Optiz, Sindrome di</p>	<p>SMN1-Lemli-Optiz, Sindrome di</p>	<p>ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>Genetica Medica (nuovi LEA) Pediatria Generale e Specialistica "R. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)</p> <p>Genetica Medica (nuovi LEA)</p> <p>Pediatria (nuovi LEA)</p>
<p>RCG060 - Osteodistrofia congenita isolata in forma sindromica</p>	<p>Osteodistrofia congenita isolata in forma sindromica</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p> <p>Malattie Metaboliche (nuovi LEA)</p> <p>Genetica medica (nuovi LEA)</p> <p>Unità per le disabilità gravi (nuovi LEA)</p> <p>Genetica medica (nuovi LEA)</p> <p>Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)</p>

1
1
1



RCG072 - Difetti congeniti degli acidi biliari	RCG072	Difetti congeniti degli acidi biliari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (sincronizzazione nuovi LEA)					
RCG073 - Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e del gliceralcolipidi	RCG073	Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e del gliceralcolipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (sincronizzazione nuovi LEA)					
RCG080 - Uipodistrofia totale	RCG080	Uipodistrofia totale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche	Endocrinologia				
RCG084 - Malattie perossisomali (le patologiche intellettuali, pur incluse nei gruppi, sono codificate come indicate tra parentesi)	RCG084	Malattie perossisomali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (sincronizzazione nuovi LEA)					
Adrenoleucodistrofia (RL120)	RL120	Adrenoleucodistrofia	IRCCS "E. Medea" - Bimondi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi/feroci condizioni					
Zellweger, sindrome di (RL1760)	RL1760	Zellweger, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche	Neuropediatria infantile				PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
Refsum, Malattia di (RF0060)	RF0060	Refsum, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (nuovi LEA)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (nuovi LEA)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (nuovi LEA)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (nuovi LEA)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (nuovi LEA)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (nuovi LEA)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (nuovi LEA)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (nuovi LEA)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (nuovi LEA)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (nuovi LEA)					
RCG085 - Difetti congeniti del metabolismo dei Neurotransmettitori e dei Piccoli Peptidi	RCG085	Difetti congeniti del metabolismo dei Neurotransmettitori e dei Piccoli Peptidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche (sincronizzazione nuovi LEA)					
RCG110 - Difetti congeniti del metabolismo delle Purine e dell'ISME	RCG110	Difetti congeniti del metabolismo delle Purine e dell'ISME	*IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Malattie metaboliche (sincronizzazione nuovi LEA)					
RCG120 - Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine	RCG120	Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche					

RCG090 - Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine

RCG090 - Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine

RCG090 - Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine

RCG090 - Difetti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine



RCC074 - Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	RCC074	Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCC075 - Difetti congeniti della deidrogenasi e della citocromo	RCC075	Difetti congeniti della deidrogenasi e della citocromo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCC076 - Difetti congeniti del metabolismo del piruvato e del ciclo degli acidi tricarbossilici	RCC076	Difetti congeniti del metabolismo del piruvato e del ciclo degli acidi tricarbossilici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCC077 - Difetti congeniti isolati di un complesso della fosforilazione ossidativa mitocondriale	RCC077	Difetti congeniti isolati di un complesso della fosforilazione ossidativa mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCC078 - Difetti congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA mitocondriale (le patologie autosomiche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicata tra parentesi)	RCC078	Difetti congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Sindrome MELAS (RM0720)	RM0720	Sindrome MELAS	¹ Presidio Ospedaliero "G. Teaturni" - Cerignola (FG) ² IRCCS "E. Medea" - Brindisi ³ IRCCS "E. Medea" - Brindisi ⁴ IRCCS "E. Medea" - Brindisi ⁵ PNN IRCCS "E. Medea" - Brindisi	¹ Servizio di supporto ² PNN IRCCS "E. Medea" - Brindisi ³ PNN IRCCS "E. Medea" - Brindisi ⁴ PNN IRCCS "E. Medea" - Brindisi ⁵ PNN IRCCS "E. Medea" - Brindisi					
Sindrome MERRF (RM0720)	RM0720	Sindrome MERRF	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Azienda Ottica di Labor (RF0300)	RF0300	Azienda Ottica di Labor	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Neurofisiologia Malattie Metaboliche					
Perizon, Sindrome di (RM1600)	RM1600	Perizon, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Zigler, Malattia di (RF0210)			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Kearns-Sayre, Sindrome di (RF0020)	RF0020	Kearns-Sayre, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RCC081 - Difetti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA nucleare (le patologie autosomiche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicata tra parentesi)	RCC081	Difetti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA nucleare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					

1

1

1

1

FATTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTETICI									
RCG180 - Altre malattie da accumulo lisosomiale (le patologie autosomiche, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG180	Altre malattie da accumulo lisosomiale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropediatria infantile Neurofisiopatologia				
(Krabbe, Maltasia di (RCG010)	RCG010	Krabbe, Maltasia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)					
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Scienze di supporto (autocandidatura nuovi LEA)					
Leucodistrofia Metocromatica (RCG010)	RCG010	Leucodistrofia Metocromatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropediatria infantile Neurofisiopatologia				
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Scienze di supporto (autocandidatura nuovi LEA)					
Fenof, Maltasia di (RCG010)			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Scienze di supporto (autocandidatura nuovi LEA)					
FATTI CONGENITI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTETICI									
RCG092 - Difetti congeniti responsabili alla biotina	RCG092	Difetti congeniti responsabili alla biotina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCG093 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	RCG093	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCG094 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	RCG094	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCG170 - Rachitismo ipofosforémico resistente (RCG170)	RCG170	Rachitismo ipofosforémico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)					

1

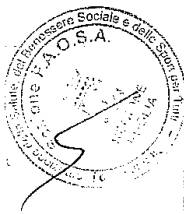
1

1

1

5. MALATTIE DEL SISTEMA
IMMUNITARIO

RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Emma Primibax)	RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Emma Primibax)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Reumatologia Univeritaria (autocandidatura nuovi LS)	Pediatria Univeritaria (autocandidatura nuovi LS)	Reumatologia Dipartimento (autocandidatura nuovi LS)	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LS)			
RC0230 - Sclerite, Sindrome di			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neftologia Univeritaria (autocandidatura nuovi LS)						
RC0190 - Angiodema ereditario	RC0190	Angiodema ereditario	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neftologia Univeritaria (autocandidatura nuovi LS)						
RC0191 - Angiodema acquisito da deficit di C1 Inibitore	RC0191	Angiodema acquisito da deficit di C1 Inibitore	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neftologia Univeritaria (autocandidatura nuovi LS)						
RC0200 - Carezza congenita di sHs1 antitripaina	RC0200	Carezza congenita di sHs1 antitripaina	IRCCS "Fondazione Mangià" - Cassano delle Murgie	Neftologia Univeritaria (autocandidatura nuovi LS)						
RC0150 - Ictiodosi croniche	RC0150	Ictiodosi croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neftologia Univeritaria (autocandidatura nuovi LS)						
RC0160 - Immunodeficienze primarie	RC0160	Immunodeficienze primarie	Eme eccelsitario "Carnalino G. Panto" - Tricase Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Bandoli Acquedotto delle Fonti	Medicina Interna Univeritaria "G. Escellio" (autocandidatura nuovi LS)	Genetica medica Univeritaria (autocandidatura nuovi LS)					
RC0161 - Sindrome Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari (le patologie sottoclenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RC0161	Sindrome Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Univeritaria (autocandidatura nuovi LS)	Genetica medica Univeritaria (autocandidatura nuovi LS)					
RC0241 - Febbre Meditteranea Familiare (RC0241)	RC0241	Febbre Meditteranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Univeritaria (autocandidatura nuovi LS)	Genetica medica Univeritaria (autocandidatura nuovi LS)					



1

1

1

3

Sindrome Tozzi (RC0243)	RC0243	Sindrome Tozzi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)	Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)		
RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (forma Primaria)	RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (forma Primaria)	P.O di Ostuni	Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)			Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)			
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)			Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)			
RC0230 - Scleroderma, Sindrome di	RC0230	Scleroderma, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto (autocandidatura nuovi LEA)	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)			
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Medicina (autocandidatura nuovi LEA)						
RC0210 - Sindrome emolitico - uremica	RC0210	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto (autocandidatura nuovi LEA)	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)			
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Medicina (autocandidatura nuovi LEA)						
RC0210 - Sindrome emolitico - uremica	RC0210	Sindrome emolitico - uremica	Altares Ospedale Università	servizio di immunematologia e Medicina Tradizionale	Genetica medica			Ematologia Ospedaliera	Pediatria Ospedaliera	
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Ematologia	Pediatria					
RC0210 - Sindrome emolitico - uremica	RC0210	Sindrome emolitico - uremica	Ence Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Trisce	Ematologia	Pediatria - UTIN			Immunematologia Tradizionale		
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Pediatria						
RC0210 - Sindrome emolitico - uremica	RC0210	Sindrome emolitico - uremica	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Ematologia						
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Ematologia						
RC0210 - Sindrome emolitico - uremica	RC0210	Sindrome emolitico - uremica	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Ematologia						
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Ematologia						
RC0210 - Sindrome emolitico - uremica	RC0210	Sindrome emolitico - uremica	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Ematologia						
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Lecce	Ematologia						



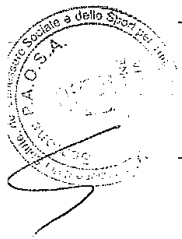


EMALATTIE DEL SANGUE EDEMI ORGANI EMAZIOMIETICI	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	R00020 - Emodipomuria parossistica neuturna	R00020 neuturna	Emodipomuria parossistica neuturna	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	pediatrico (fuori condizioni)									
					Ospedale "Mons. Dimiccoli" Barletta	Ematologia (fuori condizioni)									
					Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ematologia Ospedaliera									
					Eme ecclésiastico "Cardinale G. Perrico" - Trane	Ematologia									
					Presidio Ospedaliero "Vito Fazi" Lecce	Ematologia (fuori condizioni)									
					RCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo									
R00020 - Emodipomuria parossistica neuturna	R00020 neuturna	Emodipomuria parossistica neuturna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto											
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Ematologia											
					Presidio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata - S.G. Moscati" Taranto	Ematologia									
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia e Coagulazione Trambrusti									
					RCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trombosi									
					Presidio Ospedaliero "Veni de'lli Panti" - Scorrano	Medicina Generale									
					Eme Ecclésiastico "Cardinale G. Perrico" - Trane	Servizio di Immunematologia e Medicina Tradizionale									
					Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	genetica medica									
					Ospedale "San Giacomo" Monopoli (Bari)	servizio immunematologia e Medicina Tradizionale									
					Presidio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata - S.G. Moscati" Taranto	Ematologia	Sc Immunematologia e Coagulazione ed emonst (fuori condizioni)								
R00030 - Plistinoplie ereditarie	R00030 Plistinoplie ereditarie	Dieti ereditarie della coagulazione			Ricerca Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica									
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	pediatrico Generale e Specialistica "G. Trabucchi" XXIII									
					Eme Ecclésiastico "Cardinale G. Perrico" - Trane	Servizio di Immunematologia e Medicina Tradizionale									
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "G. Trabucchi" XXIII	Ematologia Ematologia con Trambrusti (fuori condizioni nuovi LEA)								



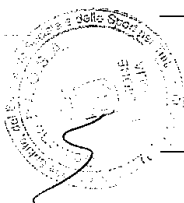
RDG031 - Plistinopatie Autoimmuni Primarie Conclite	RDG031	Plistinopatie Autoimmuni Primarie Conclite	P.O. di Ostuni	Medicina Interna	autocandidatura nuovi LEA					
			Predidio Ospedaliero "Vito Sazzi" Lecce	Ematologia	autocandidatura nuovi LEA	Oncematologia Pediatrica	autocandidatura nuovi LEA			
RDG040 - Trombocitopenie primarie ereditarie	RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie	Area Ecclesiastica "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia	autocandidatura nuovi LEA					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "S. Trinità"						
RDG050 - Sindromi Mielodisplastiche	RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	ematologia	autocandidatura nuovi LEA	Oncematologia Pediatrica	autocandidatura nuovi LEA			
			P.O. di Ostuni	Medicina Interna	autocandidatura nuovi LEA					
RDG055 - Malattia granulomatosa cronica	RDG055	Malattia granulomatosa cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncematologia Pediatrica						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncematologia Pediatrica						
RDG060 - Chediak-Higashi malattia di	RDG060	Chediak-Higashi malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto	autocandidatura nuovi LEA	Oncematologia Pediatrica	autocandidatura nuovi LEA			
			Predidio Ospedaliero "Vito Sazzi" Lecce	Ematologia	autocandidatura nuovi LEA	Oncematologia Pediatrica	autocandidatura nuovi LEA			
RDG070 - Anemie aplastiche acquisite (escluse forme mielolari aplastiche trombotorq)	RDG070	Anemie aplastiche acquisite	Area Ecclesiastica "Cardinale G. Panico" - Tricase	ematologia	autocandidatura nuovi LEA					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncematologia Pediatrica	autocandidatura nuovi LEA					
RDG080 - Shwachman-Diamond, Sindrome di	RDG080	Shwachman-Diamond, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncematologia Pediatrica	autocandidatura nuovi LEA					
			Predidio Ospedaliero "Vito Sazzi" Lecce	Oncologia e Oncematologia Pediatrica	autocandidatura nuovi LEA					
RDG085 - Neutropenie Congenite (le patologie ereditarie, per indurire nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RDG085	Neutropenie Congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncematologia Pediatrica	autocandidatura nuovi LEA					
			Predidio Ospedaliero "Vito Sazzi" Lecce	Oncematologia Pediatrica	autocandidatura nuovi LEA					

					A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Stavanni XXIII"	Neurologia (confezionamento)							
					IRCCS "Casa Sollerte della Sordità" - San Giovanni Rotondo	Otorinolaringoiatria							
					Eme Fediclistico "Cardinale G. Penico" - Tricase	Ematologia							
					A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Stavanni XXIII"	Ematologia con trapianto (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Operativa (autocandidatura nuovi LEA)						
					Presidio Ospedaliero "Vito Scazi" - Lecce	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)							
					IRCCS "E. Medea" - Sindi	Unità per le disabilità gravi (auto candidato)							
					A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Stavanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropediatria Infantile Neurofisiopatologia						
					Presidio Ospedaliero "G. Tancredi" - Crotone (CZ)	Scienze di supporto (autocandidatura nuovi LEA)							
					A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Stavanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropediatria Infantile						
					Presidio Ospedaliero "F. Palliano" - Triggiano	Ambulatorio per l'epilessia e l'eteroencefalografia in età evolutiva							
					IRCCS "E. Medea" - Sindi	Unità per le disabilità gravi							
					A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Stavanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"							
					A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Stavanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"	Neurofisiopatologia						
					Presidio Ospedaliero "F. Palliano" - Triggiano	Ambulatorio per l'epilessia e l'eteroencefalografia in età evolutiva							
					A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Stavanni XXIII"	Neuropediatria Infantile (autocandidatura nuovi LEA)	Neurologia "Amaducci" (autocandidatura nuovi LEA)						
					Presidio Territoriale "F. Falliano" - Triggiano	Ambulatorio per l'epilessia e l'eteroencefalografia in età evolutiva (autocandidatura nuovi LEA)							
					P.O. "S. Paolo"	Pediatria - Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)							



2

1

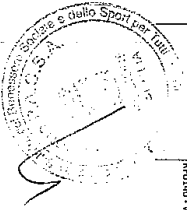


RF0070 - Miocloni essenziale cerebellare	RF0070	Miocloni essenziale cerebellare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi (non candidato/a nuovi LEA)					
RNI520 - Landau-Kleffner sindrome di	RNI520	Landau-Kleffner sindrome di	Presidio territoriale "F. Fallasca" - Triggiano	Ambulatorio per l'assistenza e l'eterogeneologia in età evolutiva					
RF0080 - Corea di Huntington	RF0080	Corea di Huntington	RICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" Epic Ectlesiastico "Carinale G. Panico" - Triggiano Presidio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" RICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Presidio Ospedaliero "L. Borromeo" - Andria RICCS "E. Medea" - Brindisi	Ricovero e cura della Corea di Huntington e Malattie rare (autocandidatura nuovi LEA) Neurologia Neurologia Neurologia Neurologia Neurologia Neurologia Neurologia Neurologia Unità per le disabilità gravi					
RNI490 - Ictus Sindrome di			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amalducci"					
RFO081 - Atrofia Multisistemica	RFO081	Atrofia Multisistemica	Epic ecclesiastico "Mullini" - Acquasanta S. Giovanni	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)					
RF0040 - Malattie spinocerebellari	RF0040	Malattie spinocerebellari	Ente Ecclesiastico "Carinale G. Panico" - Triggiano A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Neurodegenerative (autocandidatura nuovi LEA)					
RF0041 - Neurodegenerazione con accumulo elettrolite di ferro	RF0041	Neurodegenerazione con accumulo elettrolite di ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amalducci"	Malattie Mitocondriche Neurologiche	Neurologia e Terapia Intensiva Neonatale	Neurologia e Terapia Intensiva Infantile		

1

1

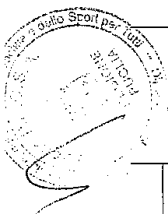
RF0350 - Atrofie muscolari spinali	RF0350	Atrofie muscolari spinali	Presidio Ospedaliero "C. Tancredi" - Canigliano (FG) Ateneis Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Sezione di supporto Fisiopatologia (entro condotta)					
RF0300 - Sclerosi laterale Amiotrofica	RF0300	Sclerosi laterale Amiotrofica	7 IRCCS "Casa Sollievo della sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia	P.NI IRCCS "Casa Sollievo della sofferenza" - San Giovanni Rotondo				
			7 Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia					
			7 Azienda Ospedaliero- Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparente Respiratorie e (Risks)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaldi"					
			Ente ecclesiastico "Mikul" - Acquafredda delle Fonti	Neurologia					
			Ospedale "D. Verone" - Carbonara di Bari	Neurologia (entro condotta)					
			9 Presidio Ospedaliero "A. Perino" - Bircigli	Neurologia					
			9 Ente ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Neurodegenerative					
			9 Presidio Ospedaliero "Vito Fazio" - Lecce	Neurologia					
			* Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata" - S.G. Mescalù" - Tizzano	Neurologia					
			9 IRCCS "Casa Sollievo della sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaldi"					
10 Ente ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Neurodegenerative								
RF0111 - Sclider, Malattia di			Ateneis Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurospichiatria infantile					
RF0130 - Lenzox-Gastaut, sindrome di	RF0130	Lenzox-Gastaut, sindrome di	Presidio Ospedaliero "F. Fallanca" - Trigliano Presidio Ospedaliero "Vito Fazio" - Lecce	Ambulatorio per l'epilessia e il ritardo mentale/epilessia in età evolutiva Neurologia					
RF0140 - West, sindrome di	RF0140	West, sindrome di	Presidio Ospedaliero "Vito Fazio" - Lecce Presidio Ospedaliero "F. Fallanca" - Trigliano Presidio Ospedaliero "A. Perino" - Bircigli	Ambulatorio per l'epilessia e il ritardo mentale/epilessia in età evolutiva Pediatría					

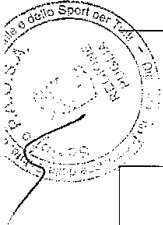


2 1 1 1

ZMARRATTE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	R03130 - Casalini		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "F. Pica"					
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	R03150 - Narcolesia	Narcolesia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "F. Pica"					
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	R03350 - Emenchia empiglica familiare	Emenchia Empiglica familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Zamboni" (autocandidatura nuovi EA)	Neurologia "Zamboni" - Neuropsichiatria infantile (autocandidatura nuovi EA)				
	R03360 - Empiglica Alveolare								
	R03370 - Sicuti, Modali di								
	R03380 - Malattia da predilezioni								
	R03390 - Paralisi Bulbore Progressiva con Sindrome Neuroscorticale	Paralisi Bulbore Progressiva con Sindrome Neuroscorticale	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ortodonzologia (autocandidatura nuovi EA)					
	R0340 - Siringomielia siringobulbia (limitatamente alle forme anatomicamente e/o clinicamente rilevanti)	Siringomielia Siringobulbia	Presidio Ospedaliero "Vito Satriani" - Lecce	Neurochirurgia (autocandidatura nuovi EA)					
	R0341 - Sindrome della Persona Rigida								
	R03450 - Makkerson - Reverbenti sindrome di	Makkerson - Reverbenti sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria	Neurologia "P. Pugno"				
	R03600 - Neuropatie ereditarie	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuropsichiatria	Neuropsichiatria Infantile				
			Presidio Ospedaliero "A. Ferraro" - Brindisi	Neurologia					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Unità per le disabilità gravi					
			ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo						
			Presidio Ospedaliero "L. Bonanni" - Andria	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero "L. Bonanni" - Andria	Neurologia					
			ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero "L. Bonanni" - Andria	Neurologia					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuropsichiatria					
			Ente ecclesiastico "Vito Satriani" - Lecce	Neurologia					
			Ente ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia					
			Presidio Ospedaliero "A. Ferraro" - Brindisi	Neurologia					



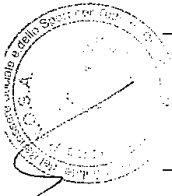


R0380 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	R0380	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Neurologia "Amadei"				
			Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquasanta delle Fonti	Neurologia (auto candidatura)					
R0381 - Neuropatia motoria multifocale	R0381	Neuropatia Motoria Multifocale	Presidio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata" - S.G. Maccanelli - Taranto	Neurologia (auto candidatura)					
			Presidio Ospedaliero "L. Bonanno" - Andria	Neurologia					
R0382 - Lewis Sumner, Sindrome di	R0382	Lewis Sumner, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia	RMU IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia (auto candidatura nuovi EA)					
R0383 - Sindrome di	R0383	Sindrome di	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquasanta delle Fonti	Neurologia (auto candidatura nuovi EA)					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia (auto candidatura nuovi EA)					
R0384 - Sindrome di	R0384	Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia (auto candidatura nuovi EA)					
			Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquasanta delle Fonti	Neurologia (auto candidatura nuovi EA)					
R0385 - Sindrome di	R0385	Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia (auto candidatura nuovi EA)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna (auto candidatura nuovi EA)					
R0386 - Sindrome di	R0386	Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna (auto candidatura nuovi EA)	Reumatologia Università				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Malattie Metaboliche Infantile	Neurochirurgia Infantile	Malattie Apparato Respiratorio Università		
R0387 - Sindrome di	R0387	Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Malattie Metaboliche Infantile				
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia					
R0388 - Distrofia muscolare	R0388	Distrofia muscolare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia					
R0389 - Distrofia muscolare	R0389	Distrofia muscolare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia					

1 2 3 4

1 1

EMALATTIE DELL'APPARATO VISIVO A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	RF0200 - Vitreoretinopatia essudativa familiare	RF0200	Vitreoretinopatia essudativa familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII" - FINE ECCELLENTE "Mullin" - Acquaviva delle Fonti	Oftalmologia Universitaria																	
	RF0201 - Coats, Malattia di	RF0201	Coats, Malattia di	Ospedale "Di Venere" - Cancona di Bari	Oftalmologia Universitaria																	
	RF0210 - Ectesi maculosa di	RF0210	Ectesi maculosa di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria																	
	RF0220 - BIR* Sindrome di																					
	RF0210 - Distrofie ereditarie ereditarie	RF0210	Distrofie ereditarie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII" - Casa Sollievo della Sofferenza - San Giovanni Rotondo	Oftalmologia Universitaria																	
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII" - FINE ECCELLENTE "Mullin" - Acquaviva delle Fonti	Oftalmologia Universitaria																
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria																
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria																
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria																
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria																
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria																
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria																
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria																
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedelico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria																



2

1

1

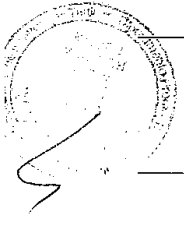
1

			Ateneo Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ortottologia Universitaria							
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"	Ottottologia Universitaria							
			IICCS "Casa Saliterno della Sordemenza" - San Giovanni Rotondo	Ottottologia							
			Ospedale "Di Venere" - Comune di Bari	Odontologia (autocandidatura nuovi concorsi)							
			Eme oculistica "XXIII" - Acquafredda delle Fonti	Occhistica							
			Ateneo Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Otologia Universitaria							
			Principale Ospedale "Cervati" - "S. Maria" - S. Maria - 70126	Otologia							
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"	Otologia Universitaria							
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"	Otologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)							
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"	Otologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)							
			IICCS "Casa Saliterno della Sordemenza" - San Giovanni Rotondo	Epitologia (auto concorsi)							
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina interna Universitaria "G. Saccchi" (LEA)							
			Principale Ospedale "A. Perrino" - Brindisi	Medicina interna - Reumatologia (auto concorsi)							
			Ateneo Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia, Dialisi e Trapianti							
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Trane	Ematologia							
			Ateneo Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria							
			IICCS "Casa Saliterno della Sordemenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina interna - U.O.S. Reumatologia							
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria							
			Principale Ospedale "A. Perrino" - Brindisi	Medicina interna - Reumatologia (auto concorsi)							
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Trane	Medicina							



3 4 : 1

					Asiende Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Nefrologia, Dialisi e Trapianti					
					Presidio Ospedaliero "Vino Sazzi" - Foggia	Neurologia (auto candidatura)						
					Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Sarto" - Tricase	Medicina	Neurologia e Dialisi					
					Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna - Reumatologia (auto candidatura)						
RG0030 - Azienda a cellule eipanti	RG0030	Aziende a cellule eipanti			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna					
					Asiende Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Reumatologia Universitaria					
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria						
RG0010 - Microimpiegati lombardie	RG0010	Microimpiegati lombardie			Asiende Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti						
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria						
					Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna - Reumatologia (auto candidatura)	Reumatologia (auto candidatura)					
RG0090 - Talassemia malattia di	RG0090	Talassemia malattia di			Asiende Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria						
					Presidio Ospedaliero "L. Buonamici" - Andria	Medicina Interna						
					Presidio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata - S.G. Maccari" - Tranto	Chirurgia Vascolare						
					Ente ecclesiastico "Cardinale G. Sarto" - Tricase	Medicina	Neurologia e Dialisi					
RG0100 - Talassemia emorragica ereditaria	RG0100	Talassemia emorragica ereditaria			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro per la Talassemia emorragica ereditaria - Medicina Interna	Medicina Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Odonoiatria				
RG0110 - Budd - Chiari sindrome di	RG0110	Budd - Chiari sindrome di			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia						
					A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia (auto candidatura)	Neurologia Universitaria	Medicina Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
					Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Reumatologia (auto candidatura)						
RG0030 - Propora di Henoch - Schonlein ricorrente	RG0030	Propora di Henoch - Schonlein ricorrente			Asiende Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia, Dialisi e Trapianti	Reumatologia Universitaria					
					Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Sarto" - Tricase	Medicina Interna						
					Ente ecclesiastico "Cardinale G. Sarto" - Tricase	Chirurgia vascolare (auto candidatura nuovi LU)						



2 6

7 1

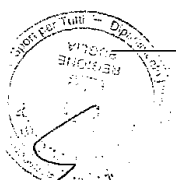
RIG020 - Infedeltà primari cronici	RIG020	Infedeltà primari cronici	P.O. Spesano	Medicina Fisica e Riabilitativa [autocandidatura nuovi LEA]				
RIG010 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	RIG010	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Gordalini Rinaldi" - Foggia	Medicine Apparate [autocandidatura nuovi LEA]				
RIG001 - Sarcoidosi (lesioni nodali) (inclinazione dopo 12 mesi, solo per le forme persistenti)	RIG001	Sarcoidosi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Gordalini Rinaldi" - Foggia	Reumatologia [autocandidatura nuovi LEA]	Pediatria Università [autocandidatura nuovi LEA]			
RIG010 - Malattia Interstiziali Polmonari Primarie	RIG010	Malattia Interstiziali Polmonari Primarie	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Gordalini Rinaldi" - Foggia	Medicine Apparate [autocandidatura nuovi LEA]				
RIG011 - Sindromi Gravi ed Invalidanti con ipoventilazione Centrale Congenita	RIG011	Sindromi Gravi ed Invalidanti con ipoventilazione Centrale Congenita	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Gordalini Rinaldi" - Foggia	Medicine Apparate [autocandidatura nuovi LEA]				
RIG020 - Ematidrosi Polmonare Idiopatica	RIG020	Ematidrosi Polmonare Idiopatica	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Gordalini Rinaldi" - Foggia	Medicine Apparate [autocandidatura nuovi LEA]				
RIG001 - Pneumoniti Alveolari Polmonari Congenite	RIG001	Pneumoniti Alveolari Polmonari Congenite	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Gordalini Rinaldi" - Foggia	Medicine Apparate [autocandidatura nuovi LEA]				
RIG010 - Discretese Citari Primarie (le patologie sottolincate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RIG010	Discretese Citari Primarie (le patologie sottolincate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Gordalini Rinaldi" - Foggia	Medicine Apparate [autocandidatura nuovi LEA]				
RIG090 - Kartagener, Sindrome di (RIG090)	RIG090	Kartagener, Sindrome di	Prestigio Dipenditore "G. Traversella" - Capriola (FG)	Servizio di supporto [autocandidatura nuovi LEA]				
RIG010 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	RIG010	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. "Polifilippo di Bari - Giuseppe Rinaldi" - San Giovanni Rotondo	Cardiologia Ospedaliera [autocandidatura nuovi LEA]	Genetica Medica [autocandidatura nuovi LEA]			
RIG010 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	RIG010	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. "Polifilippo di Bari - Giuseppe Rinaldi" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna [autocandidatura nuovi LEA]				
RIG010 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	RIG010	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. "Polifilippo di Bari - Giuseppe Rinaldi" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna [autocandidatura nuovi LEA]				
RIG001 - Sarcoidosi (lesioni nodali) (inclinazione dopo 12 mesi, solo per le forme persistenti)	RIG001	Sarcoidosi	A.O.U. "Polifilippo di Bari - Giuseppe Rinaldi" - San Giovanni Rotondo	Medicine Apparate [autocandidatura nuovi LEA]	Pediatria Università [autocandidatura nuovi LEA]			
RIG001 - Sarcoidosi (lesioni nodali) (inclinazione dopo 12 mesi, solo per le forme persistenti)	RIG001	Sarcoidosi	A.O.U. "Polifilippo di Bari - Giuseppe Rinaldi" - San Giovanni Rotondo	Medicine Apparate [autocandidatura nuovi LEA]	Pediatria Università [autocandidatura nuovi LEA]			



10 MALATTIE DEL APPARATO RESPIRATORIO

1

1



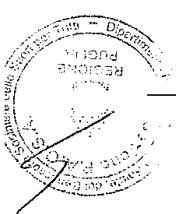
A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RiNG010 - Malattie Intestinali Polmonari Primarie		RiNG010 - Malattie Intestinali Polmonari Primarie		Pediatria Ospedaliera Lecco Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" P.O. di Ostuni Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Epandologia Pediatria Ospedaliera nuovi LEA Pneumologia Pneumologia Pediatria Ospedaliera nuovi LEA Malattie Apparato Respiratorio Università Pediatria Ospedaliera nuovi LEA Malattia Interna Pediatria Ospedaliera nuovi LEA Pneumologia Pediatria Ospedaliera nuovi LEA	
RiNG011 - Sindromi Ganci ed Insufficianti con ipersensibilità Centrale Congenita		RiNG020 - Emoderociti Polmonare Idiopatica		RiNG020 - Emoderociti Polmonare Idiopatica		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Università Pediatria Ospedaliera nuovi LEA Malattie Apparato Respiratorio Università Pediatria Ospedaliera nuovi LEA	
RiNG021 - Proctocoli Alveolari Polmonare Idiopatica		RiNG021 - Proctocoli Alveolari Polmonare Idiopatica		RiNG021 - Proctocoli Alveolari Polmonare Idiopatica		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Università Pediatria Ospedaliera nuovi LEA	
RiNG022 - Proctocoli Alveolari Polmonare Congenita		RiNG110 - Distonia Ciliari Primarie (le patologie sottociliari, pur incluse nei gruppi, sono codificate come indicate tra parentesi)		RiNG110 - Distonia Ciliari Primarie		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Servizio di supporto Fibrosi Cistica - Pediatria Generale e Specialistica "R. Trambusti" LEA Malattie Apparato Respiratorio Università Pediatria Ospedaliera nuovi LEA	
RiNG050 - Sindrome di Kartagener		RiNG050 - Sindrome di Kartagener		RiNG050 - Sindrome di Kartagener		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Servizio di supporto Fibrosi Cistica - Pediatria Generale e Specialistica "R. Trambusti" Malattie Metaboliche Pediatria ospedaliera	
RiNG010 - Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi		RiNG010 - Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi		RiNG010 - Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Gastroenterologia Pediatria Generale e Specialistica "R. Trambusti" PIM ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	
RiNG020 - Gastrite Peridiverticolare Gigante		RiNG020 - Gastrite Peridiverticolare Gigante		RiNG020 - Gastrite Peridiverticolare Gigante		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Gastroenterologia Medicina Gastroenterologia	

1

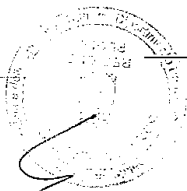
1

2

11 MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE		12 MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	<p>RI0030 - Gastroenterite eosinofila</p> <p>RI0040 - Pseudo-obstruzione intestinale Sindrome di Riedel</p> <p>RI0050 - Colangite primitiva sclerosante</p>	<p>RI0030 - Gastroenterite eosinofila</p> <p>RI0040 - Pseudo-obstruzione intestinale Sindrome di Riedel</p> <p>RI0050 - Colangite primitiva sclerosante</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p> <p>RI0030 - Gastroenterite eosinofila</p> <p>RI0040 - Pseudo-obstruzione intestinale Sindrome di Riedel</p> <p>RI0050 - Colangite primitiva sclerosante</p>
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	<p>RI0070 - Malattia da inclusione del miotropillo</p> <p>RI0080 - Linfangiectasia intestinale</p> <p>RI0090 - Colestasi intraepatiche Progressive familiari (Colestasi Intraepatica Progressiva familiare di tipo II)</p> <p>RI0020 - Difetti Congeniti Grav ed Invalidanti del Trasporto Intestinale</p>	<p>RI0070 - Malattia da inclusione del miotropillo</p> <p>RI0080 - Linfangiectasia intestinale</p> <p>RI0090 - Colestasi intraepatiche Progressive familiari (Colestasi Intraepatica Progressiva familiare di tipo II)</p> <p>RI0020 - Difetti Congeniti Grav ed Invalidanti del Trasporto Intestinale</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p> <p>RI0070 - Malattia da inclusione del miotropillo</p> <p>RI0080 - Linfangiectasia intestinale</p> <p>RI0090 - Colestasi intraepatiche Progressive familiari (Colestasi Intraepatica Progressiva familiare di tipo II)</p> <p>RI0020 - Difetti Congeniti Grav ed Invalidanti del Trasporto Intestinale</p>
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	<p>RI0010 - Diabete mellide nefrogenico</p> <p>RI0020 - Fibrosi retroperitoneale</p> <p>RI0030 - Cistite interstiziale</p> <p>RI0010 - Tubolopatie Familiare</p>	<p>RI0010 - Diabete mellide nefrogenico</p> <p>RI0020 - Fibrosi retroperitoneale</p> <p>RI0030 - Cistite interstiziale</p> <p>RI0010 - Tubolopatie Familiare</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p> <p>RI0010 - Diabete mellide nefrogenico</p> <p>RI0020 - Fibrosi retroperitoneale</p> <p>RI0030 - Cistite interstiziale</p> <p>RI0010 - Tubolopatie Familiare</p>
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	<p>RI0010 - Diabete mellide nefrogenico</p> <p>RI0020 - Fibrosi retroperitoneale</p> <p>RI0030 - Cistite interstiziale</p> <p>RI0010 - Tubolopatie Familiare</p>	<p>RI0010 - Diabete mellide nefrogenico</p> <p>RI0020 - Fibrosi retroperitoneale</p> <p>RI0030 - Cistite interstiziale</p> <p>RI0010 - Tubolopatie Familiare</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedratico "Giovanni XXIII" - IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p> <p>RI0010 - Diabete mellide nefrogenico</p> <p>RI0020 - Fibrosi retroperitoneale</p> <p>RI0030 - Cistite interstiziale</p> <p>RI0010 - Tubolopatie Familiare</p>



1 2 3



RU0070 - Sindrome Mitchell-Trie baby	RU0080 - Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA)							
			Fondazioni Brindisi	Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA)							
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA)							
			Fondazioni Brindisi	Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA)							
RU0090 - Penfiglioide benigno delle mucose	RU0090 - Penfiglioide bolloso	Penfiglioide benigno delle mucose	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia e Venereologia Universitaria							
			Fondazioni Brindisi	Oftalmologia e Venereologia Universitaria							
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia e Venereologia Universitaria							
			Fondazioni Brindisi	Oftalmologia e Venereologia Universitaria							
			RU0090 - Penfiglioide bolloso	RU0090 - Penfiglioide bolloso	Penfiglioide bolloso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia e Venereologia Universitaria				
						Fondazioni Brindisi	Oftalmologia e Venereologia Universitaria				
						A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia e Venereologia Universitaria				
						Fondazioni Brindisi	Oftalmologia e Venereologia Universitaria				
			RU0090 - Penfiglioide bolloso	RU0090 - Penfiglioide bolloso	Penfiglioide bolloso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia e Venereologia Universitaria				
						Fondazioni Brindisi	Oftalmologia e Venereologia Universitaria				
						A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia e Venereologia Universitaria				
						Fondazioni Brindisi	Oftalmologia e Venereologia Universitaria				
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia e Venereologia Universitaria										
Fondazioni Brindisi	Oftalmologia e Venereologia Universitaria										
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia e Venereologia Universitaria										
Fondazioni Brindisi	Oftalmologia e Venereologia Universitaria										
RU0100 - Eritrodermatite fissurata	RU0100 - Eritrodermatite fissurata	Eritrodermatite fissurata	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia							
			Fondazioni Brindisi	Dermatologia							
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia							
			Fondazioni Brindisi	Dermatologia							
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia							
			Fondazioni Brindisi	Dermatologia							
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia							
			Fondazioni Brindisi	Dermatologia							
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia							
			Fondazioni Brindisi	Dermatologia							

1 2

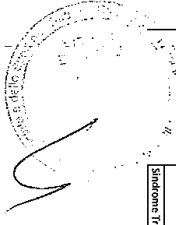
1 3

RN0099 - Piedema Gangrenoso Cronico	RN0099	Piedema Gangrenoso Cronico	Prestio Operaiello "A. Perrino", Brindisi	Malattie Metaboliche (EM)					
RN0151 - Sindromi con Displasia Ectodermica (le patologie sottocutaneo, pur incluse nel gruppo, sono classificate come indicata tra parentesi)	RN0151	Sindromi con Displasia Ectodermica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Extrodattilia - Displasia Ectodermica - Patosocchi (RN0080)	RN0080	Extrodattilia - Displasia Ectodermica - Patosocchi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Disidrotica Congenita (RN0560)									
Ipomieloma di Ito (RN1480)	RN1480	Ipomieloma di Ito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Impetigo Faciale Dermico (RN0610)									
Incontinentia Pigmenti (RN0510)	RN0510	Incontinentia Pigmenti	IRCCS "G. Moncalvo" - Anagni A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)					
Sindrome Tiro-Demo-Ostea (RN1680)	RN1680	Sindrome Tiro-Demo-Ostea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0070 - Ictoni Congenite (escluso forme non gravi di Ictoni volgari) (le patologie sottocutaneo, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicata tra parentesi)	RN0070	Ictoni Congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Ipercheratosi epidermologica (RN0600)	RN0600	Ipercheratosi epidermologica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Keloidi (RN1350)									
RN0500 - Cutis laxa	RN0500	Cutis laxa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0130 - Cherodermie palmoplantari ereditarie	RN0130	Cherodermie palmoplantari ereditarie	Prestio Operaiello "A. Perrino", Brindisi	Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA)					
RN0520 - Xeroderma pigmentoso	RN0520	Xeroderma pigmentoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0530 - Cheratosi follicolare acuminata									
RN0540 - Cito cheratosi telangiectatica congenita	RN0540	Cito cheratosi telangiectatica congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Università					
RN0550 - Difterite maligna di	RN0550	Difterite maligna di	Prestio Operaiello "A. Perrino", Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Università					
			Ente ecclesiastico "M.M.I.I." - Acquisitivo delle Fondi Prestio Operaiello Centrale - "S.S. Annunziata" - S.S. Moscati - Triano	Dermatologia					



13. MALATTIE DELLA CUTE
EPID. I. ESITO
SOTTOCURNANO

RN0570 - Ectodermiiti bullosa ereditaria	RN0570	Ectodermiiti bullosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Università	Reumatologia (Università confederale)	Oftalmologia Università	Odoniatria	Neftologia Università
RN0580 - Ectodermiiti bullosa immetica								
RN0590 - Ectodermiiti bullosa immetica recessiva								
RN0600 - Pseudomoprosesi	RN0600	Pseudomoprosesi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Ospedale "A. Perrino" - Ospedale "Pellegrino Storti"	Reumatologia Università				
RN0630 - Pseudotumore elastico	RN0630	Pseudotumore elastico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN0640 - Aplasia congenita della cute	RN0640	Aplasia congenita della cute	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN1170 - Hay-Wein Sindrome di								
RN1560 - Nev - Lavoro sindrome di	RN1560	Nev - Lavoro sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN1650 - Sindrome del nervo displastico	RN1650	Sindrome del nervo displastico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odoniatria				
RN1660 - Sindrome del nervo epidermico	RN1660	Sindrome del nervo epidermico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odoniatria				
RN1700 - Sjogren - Larsen sindrome di	RN1700	Sjogren - Larsen sindrome di						
RN1710 - Toy sindrome di								
RN0310 - Eritrodermia di Heilmann								
RN0320 - Pemfigo								
RN0390 - Pemfigo bulloso								
RN0390 - Pemfigo bulloso								
RN0390 - Pemfigo bulloso delle nicchie								
RN0690 - Lichen sclerosus et atrophicus								
RN0700 - Sindrome Michelin Tire Baby								
RN0780 - Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica								
RN0790 - Pioderma Gangrenoso Contro								
RN1810 - Sindrome di Displasia ectodermica (le anomalie strutturali, pur indice nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)								
Ectodermiiti - Displasia Ectodermica - Alopecia (RN0820)								
Defectum Congenitum (RN0850)								
Impetomoni di Ito (RN1480)	RN1480	Impetomoni di Ito	IICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica				
Ippolasia focale Dermica (RN0620)	RN0620	Ippolasia focale Dermica	IICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica				
Incontinentia pigmenti (RN0510)	RN0510	Incontinentia pigmenti	IICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica				
Sindrome Tinea Dermis Ossea (RN1280)								



2 1 2 2

RN0670 - Iltiosi Congenite (Escluso: Forme non frovi di Iltiosi volgare) (Le psitologie settentrionale, pur risultare nel Gruppo, sono codificate come Iltiosi tra parentesi)	RN0670	Iltiosi Congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
perderatus Epidemiologia (RN0680)										
Kid. Sindrome di (RN1500)										
RN0500 - Cursi Iava	RN0500	Cursi Iava	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
RN0130 - Dermatite palmoplantari ereditarie										
RN0520 - Xeroderma pigmentoso	RN0520	Xeroderma pigmentoso	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
RN0530 - Cheratosi follicolare acuminata										
RN0540 - Cutemmerosa telangiectatica congenita										
RN0550 - Onirici malattia di	RN0550	Onirici malattia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Dermatologia					
RN0570 - Epidermolisi bollosa ereditaria	RN0570	Epidermolisi bollosa ereditaria	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
RN0580 - Eritroderma simmetrica progressiva	RN0580	Eritroderma simmetrica progressiva	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
RN0590 - Eritroderma Variabile										
RN0620 - Pseudomperitossi	RN0620	Pseudomperitossi	Poliado Ospediero-Universitaria "Spedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria						
RN0630 - Pseudonoma elastico	RN0630	Pseudonoma elastico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna					
RN0640 - Aplasia congenita della cute	RN0640	Aplasia congenita della cute	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria					
RN1470 - Hay-Wells Sindrome di										
RN1560 - Ricu - Lamou Sindrome di										
RN1650 - Sindrome del nervo displastico	RN1650	Sindrome del nervo displastico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Dermatologia					
RN1660 - Sindrome del nervo epidurale										
RN1700 - Sjogren - Larsson Sindrome di	RN1700	Sjogren - Larsson Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna					
RN1720 - Tsy Sindrome di										
RN0010 - Dermatomiocite	RN0010	Dermatomiocite	Azienda Ospediero-Universitaria "Spedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Reumatologia Universitaria Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia						
RN0020 - Polimorfite	RN0020	Polimorfite	Azienda Ospediero-Universitaria "Spedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria						



1 1 2 1

14 AMALOTTE DEL SISTEMA		SINDROME DA ANTICORPI		SINDROME DA ANTICORPI		SINDROME DA ANTICORPI		SINDROME DA ANTICORPI		SINDROME DA ANTICORPI		SINDROME DA ANTICORPI		SINDROME DA ANTICORPI	
RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antinucleari	RM0021	Sindrome da Anticorpi Antinucleari	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria (autoconoscenza nuovi EN)	Pediatria Universitaria (autoconoscenza nuovi EN)										
RM0030 - Connettivite mista	RM0030	Connettivite mista	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia Reumatologia Universitaria											
RM0040 - Fascite eosinofila	RM0040	Fascite eosinofila	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria											
RM0050 - Fascite diffusa	RM0050	Fascite diffusa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria											
RM0060 - Policondrite	RM0060	Policondrite	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria											
RM0070 - Angromatofia cutanea diffusa del viso															
RM0080 - Ectoplasia Ossa Progressiva															
RM0090 - Fibrodiplosia Orlifrenica Progressiva															
RM0100 - Mielostesi	RM0100	Mielostesi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria (autoconoscenza nuovi EN)	Pediatria Universitaria (autoconoscenza nuovi EN)										
RM0110 - Mieloste a Corpi Includi															
RM0111 - Mieloste Esaneofila Idiopatica															
RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria (autoconoscenza nuovi EN)	Pediatria Universitaria (autoconoscenza nuovi EN)										
RM0121 - Sindrome SAPHO	RM0121	Sindrome SAPHO	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria (autoconoscenza nuovi EN)	Pediatria Universitaria (autoconoscenza nuovi EN)										
RM0010 - Dermatomiostosi	RM0010	Dermatomiostosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Reumatologia Universitaria (autoconoscenza nuovi EN)	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli" Pediatria Ospedaliera										
RM0020 - Polimiosite	RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Reumatologia Universitaria (autoconoscenza nuovi EN)	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli" Pediatria Ospedaliera (autoconoscenza nuovi EN)										
RM0021 - Sindrome da Anticorpi	RM0021	Sindrome da Anticorpi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria (autoconoscenza nuovi EN)	Pediatria Ospedaliera (autoconoscenza nuovi EN)										



3 1 2 4

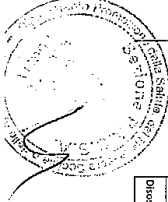
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	
RN0050 - Oligoparesifalia	RN0050	Oligoparesifalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia pediatrica						
RN0150 - Agenzia/Diagnosi del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	RN0150	Agenzia/Diagnosi del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia e Terapia Intensiva Neonatale (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)						
RN1340 - Asse Smith sindrome di	RN1340	Asse Smith sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche							
RN1570 - Neuroconnettivi											
RN1E00 - Sindrome scrofolosa	RN1E00	Sindrome scrofolosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche							
RN1740 - Walker-Warburg sindrome di	RN1740	Walker-Warburg sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche							
RN0011 - Altre Sindromi Malformative Congenite del fucilidanturil presente alterazione del Sistema Nervoso	RN0011	Altre Sindromi Malformative Congenite del fucilidanturil presente alterazione del Sistema Nervoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)							
RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)							
RN0020 - Microcefalia	RN0020	Microcefalia	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi							
RN0030 - Agenzia scrofolosa	RN0030	Agenzia scrofolosa	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)							
RN0040 - Joubert sindrome di	RN0040	Joubert sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)							
RN0050 - Ussencofalia	RN0050	Ussencofalia	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)							
RN0060 - Oligoparesifalia	RN0060	Oligoparesifalia	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura)							
RN0150 - Agenzia/Diagnosi del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	RN0150	Agenzia/Diagnosi del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (auto candidatura nuovi LEA)	Pediatria - UTN (autocandidatura nuovi LEA)						
RN1570 - Neuroconnettivi											
RN1E00 - Sindrome scrofolosa											
RN1740 - Walker-Warburg sindrome di											
RN0011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con alterazione del Sistema Nervoso	RN0011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con alterazione del Sistema Nervoso	IRCCS "E. Medea" - Binda	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria - UTN (autocandidatura nuovi LEA)						



1

7

Coloboma congenito del disco ottico (RN0120)	RN0120	Coloboma congenito del disco ottico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche
RN0130 - Morning Glory anomalia di pupillare	RN0130	Morning Glory anomalia di pupillare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	
RN0140 - Persistenza della membrana pupillare	RN0140	Persistenza della membrana pupillare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	
RN1580 - Morfe malattia di	RN1580	Morfe malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	
RN1720 - Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di	RN1720	Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria (auto-candidatura)	Oftalmologia Universitaria
RN0860 - De Morsier sindrome di (Diplopia setto-ottica)	RN0860	De Morsier sindrome di (Diplopia setto-ottica)	IICCS "E. Meucci" - Bari	Unità per le disabilità gravi (auto-candidatura)	
RN1460 - Fraser, sindrome di	RN1460	Fraser sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	
RN1750 - Vogli-Marcenari, Sindrome di	RN1750	Vogli-Marcenari, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
RN0311 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente interessamento dell'apparato visivo					
ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCE ISOLATE ESNEROMICHE					
RN0930 - Sindromi con tratti anomali (le patologie sottostanti, pur ricurve nei propri sono sufficienti come indicatoria portanti)					
Acrocoloidontallia (codice RN0930)	RN0930	Acrocoloidontallia	IICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
Ante-v-Bialer, sindrome di (codice RN0930)					
Baller-Gerold, sindrome di (codice RN0930)	RN0930	Baller-Gerold, sindrome di	IICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
Carotter, sindrome di (codice RN1040)	RN1040	Carotter, sindrome di	IICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
Phelip, sindrome di (codice RN1040)	RN1040	Phelip, sindrome di	IICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
Suprnili, sindrome di (codice RN1230)					
Craniosinostosi primaria (codice RN0940)		Craniosinostosi primaria: Encefalo, malattia uterina, malformazione del sistema nervoso centrale dipendente dalla malformazione diploica mandibolare	IICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
Cozon, malattia di (codice RN0940)	RN0940	Cozon, malattia di	Ateneo Ospedaliero Universitario "Guglielmo Bianchi" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva	Neurologia con UTIN
Disostosi mandibolare (codice RN0940)		Disostosi mandibolare	Ateneo Ospedaliero Universitario "Guglielmo Bianchi" - Foggia	Senza di supporto	



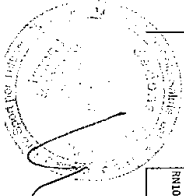
3

1

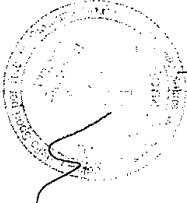
2

2

Diagnosi (codice ICD-10)	Descrizione	Località (Codice ICD-9)	Specialista (auto-certificanti)						
Displasia fronte-facciale (codice RNS000)									
Displasia maxillofaciale (codice RNS000)									
Jackman-Weiss, sindrome di (codice RNS040)									
RN1000 - Nager sindrome di	RN1000	Nager sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica Medica	Pediatria				
RNG000 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, del trapianto e delle mucose (escluso Sclisi labiale dell'ingua e labiodentali isolati)	RNG000	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, del trapianto e delle mucose (escluso Sclisi labiale dell'ingua e labiodentali isolati)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Prestidio "G. Traversi" - Cerignola (FG)	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva Servizio di supporto fibrosi cistici (auto-certificanti)	Neurologia con UTRN				
RNG030 - sindromi con carinamento (leptognatismo, ectrodattilia, pugilares nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG030	Sindromi con carinamento	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Acrocefaloinadestia (codice RNS030)	RNS030	Acrocefaloinadestia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria	Malattie Metaboliche				
Amby-Bliker, sindrome di (codice RNS080)	RNS080	Amby-Bliker sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Baller-Gerold, sindrome di (codice RNS010)	RNS010	Baller-Gerold sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Carpenter, sindrome di (codice RNS390)	RNS390	Carpenter sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Pfeiffer, sindrome di (codice RNS100)	RNS100	Pfeiffer sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Summitt, sindrome di (codice RNS200)									
Caratteristiche primarie (codice RNS040)									
Crozon, malattia di (codice RNS010)									
Disostosi maxillofaciale (codice RNS040)	RNS040	Caratteristiche primarie; Crozon, malattia di; Disostosi maxillofaciale; Displasia fronto-buccomaxillare; Displasia maxillofaciale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria	Neurologia e Terapia Intensiva Neonatale			
Displasia fronto-buccomaxillare (codice RNS040)									
Displasia maxillofaciale (codice RNS040)									
Jackman-Weiss, sindrome di (codice RNS040)	RNS040	Jackman-Weiss sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia e Terapia Intensiva Neonatale				
RN1000 - Nager sindrome di	RN1000	Nager sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					



5 1 2

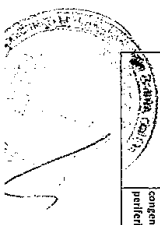


INFORMAZIONI GENERALI		INFORMAZIONI GENERALI		INFORMAZIONI GENERALI		INFORMAZIONI GENERALI		INFORMAZIONI GENERALI		INFORMAZIONI GENERALI	
INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE	INFORMAZIONE
RNG030 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, del collo e del torace (escluso Stabile Icteria e Labroschi Icteria)	RNG030	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, del collo e del torace (escluso Stabile Icteria e Labroschi Icteria)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale					
INFORMAZIONI CONCERNENTI DEGLI ARTI, DEGLI OCCHI, DEL RINOSINUSO, DEL CERVICOCOLLO E DEI MEMBRI SUPERIORI											
RNG121 - sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale (le patologie sottolencorice, pur incluse nei gruppi, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica (nuovi LEA)	Pediatria (nuovi LEA)						
ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
Goldehrn; sindrome di (codice RNG910)	RNG910	Goldehrn; sindrome di	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
Sindrome ectodermidistichia di Greig (codice RNG930)	RNG930	Greig; sindrome di; Cefaloprosindachia	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
Sindrome oro-palato-digiale (codice RNG470)	RNG470	Sindrome oro-palato-digiale	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RNG121 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale (le patologie sottolencorice, pur incluse nei gruppi, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (candidatura nuovi LEA)							
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	Eme Ecotossico "Cardinale G. Panico" - Trivigno	Oncologia (nuovi LEA)							
Goldehrn; sindrome di (codice RNG910)	RNG910	Goldehrn; sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria						
Sindrome ectodermidistichia di Greig (codice RNG930)	RNG930	Greig; sindrome di; Cefaloprosindachia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche							
Sindrome oro-palato-digiale (codice RNG470)	RNG470	Sindrome oro-palato-digiale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria	Malattie Metaboliche						
INFORMAZIONI CONCERNENTI DEGLI ARTI, DEGLI OCCHI, DEL RINOSINUSO, DEL CERVICOCOLLO E DEI MEMBRI SUPERIORI											
RNG070 - Focomelia	RNG070	Focomelia	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RNG030 - Camptodattilia familiare	RNG030	Camptodattilia familiare	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RNG030 - Polidattilosi	RNG030	Polidattilosi	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						
RNG040 - Sindrome Temora-faciale	RNG040	Sindrome Temora-faciale	ICCCS "Casa Salviato della Sforziana" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria						

	RN0320 - Sindromi con Atropopsi multiple erpetiche. (Le patologie sottostanti, pur rari e nel gruppo sono codificate come indicato tra parentesi)	RN0320	Sindromi con Atropopsi multiple erpetiche	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica				
	Robert's, sindrome di (codice RN1089)								
	Sindrome uremia-pseudocomprodatilla (codice RN0480)								
	Freeman-Sheldon, sindrome di (codice RN0835)	RN0830	Freeman - Sheldon sindrome di	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatrìa			
	Sequenza da ipocinesia fetale (codice RN1110)	RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatrìa			
	Sindrome da prelievi multipli (codice RN1570)	RN1570	Sindrome prelievo multipla	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatrìa			
	RN0311 - Altre sindromi malfornite erpetiche gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale (le patologie sottostanti, pur rare nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)								
	Sequenza sindromica (codice RN0440)								
	Adams-Oliver, Sindrome di (codice RN0340)	RN0340	Adams - Oliver Sindrome di	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatrìa			
	Sindrome rombotoipica con opales del radio (codice RN1690)	RN1690	Sindrome rombotoipica con assenti di radio	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonologia con UTIN				
	RN0260 - Feomelia	RN0260	Feomelia	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatrìa			
	RN0270 - Deficienza di Sprengel	RN0270	Deficienza di Sprengel	Ente Eccellenza "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	Pediatrìa - UTIN			
	RN0290 - Compensabilità familiare	RN0290	Compensabilità familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
	RN0430 - Polidattilosi di	RN0430	Polidattilosi di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
	RN0460 - Sindrome lemno- facciale	RN0460	Sindrome lemno- facciale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				



A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	
RNG020 - Sindromi con Atrogirosi multiple congenite (le patologie sottostanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG030	Sindromi con Atrogirosi multiple congenite	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Robertson, sindrome di (codice RN0800)	RNG080	Robertson sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Sindrome trisoma-pseudodiploidia (codice RN0480)	RNG480	Sindrome trisoma pseudodiploidia	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Freeman-Sheldon, sindrome di (codice RN0990)	RNG990	Freeman - Sheldon sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Sequenza da ipocinesia fetale (codice RN1110)	RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Sindrome da pterygi multipli (codice RN1670)	RN1670	Sindrome pterygio multiplo	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale (le patologie sottostanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG131	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Sequenza sindromica (codice RN0400)	RN0400	Sequenza sindromica	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Adams-Oliver, Sindrome di (codice RN0340)	RN0340	Adams - Oliver Sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Sindrome tromboelastica con aplasia del midollo (codice RN1590)	RN1590	Sindrome tromboelastica con assenza di midollo	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria generale e Specialistica - B. Trambusti					
MASSIMIZZAZIONE CONFINI INTELLIGENTI DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI									
RNG141 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del grande e medio circolo (il gruppo include: Difetto ipocordiale; Infarto diretto interatriale; Infarto Stenoelastica della vena polmonare; Prolapsa del dotto di Botalli)	RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del vasi periferici	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)					
RNG150 - Blue Rubber Bleb Nevus	RNG150	Blue Rubber Bleb Nevus	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica					
RNG170 - Iernacki sindrome di	RNG170	Iernacki sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria					
RN1510 - Uppel - Treunmayer sindrome di	RN1510	Uppel - Treunmayer sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica					
RNG142 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del vasi periferici	RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del vasi periferici	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)					

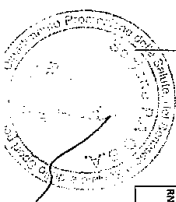


A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0150 - Blue Rubber Bleb Nevus																		
	RM0150 - Klippel - Trépanneau sindrome di	RM1510	Klippel - Trépanneau sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)													
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0152 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	RM0142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	Ente Eccellenza "Cardinale G. Panico" - Imase	Chirurgia vascolare (autocandidatura nuovi LEA)														
				Pediatrico Ospedale "Vito Bari" - Imase	Neurochirurgia (autocandidatura nuovi LEA)														
MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE SOLARE E SINDROMICHE																			
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0320 - Gastroschisi	RM0320	Gastroschisi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale													
	RM0321 - Sindrome Prone Belly	RM0321	Sindrome Prone Belly	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Urologia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)													
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0322 - Omfalocoele	RM0322	Omfalocoele	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Chirurgia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)													
	RM0323 - Altre Malformazioni congenite gravi ed invalidanti della parete addominale	RM0323	Altre Malformazioni congenite gravi ed invalidanti della parete addominale																
MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE TORACICA E SINDROMICHE																			
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0190 - Malformazione ano-rettale in forma bilatale o sindromica	RM0190	Malformazione ano-rettale in forma bilatale o sindromica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria													
	RM0200 - Hirschsprung malatia di	RM0200	Hirschsprung malatia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria													
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RM0201 - Goldberg-Sphincter, Sindrome di																		
	RM0210 - Atresia bilare	RM0210	Atresia bilare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica													
IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza"	RM0220 - Caroli malattia di	RM0220	Caroli malattia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria													
	RM0230 - Malattia del fegato policistico																		

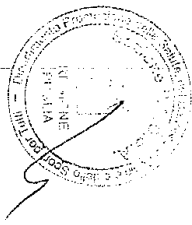


1 2 3 4 5

MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITURINARIO MASCHILE E SINDROMI correlate									
RN0250 - Rene con midollare a spugna	RN0250	Rene con midollare a spugna	ICCS "Casa Solimeo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]	RN0261	Malattia renale cistica genetica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Nefrologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)				
Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)	Rene p	Rene policistico recessivo (codice R0000)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Nefrologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)				
Metodi: sindrome di [codice RN0260]									
RN1810 - Eritrofia Vesicale	RN1810	Eritrofia Vesicale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)				
<p>RN0250 - Rene con midollare a spugna</p> <p>RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]</p> <p>Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)</p> <p>Metodi: sindrome di [codice RN0260]</p> <p>RN1810 - Eritrofia Vesicale</p>									
<p>RN0250 - Rene con midollare a spugna</p> <p>RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]</p> <p>Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)</p> <p>Metodi: sindrome di [codice RN0260]</p>									
<p>RN0250 - Rene con midollare a spugna</p> <p>RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]</p> <p>Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)</p> <p>Metodi: sindrome di [codice RN0260]</p>									
<p>RN0250 - Rene con midollare a spugna</p> <p>RN0261 - Malattia renale cistica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) [Le patologie sottocentriche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]</p> <p>Rene policistico autosomico recessivo (codice R0000)</p> <p>Metodi: sindrome di [codice RN0260]</p>									



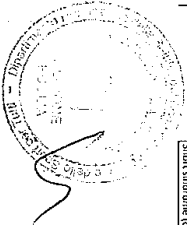
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		RNG262 - Difetti della sviluppo sessuale con alterazioni del genitali e/o disordine endocrino/infertilità (le alterazioni endocrine, per indicare nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG262 - Difetti della sviluppo sessuale con alterazioni del genitali e/o disordine endocrino/infertilità (le alterazioni endocrine, per indicare nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)	Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)
Pseudofenilalaninemia (codice RNG010)	RNG010	Pseudofenilalaninemia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)		Malattie Metaboliche
Denis-drain, sindrome di (codice RNG230)	RNG430	Dreys - Denis - sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Epidemiologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		Malattie Metaboliche
Encefalofidismo vero (codice RNG240)	RNG240	Encefalofidismo vero	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia pediatrica			
RNG263 - Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguità del genitali e/o disordinata cromosomi/sviluppo gonadico e/o fenotipo	RNG263	Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguità del genitali e/o disordinata cromosomi/sviluppo gonadico e/o fenotipo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)	Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)		Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)
RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genitale-urinario	RNG264	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genitale-urinario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)		Neurologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)
MALETTI GENETICI DELLO SCHELETRO							
RNG271 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con difetti ossei come osteoporosi, osteomalacia, osteite, osteomalacia, pur indicare nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)							
Acroostosi (codice RNG280)							
RNG290 - Sindrome da regressione caudale							
RNG050 - Condrosarcoma emorragico		RNG050	Condrosarcoma congenito	IICS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo			
RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica		RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	IICS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo			
RNG090 - Marfaneti sindrome di		RNG090	Marfaneti sindrome di	IICS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo			
RNG450 - Displasia spondilofilarica congenita		RNG450	Displasia spondilofilarica congenita	IICS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo			
RNG370 - Dispre-Medjodor-Chamers (DMC) Sindrome di		RNG370	Dispre-Medjodor-Chamers (DMC) Sindrome di	IICS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo			
RNG410 - Jarrico-Levin sindrome di		RNG410	Jarrico-Levin sindrome di	IICS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo			



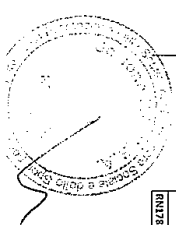


<p>RN0271 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con distrofi come segno prevalente (le patologie sono codificate come indicato nel gruppo, sono indicate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0271</p>	<p>Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con distrofi come segno prevalente</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche (pericardite e miocardite)</p>			
<p>Acrodisostosi (codice RN0280)</p>	<p>RN0280</p>	<p>Acrodisostosi</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>			
<p>RN0300 - Sindrome da regressione cutanea</p>	<p>RN0300</p>	<p>Sindrome da regressione cutanea</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>			
<p>RN0350 - Condrosirotrofe congenite</p>	<p>RN0350</p>	<p>Condrosirotrofe congenite</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>	<p>Pediatria Generale e Specialistica "B. Tambaro"</p>	<p>Reumatologia Universitaria</p>	<p>Pediatria Generale e Specialistica "B. Tambaro"</p>
<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>RN0360</p>	<p>Osteosirofite congenite isolate o in forma sindromica</p>	<p>IFCCS "E. Modica" - Brindisi</p>	<p>Identificazione di distrofia (pericardite e miocardite)</p>			
<p>RN0390 - Malfracti sindromi di</p>	<p>RN0390</p>	<p>Malfracti sindromi di</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Genetica medica</p>			
<p>RN1450 - Displasia spondilodisplastica congenita</p>	<p>RN1450</p>	<p>Displasia spondilodisplastica congenita</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>			
<p>RN0370 - Digrave Melcher-Clausen (DMC) Sindrome di</p>	<p>RN0410</p>	<p>Jarcho-Levin sindrome di</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Metaboliche</p>			
<p>ALTRE SINDROMI EMALODIEMAZIONI CONGENITE COMPLESSE</p>							
<p>RN0380 - Sindromi da amieloidia cromosomica (ESCLUSO TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y) (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0380</p>	<p>Sindromi da amieloidia cromosomica</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>TURNER, SINDROME DI (codice RN0390)</p>	<p>RN0390</p>	<p>Turner, sindrome di</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0390 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0390</p>	<p>Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0390 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0390</p>	<p>Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0390 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0390</p>	<p>Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0390 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0390</p>	<p>Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0390 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0390</p>	<p>Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0390 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0390</p>	<p>Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0390 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0390</p>	<p>Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		
<p>RN0390 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>RN0390</p>	<p>Sindromi da riarrangiamenti strutturali cromosomici e genomici (le patologie sintomatizzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato nei paragrafi)</p>	<p>IFCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>		

Prader-Willi, sindrome di (codice RM1290)			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
Sindrome del "Cri du chat" (codice RM0570)	RM0570	Cri du Chat malattia del	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica Medica Neonatalogia con UTR					
Sindrome wafer (codice RM1230)									
Williams, sindrome di (codice RM1270)	RM1270	Williams sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica				
Wolf-Hirschhorn, sindrome di (codice RM0700)	RM0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RM1330 - sindrome del cromosoma X fragile	RM1330	Sindrome da X fragile	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RM0091 - sindromi infortunative congenite con alterazione del tessuto connettivo come segno principale (le patologie sindattacate, pur inclusa nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)									
Marfan, sindrome di (codice RM1320)	RM1320	Marfan sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna				
Ehlers-danlos, sindrome di (codice RM0330)	RM0330	Ehlers - Danlos sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna				
Stickler, sindrome di (codice RM1220)	RM1220	Stickler sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RM0092 - sindromi infortunative congenite grave ed infortunati con bassa statura come segno principale (le patologie sindattacate, pur inclusa nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)									
Aarskog, sindrome di (codice RM0790)	RM0790	Aarskog sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
DuRowitz, sindrome di (codice RM0870)	RM0870	DuRowitz sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
Robinow, sindrome di (codice RM1070)	RM1070	Robinow sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
Russell-Silver, sindrome di (codice RM1080)	RM1080	Russell - Silver sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica				
Sarda, sindrome di (codice RM1100)	RM1100	Sarda sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
Shiner, sindrome (codice RM0730)									



RMO93 - Sindrome malformative congenite (Fov) ed invalidanti caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo (le patologie sottostanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)																					
Beckwith-Wiedemann, sindrome di (codice RMO820)	Beckwith- Wiedemann sindrome di	RMO820	RMO820	Beckwith- Wiedemann sindrome di	RMO820	Beckwith- Wiedemann sindrome di	RMO820	Beckwith- Wiedemann sindrome di	RMO820	Beckwith- Wiedemann sindrome di	RMO820	Beckwith- Wiedemann sindrome di	RMO820	Beckwith- Wiedemann sindrome di	RMO820	Beckwith- Wiedemann sindrome di	RMO820	Beckwith- Wiedemann sindrome di	RMO820	Beckwith- Wiedemann sindrome di	RMO820
Sotos, sindrome di (codice RMO310)																					
Werner, sindrome di (codice RMO500)																					
Simpson-golabi-behrend, sindrome di (codice RMO130)	Simpson-golabi- Behrend sindrome di	RMO130	RMO130	Simpson-golabi- Behrend sindrome di	RMO130	Simpson-golabi- Behrend sindrome di	RMO130	Simpson-golabi- Behrend sindrome di	RMO130	Simpson-golabi- Behrend sindrome di	RMO130	Simpson-golabi- Behrend sindrome di	RMO130	Simpson-golabi- Behrend sindrome di	RMO130	Simpson-golabi- Behrend sindrome di	RMO130	Simpson-golabi- Behrend sindrome di	RMO130	Simpson-golabi- Behrend sindrome di	RMO130
Marshall-Smith, sindrome di (codice RMO350)																					
RMO100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti (senza ritardo mentale) (limitatamente a sindromi ante)																					
RMO130 - Anigle sindrome di																					
RMO200 - Amartomatosi multiple (le patologie sottostanti, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)																					
Siderosi tuberose (codice RMO750)	Siderosi tuberosa	RMO750	RMO750	Siderosi tuberosa	RMO750	Siderosi tuberosa	RMO750	Siderosi tuberosa	RMO750	Siderosi tuberosa	RMO750	Siderosi tuberosa	RMO750	Siderosi tuberosa	RMO750	Siderosi tuberosa	RMO750	Siderosi tuberosa	RMO750	Siderosi tuberosa	RMO750
Peutz-Jeghers, sindrome di (codice RMO760)																					
Surge-Weber, sindrome di (codice RMO770)	Surge - Weber sindrome di	RMO770	RMO770	Surge - Weber sindrome di	RMO770	Surge - Weber sindrome di	RMO770	Surge - Weber sindrome di	RMO770	Surge - Weber sindrome di	RMO770	Surge - Weber sindrome di	RMO770	Surge - Weber sindrome di	RMO770	Surge - Weber sindrome di	RMO770	Surge - Weber sindrome di	RMO770	Surge - Weber sindrome di	RMO770
Von Hippel-Lindau, sindrome di (codice RMO780)	Von Hippel- Lindau sindrome di	RMO780	RMO780	Von Hippel- Lindau sindrome di	RMO780	Von Hippel- Lindau sindrome di	RMO780	Von Hippel- Lindau sindrome di	RMO780	Von Hippel- Lindau sindrome di	RMO780	Von Hippel- Lindau sindrome di	RMO780	Von Hippel- Lindau sindrome di	RMO780	Von Hippel- Lindau sindrome di	RMO780	Von Hippel- Lindau sindrome di	RMO780	Von Hippel- Lindau sindrome di	RMO780
Sindrome Proteus (codice RMO170)	Sindrome Proteus	RMO170	RMO170	Sindrome Proteus	RMO170	Sindrome Proteus	RMO170	Sindrome Proteus	RMO170	Sindrome Proteus	RMO170	Sindrome Proteus	RMO170	Sindrome Proteus	RMO170	Sindrome Proteus	RMO170	Sindrome Proteus	RMO170	Sindrome Proteus	RMO170
RMO100 - Angelman, sindrome di	Angelman sindrome di	RMO100	RMO100	Angelman sindrome di	RMO100	Angelman sindrome di	RMO100	Angelman sindrome di	RMO100	Angelman sindrome di	RMO100	Angelman sindrome di	RMO100	Angelman sindrome di	RMO100	Angelman sindrome di	RMO100	Angelman sindrome di	RMO100	Angelman sindrome di	RMO100
RMO120 - Assosiazione vater/wolfe	Vaterli associazione	RMO120	RMO120	Vaterli associazione	RMO120	Vaterli associazione	RMO120	Vaterli associazione	RMO120	Vaterli associazione	RMO120	Vaterli associazione	RMO120	Vaterli associazione	RMO120	Vaterli associazione	RMO120	Vaterli associazione	RMO120	Vaterli associazione	RMO120
RMO130 - Bardet-biedl, sindrome di	Bardet- Biedl sindrome di	RMO130	RMO130	Bardet- Biedl sindrome di	RMO130	Bardet- Biedl sindrome di	RMO130	Bardet- Biedl sindrome di	RMO130	Bardet- Biedl sindrome di	RMO130	Bardet- Biedl sindrome di	RMO130	Bardet- Biedl sindrome di	RMO130	Bardet- Biedl sindrome di	RMO130	Bardet- Biedl sindrome di	RMO130	Bardet- Biedl sindrome di	RMO130
RMO140 - Bloom, sindrome di																					
RMO150 - Bergstein-oxsamen-ellmann, sindrome di	Bergstein sindrome di	RMO150	RMO150	Bergstein sindrome di	RMO150	Bergstein sindrome di	RMO150	Bergstein sindrome di	RMO150	Bergstein sindrome di	RMO150	Bergstein sindrome di	RMO150	Bergstein sindrome di	RMO150	Bergstein sindrome di	RMO150	Bergstein sindrome di	RMO150	Bergstein sindrome di	RMO150
RMO160 - Gnz, sindrome di																					



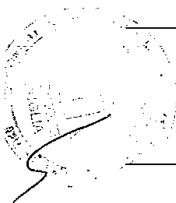


RM0350 - Coffin-Lowry, sindrome di	RM0350	Coffin-Lowry, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RM0360 - Coffin-Siris, sindrome di	RM0360	Coffin - Siris, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RM0401 - Cohen, sindrome di					
RM0410 - Cornelia de Lange, sindrome di	RM0410	Cornelia De Lange sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RM0505 - Cornelia, sindrome di					
RM0510 - Noonan, sindrome di	RM0510	Noonan, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RM1150 - Sindrome cardio-facio-cutanea	RM1150	Sindrome cardio-facio-cutanea	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RM1330 - Sindrome (COP4) di	RM1330	Leopardi, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RM1420 - De Sanctis-Cacchiarelli, malattia di					
RM1440 - Dignosia ocula-dente-digitale					
RM0380 - Filippi, sindrome di					
RM1021 - Shidlova FG					
RM0330 - Fine-Lubinsky, sindrome di					
RM0900 - Fryns, sindrome di					
RM0930 - Hermansky-Pudlak, sindrome di					
RM0930 - Holt-Olm, sindrome di	RM0930	Holt-Olm, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RM1540 - Jassby-Hallberg, sindrome di					
RM0220 - Jeps, sindrome di					
RM1850 - Minner-Saldino, sindrome di					
RM0970 - Marzulli, sindrome di					
RM1020 - Opitz, sindrome di					
RM1020 - Opitz, sindrome di					
RM1020 - Opitz, sindrome di					
RM1020 - Opitz, sindrome di					
RM0650 - Parry-Romberg, sindrome di	RM0650	Parry - Romberg, sindrome di	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Pratica e Ricostruttiva	
RM1310 - Prader-Willi, sindrome di	RM1310	Prader - Willi, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica
RM1820 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	RM1820	Rubinstein - Taybi, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RM1130 - Sindrome branchio-oculo-facciale					
RM1140 - Sindrome branchio-otico-renale	RM1140	Sindrome branchio-otico-renale	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia, Dialisi e Trapianti Genetica Medica	Pediatria
RM1770 - Sindrome cardiofacciale di Cayler					

RN0950 - sindrome cerebrale con- mudoblastica																				
RN1040 - sindrome cervico-cervico-facio- schierica	RN1040	Sindrome cervico - occhio- faco - schierica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria															
RN0950 - sindrome CHARGE																				
RN0940 - sindrome Kabuki	RN0940	Kabuki sindrome della maschera	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria															
RN1180 - sindrome megalocromocitica mentale																				
RN1190 - sindrome nali-patella	RN1190	Sindrome nali-patella (Sindrome unghie - fodai)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria															
RN1160 - sindrome occhio-cervico-caliaica																				
RN0994 - sindromi Progerali (le patologie sottocentriche, pur facili nel gruppo, sono codificate come malattia tra parentesi)																				
Verner, Sindrome di (codice RC0002)																				
Cockayne, Sindrome di (codice RN1400)																				
RN1180 - sindrome lico-fino-biologica	RN1180	Sindrome lico - fino - biologica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria															
RN1210 - Smith-Magenis, sindrome di																				
RN1240 - Turner-Boeck, sindrome di																				
RN0995 - sindromi di Wardenburg	RN0995	Sindromi di Wardenburg	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica (auto-candidatura nuovi LEA)																
RN1280 - Wilkerson, sindrome di																				
RN1280 - Winchester, sindrome di																				
RN1280 - Wolfgram, sindrome di																				
RN0980 - sindromi da anemipolia concomitante (ESCLUSO TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CAROTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPIPIO Y) le patologie sottocentriche, pur includere nel gruppo, sono codificate come malattia tra parentesi)	RN0980	Sindromi da anemipolia concomitante		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Pediatria Ospedaliera "F. Faliciana" - Trigliano Pediatria Ospedaliera "F. Faliciana" - Trigliano A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Pediatria Ospedaliera "F. Faliciana" - Trigliano A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Pediatria Ospedaliera "F. Faliciana" - Trigliano	Malattie Metaboliche Ambulatorio per "oncologia e pediatrocitologia" in collaborazione Malattie Metaboliche Genetica medica Pediatria Malattie Metaboliche (nuovi LEA)	Endocrinologia Diagnostica e Ginecologia	Pediatria Generale e Specialistica "R. Tramburti"	Oftalmologia												
TURKEN, SINDROME DI (codice RN0650)	RN0650	Turker sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Pediatria Ospedaliera "F. Faliciana" - Trigliano A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Pediatria Ospedaliera "F. Faliciana" - Trigliano	Malattie Metaboliche Genetica medica Pediatria Malattie Metaboliche (nuovi LEA)	Diagnostica e Ginecologia	Pediatria Generale e Specialistica "R. Tramburti"	Oftalmologia												
RN0990 - sindromi da disregolazioni strutturali, sbilanciati cromosomici e genomici (le patologie sottocentriche, pur	RN0990	Sindromi da disregolazioni strutturali, sbilanciati cromosomici e genomici		Pediatria Ospedaliera "F. Faliciana" - Trigliano Ambulatorio per "oncologia e pediatrocitologia" in colla- borazione (nuovi LEA)																



1 3



Indicare nel gruppo, zona codificata come (indicare tra parentesi)	(Sindromi da duplicazione/delezione cromosomica)	ICCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autoconoscenza)	Pediatria - UTIM (autoconoscenza nuovi LEA)			
Palister-Killian, sindrome di (codice RN1590)	Palister - Killian sindrome di	ICCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autoconoscenza)	Pediatria - UTIM (autoconoscenza nuovi LEA)			
Sindrome del "Cri du chat" (codice RN6070)	Cri Du Chat malattia del	ICCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autoconoscenza)				
Sindrome wagner (codice RN1730)	Wagner sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
Williams, sindrome di (codice RN1270)	Williams sindrome di	ICCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi	Pediatria Generale e Specialistica "R. Tommasini"			
Wolf-Hirschhorn, sindrome di (codice RN0700)	Wolf - Hirschhorn sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN1330 - Sindrome del cromosoma X fragile	Sindrome dx X fragile	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Fono Educativo "Carmine G. Palumbo" - Trieste	Malattie Metaboliche				
RN1330 - Sindrome malformativa congenita con alterazione del sesso connettivo come segno principale	Sindromi malformative congenite con alterazione del sesso connettivo come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autoconoscenza nuovi LEA)				
RN1330 - Sindrome di Marfan	Marfan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Centro Sovratendine Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"	Ortomolecola Università	Ortodontologia	
RN0330 - Ehlers-Danlos, sindrome di (codice RN0330)	Ehlers - Danlos sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Presidio Ospedaliero "A. Ferraro" - Pediatria (autoconoscenza)	Unità per le disabilità gravi (autoconoscenza)	Reumatologia Università	Malattie Metaboliche	Oncologia	

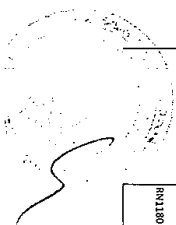
				Ente Ecclesiastico "Caroline G. Panico" - Tricase	Genetica medica						
Sickler, sindrome di (codice RN1220)	RN1220	Sickler, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Università					
RN092 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale (le patologie endocrinologiche, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RN092	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)						
			Ente Ecclesiastico "Caroline G. Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Caroline G. Panico" - Tricase	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria - UTRN (autocandidatura nuovi LEA)					
			Ente Ecclesiastico "Caroline G. Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Caroline G. Panico" - Tricase	Genetica medica						
Aarhaug, sindrome di (codice RN0790)	RN0790	Aarhaug, sindrome di	Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endermologia	Malattie Metaboliche					
Robinow, sindrome di (codice RN1070)	RN1070	Robinow, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
Russel-Silver, sindrome di (codice RN1080)	RN1080	Russel - Silver, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Centro Specializzato Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Fugère"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
			Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"						
Sickel, sindrome di (codice RN1200)	RN1200	Sickel, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oleomielite	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
Short, sindrome (codice RN0730)	RN0730	Short, sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
RN093 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo (le patologie sottostanti, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)											
Becchetti-Wiedemann, sindrome di (codice RN0820)	RN0820	Becchetti-Wiedemann, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Neurologia e Terapia Intensiva Neonatale	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)						
Sotos, sindrome di (codice RC0310)	RC0310	Sotos, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Caroline G. Panico" - Tricase	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria - UTRN (autocandidatura nuovi LEA)					

Werner, sindrome di (codice RND900)	RND900	Werner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Simpson-Golsh-Behrend sindrome di (codice RNI120)	RNI120	Simpson-Golsh-Behrend sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Marshall-Smith, sindrome di (codice RNI550)	RNI550	Marshall-Smith sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odonoiatria				
RNCG20 - Altre anomalie congenite multiple ereditarie con ritardo mentale (ombelico a 2 anni con 1800)	RNCG20	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	INCCS "E. Melega" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autismo/dauna nuovi (geneticamente))					
RNI350 - Anglie sindrome di	RNI350	Anglie sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trombauri"				
RNI370 - Astrom sindrome di	RNI370	Astrom sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RNCG20 - Amrotomatosi multiple le ereditarie accomunate per ridotte nel gruppo che soffrono come indicatori tra fratelli	RNCG20	amrotomatosi multiple	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autismo/dauna nuovi LEN)					
Sclerosi tuberosa (codice RND750)	RND750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Centro Sottorivale - Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"	Neuropsichiatria Infantile	Neurologia	Malattie Metaboliche	Neumologia e Terapia Intensiva	Odonoiatria e Venerologia Università
			INCCS "E. Melega" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autismo/dauna nuovi)					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Centro Sottorivale - Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"	Odonoiatria	Endocrinologia			
Prutz-Jegherts, sindrome di (codice RND760)	RND760	Prutz-Jegherts sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina					
Sturge-Weber, sindrome di (codice RND770)	RND770	Sturge-Weber sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Odonoiatria					
Von Hippel-Lindau, sindrome di (codice RND780)	RND780	Von Hippel - Lindau sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Centro Sottorivale - Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"	Oftalmologia				
Sindrome Proteus (codice RNI170)	RNI170	Sindrome Proteus	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Fedarico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					

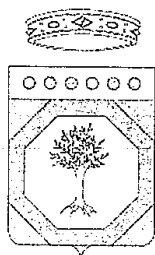


A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"									
RN1300 - Angelman, sindrome di	RN1300	Angelman sindrome di	Predio Ospedaliero "F. Fallace" - Triuggio	Ambulatorio per l'epilessia e l'eterotopoflografia in età evolutiva	Endocrinologia	Neurologia e Terapia intensiva Neonatale			
RN1250 - Assosiazione varici/veveri	RN1250	Varici assosiazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Chirurgia pediatrica	Neurologia e Terapia intensiva Neonatale			
RN1380 - Bardet-Biedl, sindrome di	RN1380	Bardet - Biedl sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
RN0830 - Bloom, sindrome di	RN0830	Bloom sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0940 - Birtleson-forsman-olmanam, sindrome di	RN0940	Birtleson sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1780 - Char, sindrome di	RN1780	Char, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN0350 - Coffin-lowry, sindrome di	RN0350	Coffin-lowry sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0380 - Coffin-siris, sindrome di	RN0380	Coffin - siris sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0901 - Cohen, sindrome di	RN0901	Cohen, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN1410 - Coriella de langa, sindrome di	RN1410	Coriella De Lange sindrome di	ICCS "G. Medea" - Bari Bari A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi/ (auto candidatura)					
RN0250 - Costello, sindrome di	RN0250	Costello, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN1010 - Noonan, sindrome di	RN1010	Noonan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Oncologia			
RN1150 - Sindrome cardio-facciale-cranica	RN1150	Sindrome cardio-facciale-cranica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche					
RN1530 - Sindrome LEOPARD	RN1530	LEOPARD sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				

RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	RN1620			IRCCS "G. Meda" - Bimigli	Unità per le diagnosi genetico-molecolari				
RN1130 - Sindrome branchio-oculo-facciale	RN1130	Sindrome branchio-oculo-facciale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Otorinolaringoiatria	Malattie Metaboliche				
RN1140 - Sindrome branchio-otico-renale	RN1140	Sindrome branchio-otico-renale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia Universitaria	Neurologia pediatrica			
RN1770 - Sindrome ereditaria di Cyster	RN1770	Sindrome ereditaria di Cyster	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN0950 - Sindrome cerebro-costomandibolare	RN0950	Sindrome cerebro-costomandibolare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1640 - Sindrome cerebro-oculo-facciale	RN1640	Sindrome cerebro-oculo-facciale - sclerotica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia e Terapia Intensiva Neonatale				
RN0830 - Sindrome CHANGE	RN0830	Change associazione	IRCCS "G. Meda" - Bimigli	Unità per le diagnosi genetico-molecolari					
RN0940 - Sindrome Kabuki	RN0940	Kabuki (sindrome della crescita)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia pediatrica	Pediatria Generale e Specialistica "S. Trambusti"			
RN1330 - Sindrome megalocromia-ritardo mentale	RN1330	Sindrome megalocromia-ritardo mentale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN1190 - Sindrome milipapilla	RN1190	Sindrome milipapilla (sindrome ereditaria - ritarda)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)			
RN1160 - Sindrome occhio-cervico-cranica	RN1160	Sindrome occhio-cervico-cranica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0904 - Sindrome Progeria (le patologie autoacceleranti, pur incluse nel Gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RN0904	Sindromi Progeria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Werner, Sindrome di (codice RC0950)	RC0950	Werner, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Cockayne, Sindrome di (codice RN1400)	RN1400	Cockayne, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1180 - Sindrome Usher-Minkowski	RN1180	Sindrome Usher - rita - Minkowski	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Otorinolaringoiatria				



RN1281 - Wildervord, Sindrome di	RN1290	Smith-Magenis sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Binda di	Unità per le disassie gravi (seu condottorio)												
RN1282 - Winchester, Sindrome di			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII													
RN1283 - Wolfgram, Sindrome di	RN1290	Smith-Magenis sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Malattie Metaboliche (Pediatrico/Buro Rendite)	Oftalmologia Urologia	Pediatria Generale e Specialistica in: Neonatali										
RP0010 - Embrifofestasia tuberculica	RP0010	Embrifofestasia tuberculica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale										
RP0020 - Sindrome fetale da acido valproico	RP0020	Sindrome fetale da acido valproico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Malattie Metaboliche	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale										
RP0030 - Sindrome fetale da idantoina	RP0030	Sindrome fetale da idantoina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale										
RP0040 - Sindrome atipica fetale	RP0040	Sindrome atipica fetale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale										
RP0060 - Kernittero	RP0060	Kernittero	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale										
RP0070 - Fibrosi epatica congenita	RP0070	Fibrosi epatica congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche										
RP0080 - Embriofestasia da iperfibrinoliamia																
16. ALTRE CONDIZIONI MORBOSI DI ORIGINE RENINALE			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico Giovanni XXIII													



**REGIONE
PUGLIA**

DIPARTIMENTO PROMOZIONE DELLA SALUTE, DEL BENESSERE SOCIALE E DELLO SPORT PER
TUTTI

SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA

SERVIZIO STRATEGIE E GOVERNO DELL'ASSISTENZA TERRITORIALE

ALLEGATO B

*ISTRUZIONI OPERATIVE RELATIVE ALL'ALLEGATO 7 DEL DPCM 12.1.2017 "DEFINIZIONE E
AGGIORNAMENTO DEI LIVELLI ESSENZIALI DI ASSISTENZA"*

Il presente allegato è composto
di n. 4 (quattro) pagine esclusa la presente

Il Dirigente della Sezione SGO
(Giovanni Campobasso)

ALLEGATO B

ISTRUZIONI OPERATIVE RELATIVE ALL'ALLEGATO 7 DEL DPCM 12.1.2017 "DEFINIZIONE E AGGIORNAMENTO DEI LIVELLI ESSENZIALI DI ASSISTENZA"

1) LE SEGUENTI MALATTIE (GIÀ CRONICHE ESENTI) SONO STATE SPOSTATE NELL'ELENCO AGGIORNATO DELLE MALATTIE RARE ESENTI (ALLEGATO 7 AL DPCM 12/01/2017):

Vecchio codice di esenzione per malattia cronica e invalidante	Nuovo codice di esenzione per malattia rara
034 Miastenia grave	RFG101 Miastenia gravis*
047 Sclerosi sistemica (progressiva)	RM0120 Sclerosi sistemica progressiva

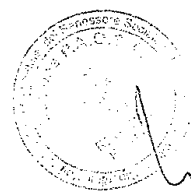
*condizione afferente al nuovo codice di gruppo "Sindromi miasteniche congenite e disimmuni"

- Fino al 30/09/2017 saranno utilizzabili soltanto i codici di malattia cronica della tabella di cui sopra. I pazienti affetti da Miastenia grave e Sclerosi sistemica (progressiva) saranno progressivamente inseriti nel Sistema Informativo Malattie Rare della Regione Puglia (SIMaRRP) dallo specialista del Presidio regionale (PRN) individuato per la relativa condizione, al primo accesso ed entro il 31/03/2018.
- Nel periodo intercorrente tra la data del 30/09/2017 e la data del 31/03/2018 il paziente manterrà il precedente codice di malattia cronica fino a quando il PRN accreditato produrrà il certificato di malattia rara attraverso il Sistema Informativo Malattie Rare.
- Dopo la data del 31/03/2018 saranno validi soltanto i codici di malattia rara presenti in tabella.

2) LE SEGUENTI MALATTIE (GIÀ RARE ESENTI) SONO STATE SPOSTATE NELL'ELENCO AGGIORNATO DELLE MALATTIE CRONICHE ESENTI (ALLEGATO 8 AL DPCM 12/01/2017):

Vecchio codice di esenzione per malattia rara	Nuovo codice di esenzione per malattia cronica e invalidante
RI0060 Sprue celiaca	059.579.0 Malattia celiaca
RL0020 Dermatite erpetiforme	059.694.0 Malattia celiaca
RMG010 Connettiviti indifferenziate	067.710.9 Connettiviti indifferenziate
RNO660 Sindrome di Down	065.758.0 Sindrome di Down
RNO690 Sindrome di Klinefelter	066.758.7 Sindrome di Klinefelter

- Per le predette malattie si è proceduto ad una transcodifica automatica dei sopra elencati codici di esenzione nell'Anagrafe assistiti. Per tali esenzioni i vecchi codici rimarranno attivi ed utilizzabili in fase di erogazione fino al 30/11/2017.



ALLEGATO B

b) Il DPCM 12/01/2017 non specifica la durata delle nuove patologie croniche. Nelle more di indicazioni dal livello nazionale, si stabilisce che le nuove patologie croniche abbiano durata illimitata.

3) PATOLOGIE INDICATE NELL'ALLEGATO 1 AL DM 279/2001 MA NON PIÙ PRESENTI NÉ NELL'ALLEGATO 7 NÉ NELL'ALLEGATO 8 AL DPCM 12/01/2017 (TALI PATOLOGIE NON SARANNO PIÙ CONSIDERATE RARE ESENTI E I RELATIVI CODICI NON SARANNO PIÙ ATTIVI):

RC0140 Waldman malattia di

La denominazione di tale patologia è stata considerata impropria, in quanto sinonimo di "Linfangectasia intestinale" il cui codice (R10080) è invece confermato.

Entro il 30/9/2017 verrà effettuata una transcodifica automatica del codice RC0140 nel codice R10080 nell'Anagrafe assistiti. Il vecchio codice rimarrà attivo ed utilizzabile in fase di erogazione fino al 30/09/2017. Dopo tale data non sarà più possibile attribuire il codice RC0140.

RG0040 Kawasaki sindrome di

Il quadro clinico di questa malattia è prevalentemente acuto. Le eventuali complicanze a lungo termine potrebbero trovare tutela nell'ambito delle malattie croniche esenti (Allegato 8 al DPCM 12/01/2017), a seguito di relativa valutazione da parte del medico specialista.

Entro il 30/09/2017 le esenzioni con codice RG0040 verranno chiuse nell'Anagrafe Sanitaria.

RP0050 Apnea infantile

La denominazione di tale patologia è stata considerata impropria, in quanto può essere estesa a condizioni non sempre riconducibili a malattie rare. Gli specialisti di riferimento potranno valutare l'eventuale attribuzione del codice RHG011 "Sindromi gravi ed invalidanti con ipoventilazione centrale congenita".

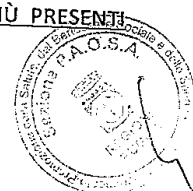
Entro il 30/09/2017 le esenzioni con codice RP0050 verranno chiuse nell'Anagrafe Sanitaria.

Glucosio 6-fosfato deidrogenasi deficit di

Condizione afferente al gruppo delle "Anemie Ereditarie" RDG010 nell'Allegato 1 al DM 279/2001. La condizione viene esplicitamente esclusa nell'Allegato 7 al DPCM 12.1.2017.

Entro il 30/09/2017 le esenzioni per la condizione "Glucosio 6-fosfato deidrogenasi deficit di" verranno chiuse nell'Anagrafe Sanitaria.

4) CODICI DI ESENEZIONE INDICATI NELL'ALLEGATO 1 AL DM 279/2001 MA NON PIÙ PRESENTI NELL'ALLEGATO 7 AL DPCM 12/01/2017 (TALI CODICI NON SARANNO PIÙ ATTIVI):



ALLEGATO B

Le procedure di riconoscimento del diritto agli utenti devono essere gestite all'insegna della semplificazione ed in modo da evitare disagi all'utenza e da prevenire la moltiplicazione degli accessi alle strutture sanitarie.

La tempistica di entrata in vigore delle varie disposizioni del DPCM e le abrogazioni previste nell'articolato comportano problemi di successione tra regimi erogativi.

Le date previste nel presente allegato si riferiscono alla data di erogazione della prestazione.

