

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 13 marzo 2018, n. 329

**DGR n. 1491/2017 “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”. MODIFICHE E INTEGRAZIONI.**

Il Presidente sulla base deiristruttoria espletata dal Funzionario istruttore e confermata 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, riceve la seguente relazione:

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 del 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 socio-sanitarie 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 nei mesi 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 malattie 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 precisazioni 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.

Pertanto, alla luce delle novità introdotte dal DPCM 12 gennaio 2017 di aggiornamento dei Livelli Essenziali di Assistenza, la Giunta regionale con Deliberazione n. 1491 del 3/10/2017 ha approvato:

- 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;
- il documento di cui all'Allegato B, riguardante "Istruzioni operative relative all'allegato 7 del DPCM 12/1/2017".

Considerato che è pervenuta a questa Sezione nota del 6/2/2018, agli atti con prot. AOO183-2273 del 16/2/2018, con la quale il Commissario Straordinario dell'AReSS e il CoReMaR comunicano che, a seguito di alcuni refusi da parte del predetto Coordinamento regionale, si rende necessario apportare delle modifiche all'Allegato A alla DGR n. 1491/2017.

Al contempo, nella predetta nota del 6/2/2018 il Commissario Straordinario dell'AReSS e il CoReMaR hanno

richiesto e comunicato di apportare le sottoelencate integrazioni:

- Valutazione ed accoglimento delle auto candidature per malattie rare del nuovo elenco DPCM Nuovi Lea pervenute oltre i termini previsti dalla Nota del 21 luglio 2017 "ADEGUAMENTO DELLA RETE REGIONALE PER LE MALATTIE RARE SULLA BASE DEL D.P.C.M. 12.1.2017 "DEFINIZIONE E AGGIORNAMENTO DEI LIVELLI ESSENZIALI DI ASSISTENZA" - Prot. n. AOOARES21072017/0001696;
- Allineamento alla Rete Ematologica Pugliese istituita ed organizzata come da DGR 912/2010 e DGR 2827/2014. Adeguamento della Rete dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) e Nodi della Rete Regionale Pugliese (RERP) accreditati per le malattie rare.
- Accoglimento della richiesta pervenuta dalla Direzione Sanitaria dell'A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" dell'esclusione per l'UO di Reumatologia dalla rete malattie rare per le seguenti patologie rare:
  - a. Ehlers-Danlors, Sindrome di (RN0330);
  - b. Amiloidosi sistemiche (RCG130);
  - c. Osteodistrofie Congenite (RNG060);
  - d. Malattia di Lyme (RA0030).
- Accoglimento della richiesta di riconoscimento della UOC Oncoematologia Pediatrica del Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" di Lecce quale nodo della Rete Regionale Pugliese malattie rare per le seguenti patologie rare:
  - a. Istiocitosi croniche a cellule di Langherhans (RCG150);
  - b. Anemie Ereditarie (RDG010);
  - c. Sindrome emolitico uremica (RD0010);
  - d. Immunodeficienze primarie (RCG160);
  - e. Malattia di Bechet (RCO210);
  - f. Endocardite reumatica (RG0010);
  - g. Porpora di Henoch-Schonlein ricorrente (RD0030);
  - h. Connettività mista (RM0030).
- Accoglimento dell'istanza di auto candidatura della UO di Pediatria Ospedaliera dell'A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" per la patologia rara Endocardite Reumatica (RG0010);
- Accoglimento dell'istanza di auto candidatura della UO Genetica Medica dell'Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase per la Sindrome di Noonan.
- Accoglimento della richiesta di accreditamento del "Centro Epilessia ed EEG in Età Evolutiva" dell'ASL di Bari e del "Centro per lo Studio e per la Cura dell'Epilessia" della S.C. di Neurologia Universitaria degli Ospedali Riuniti di Foggia, a sostegno e garanzia della continuità assistenziale, per le seguenti patologie rare:
  - a. Rett sindrome di (RF0040);
  - b. Epilessia mioclonica progressiva (RF0060);
  - c. Dravet, Sindrome di (RF0061);
  - d. Lennox- Gastaut sindrome di (RF0130);
  - e. Sindromi da Aneuploidia cromosomica (RNG080);
  - f. Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (RNG090);
  - g. Sclerosi tuberosa (RN0750).

Pertanto, col presente provvedimento si propone di sostituire l'Allegato A alla DRG n. 1491/2017 con il presente allegato A che contiene tutto quanto già inserito nel precedente Allegato A alla DGR n. 1491/2017 con le ulteriori integrazioni, così come richiesto dal Commissario Straordinario dell'AReSS e dal CoReMar. Resta confermato tutto quanto riportato nella DRG n. 1491/2017, ivi compreso l'Allegato B alla DRG n. 1491/2017.

#### **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 dal Funzionario istruttore, 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 nel modi di legge;

### DELIBERA

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

1. di sostituire l'Allegato A alla DRG n. 1491/2017 con il presente allegato A che contiene tutto quanto già inserito nel precedente Allegato A alla DGR n.1491/2017 con le ulteriori integrazioni, così come richiesto dal Commissario Straordinario dell'ARESS e dal CoReMar.
2. Di inserire **nell'Allegato A** parte integrante alla predetta Deliberazione di Giunta le sottoelencate modifiche e integrazioni, così come richiesto dal Coordinamento regionale Malattie Rare:
  - Valutazione ed accoglimento delle auto candidature per malattie rare del nuovo elenco DPCM Nuovi Lea pervenute oltre i termini previsti dalla Nota del 21 luglio 2017 "ADEGUAMENTO DELLA RETE REGIONALE PER LE MALATTIE RARE SULLA BASE DEL D.P.CM. 12.1.2017 "DEFINIZIONE E AGGIORNAMENTO DEI LIVELLI ESSENZIALI DI ASSISTENZA" - Prot. n. AOOARES21072017/0001696;
  - Allineamento alla Rete Ematologica Pugliese istituita ed organizzata come da DGR 912/2010 e DGR 2827/2014. Adeguamento della Rete dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) e Nodi della Rete Regionale Pugliese (RERP) accreditati per le malattie rare.
  - Accoglimento della richiesta pervenuta dalla Direzione Sanitaria dell'A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" dell'esclusione per l'UO di Reumatologia dalla rete malattie rare per le seguenti patologie rare:
    - e. Ehlers-Danlors, Sindrome di (RN0330);
    - f. Amiloidosi sistemiche (RCG130);
    - g. Osteodistrofie Congenite (RNG060);
    - h. Malattia di Lyme (RA0030).
  - Accoglimento della richiesta di riconoscimento della UOC Oncoematologia Pediatrica del Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" di Lecce quale nodo della Rete Regionale Pugliese malattie rare per le seguenti patologie rare:
    - a. Istiocitosi croniche a cellule di Langherhans (RCG150);
    - i. Anemie Ereditarie (RDG010);
    - j. Sindrome emolitico uremica (RD0010);
    - k. Immunodeficienze primarie (RCG160);
    - l. Malattia di Bechet (RCO210),

- m. Endocardite reumatica (RG0010);
  - n. Porpora di Henoch-Schonlein ricorrente (RD0030);
  - o. Connettivite mista (RM0030).
- Accoglimento dell'istanza di auto candidatura della UO di Pediatria Ospedaliera dell'A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" per la patologia rara Endocardite Reumatica (RGGGIG);
  - Accoglimento dell'istanza di auto candidatura della UO Genetica Medica dell'Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase per la Sindrome di Noonan.
  - Accoglimento della richiesta di accreditamento del "Centro Epilessia ed EEG in Età Evolutiva" dell'ASL di Bari e del "Centro per lo Studio e per la Cura dell'Epilessia" della S.C. di Neurologia Universitaria degli Ospedali Riuniti di Foggia, a sostegno e garanzia della continuità assistenziale, per le seguenti patologie rare:
    - h. Rett sindrome di (RF0040);
    - i. Epilessia mioclonica progressiva (RF0060);
    - j. Dravet, Sindrome di (RF0061);
    - k. Lennox- Gastaut sindrome di (RF0130);
    - l. Sindromi da Aneuploidia cromosomica (RNG080);
    - m. Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (RNG090);
    - n. Sclerosi tuberosa (RN0750).
3. di confermare tutto quanto riportato nella DRG n. 1491/2017, ivi compreso l'Allegato B alla DRG n. 1491/2017.
4. 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;
5. di disporre la pubblicazione del presente provvedimento sul Portale regionale della Salute [www.sanita.puglia.it](http://www.sanita.puglia.it) e sul Bollettino Ufficiale della Regione Puglia.

IL SEGRETARIO DELLA GIUNTA  
ROBERTO VENNERI

IL PRESIDENTE DELLA GIUNTA  
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. 62 (sessantadue) pagine esclusa la presente

Il Dirigente della Sezione SGO  
(Giovanni Campobasso)

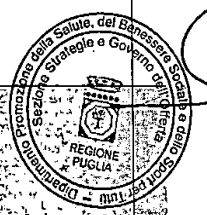
Gruppo Malattie	INS Accreditato	Malattie (tranne tumori) di PRN	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva	Malattie per cui la rete pugliese è attualmente attiva
MILIEU INFETTIVE PARASSITARIE	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RA0010 - Hansen, malattia di	Whipple malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie infettive					
		RA0020 - Whipple malattia di	lyme malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Ospedaliera	Malattie infettive				
		RA0030 - Lyme malattia di	Tumori dell'adulto	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica					
		RA0040 - Wilm's tumore di								
		RA0050 - Retinoblastoma								
		RA0060 - Cronkhitze - Canada malattia di								
		RA0070 - Gardner Sindrome di								
		RA0080 - Poliposi familiare								
		RA0090 - Unifangioblastomatosi								
		RA0100 - Sindrome del Nervo Basocellulare								
MILIEU ONCOLOGICHE	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	RB0010 - Neurofibromatosi	Sindrome del Nervo Basocellulare	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica (autocandidatura nuovi LEA)					
		RB0020 - Complesso Cammy								
		RB0030 - Cancro non Polipistico Ereditario del Colon	Cancro non Polipistico Ereditario del Colon	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica (autocandidatura nuovi LEA)					
		RB0040 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica (autocandidatura nuovi LEA)					
		RB0050 - Wilm's tumore di	Wilm's tumore di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncematologia Pediatrica					
		RB0060 - Retinoblastoma	Retinoblastoma	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncematologia Pediatrica					
		RB0070 - Cronkhitze - Canada malattia di								
		RB0080 - Gardner Sindrome di								
		RB0090 - Poliposi familiare								
		RB0100 - Unifangioblastomatosi								
MILIEU ONCOLOGICHE	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RB0010 - Sindrome del Nervo Basocellulare	Sindrome del Nervo Basocellulare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia					
		RB0020 - Neurofibromatosi	Neurofibromatosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria					
		RB0030 - Complesso Cammy								
		RB0040 - Cancro non Polipistico Ereditario del Colon	Cancro non Polipistico Ereditario del Colon	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia (autocandidatura nuovi LEA)					
		RB0050 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia (autocandidatura nuovi LEA)					
		RB0060 - Wilm's tumore di	Wilm's tumore di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncematologia Pediatrica Ospedaliera					
		RB0070 - Retinoblastoma								
		RB0080 - Cronkhitze - Canada malattia di								
		RB0090 - Gardner Sindrome di								
		RB0100 - Poliposi familiare								





RB0020 - Retinoblastoma	RB0020	Retinoblastoma	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Università	Oncologia e Oncematologia Pediatrica Ospedaliera			
RB0030 - Cronchite - Cancri malattia di								
RB0040 - Gardner Sindrome di	RB0040	Gardner Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"	Gastroenterologia Università	Odonaltria		
RB0050 - Poliposi familiare	RB0050	Poliposi familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia Università	Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"			
RB0060 - Linfangiolemiomatosi								
RB0070 - Sindrome del Nervo Bascellulare	RB0070	Sindrome del Nervo Bascellulare	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA)				
RB0080 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0090 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0100 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0110 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0120 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0130 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0140 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0150 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0160 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0170 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0180 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0190 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0200 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0210 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0220 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0230 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0240 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0250 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0260 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0270 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0280 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0290 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0300 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0310 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0320 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0330 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0340 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0350 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0360 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0370 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0380 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0390 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0400 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0410 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0420 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0430 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0440 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0450 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0460 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0470 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0480 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0490 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0500 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0510 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0520 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0530 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0540 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0550 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0560 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0570 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0580 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0590 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0600 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0610 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0620 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0630 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0640 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0650 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0660 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0670 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0680 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0690 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0700 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0710 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0720 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0730 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0740 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0750 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0760 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0770 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0780 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0790 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0800 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0810 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0820 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0830 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0840 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0850 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0860 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0870 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0880 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0890 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0900 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0910 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0920 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0930 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0940 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0950 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0960 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0970 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0980 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB0990 - Sindrome del Nervo Bascellulare								
RB1000 - Sindrome del Nervo Bascellulare								

A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"

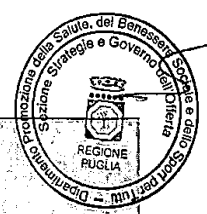




RC0022 - Ipergonadismo Ipergonadotropo Congenito	RC0022	Ipergonadismo Ipergonadotropo Congenito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)			
RC0030 - Poliendocrinopatie autoimmuni	RC0030	Poliendocrinopatie autoimmuni	P.O. "D. Camberlingo" - Francavilla Fontana A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Preside Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (autocandidatura nuovi LEA) Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"			
RC0031 - Sindromi da Resistenza all'ormone della crescita	RC0031	Sindromi da Resistenza all'ormone della crescita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)			
RC0040 - Pubertà precoce Idiopatica	RC0040	Pubertà precoce idiopatica	P.O. "D. Camberlingo" - Francavilla Fontana A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Preside Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria (autocandidatura nuovi LEA) Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA) Pediatria					
RC0050 - Leprecaunismo	RC0050	Leprecaunismo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RC0300 - Kenny-Caffey, Sindrome di									
RC0280 - Refetoff, Sindrome di	RC0280	Refetoff, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)				
RF0400 - Pendred, Sindrome di	RF0400	Pendred, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA) Otorinolaringoiatria (autocandidatura nuovi LEA)					
RC0162 - Sindrome da neoplasie endocrine multiple	RC0162	Sindrome da neoplasie endocrine multiple	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)			
RC0040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	RC0040	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquafredda delle Fonti	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA) Genetica medica Neonatalogia	Oftalmologia Universitaria Laboratorio Universitario di Biochimica Clinica	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA) Neuropediatria Infantile			



RCG050 - Difetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e (parammoniemi ereditari)	Difetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e (parammoniemi ereditari)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria				
RCG060 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia				
RCG061 - Iperinsulinismi congeniti	Iperinsulinismi congeniti	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)					
RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: Ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e Ib; Ipercolesterolemia primitiva poligenica; Ipercolesterolemia familiare combinata; Iperlipoproteinemia di tipo II)	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia Universitaria	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)		Centro Sovraziendale Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni"
RCG071 - Difetti congeniti della sintesi del colesterolo (le patologie sottolincate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Difetti congeniti della sintesi del colesterolo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RNL200 - Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di (RNL200)	Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria					
RCG072 - Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari	Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCG073 - Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e dei glicosfingolipidi	Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e dei glicosfingolipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCO080 - Lipodistrofia totale	Lipodistrofia totale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia				
RCO084 - Malattie perossisomiali (le patologie sottolincate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Malattie perossisomiali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					



Adrenoleucodistrofia (RL0120)	RF0120	Adrenoleucodistrofia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi (autoconduzione)		
Zellweger, Sindrome di (RN1760)	RN1760	Zellweger, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica Malattie Metaboliche		PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
Refsum - Malattia di (RF6060)						
RCG085 - Difetti Congeniti del Metabolismo dei Neurotrasmettitori e dei Piccoli Peptidi	RCG085	Difetti Congeniti del Metabolismo dei Neurotrasmettitori e dei Piccoli Peptidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autoconduzione nuovi LEA)		
RCG110 - Difetti congeniti del metabolismo della Porphiria e dell'EME	RCG110	Difetti congeniti del metabolismo delle Porphirie e dell'EME	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Nefrologia		PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
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		
RCG160 - Iprofosfasiemia						
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO MITOCONDRIALE</b>						
RCG074 - Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	RCG074	Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autoconduzione nuovi LEA)		
RCG075 - Difetti congeniti della chetogenesi e della chetolisi	RCG075	Difetti congeniti della chetogenesi e della chetolisi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autoconduzione nuovi LEA)		
RCG076 - Difetti congeniti del metabolismo del piruvato e del ciclo degli acidi tricarbossilici	RCG076	Difetti congeniti del metabolismo del piruvato e del ciclo degli acidi tricarbossilici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autoconduzione nuovi LEA)		
RCG077 - Difetti congeniti isolati di un complesso della fosforilazione ossidativa mitocondriale	RCG077	Difetti congeniti isolati di un complesso della fosforilazione ossidativa mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autoconduzione nuovi LEA)		
RCG078 - Difetti congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA mitocondriale (le patologie sottelenzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG078	Difetti congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA mitocondriale (le patologie sottelenzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autoconduzione nuovi LEA)		
Sindrome MELAS (RN0710)	RN0710	Sindrome MELAS	Presidio Ospedaliero "G. Tabarella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Pneumologico (autoconduzione)		PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi (autoconduzione)		PRN IRCCS "E. Medea" - Brindisi
				Malattie Metaboliche		



Sindrome MERR (RND720)	RND720	Sindrome MERR	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neurofisiopatologia	Malattie Metaboliche			
Atrofia Ottica di Leber (RF0900)	RF0900	Atrofia Ottica di Leber	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Vito Fazi" - Lecce	Oftalmologia Universitaria Oculistica (autocandidatura nuovi LEA)		Malattie Metaboliche			
Pearson, Sindrome di (RNI600)	RNI600	Pearson, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
<b>Alpers, Malattia di (RF0020)</b>									
Keams-Sayre, Sindrome di (RF0020)	RF0020	Keams-Sayre, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Vito Fazi" - Lecce	Malattie Metaboliche Oculistica (autocandidatura nuovi LEA)					
RCG081 - Difetti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA nucleare. (Le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG081	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)					
Leigh, Malattia di (RF0030)	RF0030	Leigh, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile				
RCG082 - Sindrmi da deficit congenito di creatina	RCG082	Sindrmi da deficit congenito di creatina	Presidio Ospedaliero "G. Tatarrella" - Cerignola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistiche (autocandidatura)					
RCG083 - Altri difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	RCG083	Altri difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISOSOMIALE</b>									
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia Universitaria	Endocrinologia	Centro Sovratendale Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni"	Ematologia con trapianto (REP)	
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Ematologia Ospedaliere (REP)				
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia					
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazi" - Lecce	Ematologia (autocandidatura)					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e trapianto di Midollo Osseo (REP)					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Trisac	Ematologia					
RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	RCG080	Difetti da accumulo di lipidi							

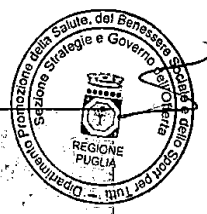


A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"  
IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo  
IRCCS "E. Medea" - Brindisi

4 MALATTIE DEL METABOLISMO

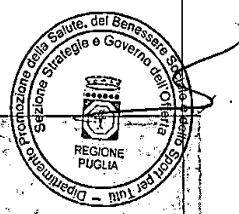


RCG092	RCG092 - Difetti congeniti responsabili alla biotina	Difetti congeniti responsabili al metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				
RCG093	RCG093 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	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	RCG094 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	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)				
RCG094	RCG094 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)				
RCG097	RCG097 - Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente (RCG097)	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				
RCG097	RCG097 - Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente (RCG097)	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Binisi	Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)				
RCG097	RCG097 - Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente (RCG097)	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria				
RCG098	RCG098 - Altri difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di vitamine E e cofattori non proteici (RCG098)	Altri difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di vitamine E e cofattori non proteici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>								
RCG100	RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto				
RCG100	RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia (auto candidatura)				
RCG100	RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Binisi	Ematologia				
RCG100	RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Ruffini" - Trano	Ematologia				
RCG100	RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	IRCCS "S. De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia I - Istituto Epilettico				
RCG100	RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ematologia Ospedaliera (REP)				
RCG100	RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Ematologia (REP)				
RCG100	RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia (REP)				
RCG100	RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Ematologia (REP)				
RCG100	RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottelenchate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barietta	Ematologia (REP)				
<b>Aceruloplasminemia congenita (RCG120)</b>								
<b>(A)transferinemia congenita (RCG120)</b>								





RCG101 - Difetti Congeniti del Metabolismo e del Trasporto del Zinco (le patologie sottolencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG101	Difetti Congeniti del Metabolismo e del Trasporto del Zinco - Deficienza Congenita di Zinco	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Deficienza Congenita di Zinco (RC0070)	RC0070	Deficienza congenita di zinco	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RCG102 - Difetti Congeniti del Metabolismo del Rame (le patologie sottolencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG102	Difetti Congeniti del Metabolismo del Rame	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Wilson, malattia di (RC0150)	RC0150	Wilson, malattia di (RC0150)	P.O. "S. Caterina Novella" - Galatina A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia (autocandidatura nuovi LEA)				Endocrinologia	
RCG103 - Altri difetti Congeniti del Metabolismo e del trasporto di metalli	RCG103	Altri difetti Congeniti del Metabolismo e del trasporto di metalli	IRCCS "S. De bellis" - CASTELANA GROTTE P.O. "S. Caterina Novella" - Galatina A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia (autocandidatura nuovi LEA) Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE</b>									
RCG130 - Difetti Congeniti della glicosilazione proteica (CDGS)	RCG130	Difetti Congeniti della glicosilazione proteica (CDGS)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Universitaria				Odontoiatria	Ematologia con trapianto (REP)
			Presidio Ospedaliero "Vito Pazzi" - Lecce	Neurologia (autocandidatura)					
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo					
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia, Dialisi e Trapianti					Ematologia Ospedaliera (REP)
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (autocandidatura)					Ematologia (REP)
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia					Neurologia e Dialisi
			Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia (REP)					
			IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari Ospedale "Mons. Dimecchi" - Barietta	Ematologia (REP)					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia (REP)					
RCG180 - Crigler-Najjar, Sindrome di	RCG180	Crigler-Najjar, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"					
RCG190 - Angiodema ereditario									





RCG200 - Carenza congenita di alfa1 antitripsina	RCG200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Fondazione Maugeri" - Casano della Murgie	Pediatria Ospedaliera (autocandidatura) Pneumologia e Riabilitazione respiratoria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trombusti"				
RCG150 - Istiocitosi croniche	RCG150	Istiocitosi croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica Ospedaliera Oncoematologia Pediatrica (*)	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera				
RCG160 - Immunodeficienze primarie	RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquafredda delle Fonti	Medicina Interna Università "G. Baccelli" Pediatria - ITIN Oncoematologia Pediatrica (*) Pediatria (autocandidatura) Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia	Clinica medica I "A. Murri" (auto candidato)				
RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari (le patologie sono classificate come indicato tra parentesi)	RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncoematologia Pediatrica Oncoematologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA) Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Reumatologia Università (autocandidatura nuovi LEA)				
Febbre Mediterranea Familiare (RCG241)	RCG241	Febbre Mediterranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Clinica medica I "A. Murri" (autocandidatura nuovi LEA) Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Reumatologia Università (autocandidatura nuovi LEA) Oncologia e Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)				
Sindrome Traps (RCG243)	RCG243	Sindrome Traps	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Reumatologia Università (autocandidatura nuovi LEA) Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Oncologia e Oncoematologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA) Oncologia e Oncoematologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)				
RCG220 - Sindrome dei Anticorpi	RCG220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidici (Frans)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" P.O. di Ostuni	Emostasi e Trombosi (autocandidatura nuovi LEA) Medicina interna (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trombusti" (autocandidatura nuovi LEA) Nefrologia Università (autocandidatura nuovi LEA)				

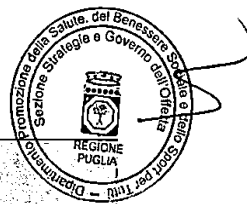
S.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"





6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	
RDG040 - Trombocitopenie primarie ereditarie	RDG040	Trombocitopenie primarie ereditarie	Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barietta Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia
RDG050 - Sindrome Mielodisplastiche	RDG050	Sindromi Mielodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" P.O. di Otricoli Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barietto IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase
RD0050 - Malattia granulomatosa cronica	RD0050	Malattia granulomatosa cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"
RD0060 - Chediak-Higashi malattia di	RD0060	Chediak-Higashi malattia di	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce
			Ematologia (REP) Ematologia (REP) Ematologia (REP) Ematologia (REP) Ematologia Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" XXIII" Genetica medica Oncologia e Ematologia con trapianto (autocandidatura nuovi LEA) Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA) Ematologia (autocandidatura nuovi LEA) Ematologia (REP) Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP) Ematologia (REP) Ematologia (REP) Ematologia (REP) Ematologia (REP) Oncologia e Ematologia Pediatrica Ospedaliera Oncologia e Ematologia Pediatrica Ospedaliera Oncologia e Ematologia con trapianto (autocandidatura nuovi LEA) Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)











RF0041 - Neurodegenerazione con accumulo cerebrale di ferro	RF0041	Neurodegenerazione con accumulo cerebrale di ferro	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ricerca e cure della Corea di Huntington e Malattie rare (autosomidominanti non/LEA)	Malattie Metaboliche	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Neuropatologia Infantile		
RF0050 - Atrofie muscolari spinali	RF0050	Atrofie muscolari spinali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "E. Medea" - Binasoli	Neurologia "Amaducci" Unità per le disabilità gravi					
RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Presidio Ospedaliero "G. Tararelli" - Cerignola (FG) Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Servizio di supporto Fisiati Clinica (autocandidatura) Neonatalogia con UTIN Neurologia Neurologia					PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
RF0110 - Sclerosi Laterale Primaria	RF0110	Sclerosi Laterale Primaria	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente ecclesiastico "Mikulic" - Acquasanta delle Fonti Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Ente ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Mescolati" - Taranto	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MARP) Neurologia "Amaducci" Neurologia Neurologia (autocandidatura) Neurologia Neurologia Malattie Neurodegenerative Neurologia Neurologia	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria Genetica medica				PRN Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase
RF0130 - Lennox-Gastaut sindrome di	RF0130	Lennox-Gastaut sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia Neurologia "Amaducci" Malattie Neurodegenerative					PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo PRN Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase
RF0111 - Schilder, Malattia di									
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Presidio Ospedaliero "F. Fallacara" e Fisiotecnologia in età evolutiva - Triggiano Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neuropatologia Infantile Ambulatorio per l'epilessia e Fisiotecnologia in età evolutiva Neurologia Universitaria (*)					



RF0340 - West syndrome di	RF0340 - West syndrome di	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce Presidio Ospedaliero "F. Fallacara" e l'elettroencefalografia in età evolutiva - Triggiano Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Servizio di supporto Fibrosi Cistica (autocandidatura)	Neurologia Neurologia Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva Pediatría						
RF0350 - Narcolesia	RF0350 - Narcolesia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "F. Pucca"						
RF0360 - Emicrania Emiplegia Familiare	RF0360 - Emicrania Emiplegia Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci" (autocandidatura nuovi LEA)	Neurologia "Amaducci" (autocandidatura nuovi LEA)	Neurologia "Amaducci" (autocandidatura nuovi LEA)	Neuropsichiatria infantile (autocandidatura nuovi LEA)			
RF0370 - Fabry, Malattia di	RF0370 - Fabry, Malattia di	Presidio Territoriale "F. Fallacara" - Triggiano	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva (autocandidatura nuovi LEA)						
RF0380 - Malattia da Inclusioni Intracardiaci/Neuronali	RF0380 - Malattia da Inclusioni Intracardiaci/Neuronali	P.O. "S. Paolo"	Pediatría - Neonatologia (autocandidatura nuovi LEA)						
RF0390 - Paralisi Bulbare Progressiva con Sordità Neurosensoriale	RF0390 - Paralisi Bulbare Progressiva con Sordità Neurosensoriale	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Diagnostica audiologica (autocandidatura nuovi LEA)						
RF0410 - Siringomielia-Siringobulbia (intra e/o extra-ventricolare e/o clinicamente rilevanti)	RF0410 - Siringomielia-Siringobulbia (intra e/o extra-ventricolare e/o clinicamente rilevanti)	Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurochirurgia (autocandidatura nuovi LEA)						
RF0411 - Sindrome della Persona Rigida	RF0411 - Sindrome della Persona Rigida	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia						
RF0160 - Melkersson - Rosenthal sindrome di	RF0160 - Melkersson - Rosenthal sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia						
RF0060 - Neuropatie ereditarie	RF0060 - Neuropatie ereditarie	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase IRCCS "E. Medea" - Brindisi Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia Neurologia Unità per le disabilità gravi Neurologia (*) Neurologia	Malattie Metaboliche Neuropsichiatria infantile Neuropsichiatria infantile Otorinolaringoiatria Università					

A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - San Giovanni Rotondo  
Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase  
IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo

7 MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO





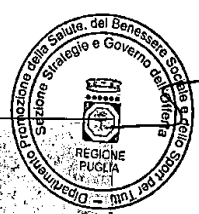






RF0290 - Congiuntivite Ignea	RF0290	Congiuntivite Ignea	Presidio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia						
RF0320 - Coroidite Multifocale	RF0320	Coroidite Multifocale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)						
RF0330 - Coroidite Serpiginosa	RF0330	Coroidite Serpiginosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Neftrologia Universitaria	Ematologia (REP)				
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna - (autocandidatura)		Ematologia (REP)				
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia		Servizio di Immunematologia e Medicina Tradizionale				
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Ematologia (REP)		Ematologia (REP)				
			IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Ematologia (REP)		Ematologia (REP)				
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia (auto candidatura)		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)				
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neftrologia, Dialisi e Trapianti		Ematologia Ospedaliera (REP)				
			Ospedale "Mont. Dimiccoli" - Barietta	Ematologia (REP)						
			Presidio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia (REP)						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Pediatria Ospedaliera	Oftalmologia Universitaria	Odontoiatria	Neurofisiopatologia	
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna - (autocandidatura)						
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncematologia Pediatrica (*)						
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina		Pediatria - UTIN				
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria						
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia						
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria		Pediatria Ospedaliera (*)				
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (autocandidatura)						
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncematologia Pediatrica (*)						

PRN Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia











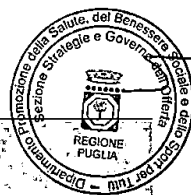
RNG110 Districale Ciliari Primarie (le patologie sottocitate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo												
Kartagener, Sindrome di (RNG950)	RNG950	Kartagener, Sindrome di	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "G. Tatarella" - Cerignola (FG)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
RG0120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquafredda delle Fonti	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquafredda delle Fonti	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquafredda delle Fonti	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquafredda delle Fonti	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquafredda delle Fonti	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquafredda delle Fonti	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquafredda delle Fonti	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquafredda delle Fonti	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquafredda delle Fonti	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquafredda delle Fonti	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquafredda delle Fonti	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquafredda delle Fonti



10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO

<p>RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)</p>	<p>RH0011</p>	<p>Sarcoidosi</p>	<p>Presidio Territoriale "F. Fallacara" - Triggiano                  Ospedale "N. Mellì" - San Pietro Vernotico                  Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase                  Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto                  IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari                  Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Bitondi</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)                  Pneumologia e Riabilitazione respiratoria "A. Biasi" (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)                  Pneumologia (autocandidatura nuovi LEA)                  Ematologia (REP)                  Ematologia (REP)                  Ematologia (REP)</p>	<p>Ematologia (REP)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Fisiopatologia Respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria "A. Biasi" (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia (autocandidatura nuovi LEA)</p>
<p>RH0010 - Malattie interstiziali Polmonari Primitive</p>	<p>RH0010</p>	<p>Malattie Interstiziali Polmonari Primitive</p>	<p>A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio Universitario (autocandidatura nuovi LEA)                  Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pediatria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)</p>	<p>Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)</p>	<p>Pneumologia (autocandidatura nuovi LEA)</p>	
<p>RH0011 - Sindromi Gravi ad Invalidenti con Ipoventilazione Centrale Congenita</p>														

A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"







RL0030 - Pemfigo	RL0030	Pemfigo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia e Venereologia Università Medicina Dermatologia Dermatologia	Odontoiatria			
RL0040 - Pemfigoide bolloso	RL0040	Pemfigoide bolloso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Dermatologia e Venereologia Università Dermatologia				
RL0050 - Pemfigoide benigno delle mucose	RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Taranto	Odontoiatria	Oftalmologia Università			
RL0060 - Uchen sclerosus et atrophicus	RL0060	Uchen sclerosus et atrophicus	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Dermatologia Dermatologia e Venereologia Università Dermatologia	Odontoiatria			
RL0070 - Sindrome Milchein Tire baby								
RL0080 - Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	RL0080	Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Reumatologia Università (autocandidatura nuovi LEA) Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatratria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)			
RL0090 - Pioderma Gangrenoso Cronico	RL0090	Pioderma Gangrenoso Cronico	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA)				
RMG151 - Sindromi con Displasia Ectodermica (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RMG151	Sindromi con Displasia Ectodermica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA) Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA)				
RM0680 - Ectrodattilia - Displasia Ectodermica - Palatoschisi (RM0800)	RM0680	Ectrodattilia - Displasia Ectodermica - Palatoschisi (RM0800)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria			
Discheramoni Congenita (RM0560)								
Ipomelanosi di Ito (RM1480)	RM1480	Ipomelanosi di Ito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
Ipoplasi Focale Dermica (RM0510)								
Incontinentia Pigmenti (RM0530)	RM0530	Incontinentia Pigmenti	IRCCS "E. Medea" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura) Malattie Metaboliche	Dermatologia e Venereologia Università Odontoiatria			

A.O.U. Policlinico di Bari -





Sindrome Trice-Dento-Ossea (RN1650)	RN1650	Sindrome Trice-Dento-Ossea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche		
RN0670 - Ittiosi Congenite (scissio: forme non gravi di ittiosi volgare) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono classificate come indicato tra parentesi)	RN0670	Ittiosi Congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria		
Ipercheratosi Epidermologica (RN0600)	RN0600	Ipercheratosi Epidermologica	Ente Ecclesiastico "Carinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica		
Xif, Sindrome di (RN1500)			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria		
RN0500 - Cutis laxa	RN0500	Cutis laxa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche		
RN0530 - Cheratodermie palmoplantari ereditarie	RN0530	Cheratodermie palmoplantari ereditarie	Presidio Ospedaliero "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 - Cute marmorata telangiectasica congenita	RN0540	Cute marmorata telangiectasica congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria		
RN0550 - Darier malattia di	RN0550	Darier malattia di	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia		
RN0570 - Epidermolisi bollosa ereditaria	RN0570	Epidermolisi bollosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria	Odontoiatria	
RN0580 - Entrocheratoderma simmetrica progressiva			Ente ecclesiastico "Miglior" - Acquafredda delle Fonti	Dermatologia		
RN0590 - Entrocheratoderma Variabile			Presidio Ospedaliero Centrale - S.S. Annunziata - S.G. Moscati - Taranto	Dermatologia		
RN0620 - Pachidermoperiostosi	RN0620	Pachidermoperiostosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venereologia Universitaria (autocandidatura)	Oftalmologia Universitaria	
RN0630 - Pseudononoma elastico	RN0630	Pseudononoma elastico	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Reumatologia Universitaria (autocandidatura)		
RN0640 - Aplasia congenita della cute	RN0640	Aplasia congenita della cute	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche		
RN1570 - Hay-Wells Sindrome di						
RN1560 - Neu - Laxova sindrome di	RN1560	Neu - Laxova sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche		
RN1650 - Sindrome del nervo displastico						

Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"



13 MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO

RN1560 - Sindrome uchi nevo epidermale	RN1560	Sindrome del nevo epidermale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Obstetricia			
RN1700 - Sjogren - Larsson sindrome di							
RN1710 - Tay Sindrome di							
RU0210 - Eritrocheratosi Pterialis							
RU0030 - Pemfigo	RU0030	Pemfigo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Dermatologia			
RU0040 - Pemfigoide bolloso							
RU0050 - Pemfigoide benigno delle mucose							
RU0060 - Lichen sclerosus et atrophicus							
RU0070 - Sindrome Michelin-Tite baby							
RU0080 - Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità eibica							
RU0090 - Pioderma Gangrenoso Cronico							
RNG131 - Sinfomi con Displasia Ectodermica (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)							
Ectrodattilia - Displasia Ectodermica - Palatoschizis (RN0560)							
Dichiroatosi Congenita (RN0560)							
Ipmelanosiosi di Ito (RN1480)	RN1480	Ipmelanosiosi di Ito	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Ippiasia Focale Dermica (RN0510)	RN0510	Ippiasia Focale Dermica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Incontinentia Pigmenti (RN0510)	RN0510	Incontinentia Pigmenti	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Sindrome Trito-Dento-Ossea (RN1580)							
RNG070 - Ittiosi Congenite (Escluso: Forme non gravi di Ittiosi Volgare) (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG070	Ittiosi Congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Ipercheratosi Epidermica (RN0600)							
Kif, Sindrome di (RN1590)							
RN0500 - Cutis laxa	RN0500	Cutis laxa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
RNG130 - Cheratodermie palmoplantari ereditarie							
RN0520 - Xeroderma pigmentoso	RN0520	Xeroderma pigmentoso	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
RN0530 - Cheratosi follicolare acuminata							
RN0540 - Cutis marmorata telangiectatica congenita							



IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo

RN0550 - Danier malattia di	RN0550	Danier 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	Pediatrìa		
RN0580 - Eritrodermia simmetrica progressiva	RN0580	Eritrodermia simmetrica progressiva	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatrìa		
RN0590 - Eritrodermia Variabile							
RN0620 - Pachidermoperiostosi	RN0620	Pachidermoperiostosi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria			
RN0630 - Pseudotumore elastico	RN0630	Pseudotumore 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	Pediatrìa		
RN1470 - Hay-Wells Sindrome di							
RN1560 - Nevi-Larsom 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 epidermale							
RN1700 - Sjogren-Larsom Sindrome di	RN1700	Sjogren - Larsom Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna		
RN1710 - Tyi Sindrome di							
RN0010 - Dermatomiostite	RN0010	Dermatomiostite	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria			
RN0020 - Polimiosite	RN0020	Polimiosite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia			
RN0021 - Sindrome da Anticorpi Antinucleari	RN0021	Sindrome da Anticorpi Antinucleari	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	Pediatrìa Universitaria (auto-candidatura nuovi LEA)		
RN0030 - Connettivite mista	RN0030	Connettivite mista	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia			
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Medicina Interna			
RN0040 - Fascite eosinofila	RN0040	Fascite eosinofila	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria			
RN0050 - Fascite diffusa	RN0050	Fascite diffusa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria			
RN0060 - Policoidite	RN0060	Policoidite	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria			



Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia

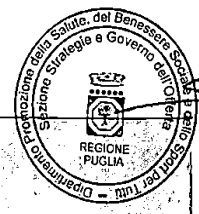




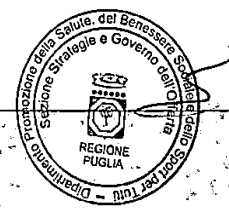
RN0040 - Joubert sindrome di	RN0040	Joubert sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN0050 - Lissencefalia	RN0050	Lissencefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN0060 - Oloprosencefalia	RN0060	Oloprosencefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria				
RN0150 - Agenesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica									
RN1340 - Asse- Smith sindrome di									
RN1570 - Neurocorticisti									
RN1630 - Sindrome acrocallosa									
RN1740 - Walker- Warburg sindrome di									
RN0011 - Altre sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso									
RN0010 - Gerstmann Sindrome di									
RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale					
RN0020 - Microcefalia	RN0020	Microcefalia	Ente ecclesiastico "Mullini" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica				Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	
RN0030 - Agenesia cerebellare	RN0030	Agenesia cerebellare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile				
RN0040 - Joubert sindrome di	RN0040	Joubert sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0050 - Lissencefalia	RN0050	Lissencefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia pediatrica				
RN0060 - Oloprosencefalia	RN0060	Oloprosencefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale				
RN0150 - Agenesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	RN0150	Agenesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale (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	Nefrologia pediatrica				
RN1570 - Neurocorticisti									
RN1630 - Sindrome acrocallosa	RN1630	Sindrome acrocallosa	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 gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	RN0011	Altre sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					

IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo

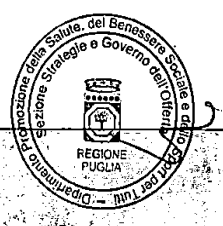
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"



RN0010 - Gerstmann Sindrome di	RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)				
RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	RN0020	Microcefalia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi				
RN0020 - Microcefalia	RN0030	Agnesia cerebellare	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)				
RN0030 - Agnesia cerebellare	RN0040	Joubert sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)				
RN0040 - Joubert sindrome di	RN0050	Lissencefalia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)				
RN0050 - Lissencefalia	RN0060	Diprosencefalia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)				
RN0060 - Diprosencefalia	RNG150	Agnesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)				
RNG150 - Agnesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)				Pediatria - UTN (autocandidatura nuovi LEA)
RN1570 - Neurocaniostosi								
RN1570 - Neurocaniostosi								
RN1740 - Walker - Warburg sindrome di								
RN1740 - Walker - Warburg sindrome di								
RNG011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	RNG011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)				
RNG011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)				Pediatria - UTN (autocandidatura nuovi LEA)
RNG010 - Gerstmann Sindrome di								
SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO								
RNG150 - Anoftalmia/Microftalmia isolate e sindromatiche								
RNG150 - Anoftalmia/Microftalmia isolate e sindromatiche								
RN0070 - Chiray Eibz sindrome di								
RN0070 - Chiray Eibz sindrome di								
RN0090 - Aenfield-Rieger sindrome di								
RN0090 - Aenfield-Rieger sindrome di								
RN0100 - Patau, anomalia di								
RN0100 - Patau, anomalia di								
RN0110 - Aniridia	RN0110	Aniridia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica				Oculistica
RN0110 - Aniridia								
RNG101 - Coloboma Congenito Oculare Isolato e Sindromico - Coloboma Congenito del Disco Ottico								
RNG101 - Coloboma Congenito Oculare Isolato e Sindromico - Coloboma Congenito del Disco Ottico								
Coloboma congenito del disco ottico (RN0120)	RN0120	Coloboma congenito del disco ottico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica				Oculistica
RN0120 - Coloboma congenito del disco ottico								



ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RNO130	Morning Glory anomalia di pupillare	RNO130	Morning Glory anomalia di pupillare	ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Oculistica
RNO140 - Persistenza della membrana pupillare							
RN1580 - Norrie malattia di							
RN1720 - Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di	RN1720	Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di			ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Oculistica
RN0860 - De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	RN0860	De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)			ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica
RN1460 - Fraser, Sindrome di	RN1460	Fraser sindrome di			ICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	
RN1750 - Weil-Marchesani, Sindrome di							
RN0111 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con importante interessamento dell'apparato visivo							
RN0150 - Anoftalmia/Microftalmia Isolata o sindromatica	RN0150	Anoftalmia/Microftalmia Isolata o sindromatica			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)
RN0170 - Chirey Folk Sindrome di							
RN0090 - Axenfeld-Rieger anomalia di	RN0090	Axenfeld-Rieger anomalia di			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria
RN1050 - Axenfeld-Rieger sindrome di	RN1050	Axenfeld-Rieger sindrome di			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche
RN0100 - Peters, anomalia di	RN0100	Peters, anomalia di			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche
RN0110 - Aniridia	RN0110	Aniridia			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche
RN0101 - Coloboma Congenito Oculare Isolato o Sindromico - Coloboma Congenito Del Disco Ottico	RN0101	Coloboma Congenito Oculare Isolato o Sindromico - Coloboma Congenito Del Disco Ottico			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)
RN0120 - 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	RN0130	Morning Glory anomalia di			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 - Norrie malattia di	RN1580	Norrie 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 (autocandidatura)	Oftalmologia Universitaria
RN0860 - De Morsier sindrome di (Displasia	RN0860	De Morsier sindrome di (Displasia			ICCS "E. Meada" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)	



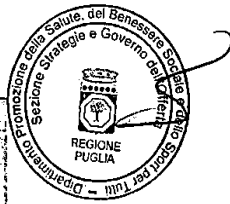


setto-ottica)	.....	(Displasia setto-ottica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria
RN1460 - Fraser, Sindrome di	RN1460	Fraser sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
RN1750 - Weill-Marchesani, Sindrome di	RN1750	Weill-Marchesani, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
RN1111 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente interessamento dell'apparato visivo				
<b>ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCE ISOLATE E SINDROMICHE</b>				
RN0300 - Sindromi con encefalopatia (le patologie sono elencate, per fascia nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)				
Acrocefaloinfidatella (codice RN0300)	RN0300	Acrocefaloinfidatella	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
Antley-Bixler, sindrome di (codice RN0800)				
Bailey-Gervais, sindrome di (codice RN0810)	RN0810	Bailey-Gervais sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
Carpenter, sindrome di (codice RN1390)				
Pfeiffer, sindrome di (codice RN1040)	RN1040	Pfeiffer sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
Summitt, sindrome di (codice RN1230)				
Craniosinostosi primaria (codice RN040)				
Crouzon, malattia di (codice RN040)	RN040	Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi mandibulo-facciale; Displasia fronto-facciale; Displasia maxillo-nasale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Presidio Ospedaliero "G. Tatarelli" - Crispinola (FG)	Genetica Medica Chirurgia Plastica e Ricostruttiva Servizio di supporto Fibrosi Chirca (autocandidatura)
Disostosi maxillo-facciale (codice RN040)				
Displasia fronto-facciale (codice RN040)				
Displasia maxillo-nasale (codice RN040)				
Displasia maxillo-nasale (codice RN040)				
Jackson-Weiss, sindrome di (codice RN1000)	RN1000	Nager sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1000 - Nager sindrome di				
RN040 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi Isolata dell'ugola e Labioschisi Isolata)	RN040	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Schisi Isolata dell'ugola e Labioschisi Isolata)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Presidio Ospedaliero "G. Tatarelli" - Crispinola (FG)	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva Neonatalogia con UTIN Servizio di supporto Fibrosi Chirca (autocandidatura)





Sindrome cefalopodisindattilia di Greig (codice RND390)	RND390	Greig, sindrome di, Cefalopodisindattilia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
Sindrome oto-palato-digitale (codice RND470)	RND470	Sindrome oto-palato-digitale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RNG121 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della fascia come segno principale (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della fascia come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	
Goldenhar, sindrome di (codice RND910)	RND910	Goldenhar sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria
Sindrome cefalopodisindattilia di Greig (codice RND390)	RND390	Greig, sindrome di, Cefalopodisindattilia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
Sindrome oto-palato-digitale (codice RND470)	RND470	Sindrome oto-palato-digitale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria	Malattie Metaboliche
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI INFERIORI E SINDROMICHE</b>					
RND260 - Focomelia					
RND270 - Deformità di Sprengel					
RND330 - Campodattilia familiare					
RND430 - Poland sindrome di	RND430	Poland sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RND460 - Sindrome femoro-faciale			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva	
RNG020 - Sindromi con Artropodiosi multiple congenite (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG020	Sindromi con Artropodiosi multiple congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	
Roberts, sindrome di (codice RN1000)					
Sindrome trisma-pseudoampodattilia (codice RND480)					
Freeman-Sheldon, sindrome di (codice RN0890)	RN0890	Freeman - Sheldon sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
Sequenza da ipocinesia fetale (codice RN1110)	RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
Sindrome da pterigi multipli (codice RN1570)	RN1570	Sindrome pterigio multiplo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria



Descrizione sintomatologica	Codice	Adams - Oliver / Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatrìa
RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale (le patologie sottelenate, pur includendo nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi)					
Sequenza Sirenomelia (codice RN0440)	RN0340	Adams - Oliver / Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatrìa
Adams-Oliver, Sindrome di (codice RN0340)					
Sindrome tromboelopenica con aplasia del fegato (codice RN1690)	RN1690	Sindrome tromboelopenica con aplasia del fegato	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatalogia con UTIN	
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatrìa
RN0260 - Focomelia	RN0260	Focomelia	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	Pediatrìa - UTIN
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
RN0270 - Deformità di Sprengel	RN0270	Deformità di Sprengel	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
RN0290 - Campodattilia familiare	RN0290	Campodattilia familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
RN0430 - Poland sindrome di	RN0430	Poland sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autismo/diagnosi)	
RN0460 - Sindrome femoro-faciale	RN0460	Sindrome femoro-faciale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
RNG020 - Sindromi con Artrogriposi multiple congenite (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG020	Sindromi con Artrogriposi multiple congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autismo/diagnosi)	
Roberts, sindrome di (codice RN1060)	RN1060	Roberts sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
Sindrome trisma-pseudocampodattilia (codice RN0480)	RN0480	Sindrome trisma pseudocampodattilia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
Freeman-Sheldon, sindrome di (codice RN0390)	RN0390	Freeman-Sheldon, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
Sequenza da ipocinesia fetale (codice RN1110)	RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
Sindrome da prerigi multipli (codice RN1670)	RN1670	Sindrome da prerigi multipli	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	

A.O.U. Policlinico di Bari -  
Ospedale Pediatrico  
"Giovanni XXIII"



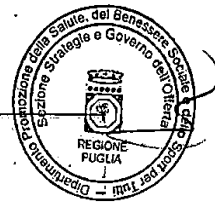


MALFORMAZIONI CONGENITE DELLA PARETE ADDOMINALE ISOLATE E SINDROMICHE		Neurochirurgia (autocandidatura nuovi LEA)	
RN0310 - Klippel-Feil, Sindrome di			
RN0320 - Gastrocchi			
RN0321 - Sindrome Prone Belly			
RN0322 - Onfalocèle			
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"			
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE			
RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica			
RN0200 - Hirschsprung malattia di			
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"			
MALFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO DIGERENTE ISOLATE E SINDROMICHE			
RN0210 - Atresia biliare			
RN0220 - Caroli malattia di			
I.R.C.C.S. "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo			
RN0160 - Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea (codice RN0160)			
I.R.C.C.S. "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo			
RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica			
RN0200 - Hirschsprung malattia di			
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"			

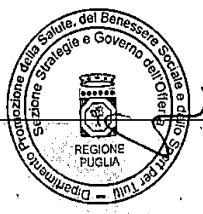


RN0201 - Goldberg-Sprinzen, Sindrome di	RN0201	Goldberg-Sprinzen, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche		
RN0210 - Atresia biliare	RN0210	Atresia biliare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia pediatrica		Malattie Metaboliche		
RN0220 - Caroli malattia di	RN0220	Caroli malattia di	IRCCS "S. De Bellis" - CASTELLANA GROTTE	Gastroenterologia 1 - Indirizzo Epatologico				
RN0230 - Malattia del fegato policistico	RN0230	Malattia del fegato policistico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
RN0251 - Difetti congeniti del tubo digerente: Atresia, Fistole e duplicazioni (come indicato tra parentesi)	RN0251	Difetti congeniti del tubo digerente: Atresia, Fistole e duplicazioni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale (autocandidatura nuovi LEA)	Chirurgia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)		
RN0160 - Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea (codice RN0160)	RN0160	Atresia esofagea e/o fistola tracheoesofagea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Chirurgia pediatrica	Malattie Metaboliche		
RN0170 - Atresia del digiuno (codice RN0170)	RN0170	Atresia del digiuno	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Chirurgia pediatrica	Malattie Metaboliche		
RN0180 - Atresia o stenosi duodenale (codice RN0180)	RN0180	Atresia o stenosi duodenale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Chirurgia pediatrica	Malattie Metaboliche		
RN0252 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato digerente	RN0252	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato digerente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				
<b>INFORMAZIONI CONGENITE DELL'APPARATO GENITOURINARIO ISOLATE E SINDROMICHE</b>								
RN0250 - Rene con midollare a spugna	RN0250	Rene con midollare a spugna	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RN0261 - Malattia renale chitica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) (le patologie sottintese, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RN0261	Malattia renale chitica genetica (escluso rene policistico autosomico dominante) (le patologie sottintese, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RN0300 - Rene policistico autosomico recessivo (codice RN0300)	RN0300	Rene policistico autosomico recessivo (codice RN0300)						
RN0310 - Estrofia Vesicale	RN0310	Estrofia Vesicale						

A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"



IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	
Pathology	ICD-10 Code	ICD-10 Code	ICD-10 Code	ICD-10 Code	ICD-10 Code	ICD-10 Code	ICD-10 Code
<p>RMG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	RMG010	Pseudoermafroditismi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
<p>Pseudoermafroditismi (codice RMG010)</p>							
<p>Denys-drash, sindrome di (codice RN1430)</p>							
<p>Ermafroditismo vero (codice RN0240)</p>							
<p>RMG263 - Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo</p>							
<p>RMG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario</p>							
<p>RN0250 - Rene con midollare a spugna</p>	RN0250	Rene con midollare a spugna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Neurologia pediatrica	
<p>RMG265 - Malattia renale cistica (escluso rene policistico autosomico dominante) (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	RN0261	Malattia renale cistica genetica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Neurologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	
<p>Rene policistico autosomico recessivo (codice RN0040)</p>	Rene P	cistico autosomico recessivo (codice RN0040)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Neurologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)		
<p>Meckel, sindrome di (codice RN0900)</p>							
<p>RN1810 - Esofagia Vascolare</p>	RN1810	Esofagia Vascolare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)		
<p>RMG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo (le patologie sottelenate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	RMG262	Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo (le patologie sottelenate, pur incluse 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)	
<p>Pseudoermafroditismi (codice RMG010)</p>	RMG010	Pseudoermafroditismi	Ente Eccelsiario "Caristiale G. Panico" - Frosone	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria - UTIN (autocandidatura nuovi LEA)		
<p>Denys-drash, sindrome di (codice RN1430)</p>	RN1430	Denys-Drash sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia (autocandidatura)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche	





Malattia	Descrizione	ICD-10	Termini	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche
Ermafroditismo vero (codice R02340)		R02340	Ermafroditismo vero	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
RNG263 - Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo		RNG263	Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo gonadico e/o fenotipo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche (autocondattura nuovi LEA)	Urologia Pediatrica (autocondattura nuovi LEA)		
RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario		RNG264	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia Pediatrica (autocondattura nuovi LEA)	Urologia Pediatrica (autocondattura nuovi LEA)	Neurologia pediatrica (autocondattura nuovi LEA)		
<b>MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETRO:</b>									
RNG271 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con disostosi come segno prevalente (le patologie sottolancate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		RNG271	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con disostosi come segno prevalente	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RNG500 - Osteodistrofie congenite isolate e in forma sindromica		RNG500	Osteodistrofie congenite isolate e in forma sindromica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RNG550 - Maffucci Sindrome di									
RNG450 - Displasia spondiloepifisaria congenita									
RNG370 - Dyggve-Weilich-Clausen (DMC) Sindrome di									
RNG410 - Jarcho-Levin, sindrome di									
RNG271 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con disostosi come segno prevalente (le patologie sottolancate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)		RNG271	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con disostosi come segno prevalente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocondattura nuovi LEA)				
Acrodisostosi (codice R02380)		R02380	Acrodisostosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RNG300 - Sindrome da regressione caudale		RNG300	Sindrome da regressione caudale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RNG500 - Condriodistrofie congenite		RNG500	Condriodistrofie congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				



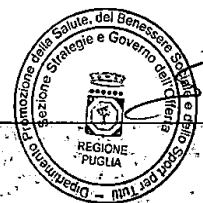
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"

SE MALFORMAZIONI CONGENITE E SINDROMI GENETICHE

Unità per le disabilità gravi (autoconoscenza)	Malattie Metaboliche	Genetica Medica	Neurologia Universitaria (*)	Servizio di supporto clinico (autoconoscenza)	Genetica Medica (autoconoscenza)	Servizio di supporto clinico (autoconoscenza)	Neurologia Universitaria (autoconoscenza)
RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	RNG060	IRCCS "E. Medea" - Brindisi Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Parise" - Tricase Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Genetica medica Pediatrica (autoconoscenza)				
RNG090 - Malfucidi sindrome di	RNG090	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN1450 - Displasia spondilneplastica congenita	RN1450	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN0370 - Dyggve-Melchior-Clausen (DMC) Sindrome di							
RN0410 - Jarcho-Levin sindrome di	RN0410	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
<b>ALTRE SINDROMI E MALFORMAZIONI CONGENITE COMPLETE</b>							
RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CAROTIPO 47,XY; SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y) (le patologie sottolencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG080	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Presidio Ospedaliero "G. Tabetella" - Cerignola (FG)	Genetica Medica Neurologia Universitaria (*) Servizio di supporto clinico (autoconoscenza)				
TURNER, SINDROME DI (codice RN0680)	RN0680	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica				
RNG690 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali albinici cromosomici e genomici (le patologie sottolencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG690	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Presidio Ospedaliero "G. Tabetella" - Cerignola (FG)	Genetica Medica (autoconoscenza) Servizio di supporto clinico (autoconoscenza)				
Pallister-Killian, sindrome di (codice RN1580)							
Sindrome del "ret du chat" (codice RN0670)	RN0670	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica Medica Neonatalogia con UTIN				
Sindrome waig (codice RN1290)							
Williams, sindrome di (codice RN1270)	RN1270	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica				
Wolf - Hirschhorn, sindrome di (codice RN0700)	RN0700	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica				
RN1330 - Sindrome del cromosoma X fragile	RN1330	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica				



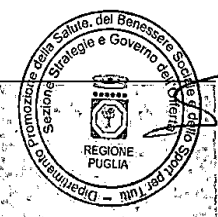
<p>RMG091 - Sindromi malformative congenite con alterazione del tessuto connettivo come segno principale (le patologie sottolincate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	<p>Marfan, sindrome di (codice RM1320)</p>	<p>RM1320</p>	<p>Martfan sindrome di</p>	<p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Medicina Interna</p>			
	<p>Ehlers-danlos, sindrome di (codice RM0330)</p>	<p>RM0330</p>	<p>Ehlers - Danlos sindrome di</p>	<p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Medicina Interna</p>			
	<p>Stickler, sindrome di (codice RM1220)</p>	<p>RM1220</p>	<p>Stickler sindrome di</p>	<p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>			
	<p>RMG092 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale (le patologie sottolincate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>								
<p>RMG093 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo (le patologie sottolincate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>	<p>Aarskog, sindrome di (codice RM0790)</p>	<p>RM0790</p>	<p>Aarskog sindrome di</p>	<p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>			
	<p>Dubowitz, sindrome di (codice RM0870)</p>	<p>RM0870</p>	<p>Dubowitz sindrome di</p>	<p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>			
	<p>Robinow, sindrome di (codice RM1070)</p>	<p>RM1070</p>	<p>Robinow sindrome di</p>	<p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>			
	<p>Russell-Silver, sindrome di (codice RM1080)</p>	<p>RM1080</p>	<p>Russel - Silver sindrome di</p>	<p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Pediatria</p>	<p>Genetica Medica</p>			
	<p>Seckel, sindrome di (codice RM1100)</p>	<p>RM1100</p>	<p>Seckel sindrome di</p>	<p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>			
	<p>Short sindrome (codice RM0730)</p>								
<p>RMG094 - Beckwith-wiedemann, sindrome di (codice RM0820)</p>	<p>Beckwith-wiedemann, sindrome di (codice RM0820)</p>	<p>RM0820</p>	<p>Beckwith- Wiedemann sindrome di</p>	<p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Pediatria</p>	<p>Genetica Medica</p>			
	<p>Sotos, sindrome di (codice RM0310)</p>								
	<p>Weaver, sindrome di (codice RM0490)</p>								
<p>Marshall-smith, sindrome di (codice RM1550)</p>	<p>Simpson-golabi-behnel, sindrome di (codice RM1320)</p>	<p>RM1320</p>	<p>Simpson-Golabi- Behnel sindrome di</p>	<p>IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo</p>	<p>Genetica Medica</p>	<p>Pediatria</p>			
	<p>Marshall-smith, sindrome di (codice RM1550)</p>								





RN1530 - Sindrome LEOPARD	RN1530	Leopard sindrome	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RN1470 - De Sanctis Cacchiame, malattia di					
RN1440 - Displasia oculo-dento-digiale					
RN0380 - Filippi, sindrome di					
RN1021 - Sindrome FG					
RN1870 - Fine-Lubinsky, sindrome di					
RN0500 - Fryns, sindrome di					
RN0920 - Hermansky-Pudlak, sindrome di					
RN0930 - Holt-Oram, sindrome di	RN0930	Holt-Oram sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RN1540 - Levy-Hollister, sindrome di					
RN0270 - Lowe, sindrome di					
RN1850 - Maliner-Saldino, sindrome di					
RN0970 - Marshall, sindrome di					
RN1020 - Opitz, sindrome di					
RN1050 - Pallister-hall, sindrome di					
RN0420 - Pallister w, sindrome di					
RN0650 - Parry-Romberg, sindrome di	RN0650	Parry - Romberg sindrome di *	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva	
RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	RN1310	Prader - Willi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica
RN1670 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RN1130 - Sindrome branchio-oculo-facciale					
RN1140 - Sindrome branchio-oto-renale	RN1140	Sindrome branchio-otorenale	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia, Dialisi e Trapianti	
RN1770 - Sindrome cardiofaciale di Cuyler					
RN0450 - Sindrome cerebro-costo-mandibolare					
RN1640 - Sindrome cerebro-oculo-facio-scheletrica	RN1640	Sindrome cerebro - oculo-facio - scheletrica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RN0850 - Sindrome CHARGE					
RN0940 - Sindrome Kabuki	RN0940	Kabuki sindrome della maschera	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RN1330 - Sindrome megalocornea-ritardo mentale					
RN1190 - Sindrome nail-patella	RN1190	Sindrome nail-patella (sindrome unghia - rotula)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RN1160 - Sindrome oculo-cerebro-cutanea					

18





Sindrome del "cri du chat" (codice RN0570)	RN0670	Cri Du Chat malattia del	IRCCS "E. Medea" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)					
Sindrome wagr (codice RN1730)	RN1730	Wagr sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Williams, sindrome di (codice RN1270)	RN1270	Williams sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialità "B. Trambusti"				
Wolff-Kirschhorn, sindrome di (codice RN0700)	RN0700	Wolff - Kirschhorn sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1330 - Sindrome del cromosoma X fragile	RN1330	Sindrome da X fragile	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RNG091 - Sindromi malformative congenite con alterazione del connettivo come segno principale (le patologie sottolencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG091	Sindromi malformative congenite con alterazione del tessuto connettivo come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Marfan, sindrome di (codice RN1320)	RN1320	Marfan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Ehlers-danlos, sindrome di (codice RN0330)	RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Stickler, sindrome di (codice RN1220)	RN1220	Stickler sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)					
RNG092 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale (le patologie sottolencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG092	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica					
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria				
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria - UTIN (autocandidatura nuovi LEA)				



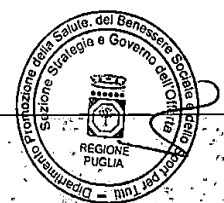
10

Aarskog, sindrome di (codice RN0790)	RN0790	Aarskog sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica medica Pediatría (autocandidatura) Pediatría Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche				
Dubowitz, sindrome di (codice RN0870)	RN0870	Dubowitz sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Malattie Metaboliche				
Robinow, sindrome di (codice RN1070)	RN1070	Robinow sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Russell-Silver, sindrome di (codice RN1080)	RN1080	Russel - Silver sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Centro Soverziendale Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni"	Pediatría Generale e Specialistica "B. Trambusti"			
Seckel, sindrome di (codice RN1100)	RN1100	Seckel sindrome di	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatría (autocandidatura) Pediatría (autocandidatura) Odontoiatria	Pediatría Generale e Specialistica "B. Trambusti"				
Short sindrome (codice RN0730)	RN0730	Short sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche				
<p>RNG093 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo (le patologie fettoelentate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</p>									
Beckwith-wiedemann, sindrome di (codice RN0820)	RN0820	Beckwith-wiedemann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Pediatría Generale e Specialistica "B. Trambusti"			
Sotos, sindrome di (codice RC0310)	RC0310	Sotos, sindrome di	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatría (autocandidatura) Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Weaver, sindrome di (codice RN0490)	RN0490	Weaver sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatría - UTIN (autocandidatura nuovi LEA)				
Simonsen-Esbach-Bohmer, sindrome di (codice RN1120)	RN1120	Simonsen-Esbach-Bohmer sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche				
Marshall-smith, sindrome di (codice RN1550)	RN1550	Marshall-smith, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria				





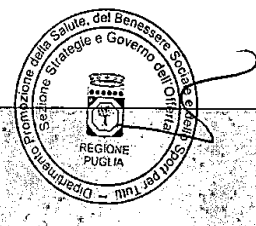
RNG200 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	RNG100	Altre anomalie congenite multiple con ritardo mentale	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica (senza candidatura nuovi LEA)	Pediatra - UTIN (senza candidatura nuovi LEA)					
RN1350 - Alagille sindrome di	RN1350	Alagille sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto-candidatura)	Pediatra Generale e Specialistica "B. Trambusti"					
RN1370 - Alstrom sindrome di	RN1370	Alstrom sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
RNG200 - Amartomatosi multiple (le patologie ortodonzate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG200	Amartomatosi multiple	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						
Sciarosi tuberosa (codice RN0750)	RN0750	Sciarosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovrazionale Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni"	Neuropsichiatria infantile	Malattie Metaboliche	Neurologia e Terapia Intensiva Neonatale			Dermatologia e Venereologia Universitaria
Peutz-Jeghers, sindrome di (codice RN0760)	RN0760	Peutz-Jeghers sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (auto-candidatura)						
Sturge-Weber, sindrome di (codice RN0770)	RN0770	Sturge-Weber sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica						
Von Hippel-Undas, sindrome di (codice RN0780)	RN0780	Von Hippel-Undas sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovrazionale Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni"	Odontoiatria		Endocrinologia			
Sindrome Proteus (codice RN1170)	RN1170	Sindrome Proteus	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina						
Angelman, sindrome di	RN1300	Angelman sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria						
Werner, associazione vater/vater	RN1250	Vateri associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovrazionale Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni"	Oftalmologia Universitaria					
Bardet-Biedl, sindrome di	RN1360	Bardet - Biedl sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche						



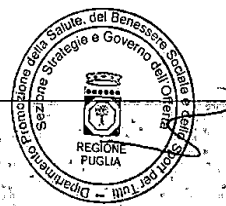
20

62

RN0930 - Bloom, sindrome di	RN0930	Bloom sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN0940 - Berljison/foxtman-Levinann, sindrome di	RN0940	Berljison 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 (autocondannatura nuovi LEA)				
RN0350 - Coffin-Lowry, sindrome di	RN0350	Coffin-Lowry sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN0360 - Coffin-siris, sindrome di	RN0360	Coffin - Siris sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN0401 - Cohen, sindrome di	RN0401	Cohen, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocondannatura nuovi LEA)				
RN1410 - Cornelia de Lange, sindrome di	RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocondannatura) Malattie Metaboliche Genetica medica Pediatría (autocondannatura)	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale			
RC0250 - Costello, sindrome di	RC0250	Costello, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovrazionale Malattie rare - Medicina Interna Università "C. Frugoni" (autocondannatura nuovi LEA)				
RN1010 - Noonan, sindrome di	RN1010	Noonan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Metaboliche				
RN1150 - Sindrome cardio-facio-cutanea	RN1150	Sindrome cardio-facio-cutanea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica medica (*)				
RN1530 - Sindrome LEOPARD	RN1530	LEOPARD sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Malattie Metaboliche Pediatría (autocondannatura)				
RN1420 - De Sanctis-Cacchione, malattia di	RN1420	De Sanctis Cacchione malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN1440 - Displasia oculo-dento-digitale	RN1440	Displasia oculo - dígito - dentale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria				
RN0360 - Filippi, sindrome di								

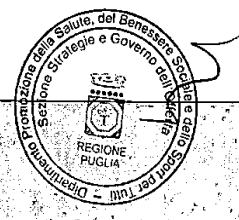


RN1021 - Sindrome EG	RN1021	Sindrome EG	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN1820 - Fine-Lubinsky, sindrome di	RN1820	Fine-Lubinsky, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN0900 - Fryns, sindrome di	RN0900	Fryns sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0930 - Hermansky-Pudlak, sindrome di	RN0930	Holt-Oram sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0270 - Lowe, sindrome di	RC0270	Lowe, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Neurologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)			
RN1850 - Mainzer-Saldino, sindrome di	RN1850	Mainzer-Saldino, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN0970 - Marshall, sindrome di	RN0970	Marshall sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1020 - Opitz, sindrome di	RN1020	Opitz sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1030 - Pallister-Hall, sindrome di	RN1030	Pallister-Hall sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0420 - Pallister w, sindrome di	RN0420	Pallister - W sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0650 - Parry-Romberg, sindrome di	RN0650	Parry-Romberg, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	RN1310	Prader - Willi sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche	Endocrinologia			
RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)					
RN1130 - Sindrome branchio-oculo-facciale	RN1130	Sindrome branchio - oculo - facciale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1140 - Sindrome branchio-oto-renale	RN1140	Sindrome branchio-oto- renale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odonoiatria	Malattie Metaboliche	Neurologia Universitaria	Neurologia pediatrica		



6

RN1770 - sindrome cardiofaciale di Cyster	RN1770	Sindrome cardiofaciale di Cyster	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN0450 - sindrome cerebello-costomandibolare	RN0450	Sindrome cerebello-costomandibolare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN1640 - Sindrome cerebello-oculo-facciale-scheletrica	RN1640	Sindrome cerebello-oculo-facciale-scheletrica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN0850 - Sindrome CHARGE	RN0850	Charge associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale				
RN0940 - Sindrome Iabuli	RN0940	Kabuki sindrome della maschera	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia pediatrica				Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN1830 - Sindrome megalocornea-ritardo mentale	RN1830	Sindrome megalocornea-ritardo mentale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RN1190 - Sindrome nali-patella	RN1190	Sindrome nali-patella (Sindrome unghia + rotula)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)				Nefrologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)
RN1160 - Sindrome oculo-cerebro-cutanea	RN1160	Sindrome oculo-cerebro-cutanea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RN094 - Sindrome Progeroidi (le patologie sottolencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RN094	Sindromi Progeroidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Werner, Sindrome di (codice RC0060)	RC0060	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 trico-rino-falangea	RN1180	Sindrome trico-rino-falangea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria				
RN1210 - Smith-Magenis, sindrome di	RN1210	Smith-Magenis sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)					



Condizione	Descrizione	Località	Specialità	Specialista	Specialità	Specialista
RN1240 - Toveres-Brooks, sindrome di	TOVERES - BROOKS sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche			
RNG095 - Sindromi di Waardenburg	Sindromi di Waardenburg	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)			
RN1260 - Wildervanck, Sindrome di	WILDERVANCK, Sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Otorinolaringoiatria (autocandidatura nuovi LEA)			
RN1280 - Winchester, Sindrome di	WINCHESTER, Sindrome di					
RN1290 - Wolfram, Sindrome di	WOLFRAM, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	
RP0010 - Embriofetopatia rubeolica	EMBRIOFETOPATIA RUBEOLICA	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (autocandidatura)			
RP0020 - Sindrome fetale da acido valproico	SINDROME FETALE DA ACIDO VALPROICO	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche		
RP0030 - Sindrome fetale da idantoina	SINDROME FETALE DA IDANTOINA	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria Infantile	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	
RP0040 - Sindrome alcolica fetale	SINDROME ALCOLICA FETALE	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuropsichiatria Infantile	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche	
RP0060 - Kernittero	KERNITTERO	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuropsichiatria Infantile	Malattie Metaboliche	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	
RP0070 - Fibrosi epatica congenita	FIBROSI EPATICA CONGENITA	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia pediatrica			
RP0080 - Embriopatia da iperfenilalanemia	EMBRIOPATIA DA IPERFENILANEMIA					

16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE

