

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 dei malati. Al Centro Sovraziendale il compito di attivare e svolgere funzioni di collegamento in fatto di assistenza (ambulatoriale ed ospedaliera) e di contact center (attività diurna e registrazione contatti).

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

Il Registro regionale implementato mediante il SIMaRRP mira ad ottenere informazioni epidemiologiche (in primo luogo il numero di casi di una determinata malattia rara e relativa distribuzione sul territorio regionale) utili a definire le dimensioni del problema. Si tratta di uno strumento utile per il governo della Rete, per

stimare il ritardo diagnostico e la migrazione sanitaria dei pazienti, per supportare la ricerca clinica e per promuovere il confronto tra i Presidi e gli operatori sanitari per la definizione di criteri diagnostici.

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

Il patrimonio informativo accumulato dal SIMaRRP permette l'alimentazione del Registro regionale Malattie Rare che viene utilizzato dal Coordinamento Regionale Malattie Rare (CoReMaR) per il monitoraggio del funzionamento dei centri della rete ed in particolare la loro capacità di fare diagnosi. Analizzando i dati del Registro è possibile, tra l'altro, operare un'analisi quantitativo 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 nel 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 diagnostici inseriti nei corrispondenti 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, ai 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 precisazione dei nodi coinvolti nella presa in carico multidisciplinare, dichiarati dal centro proponente, il CoReMaR ha trasmesso il nuovo elenco dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) e Nodi della Rete Regionale Pugliese (RERP) da accreditare per le malattie rare.

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

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

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-Danlos, 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. Istoicitosi 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. Connattività 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. Sindrome da Aneuploidia cromosomica (RNG080);
  - f. Sindrome 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.PCM. 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-Danlos, 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. Iistiocitosi 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. Connennitivite 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 sovraaziendale 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)

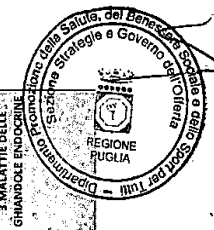
Gruppo Malattia	PIN accreditato	Malattia / gruppo di malattie	Codice	Malattia / gruppo di malattie	Prestigio Ospedaliero Universitario	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa	Unità Operativa
GRUPPO Malattia		Malattia per cui la rete pugliese è attualmente attiva							
INFETTIVE PARASSITARIE	A.O.U. Polichirico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RAG020 - Whipple malattia di	RAD020	Whipple malattia di	A.O.U. Polichirico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Infettive			
		RAD030 - Lyme malattia di	RA0030	Lyme malattia di	A.O.U. Polichirico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Ospedaliera	Malattie Infettive		
		RB	/	Tumori dell'adulto	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica			
		RBD010 - Wilms tumore di							
		RBD020 - Retinoblastoma							
		RIS001 - Cronite - Canada malattia di							
		RSD040 - Gardner Sindrome di							
		RUD050 - Poliposi familiare							
		RUD060 - Unione poliomielomatosi							
		RG0070 - Sindrome del Nevro Basocellulare	RG0070	Sindrome del Nevro Basocellulare	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica (intercandidatura nuovi EA)			
		RG0070 - Neurofibromatosi							
		RG0070 - Completoe Carney							
		RBG021 - Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	RBG021	Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica (intercandidatura nuovi EA)			
		RBD071 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	RBD071	Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Oncologia Medica (intercandidatura nuovi EA)			
		RBD010 - Wilms tumore di	RBD010	Wilms tumore di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncematologia Pediatrica			
		RBD020 - Retinoblastoma	RBD020	Retinoblastoma	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Oncematologia Pediatrica			
		RBD040 - Gardner Sindrome di							
		RBD050 - Poliposi familiare	RBD050	Poliposi familiare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologa			
		RBD060 - Unione poliomielomatosi	RBD060	Unione poliomielomatosi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattia Apparato Respiratorio (MARA)			
		RGD070 - Sindrome del Nevro Basocellulare							
		RHG010 - Neurofibromatosi	RHG010	Neurofibromatosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neuropediatria Infantile	Chirurgia Plastica e Ricreativa		
		RHG020 - Completoe Carney							
		RHG021 - Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	RHG021	Cancro non Poliposico Ereditario del Colon	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologa (intercandidatura nuovi EA)			
		RHD071 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo							
		RHD010 - Wilms tumore di	RHD010	Wilms tumore di	A.O.U. Polichirico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncematologia Pediatrica	Ospedaliera		



RB0020 - Retinoblastoma	RB0020	Retinoblastoma	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Oncologia e Oncogenetologia Pediatrica Ospedaliera		
RB0030 - Crohnkita - Canadà malattia di							
RB0040 - Gardner Sindrome di	RB0040	Gardner Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraintendente Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni"	Gastroenterologia Universitaria	Odontoiatria	
RB0050 - Poliposi familiare	RB0050	Poliposi familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia Universitaria	Centro Sovraintendente Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni"		
RB0060 - Linfangiodiromatosi							
RB0070 - Sindrome del Nevro Basocellulare	RB0070	Sindrome del Nevro - Basocellulare	Preddio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA)			
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria (autocandidatura nuovi LEA - Integrazione)			
RB0080 - Neurofibromatosi	RB0080	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraintendente Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni"	Dermatologia - Malattie Metaboliche	Neuropediatria Universitaria	Neurologia "Anadiucci"
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"			Ente Ereditastico "Cardinale G. Panico" - Ticeae	Genetica medica	Medicina		
RB0090 - Completo Carney	RB0090	Completo Carney	Preddio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	(autocandidatura)	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)		
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"			IRCCS "E. Medea" - Brindisi				
RB0100 - Cancro non Palpativo Ereditario dei Colon	RB0100	Cancro non Palpativo Ereditario dei Colon	Preddio Ospedaliero Centrale "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Dermatologia	Neurologia	Neurochirurgia	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraintendente Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frugoni" (autocandidatura nuovi LEA)			
RB0110 - Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	RB0110	Melanoma cutaneo familiare e/o multiplo	P.O. di Ostuni	Gastroenterologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)			
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"			P.O. "S. Caterina Novella" - Galatina	Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)			
RB0120 - Deficienza di ACTH	RB0120	Deficienza di ACTH	Ente Ereditastico "Cardinale G. Panico" - Ticeae	Chirurgia Generale (autocandidatura nuovi LEA)			
RB0130 - Kallmann sindrome di	RB0130	Kallmann sindrome di		Preddio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA)		

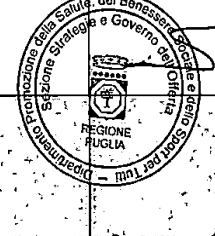


RCCG010 - Iperadosteronismi primitivi	RCCG010	Iperaldosteronismo primitivo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia		
RCCG020 - Sintomi adrenogenitali congenite	RCCG020	Sintomi adrenogenitali congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Endocrinologia	
RCD001 - Defitto Congenito Isolato di GH						
RCD002 - Isgonadismo (pigmentazione topo congenito)						
RCCG010 - Polendocrinopatie autoimmuni	RCCG010	Polidocrinopatie autoimmuni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia	Pediatria	
RCCG031 - Sintomi da Resistenza all'ormone della crescita						
RCD040 - Pubertà precoce idiopatica	RCD040	Pubertà precoce idiopatica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria		
RCD050 - Leptodermismo						
RCD030 - Kenny-Caffey, Sindrome di Rett						
RCD020 - Refforti, Sindrome di						
RFD400 - Pendred, Sindrome di	RFD400	Pendred, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)	
RCG162 - Sindrome da neoplasie endocrine multiple	RCG162	Sindrome da neoplasie endocrine multiple	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)	
RCD010 - Deficienza di ACTH	RCD010	Deficienza di ACTH	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria (autocandidatura)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	
RCD020 - Kallmann sindrome di	RCD020	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie metaboliche	Endocrinologia
RCG010 - Iperadosteronismi primitivi	RCG010	Iperadosteronismi primitivi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie metaboliche
RCCG020 - Sintomi adrenogenitali congenite	RCCG020	Sintomi adrenogenitali congenite	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria (autocandidatura)	Endocrinologia	Nefrologia pediatrica Universitaria
RCD021 - Defitto Congenito Isolato di GH	RCD021	Deficit Congenito Isolato di GH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	
			A.O.U. Policlinico Isolato di GH	Endocrinologia	Malattie Metaboliche	
			P.O. "D. Cambellengo" - Francavilla Fontana	Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche	
				Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)	

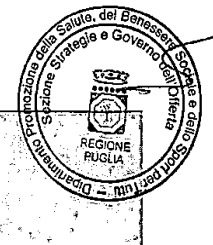


3. MALATTIE DELLE  
GLANDOLE ENDOCRINE

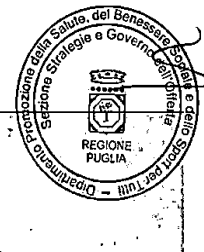
RCD022 - Ipocondriatismo Congenito	RC0022	Ipocondriatismo Congenito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)		
			P.O. "D. Camberlingo" - Francavilla Fontana	Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Pediatria (autocandidatura)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		
			Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria				
RCG030 - Poliedocrinopatie autoimmuni	RCG030	Poliedocrinopatie autoimmuni	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)		
			P.O. "D. Camberlingo" - Francavilla Fontana	Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Pediatria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		
			Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria				
RCG031 - Sintomi da Resistenza all'ormone della crescita	RCG031	Sintomi da Resistenza all'ormone della crescita	Ente Eccelastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)		
RCD040 - Pubertà precoce idiopatica	RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)		
			Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria				
RCD050 - Liprocaunismo	RC0050	Liprocaunismo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica medica	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Genetica medica		
RCD300 - Kenny-Caffey, Sindrome di								
RCD280 - Refetoff, Sindrome di	RC0280	Refetoff, Sindrome di	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)		
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Oncorimieroterapia (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)		
RFG400 - Pendred, Sindrome di	RFG400	Pendred, Sindrome di	Ente Eccelastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)	
			Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria	Oftalmologia Universitaria	Nefrologia pediatrica		
RCG162 - Sindrome da neoplasie endocrine multiple	RCG162	Sindrome da neoplasie endocrine multiple	Glietti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Laboratorio Universitario di Biochimica Clinica	Neuroscienze Infantile	
RGQ040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	RGQ040	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	Ente eccelastico "Multi" - Acquaviva delle Fonti	Genetica medica	Neonatalogia			



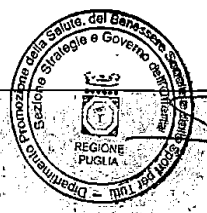
RCC050 - Difetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e i perammoniemie ereditarie	RCC050	Difetti congeniti del metabolismo dell'urea e i perammoniemie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche		
RCC060 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	RCC060	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso: Diabete mellito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria	Endocrinologia
RCC061 - Iperinsulinismi congeniti	RCC061	Iperinsulinismi congeniti	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)		
RCC070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine	RCC070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Nefrologia e Reologia intensiva Neonatale (autocandidatura nuovi LEA)	Endocrinologia (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)
RCC071 - Difetti congeniti della sintesi del colesterolo	RCC071	Difetti congeniti della sintesi del colesterolo	Prestidio Ospedaliero "A. Perino" - Brindisi	Pediatria	Nefrologia Universitaria	Endocrinologia
RCC072 - Difetti congeniti della sintesi del colesterolo (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCC072	Difetti congeniti della sintesi del colesterolo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)	PRIN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
RN1200 - Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di (RN1200)	RN1200	Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	
Conradi-Hunermann-Happle, Sindrome di (RN060)	RN060	Difetti congeniti della sintesi degli acidi bilari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)		
RCC092 - Difetti congeniti della sintesi degli acidi linoliici	RCC092	Difetti congeniti della sintesi degli acidi linoliici	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)		
RCC093 - Difetti congeniti della sintesi dei fastolipidi e dei glicostingolipidi	RCC093	Difetti congeniti della sintesi dei fastolipidi e dei glicostingolipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)		
RCC090 - Lipodistrofia totale	RCC090	Lipodistrofia totale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia	
RCC050 - Dercum, Malattia di	RCC050	Dercum, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)		
RCC084 - Malattia peroxisomiale (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCC084	Malattie peroxisomiali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)		



Adrenoleucodistrosi (RN0120)	RFD120	Adrenoleucodistrosa	IRCCS "E. Medea" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)					
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	Pediatria	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo			
Refsum, Malattia di (RG1660)			Difetti congenitali del Metabolismo dei Piccoli Peptidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				
RCG005 - Difetti Congeniti del Metabolismo del Neurotrasmettore e del Piccoli Peptidi	RCG005	Difetti congeniali del metabolismo delle Profilopeptidi e dei Piccoli Peptidi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Nefrologia	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				
RCG110 - Difetti congeniti del metabolismo delle Purine e dell'IME	RCG110	Difetti congeniali del metabolismo delle purine e della Guanina e delle purine	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
RCG120 - Difetti congeniti del metabolismo delle Purine e delle pirimidine	RCG120	Difetti congeniali del metabolismo delle pirimidine							
RCG050 - Spinafazia									
RCG250 - Calicosi tumorale									
DEFETTI CONGENITALI DEL METABOLISMO MITOCONDRIALE									
RCG074 - Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grasi	RCG074	Difetti congeniali della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCG075 - Difetti congeniti della chetonogenesi e della chetosi	RCG075	Difetti congeniali della chetonogenesi e della chetosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCG076 - Difetti congeniti del metabolismo del piruvato e del cito degli acidi tricarbossilici	RCG076	Difetti congeniali del metabolismo del piruvato e del cito degli acidi tricarbossilici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCG077 - Difetti congeniti isolati di un complesso della fosforilazione ossidativa mitocondriale	RCG077	Difetti congeniali isolati di un complesso della fosforilazione ossidativa mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
RCG078 - Difetti congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA mitocondriale (le patologie sottendenute, qui indicate nel gruppo, sono riportate come indicato tra parentesi)	RCG078	Difetti congeniali della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)					
Sindrome MEAS (RN0710)	RN0710	Sindrome MEAS	Preidio Ospedaliero "G. Tassara" - Cagliari (FC) A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Servizio di supporto Fisiologia Clinica (autocandidatura)	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 (autocandidatura)	PRN IRCCS "E. Medea" - Brindisi				



Sindrome MERRF (RN0720)	RN0720	Sindrome MERRF	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
Atrofia Ottica di Leber (RF0300)	RF0300	Atrofia Ottica di Leber	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Prestito Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurofisiologia Universitaria Oculistica Genocandidatura nuovi (LEA)
Pearson, Sindrome di (RN1500)	RN1500	Pearson, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
Alpers, Malattia di (RF0010)			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
Kearns-Sayre, Sindrome di (RF0020)	RF0020	Kearns-Sayre, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Prestito Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oculistica Genocandidatura nuovi (LEA)
RCC081 - Difetti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA nucleare [le patologie sottolineate, pur indicate nel gruppo, sono conificate come indicate tra parentesi]	RCC081	Difetti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazione del DNA nucleare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche Genocandidatura nuovi (LEA)
Leigh, Malattia di (RF0030)	RF0030	Leigh, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuropediatria Infantile Servizio di supporto fibrosi Cistica (genocandidatura)
RCC082 - Sintomi da deficit congenito di creatina	RCC082	Sintomi da deficit congenito di creatina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche Genocandidatura nuovi (LEA)
RCC083 - Altri difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	RCC083	Altri difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche Genocandidatura nuovi (LEA)
<b>MALATTIE DA ACCUMULO LISSOMINALE</b>				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
			Attenza Ospedaliero-Universitaria "Ospedale Runiti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti
			Centro Sovraventrale Malattie rare - Marche Interna Universitaria "C. Frugoni"	Endocrinologia
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Bittadisi	Ematologia
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Ematologia Genocandidatura
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e trattamento di Malattie Oseiche (RIP)
			IRCCS "E. Melella" - Bittadisi	Ematologia



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

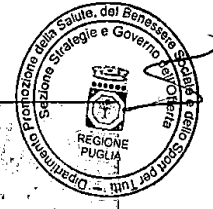
Malattie da accumulo di lipidi

RCC080

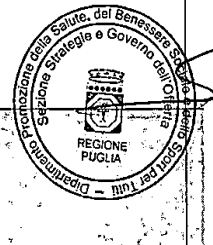
			Prestidio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata - S.G. Mosca" - Taranto	Eritatologia (REP)	
			IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Eritatologia (REP)	
			Ospedale "Mons. Ummicoli" - Barletta	Eritatologia (REP)	
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
RGC140 - Mucopolisaccaridosi	RGC140	Mucopolisaccaridosi	IRCCS "E. Medea" - Bari	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)	
RGC090 - Mucolipidosi	RGC090	Mucolipidosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
RGC091 - Oligosaccaridosi	RGC091	Oligosaccaridosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	
RFG030 - Gangliosidosi	RFG030	Gangliosidosi	IRCCS "E. Medea" - Bari	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)	
RFG020 - Ceroido - Lipofuscinosi	RFG020	Ceroido - Lipofuscinosi	Prestidio Ospedaliero "G. Tatrella" - Ceglie Messina (FG)	Servizio di supporto - Fibrosi Cistica (autocandidatura)	
RGC180 - Altre malattie da accumulo lisosomiale (le patologie sottoelencate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RGC180	Altre malattie da accumulo lisosomiale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuropatologia infantile	Malattie Metaboliche
Krabbe, Malattia di (RFG010)	RFG010	Krabbe, Malattia di	IRCCS "E. Medea" - Bari	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	
Leucodistrofia Metacromatica (RFG010)	RFG010	Leucodistrofia Metacromatica	IRCCS "E. Medea" - Bari	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)	
Fabre, Malattia di (RFG010)			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuropatologia infantile	
DIFETTI CONGENITALI DELL'ASSORBIMENTO E DEL TRASPORTO DI VITAMINE E COFATTORI NON PROTETTI			Prestidio Ospedaliero "G. Tatrella" - Ceglie Messina (FG)	Servizio di supporto - Fibrosi Cistica (autocandidatura)	



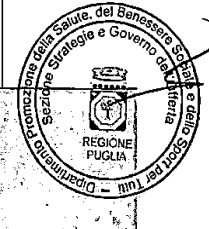
RCCG92 - Difetti congenitali responsabili alla biotina	RCCG92	Difetti congenitali responsabili alla biotina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuova) [EA]
RCCG93 - Difetti congenitali del metabolismo o del trasporto della cobalamina e del folato	RCCG93	Difetti congenitali del metabolismo o del trasporto della cobalamina e del folato	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuova) [EA]
RCCG94 - Difetti congenitali del metabolismo o del trasporto della vitamina D (le patologie autoimmuni, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCCG94	Difetti congenitali del metabolismo o del trasporto della vitamina D	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuova) [EA]
Rachitismo lipodistematico resistente (RCG170)	RCG170	Rachitismo lipodistematico vitamina D resistente	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Rumatologia Pediatrica Universitaria (autocandidatura nuova) [EA]
RCG95 - Altri difetti congenitali del metabolismo o del trasporto di vitamine E e cofattori non proteinici	RCG95	Altri difetti congenitali del metabolismo o del trasporto di vitamine E e cofattori non proteinici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuova) [EA]
<b>DIFETTI CONGENITALI DEL METABOLISMO E DEL TRASPORTO DI METALLI</b>				
RCG100 - Difetti congenitali del metabolismo e del trasporto del ferro (le patologie sottolineate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCG100	Difetti congenitali del metabolismo o del trasporto del ferro (le patologie sottolineate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	A.O.U. Icli Clinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Ente Eclesiastico "Cardinale G. Panico" - Taranto	Ematologia con trapianto Ematologia e trapianto di Midollo Osseo (REP) Ematologia Medicina
<b>ANEROPLASTINERIA CONGENITA (RCG120)</b>				
Aneroplastinieria congenita (RCG120)				



RCC101 - Difetti Congeniti del Metabolismo e del Trasporto del Zinco - Deficienza Congenita di Zinco (le patologie cottelecenate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCC101	Difetti Congeniti dei Metabolismo e del Trasporto del Zinco - Deficienza Congenita di Zinco	A.O.U. Polichirico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)
Difettos Congenita di Zinco (RC070)	RC070	Difettos congenita di Zinco	A.O.U. Polichirico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
RCC102 - Difetti Congeniti del Metabolismo del Bario (le patologie sottolineate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RCC102	Difetti Congeniti del Metabolismo del Bario	A.O.U. Polichirico 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	Gastroenterologia (autocandidatura nuovi LEA)
RCC103 - Altri difetti Congeniti del Metabolismo e del trasporto di metalli	RCC103	Altri difetti Congeniti del Metabolismo e del trasporto di metalli	A.O.U. Polichirico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)
<b>DIFETTI CONGENITI DEL METABOLISMO DEL TRASPORTO DELLE PROTEINE:</b>				
RCC190 - Difetti Congeniti della glicosilazione proteica (CDGS)	RCG190	Difetti Congeniti della glicosilazione protetica (CDGS)	A.O.U. Polichirico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)
RCC130 - Aminoacidi Sistemiche	RCG130	Aminoacidi Sistemiche	A.O.U. Polichirico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Presidio o Spedaliere "Vito Fazzi" - Lecce - IRCCS Csa Sollevo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo - Asendo Ospedaliero-Università "Ospedali Riuniti" - Foggia - Presidio Ospedaliero "A. Pariciso" - Brindisi - Ente Edilestetico "Carinale G. Panico" - Tricase - Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moseca" - Taranto - IRCCS Giovanni Paolo II" - Bari - Ospedale "Mons. D'Innico" - Barletta - A.O.U. Polichirico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria Universitaria "G. Bacelli" - Odontoiatria - Ematologia con trapianto (REP)
RCG180 - Crigler-Najjar, Sindrome di	RCG180	Crigler-Najjar, Sindrome di		
RCG190 - Angioedema ereditario				



RC0191 - Angioedema acquisito da deficit di C1 inibitore							
RC0200 - Carenza congenita di af21 antineptina.	RC0200	Carenza congenita di af21 antineptina	Attenza Ospedaliero-Università "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAB4)			
RG150 - Ictiosi croniche	RG150	Ictiosi croniche	Attenza Ospedaliero-Università "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 5 (MAB4)			
RG160 - Immunodeficienze primarie	RG160	Immunodeficienze primarie	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria			
RG161 - Sintomi Autoinflammatori Ereditarie/Familiari (le patologie sottolineate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)'	RG161	Sintomi Autoinflammatori Ereditarie/Familiari	Prestidio Ospedaliero "G. Tatardi" - Cerignola (Fg)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (autocandidatura)			
Attenza Ospedaliero-Università "Ospedali Riuniti" - Foggia			Attenza Ospedaliero-Università "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)		
Febbre Mediterranea Familiare (RC0241)	RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)		
Sindrome Traps (RC0243)	RC0243	Sindrome Traps	Attenza Ospedaliero-Università "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)		
RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antistofolipidi (Farma Primitiva)	RC0220	Sindrome da Anticorpi Antistofolipidi (Farma Primitiva)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria (autocandidatura nuovi LEA)	Nefrologia, Dialisi e Trapianto (autocandidatura nuovi LEA)	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)
RC0230 - Schmitter, Sindrome di			Attenza Ospedaliero-Università "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)		
RC180 - Angioedema ereditario	RC180	Angioedema ereditario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria			
RC191 - Angioedema acquisito da deficit di C1 inibitore	RC191	Angioedema acquisito da deficit di C1 inibitore	Prestidio Ospedaliero "A. Perrito" Brindisi	Pediatria (autocandidatura)			
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)			



				Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusi"	
RCG200 - Carenza congenita di alfa1 antitripsina	RCD200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" IRCCS "Fondazione Maugeri" - Cassano delle Murge	Pediatria Ospedaliera (autocandidatura)	
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNOFUNZIONARIO				Pneumologo* e Riabilitazione respiratoria	
RCG150 - istiocitosi croniche	RCG150	Istiocitosi croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Cirurgia e Oncematologia Pediatrica Respiratorio Ospedaliera	
				Oncematologia Pediatrica (*)	
RCG160 - Immunodeficienze primarie	RCG160	Immunodeficiente primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panciroli" - Tricase Lecce	Clinica medica I.A. "Muri" (auto candidatura)	
				Pediatria - UTN	
				Oncematologia Pediatrica (*)	
				Pediatria (autocandidatura)	
RCG161 - Sintomi Autoinfiammatori Ereditari/Familiari (le patologie sottostendute, pur ridotte nel gruppo, sono edificate come indicato tra parentesi)	RCG161	Sintomi Autoinfiammatori Ereditarie/Familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Radiologia Genetica Interna U.O.S.	
				Rumonologia	
				Oncematologia	
				Pediatria Ospedaliera Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	
				Oncematologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RCD241	Febbre Mediterranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncologia e Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	
				Oncematologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	
				Oncematologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	
Sindrome Traps (RCD243)	RCD243	Sindrome Traps	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncematologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	
				Oncematologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	
				Oncematologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	
RCD220 - Sindrome da Anticorpi Anticardiolipini (anticorpi)	RCD220	Sindrome da Anticorpi Anticardiolipini (anticorpi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" P.O. di Ostuni	Pediatria Ospedaliera Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	
				Nefrologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	
				Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)	



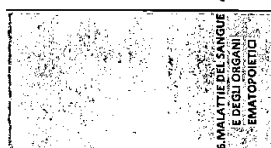
[Antrostoliplii (Forma Primitiva)]		Primitiva)	Ematologia "Vito Fazio" - (autocondidatura nuovi LEA)	Ematologia "Vito Fazio" - (autocondidatura nuovi LEA)				
		Ente Eclettistico "Cardinale G. Pancio" - Tricase	Servizio di Immunonematologia e Medicina Trasfusionale (autocondidatura nuovi LEA)	Servizio di Immunonematologia e Medicina Trasfusionale (autocondidatura nuovi LEA)				
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto (autocondidatura nuovi LEA)	Ematologia con trapianto (autocondidatura nuovi LEA)	Rumitologia (autocondidatura nuovi LEA)	Pediatria Ospedaliera (autocondidatura nuovi LEA)		
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto (autocondidatura nuovi LEA)	Ematologia con trapianto (autocondidatura nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Tamburini"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Tamburini"		
		Prestito Ospedaliero Centrale - Ss. Annunziata - S.G. Mescalci - Taranto	Ematologia	Ematologia [**]	Oncocomatologia Pediatrica [**]	Oncocomatologia Pediatrica [**]		
		Prestito Ospedaliero "Vito Fazio" - Lecce	Medicina Interna (autocondidatura)	Pediatria	Ematologia Ospedaliera	Ematologia (REP) - Ematologia Ospedaliera		
		Attenza Ospedaliero-Universitària Immunoematologia e Medicina Trasfusionale	Servizio di Genetica medica	Genetica medica	Pediatria	Pediatria Ospedaliera		
		Prestito Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia	Ematologia	Pediatria			
		Ente Eclettistico "Cardinale G. Pancio" - Tricase	Ematologia	Pediatria - LUTIN	Ematologia (REP)	Servizio di Immunonematologia e Medicina Trasfusionale		
		IRCCS Cesa Solliere della Sofferenza - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Pediatria	Ematologia (REP)	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)		
		IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Ematologia	Nefrologia Universitaria	Ematologia (REP)			
		Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta	Ematologia	Nefrologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Tamburini"	Nefrologia pediatrica		
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia	Nefrologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Tamburini"	Nefrologia e Dialisi		
		Ente Eclettistico "Cardinale G. Pancio" - Tricase	Ematologia					
		Prestito Ospedaliero "Vito Fazio" - Lecce	Oncomatologia Pediatrica [**]					
		Prestito Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (autocondidatura)					
		Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barletta	Ematologia (autocondidatura)					
		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foligno	Ematologia Ospedaliera					
		Ente Eclettistico "Cardinale G. Pancio" - Tricase	Ematologia					
		Prestito Ospedaliero "Vito Fazio" - Lecce	Ematologia (autocondidatura)					
		IRCCS Casa Sollievo della Sofferenza - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osso					
		Fondazione per la parastitica notturna	Fondazione per la parastitica notturna					
		RD0020 - Fondazione per la parastitica notturna	RD0020					



		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto	
		Prestid Ospedaliero N. Perrini"	Ematologia	
		Bisceglie		
		Prestid Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata" - S.G. Moscati"	Ematologia	
		Taranto		
		IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Ematologia (REP)	
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatrica Generale e Specialistica "B. Trambusti"	
		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematasi e Trombosi	
		Prestid Ospedaliero "Verit's dell'U Ponto" - Scorrano	Medicina Generale	
		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panciroi" - Tricase	Servizio di Immunonematologia e Medicina Trasfusionale	
		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica	Pediatrica Universitaria
		Ospedale "San Giacomo" - Monopoli (Bari)	Servizio di Immunonematologia e Medicina Trasfusionale	
	RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione	Prestid Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata" - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia	S.C. Immunonematologia e Medicina Trasfusionale a.s.i. (Coagulazione e Ematasi (nuova candidatura))
		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica	
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatrica Generale e Specialistica "B. Trambusti"	
		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panciroi" - Tricase	Servizio di Immunonematologia e Medicina Trasfusionale	
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatrica Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)	
		P.O. di Ostuni	Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)	
		Prestid Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncoematologia	
		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panciroi" - Tricase	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)	
	RDG030 - Piastrinopatie ereditarie	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)	
		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)	
	RDG031 - Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	Piastrinopatie Autoimmuni Primarie Croniche		
		RDG031		



		Prestidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Morsca" - Taranto	Ematologia (REP)
		Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia (REP)
		IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Ematologia (REP)
		Ospedale "Mons. Dimiceli" - Barletta	Ematologia (REP)
		Ente Ereditastico "Cardinale G. Pancio" - Tricase	Ematologia
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "b. Trambusti"
		Azienda Ospedaliero-Universitària "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "b. Trambusti"
		Azienda Ospedaliero-Universitària "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica medica
		P.O. di Ostuni	
		Prestidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncologia e Oncematologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)
		Azienda Ospedaliero-Universitària "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oncologia e Oncematologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)
		Prestidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncologia e Oncematologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)
		Sintomi Mielodisplastiche	
		RDG050 - Sintomi Mielodisplastiche	
		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)
		Prestidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Morsca" - Taranto	Ematologia (REP)
		Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Ematologia (REP)
		Ospedale "Mons. Dimiceli" - Barletta	Ematologia (REP)
		IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Ematologia (REP)
		Ente Ereditastico "Cardinale G. Pancio" - Tricase	Ematologia
		Malattia granulomatosa cronica tronica	Oncologia e Oncematologia Pediatrica
		RDG050 - Malattia granulomatosa cronica tronica	Oncologia e Oncematologia Pediatrica
		RDG060 - Chediak-Higashi malattia di	Candiola
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncematologia Pediatrica
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncologia e Oncematologia Pediatrica
		Prestidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncologia e Oncematologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)



		P.O. di Ostuni	Medicina interna (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)
RD0070 - Anemia aplastica acquisita (escluso: Forme Midollari aplastiche transitorie)	RD0070	Anemia aplastica acquisita	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)
		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia Ospedaliera "Ospedali Rumini" - Foggia
		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Rumini" - Foggia	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)
		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia (REP)
		Prestigio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata" - S.G. Moscati" - Taranto	Ematologia (REP)
		Prestigio Ospedaliero "A. Perrino" - Bitonto	Ematologia (REP)
		IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Ematologia (REP)
		Ospedale "Mons. Dimiceli" - Baletta	Ematologia (REP)
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Cardiologia e Oncematologia Pediatrica Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)
RD0080 - Shwachman-Diamond, Sindrome di	RD0080	Shwachman-Diamond, Sindrome di	Oncologia e Oncematologia Pediatrica Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)
		RD0051 - Neutropenia Congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"
		RD0051 - Neutropenia Congenita [le patologie sotto elencate, pur indicate nel testo, sono codificate come iniziato tra parentesi]	P.O. di Ostuni Medicina interna (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazio" - Lecce
			Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
		Neutropenia ciclica	Oncologia e Oncematologia pediatrica Ospedaliera
		Neutropenia ciclica (RD0040)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase
			Ematologia
			Ematologia con trapianto Pediatrica Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)
		P.O. di Ostuni	Medicina interna (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)
		Prestigio Ospedaliero "Vito Fazio" - Lecce	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)



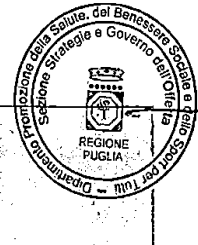
	RD0081 - Mastocitosi sistematica	Mastocitosi sistematica	Azienda Ospedaliero-Università "Ospedali Riuniti" -Foggia IRCCS "Ca' Sollero della Salernitana" - San Giovanni Rotondo Preidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata" - S.G. "Mecatelli" - Taranto Preidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Ospedale "Mons. Dimiceli" - Barletta IRCCS Giovanni Paolo II" - Bari Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panfilo" - Trani	Ematologia Ospedaliera [IEP] Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (IEP) Ematologia (IEP) Ematologia (IEP) Ematologia (IEP) Ematologia (IEP)
	RFG010 - Leucodistrofe	Leucodistrofe	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"  RFG040 - Rett sindrome di	Unità per le disabilità gravi (autocondizionata) Malattie Metaboliche Neuropediatria infantile Neurofisiopatologia  Rett sindrome di
	RFG040 - Atrofia dentato rubropallidoluysiana	Atrofia dentato rubropallidoluysiana	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Riuniti - Foggia  RFG050 - Epilessia mioclonica progressiva	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (autocondizionato) Malattie Metaboliche Neuropediatria infantile  Ambulatorio per l'epilessia e teleuroneurologia in età evolutiva Neurologia Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia Unità per le disabilità gravi Neurologia "Amanucci" (*)  Atrofia dentato rubropallidoluysiana
	RFG060 - Dravet, sindrome di	Dravet, Sindrome di	RFG061 - Dravet, Sindrome di	Neuropediatria infantile Neurologia "Amanucci" (autocondizatura nuova LEA) Ambulatorio per l'epilessia e teleuroneurologia in età evolutiva (autocondizatura nuova LEA)



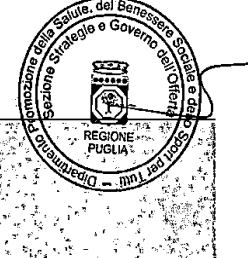
			Azienda Ospedaliero-Universitària "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia Universitaria (*)
P.O. "S. Paolo"			Pediatria - Neurologia (autocandidatura nuova LEA)	
IRCCS "E. Medea" - Brindisi			Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuova LEA)	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RF0070	Motoneuroessenziale ereditario	A.O.U. Policlinico "F. Fallacara" Tricase	Jambulatario per l'epilessia e l'elettrocardiogramma in età evolutiva
RN1520 - Landau-Kleffner sindrome di	RF0070	Landau-Kleffner sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ricerca e cura della "Curva di Hundertwasser" Melanite rare (autocandidatura)
Rif0080 - Corea di Huntington	RF0080	Corea di Huntington	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"
			Prestidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Neurologia
			Prestidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata e S.G. Maccari" - Taranto	Neurologia
			Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia
Rif0090 - Malattie spinocerebellari	RF0090	Malattie spinocerebellari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Apparato Respiratorio Universitarie
RN1450 - Imaed sindrome di			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia
			Prestidio Ospedaliero "L. Borromeo" - Auris	Neurologia
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi
RN1450 - Imaed sindrome di			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"
			Ente Ecclesiastico "Mulinelli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia (autocandidatura nuova LEA)
RF0081 - Atrofia multi sistemica	RF0081	Atrofia multi sistemica	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Neurodegenerative (autocandidatura nuova LEA)
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci" (autocandidatura nuova LEA)



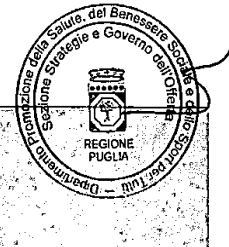
RF041 - Neurodegenerazione con accumulo cerebrale di ferro)	RF041	Neurodegenerazione con accumulo cerebrale di ferro)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ricerca e cura dell'area di neurodegenerazione. Malattie rare (autocondizionata nov EA)			
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Neuropediatria infantile
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi			
			Presidio Ospedaliero "G. Tatarello" - Cefalonia (FG)	Servizio di supporto fibrosi Cistica (autocondizionata)			
RF050 - Atrofie muscolari spinali	RF050	Atrofie muscolari spinali	Autonoma Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia con UTIN			
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia			PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
			Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Neurologia			
			Autonoma Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)			
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria			
			Ente Ecclesiastico "Nuoli" - Accasifica delle Fonti	Neurologia			
			Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari	Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAR4)			
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia			
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pancio" - Tricase	Malattie Neurodegenerative			
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia			PRN Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pancio" - Tricase
			Presidio Ospedaliero Centrale - "Ss. Annunziata" - Taranto	Neurologia			
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia			PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"			
RF010 - Sclerosi Laterale Primaria	RF010	Sclerosi Laterale Primaria	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pancio" - Tricase	Malattie Neurodegenerative			PRN Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pancio" - Tricase
			Autonoma Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neuropediatria infantile			
			Presidio Ospedaliero "F. Fallacara" - Triggiano	Ammaloratori per l'epilessia e le ictiofrenie fisiognomia in età evolutiva			
			Autonoma Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia Universitaria			
RF0130 - Schilder, Malattia di Lennox-Gastaut sindrome di	RF0130	Lennox-Gastaut sindrome di					



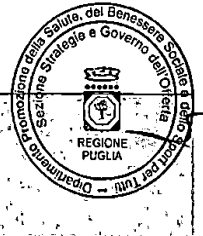
				Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia	
				Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia	
				Presidio Ospedaliero "F. Fallacara" - Triggiano	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva	
				Presidio Ospedaliero "A. Perrini" - Bari	Pediatrica	
RF0140 - West syndrome di	RF0140	West syndrome di		Presidio Ospedaliero "G. Tatrella" - Cegnola (FG)	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (autocandidatura)	
				A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "F. Puca"	
RF0150 - Nucclesia	RF0150	Nucclesia				
RF0310 - Cidassi	RF0310	Cidassi		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci" (autocandidatura nuovi LEA)	Neuropsichiatria infantile (autocandidatura nuovi LEA)
				Emicrania Empiatica Familiare		
				Presidio Territoriale "F. Fallacara" Triggiano	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva (autocandidatura nuovi LEA)	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RF0350			P.O. "S. Paolo"	Pediatrica - Neonatalogia (autocandidatura nuovi LEA)	
IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RF0350 - Emicrania Empiatica Familiare					
	RF0370 - Epilepsia Alternante					
	RF0380 - Malattia di Maffei					
	RF0380 - Malattia da inclusioni intraneurali neuronali					
	RF0390 - Paralisi Bulbare Progressiva con Sordità Neurosensoriale					
Ente Ereditastico "Cardinale G. Pancio" - Trieste	RF0390 - Paralisi Bulbare Progressiva con Sordità Neurosensoriale			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pancio" - Trieste	Otorinolaringoiatrica (autocandidatura nuovi LEA)	
	RF0410 - Siringomelia-Syringobulbia (limitatamente alle forme anatomicamente e/o clinicamente rilevanti)			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Siringomelia-Syringobulbia (autocandidatura nuovi LEA)	
IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RF0410 - Sindrome della Persona Rigida					
	RF0460 - Malattia di Rosenthal sindrome di			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria	Neurologia "F. Puca"
Ente Ereditastico "Cardinale G. Pancio" - Trieste	RF0460	Malkorsen - Rosenthal sindrome di		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neuropsichiatria infantile Universitaria
	RF0500 - Neuropatie ereditarie					
	RF0500 - Neuropatie ereditarie			IRCCS "E. Medea" - Bari	Unità per le disabilità gravi	
				Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Neurologia (I)	
				IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - Rotonda	Neurologia	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo



		Prestito Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Neurologia		
		Prestito Ospedaliero "A. Bonomo" Andria	Neurologia		
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuroscopatologia	Neurologia "Amaducci"	
		Ente Ecclesiastico "Muili" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia		
		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie neurodegenerative		PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
	RF0170 - Stelle - Richardson - Olszewski sindrome di	Stelle - Richardson - Olszewski sindrome di	Prestito Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia	
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Neurologia "Amaducci"	
		Ente Ecclesiastico "Muili" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia (autocandidatura)		
		Prestito Ospedaliero "Vito Fazio" Lecce	Neurologia (autocandidatura)		
		Prestito Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto	Neurologia (autocandidatura)		
		Prestito Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Neurologia		
	RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia	PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia (autocandidatura nuovi LEA)		
		Ente Ecclesiastico "Muili" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)		
		Prestito Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA - Integrazione)		
		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)		
		Ente Ecclesiastico "Muili" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)		
	RF0181 - Neuropatia Motoria Multifocale	Neuropatia Motoria Multifocale	Prestito Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA - Integrazione)	
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)		
		Ente Ecclesiastico "Muili" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)		
	RF0182 - Lewis Sumner, Sindrome di	Lewis Sumner, Sindrome di	Prestito Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA - Integrazione)	
		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)		
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna Universitaria "G. Bacelli"	Rheumatologia Universitaria	Ematologia con transpianto (REP)
		Prestito Ospedaliero "Vito Fazio" Lecce	Ematologia (REP)		



RN1610 - Sindrome POEMS	RN1610	Sindrome POEMS	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari Prestid Ospedaliero A. Perrino" - Brindisi	Ematologia (IEP) Ematologia (IEP)				
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ematologia e Reproduttiva (IEP)				
			Ospedale "Mons. Orsucelli" - Bari	Ematologia (IEP)				
RFG070 - Miopatie congenite ereditarie	RFG070	Miopatie congenite ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Malattie Metaboliche	Neuropatichità Infantile		
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Malattie Metaboliche	Neuropatichità Infantile		
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi				
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase Prestid Ospedaliero A. Perrino" - Brindisi	Genetica medica	Neurologia	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria		
			Ente ecclesiastico "Adulli" - Acquaviva delle Fonti	Pediatria (autoimmunità)				
			Prestid Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Genetica medica	Neurologia			
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria				
RFG080 - Distrofie muscolari	RFG080	Distrofie muscolari	Prestid Ospedaliero "G. Tatarello" - Cengiole (FG)	Scienze di supporto Fisiologia (autoimmunità)				
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia	Neuropatichità Infantile	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria		
			Ente ecclesiastico "Mulli" - Acquaviva delle Fonti Prestid Ospedaliero A. Perrino" - Brindisi	Genetica medica		Centro Sovraintendente Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frigeru"		
			IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autoimmunità)				
			Prestid Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria	Neurologia				
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neonatologia con LUTIN				
RFG090 - Distrofie mitocondriale	RFG090	Distrofie mitocondriale						
			RFG100 - Paralisi normokalemiche, ipo e iperkalemiche	Paralisi normokalemiche, ipo e iperkalemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurofisiopatologia		
			RFG160 - Distinte Primarie (la patologie sottosegnate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Distinte Primarie	Ente ecclesiastico "Mulli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia (terapendidatura nuovi IVA)		
					Ospedale "Di Vendre" - Carbonara di Bari	Neurologia (terapendidatura)		



Distonia di torsione idiopatica (Rf009)	Rf0090	Distonia di torsione (idiopatica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente eccezionale "Miuli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia "Amenducca" Neurologia
[RF0183 - Guillain-Barré, Sindrome di (limitatamente alle forme croniche, gravi ed invalidanti)]	RF0183	Guillain-Barré, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)
			Ente eccezionale "Miuli" - Acquaviva delle Fonti	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)
			Attenza Ospedaliero-Universitària "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)
RFG101 - Sintomi Miasteniche Congenite e Disimmuni (le patologie sotto elencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RFG101	Sintomi Miasteniche Congenite e Disimmuni	Preddio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA)
			Preddio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)
			Preddio Ospedaliero "Vito Fazio" - Lesce	Neurologia (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)
			Ente Eccezionale "Cardinale G. Panico" Tricase	Servizio di Immunonematologia e Medicina Trasfusionale (autocandidatura nuovi LEA)
Facon - Lambert Sindrome di (Rf0190)	RF0190	Eaton - Lambert Sindrome di	Preddio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Neurologia
RF0200 - Vitroretinopatia essudativa familiare	RF0200	Vitroretinopatia essudativa familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente eccezionale "Miuli" - Acquaviva delle Fonti	Oftalmologia Universitaria Oculistica
RF0201 - Coats, Malattia di	RF0201	Coats, Malattia di	Attenza Ospedaliero-Universitària "Ospedali Riuniti" - Foggia	Oftalmologia Universitaria Oculistica
RF0220 - Efebo malattia di	RF0220	Efebo malattia di	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari	Oftalmologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)
RF0220 - Behcet Sindrome di			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria



		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria
RF0110 - Distrofie retiniche ereditarie	RF0110	Distrofie retiniche ereditarie Acquaviva delle Fonti	Oculistica (autococondatore)
RF0120 - Distrofie ereditarie della coride	RF0120	Distrofie ereditarie della coride*	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"
RF0230 - Cisticerche di Fuch	RF0230	Cisticerche di Fuch	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"
RF0240 - Atrofia essenziale dell'iride	RF0240	Atrofia essenziale dell'iride Acquaviva delle Fonti	Ente ereditistico "Muller" - Oculistica
RF0250 - Emeralopla congenita	RF0250	Emeralopla congenita*	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"
RF0260 - Oculti sindrome di Cogan	RF0260	Oculti sindrome di Cogan	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"
RF0270 - Cogan sindrome di Brindisi	RF0270	Cogan sindrome di Brindisi	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Oculistica
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oculistica	
RF0310 - Degenerazione della cornea	RF0310	Degenerazione della cornea	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oculistica (autococondatore)	
RF0340 - Distrofie ereditarie della cornea	RF0340	Distrofie ereditarie della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - IRCCS "Ca' Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" - IRCCS "Ca' Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oculistica	
RF0280 - Cheratocone	RF0280	Cheratocone	Oculistica (autococondatore)
Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Oculistica	
Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Oculistica	

S.MALATTIE DELLA PARATO ISIVO		
-------------------------------	--	--



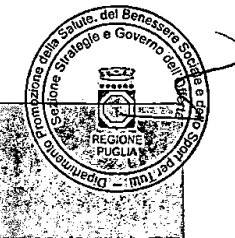
RF0290 - Congiuntivite Ignea	RF0290	Congiuntivite Ignea	Oftalmologo					
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria					
RF0320 - Coroidite Multilocale	RF0320	Coroidite Multilocale	Oftalmologia Universitaria (autocondittatura nuovi LEA)					
RF0330 - Coroidite Serpiginosa	RF0330	Coroidite Serpiginosa	Oftalmologia Universitaria (autocondittatura nuovi LEA)					
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna "G. Baccelli" Universitaria	Rheumatologia Universitaria	Ematologia (RFP)			
		Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna * Rheumatologia (autocondittatura)	Ematologia (RFP)				
		Ente Ecumenistico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia	Servizio di Immunonematologia e Medicina Trasfusionale				
		Prestidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Ematologia (RFP)					
		IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Ematologia (autocondittatura)	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (RFP)				
		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Rheumatologia Universitaria	Ematologia Ospedaliera (RFP)			
RC0110 - Crioglobulinemia mista	RC0110	Crioglobulinemia mista	Ematologia (autocondittatura)	Ematologia (autocondittatura)	Ematologia Ospedaliera (RFP)			
		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Reggio Calabria	Ematologia (RFP)					
		Ospedale "Mons. Dimiceli" - Barletta	Ematologia (RFP)					
		Prestidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Mocan" - Taranto	Ematologia (RFP)					
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"	Pediatria Ospedaliera	Ortopedia e Ortopietà			
		Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna * Rheumatologia (autocondittatura)					
		Prestidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncogenetologia Pediatrica (*)					
		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Rheumatologia Universitaria	Pediatria - UTIN				
RC0210 - Belicet, Malattia di	RC0210	Belicet, Malattia di	Medicina Interna - U.O.S.					
		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Rheumatologia Universitaria					
		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S.					
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Rheumatologia Universitaria Pediatria Ospedaliera (*)					
		Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (autocondittatura)					
		Prestidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce	Oncogenetologia pediatrica (*)					
RG010 - Endocardite reumatica	RG010	Endocardite reumatica						



			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	
		Presidio Ospedaliero "Vito Fazi" - Lecce	Nefrologia (autonominatura)	
		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	
		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna - Reumatologia (autonominatura)	
		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Medicina Interna - Reumatologia (autonominatura)	
		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria	
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	
		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna - Reumatologia (autonominatura)	
		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna	
		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna - Reumatologia (autonominatura)	
		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Medicina Interna	
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna - Reumatologia (autonominatura)	
		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Nefrologia Universitaria	
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	
		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina	
		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia Universitaria	
		Presidio Ospedaliero "Vito Fazi" - Lecce	Nefrologia (autonominatura)	
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera	
		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna	
		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia Universitaria	
		Presidio Ospedaliero "Vito Fazi" - Lecce	Nefrologia (autonominatura)	
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Medicina Interna - Reumatologia (autonominatura)	
		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria (autonominatura)	
		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	
		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina	
		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Medicina Interna - Reumatologia (autonominatura)	

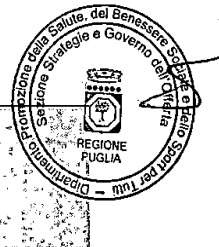


RIG080 - Arterite a cellule giganti	RG080	Arterite a cellule giganti	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Runuti" - Foggia	Reumatologia Universitaria		
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria	Medicina Interna Universitaria "G. Bacelli"	
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Ematologia con trapianto (REP)	
			Preidio Ospedaliero Centrale - "Ss. Annunziata - S.G. Moscati"	Ematologia (REP)		
			Taranto			
			Preidio Ospedaliero "A. Perrino"	Ematologia (REP)		
			Brindisi			
			Preidio Ospedaliero "Vito Fazzi"	Ematologia (REP)		
			Lecce			
			IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Ematologia (REP)		
			Micronodopatie trombotiche			
RIG010 - Micronodopatie trombotiche	RG010		Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Runuti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Ematologia Ospedaliera (REP)	
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)		
			Ospedale "Mons. Dimiceli"	Ematologia (REP)		
			Sant'Antioco			
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ematologia		
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria		
			Preidio Ospedaliero "A. Perrino"	Medicina Interna - Reumatologia (per concordato)	Pediatria (per concordato)	
			Brindisi			
			Preidio Ospedaliero Centrale - "Ss. Annunziata - S.G. Moscati"			
			Taranto	Chirurgia Vascolare		
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Runuti" - Foggia	Reumatologia Universitaria		
			Preidio Ospedaliero "L. Bonomo"	Medicina Interna		
			Andria			
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Medicina	Nefrologia e Dialisi	
RIG090 - Takayasu malattia di	RG090	Takayasu malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro per la Telangiectasia emorragica ereditaria. Medicina Interna Universitaria "C. Fragoni"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	
					Odontoiatria	
RIG010 - Telangiectasia emorragica ereditaria	RG010	Telangiectasia emorragica ereditaria	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Gastroenterologia		
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Ospedaliero (per concordato)	Pediatria Universitaria	
			Brindisi	Pediatria (per concordato)	Rheumatologia pediatrica	
			Preidio Ospedaliero "A. Perrino"		Reumatologia Universitaria	
			Lecce	Preidio Ospedaliero "Vito Fazzi"	Ematologia (REP)	



RD030 - Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	RD030	Porpora di Henoch - Schonlein ricorrente	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pancò" - Tricase	Pediatrica - UTIN	Ematologia (REP)		
			IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	Ematologia (REP)			
			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nefrologia, Dialisi e Trapianti	Reumatologia Universitaria	Ematologia Ospedaliera (REP)	
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo (REP)			
			Ospedale "Mons. Dimiceli" - Barletta	Ematologia (REP)			
			Prestidio Ospedaliero Centrale - "Ss. Annunziata - S. G. Mocca" - Taranto	Ematologia (REP)			
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pancò" - Tricase	Cirurgia vascolare (eurocandidatura nuovi LEA)			
RG020 - Linfadeni primari cronici	RG020	Unifedimi primari cronici		P.O. - Suprasano	Medicina Fisica e Riabilitativa (autocandidatura nuovi LEA)		
			RG0120 - Ipertensione Polmonare Aterosclerotica	Ipertensione Polmonare Aterosclerotica	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (autocandidatura nuovi LEA)	
			RH0011 - Sarcomato (esenzione da ricontenere dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Sarcoidosi	Azienda Ospedaliero-Università "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Apparato Respiratorio 4 (autocandidatura nuovi LEA)
					IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Ematologia Ospedaliera (REP)
					Ospedale "Mons. Dimiceli" - Barletta	Ematologia (REP)	
					Ospedale "Teresa Mascalii Maschi" - San Severo (FG)	Malattie dell'apparato respiratorio (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)	
					Azienda Ospedaliero-Università "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattie Apparato Respiratorio 4 (autocandidatura nuovi LEA)	
			RH0010 - Malattie interstiziali Polmonari Primitive	Malattie interstiziali Polmonari Primitive	Ospedale "Teresa Mascalii Maschi" - San Severo (FG)	Malattie dell'apparato respiratorio (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)	
			Azienda Ospedaliero-Università "Ospedali Riuniti" - Foggia				
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				
			RH0011 - Sindrome Genitali ed Invalidi con ipovitamina Centrale Congenita				
			RH0020 - Emosifesterol Polmonare Idrofatica				
			RH0021 - Protetnosi Alveolare Polmonare Congenita Idopatica				
			RH0022 - Protetnosi Alveolare Polmonare Congenita				

Azienda Ospedaliero-Università "Ospedali Riuniti" - Foggia  
IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo



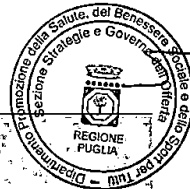
RNG110 Disinfestazione Ciliari Primarie (le patologie sottoelencate pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)								
Kartagener, Sindrome di (RN0950)	RN0950	Kartagener, Sindrome di	Presidio Ospedaliero "G. Tarancchia" - Corigliano (FG) IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Servizio di supporto Fibrosi Cistica (autocandidatura)			PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria	Genetica Medica			
			Presidio Territoriale "F. Fallacara" - Tricase	Pediatrio Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)	Cardiologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale (autocandidatura nuovi LEA)		
RGO120 - Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	RG0120	Ipertensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	IRCCS "Fondazione Maugeri" - Castano delle Mure	Pneumologia e Radiologia (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)	Fisiopatologia Respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)			
			Ente ecclesiastico "Mulin" - Acquaviva delle Fonti	Cardiologia (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)				
			Ospedale "N. Nelli" - San Pietro Vernotico	Pneumologia e Radiologia (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)				
			P.O. di Ostuni	Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)	Pneumologia e Radioterapia (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)			
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Centro Scienziale Malattie rare e Medicina Interna Universitaria "C. Friso" (autocandidatura nuovi LEA)	Nefrologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Ematologia con Trapianto (REP)	
			P.O. di Ostuni	Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)	Pneumologia e Radioterapia (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)			
			Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Iecce	Ematologia (autocandidatura nuovi LEA)				



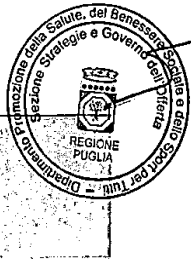
10 MALATTIE  
DELL'APPARATO  
RESPIRATORIO

	RH0011 - Semicidiosi (ferentino da ricinormalte dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	RH0011	Semicidiosi	Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)	Prestidio Territoriale "F. Faliscara" Triggiano
	Ospedale "N. Malfi" - San Pietro Vernotico		Pneumologia e Riabilitazione respiratoria "A. Biasi" (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)	Ospedale "N. Malfi" - San Pietro Vernotico	
	Ente Eccliesistico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pneumologia (autocandidatura nuovi LEA)	Ente Eccliesistico "Cardinale G. Panico" - Tricase	
	Prestidio Ospedaliero Centrale - "Ss. Annunziata e S.G. Moscati" - Taranto		Ematologia (REP) Ematologia (REP)	Prestidio Ospedaliero Centrale - "Ss. Annunziata e S.G. Moscati" - Taranto	
	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari		Ematologia (REP)	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	
	Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Ematologia (REP)	Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	
	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	
	Prestidio Territoriale "F. Faliscara" Triggiano		Malattie Apparato Respiratorio (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)	Prestidio Territoriale "F. Faliscara" Triggiano	
	IRCCS "Fondazione Maugeri" - Cassano delle Murge		Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)	IRCCS "Fondazione Maugeri" - Cassano delle Murge	
	Ente ecclesiastico "Miali" - Acquaviva delle Fonti		Pneumologia Respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)	Ente ecclesiastico "Miali" - Acquaviva delle Fonti	
	RHC010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	RHC010	Malattie Interstiziali Polmonari Primitive	Ospedale "N. Malfi" - San Pietro Vernotico	Pneumologia e Riabilitazione respiratoria "A. Biasi" (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)
	P.O. di Ostuni		Medicina Interna (autocandidatura nuovi LEA)	P.O. di Ostuni	Pneumologia e Riabilitazione respiratoria (autocandidatura nuovi LEA - integrazione)
	Ente Eccliesistico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pneumologia (autocandidatura nuovi LEA)	Ente Eccliesistico "Cardinale G. Panico" - Tricase	

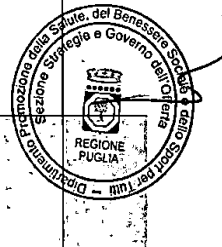
RHG011 - Sindromi Gravi ed Invalidanti con ipovenitalite Centrale Congenita



RH0020 - Emosiderosi Polmonare e Idiopatica	RH0020	Emosiderosi Polmonare Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria (auto/candidatura nuovi LEA)
RH0021 - Proteinosi Alveolare Polmonare Idiopatica	RH0021	Proteinosi Alveolare Polmonare Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Apparato Respiratorio Universitaria (auto/candidatura nuovi LEA)
RH0022 - Pretermozia Alveolare Polmonare Congenita		RNG110 - Disinesie Ciliari Primarie, [le patologie sottostendente, pur risulta nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]	Dicinesie Ciliari Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"
				Ente Ectasiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase
(Kartagener, Sindrome di (RN0250))	RN0250	Kartagener, Sindrome di Kartagener, Sindrome di Atresia Ileotica e Atresia associata a sindromi associate a sindromi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"
				IRCCS "S. De Bellis" - CASTELLANA GROTTE
RN0310 - Atresia Ileotica e Atresia associata a sindromi	RN0310		Ente Ectasiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
RN0320 - Gastite Ipetrolica Gigante				IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
RN0330 - Gastroenterite eosinofila	RN0330	Gastroenterite eosinofila	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"
RN0340 - Pseudo-ostruzione intestinale Sindrome di	RN0340	Pseudo-ostruzione intestinale Sindrome di	Prestito Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Prestito Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"				
■■■■■ MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE ■■■■■				
IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RN0350	Colangite primaria sclerosante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Gastroenterologia Universitaria
RN0370 - Malattia da Infiltrazione dei microvilli			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
RN0380 - Unifangectasia intestinale	RN0380	Unifangectasia intestinale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Gastroenterologia Universitaria
RN0390 - Colestasi intraepatiche Progressive Familiari (Colestasi Progressiva Familiare)	RN0390	Colestasi intraepatiche Progressive Familiari (Colestasi Progressiva Familiare)	P.O. di Ostuni	Medicina Interna (auto/candidatura nuovi LEA)
				PRN IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo



Intrapatica Progressiva Familiare di Tipo II)	Progressiva Familiare di Tipo II)	P.O. "S. Caterina Novella" - Galatina	Gastroenterologia (autocandidatura nuovi LEA)
RIG020 - Defetti Congeniti Gravi ed Invalidanti del Trasporto Intestinale		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Nefrologia pediatrica [Nefrologia (autocandidatura)]
RIG020 - Diabète Insipido nefrogenico	RIG010	Diabète Insipido nefrogenico	Nefrologia pediatrica [Nefrologia Universitaria Pediatrica Generale e Specialistica "S. Trambusti"]
RIG020 - Fibrosi retroperitoneale	RIG020	Fibrosi retroperitoneale	Reumatologia Universitaria Nefrologia Universitaria
RIG020 - Cistite Interstiziale	RIG030	Cistite Interstiziale	Azienda Ospedaliero-Universitaria Nefrologia, Dialisi e Trapianti "Ospedali Riuniti" - Foggia
RIG020 - Tubuloapatie Primitive	RIG010	Tubuloapatie Primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Urologia I Universitaria [Urologia (autocandidatura per trasferimento)]
RIG020 - Cardinele G. Panico" - Tricase			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Nefrologia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)
RIG020 - Osteocondroite "Eugenio Mair"			Nefrologia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)
INCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Nefrologia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)
RIG020 - Glomeruloapatie Primitive (escluso: Glomeruloapatie a lesioni infiammatorie)	RIG020	Glomeruloapatie Primitive	Azienda Ospedaliero-Universitaria Nefrologia, Dialisi e Trapianti "Ospedali Riuniti" - Foggia
RIG020 - Atrofia, Sindrome di Apert, Sindrome di	RIG130	Atrofia, Sindrome di Apert, Sindrome di	Ente Ereditario "Cardinale G. Panico" - Tricase Nefrologia e Dialisi [Nefrologia (autocandidatura nuovi LEA)]
RIG020 - Entrochirurgia dei Hemimalls			Presidio Ospedaliero Centrale "SS. Annunziata - S.G. Muccia" - Taranto Nefrologia e Dialisi [Nefrologia (autocandidatura nuovi LEA)]
			Azienda Ospedaliero-Universitaria Nefrologia, Dialisi e Trapianti "Ospedali Riuniti" - Foggia
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "Vito Fazzi" - Lecce
			[Nefrologia (autocandidatura)]
			Ente ecologico "Multi" - Acquaviva delle Fonti Dermatologia
			Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi Dermatologia



RLO030 - Penfigo	RLO030	Penfigo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Ente Istituzionale "Cardinale G. Panico" - Tricase Presidio Ospedaliero Centrale - "Ss. Annunziata - S.G. Moccati" - Taranto	Dermatologia e Venerodermatologia Universitaria Medicina Dermatologia	Gonfioritidita				
RLO040 - Penfigioide boloso	RLO040	Penfigoide boloso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - "Ss. Annunziata - S.G. Moccati" - Taranto	Dermatologia e Venerodermatologia Universitaria Dermatologia	Pediatria				
RLO050 - Penfigoide benigno delle mucose	RLO050	Penfigoide benigno delle mucose	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero Centrale - "Ss. Annunziata - S.G. Moccati" - Taranto	Dermatologia e Venerodermatologia Universitaria Odontoiatrica	Dermatologia e Venerodermatologia Universitaria				
RLO060 - Uchen sclerosus et atrophicus	RLO060	Uchen sclerosus et atrophicus		Lichen sclerosus et atrophicus	Dermatologia e Venerodermatologia Universitaria Odontoiatrica				
RLO070 - Sudore Michelin Tire Baby					Dermatologia				
RLO080 - Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	RLO080	Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Reumatologia (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria Ospedaliera (autocandidatura nuovi LEA)				
RLO090 - Psoderma Gangrenoso Cronico	RLO090	Psoderma Gangrenoso Cronico	RNG100 - Sindromi con Dispasia Ectodermica	Pioderma Gangrenoso Cronico Sindromi con Dispasia Ectodermica	Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA) Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)				
RNG151 - Sindromi con Dispasia Ectodermica le patologie e ectodermate, pur tutte nel gruppo, sono codificate (come indicato tra parentesi)	RNG151	Ectrodaktilia - Rhizoplasia Ectodermica - Palatoschisi (RN080)	Ectrodaktilia - Dispasia Ectodermica - Palatoschisi	Ectrodaktilia - Dispasia Ectodermica - Palatoschisi	Dermatologia (autocandidatura nuovi LEA) Malattie Metaboliche				
Dichiararsi Congenita (RN0560)					Odontoiatrica				
Ipondrolassi di Ito (RN1480)	RN1480	Ipondolassi di Ito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche					
Ipolipida Focale Dermica (RN0510)									
Incontinenza Pigmenti (RN0520)	RN0520	Incontinenza 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 Venerodermatologia Universitaria Odontoiatrica				



A.O.U. Policlinico di Bari -

Sindrome Trico-Dento-Ossea (RN1650)	RN1650	Sindrome Trico-Dento-Ossa	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
RNG070 - Ithiosi Congenite [Eschen-Forme non gravi di ittiosi volgare] le patologie sottofercate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]	RNG070	Ithiosi Congenite	A.O.U. Polichirurgico "Giovanni XXIII"	Ceratodistrofia e Venererologia Universitaria
Ipercheratosi Epidermocistica (RN0600)	RN0600	Ipercheratosi Epidermocistica	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica
Kid. Sindrome di (RN1500)				Dermatologia e Venererologia Universitaria
RN050 - Cutis laxa	RN0500	Cutis laxa	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
RNG130 - Chetoderme palmoplantare ereditarie	RNG130	Chetoderme palmoplantare ereditarie	Prestizio Ospedaliero "A. Perrino"	Dermatologia (autocandidatura nuova LFA)
RN0520 - Xeroderma pigmentoso	RN0520	Xeroderma pigmentoso	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
RN0530 - Chetoderma follicolare acinomatosa congenita	RN0530	Cute marmorata congenita - telangiectasia congenita	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Venererologia Universitaria
RN0540 - Cutis mammorea telangiectatica congenita			Prestizio Ospedaliero "A. Perrino"	Dermatologia
RN0550 - Darier malattia di	RN0550	Darier malattia di	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Dermatologia e Odontoiatria
RN0560 - Darier malattia di			Ente ecclastico "Mulli" - Acquaviva delle Fonti	Venererologia Universitaria
RN0570 - Epidermopilosi bollosa ereditaria progressiva	RN0570	Epidermopilosi bollosa ereditaria	Prestizio Ospedaliero Centrale - "S. Annunziata" - S.G. Mocan" - Taranto	Dermatologia
RN0580 - Epitrocheteroderma simmetrico variabile			A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia e Venererologia Universitaria
RN0590 - Epitrocheteroderma variabile				Oftalmologia Universitaria
RN0620 - Pachidermoperistosi	RN0620	Pachidermoperistosi	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria
RN0630 - Pseudoxantomma elastico	RN0630	Pseudoxantomma elastico	Prestizio Ospedaliero "A. Perrino"	Nefrologia Universitaria
RN0640 - Aplasia congenita della cute	RN0640	Aplasia congenita della cute	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	
RN1470 - Hay-Wells Sindrome di				
RN1550 - Neu - Lazarus sindrome di	RN1550	Neu - Lazarus sindrome di	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	
RN1650 - Sindrome del nervo displastico				

Ospedale Pediatrico  
"Giovanni XXIII"

RNG070 - Ithiosi Congenite [Eschen-Forme non gravi di ittiosi volgare] le patologie sottofercate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]

Ipercheratosi

Epidermocistica

(RN0600)

Kid. Sindrome di (RN1500)

Cutis laxa

RNG130 - Chetoderme

palmoplantare

ereditarie

RN0520 - Xeroderma

pigmentoso

RN0530 - Chetoderma

follicolare

acinomatosa

congenita

RN0540 - Cutis

mammorea

telangiectasia

congenita

RN0550 - Darier

malattia di

RN0560 - Darier

malattia di

RN0570 - Epidermopilosi

bollosa

ereditaria

progressiva

RN0580 - Epitrocheteroderma

simmetrico

variabile

RN0590 - Epitrocheteroderma

variabile

RN0620 - Pachidermoperistosi

RN0630 - Pseudoxantomma

elastico

RN0640 - Aplasia

congenita

della cute

RN1470 - Hay-Wells

Sindrome di

RN1550 - Neu - Lazarus

sindrome di

RN1650 - Sindrome del

nervo displastico



13) MALATTIE DELLA CUTE  
DEL TESSUTO,  
SOTTOCUTANEO

RN1660 - Sindrome del nevo spidermale	RN1660	Sindrome del nevo epidermico	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Odontoiatrica
RN1700 - Sjögren - Larsson sindrome di				
RN1710 - Fav' Sindrome di				
RUD010 - Extrateratoidi filomais				
RUC030 - Pemfigo	RUC030	Pemfigo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Dermatologa
RUD040 - Pemfigole boloso				
RUD050 - Pemfigode benigno delle mucose				
RUD060 - Lichen sclerosus et atrophicus				
RUD070 - Sindrome Michelin Tree Baby				
RUD080 - Sclerodermia Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica				
RUD090 - Prostema Gangrenoso Cronico				
RNG151 - Sintomi con Displasia Ectodermica [le patologie sottolineate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi]				
Ectrodattilia - Displasia Ectodermica - Palatoschizidio (RN0280)				
Dichiriosi Congenita (RN0560)				
Ipmelanosi di Ito (RN1480)	RN1480	Ipmelanosi di Ito	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
Ipolipidemia (RN0610)	RN0610	Ippolipidemia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
Incontinentia Pigmenti (RN0510)	RN0510	Incontinentia Pigmenti	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
Sindrome Ito-Dento-Ossea (RN1680)				
RNG070 - Itiosi Congenita Esiliante Forme rare e di difficile segnalazione [le patologie sottolineate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi]	RNG070	Itiosi Congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
Ipercheratosi Epidemiologica (RN0600)				
IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo				
RND050 - Cutis laxa	RND050	Cutis laxa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RNG130 - Cretodermie palmoplantari cedentarie				
RND0520 - Xeroderma pigmentoso	RND0520	Xeroderma pigmentoso	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RND0530 - Cheratosi follicolare acuminata congenita				
RND040 - Cutanea marmorata telegiectasica				

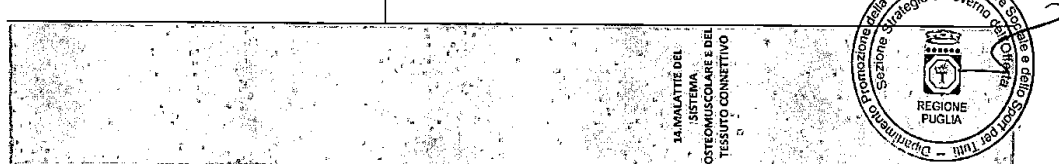


IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo

RN0550 - Danner malattia di	RN0550	Danner malattia di	IRCCS "Ca' Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Dermatologia
RN0570 - Epidermolisi bollosa ereditaria	RN0570	Epidemolisi bollosa ereditaria	IRCCS "Ca' Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RN0580 - Eritroderma simmetrica progressiva	RN0580	Eritroderma simmetrica progressiva *	IRCCS "Ca' Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RN0590 - Eritroderma variabile					
RN0620 - Pachidermoperistosi	RN0620	Pachidermoperistosi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	
RN0630 - Pseudodantoma elastico	RN0630	Pseudodantoma elastico	IRCCS "Ca' Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna
RN0640 - Apiaia congenita della cute	RN0640	Apiaia congenita della cute	IRCCS "Ca' Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RN1470 - Hay-Well syndrome di					
RN1560 - Neu-Laxova sindrome di	RN1560	Sindrome del nervo displastico	IRCCS "Ca' Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Dermatologia
RN1650 - Sindrome del nervo epidermico	RN1700	Sigren - Larsen sindrome di	IRCCS "Ca' Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna
RN1710 - Tay-Saintz syndrome di					
RM0010 - Dermatomite	RM0010	Dermatomite	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	
RM0020 - Polimiosite	RM0020	Polimiosite	IRCCS "Ca' Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna - U.O.S.	Reumatologia
RM0022 - Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	RM0022	Sindrome da Anticorpi Antisintetasi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	
RM0030 - Connectivite mista	RM0030	Connectivite mista	IRCCS "Ca' Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" Andria	Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)
RM0040 - Facite eosinofila	RM0040	Facite eosinofila	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Medicina Interna - U.O.S.	Reumatologia
RM0050 - Facite diffusa	RM0050	Facite diffusa	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	
RM0060 - Policondrite	RM0060	Policondrite	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria	



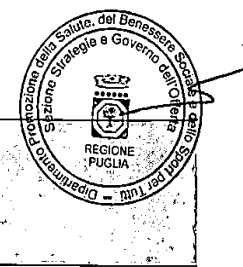
RMD070 - Angiomatosi Cistica Diffusa dell'osso							
RMD080 - Encefalopatia Ossea Progressiva							
RMD090 - Fibrodiplosiasi Ossificante Progressiva							
RMD100 - Malorecostosi	RMD100	Melancostosi	Azienda Ospedaliero-Università "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuova) (EA)	Pediatria Universitaria (autocandidatura nuova) (EA)		
RMD110 - Miosite a Coprifintusì							
RMD111 - Miosite Esinofilla Idiopatica							
RMD120 - Sclerosi Stenomica Progressiva	RMD120	Sclerosi Sistemica Progressiva	Azienda Ospedaliero-Università "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuova) (EA)	Pediatria Universitaria (autocandidatura nuova) (EA)		
RMD121 - Sindrome SAPHO	RMD121	Sindrome SAPHO	Azienda Ospedaliero-Università "Ospedali Riuniti" - Foggia	Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuova) (EA)	Pediatria Universitaria (autocandidatura nuova) (EA)		
RMD130 - Dermatomiosite	RMD130	Dermatomiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Medicina Interna - Reumatologia (autocandidatura)	Medicina Interna Universitaria "G. Bacelli"	Pediatria Ospedaliera
RMD140 - Polimiosite	RMD140	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Medicina Interna - Reumatologia (autocandidatura)	Medicina Interna Universitaria "G. Bacelli"	Pediatria Ospedaliera
RMD150 - Ectatasico "Cardinale G. Panci" Tricase			Ente Ectatasico "Cardinale G. Panci" Tricase	Medicina			
RMD160 - Sindrome da Anticorpi Antinestesi	RMD160	Sindrome da Anticorpi Antinestesi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria Presidio Ospedaliero "Vito Fazio" Lecce	Reumatologia (autocandidatura nuova) (EA)	Pediatria Ospedaliera (autocandidatura nuova) (EA)	
RMD170 - Sindrome da Anticorpi Antisintesi	RMD170			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Medicina Interna Reumatologia (autocandidatura)	Nefrologia Universitaria
RMD180 - Connivenza mista	RMD180	Connivenza mista		Reumatologia Universitaria Presidio Ospedaliero "Vito Fazio" Lecce	Medicina Interna Reumatologia (autocandidatura)	Pediatria Oncematologia (*)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Tamburini"
RMD190 - Fasite eosinofila	RMD190	Fasite eosinofila		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria Presidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Medicina Interna - Reumatologia (autocandidatura)	
RMD200 - Fascite diffuse	RMD200	Fascite diffuse					



			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria
RMD050 - Policondite	RMD050	Policondrite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria
RMD070 - Angiomatosi Cistica Diffusa dell'osso				
RMD090 - Eteroplasia Ossea Progressiva				
RMD090 - Fibrodisplasia Osificante Progressiva	RMD090	Fibrodisplasia Osificante Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)
RMD100 - Melorostosi	RMD100	Melorostosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)
RMD10 - Mirosite a Corpi Inciusti	RMD110	Mirosite a Corpi Inciusti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)
RMD11 - Mirosite Endonofila Idiopatica	RMD111	Mirosite Endonofila Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)
RMD120 - Sclerosi Sistematica Progressiva	RMD120	Sclerosi Sistematica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)
RMD121 - Sindrome SAPHO	RMD121	Sindrome SAPHO	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Reumatologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)
<b>SINDROMI MALFORMATIVE CONGENITE CON PREVALENTE ALTERAZIONE DEL SISTEMA NERVOSO:</b>				
RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0020 - Microcefalia	RN0020	Microcefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0030 - Agenesis cerebellare	RN0030	Agenesis cerebellare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica



RN0070 - Joubert sindrome di	RN0040	Joubert sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
RN0050 - Iussencefalia	RN0050	Iussencefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
RN0050 - Otoprosencefalia	RN0050	Otoprosencefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
RNG150 - Agenesia/Digenesia del Corpo Caluso in forma Isolata o sindromica							
RN1340 - Aase- Smith sindrome di	RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale			
RN1570 - Neurocantoctodosi		Ente ecistiatico "Mulli" - Acquaviva delle Fonti	A.O.U. Genetica medica				
RN1630 - Sindrome acrocallosa	RN0020	Microcefalia	A.O.U. Malattie Metaboliche	Neurogenetica Infantile intensiva Neonatale			
RN1740 - Walker- Warburg sindrome di	RN0030	Agenesia cerebellare	A.O.U. Malattie Metaboliche				
RNG011 - Altre Sindrome Malformativa Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	RN0040	Joubert sindrome di	A.O.U. Malattie Metaboliche	Nefrologia pediatrica			
RQ0010 - Gerstmam. Sindrome di			A.O.U. Polyclinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale			
RN0010 - Arnold - Chiari sindrome di	RN0010	Arnold - Chiari sindrome di	A.O.U. Polyclinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche			
RN0020 - Microcefalia	RN0020		A.O.U. Polyclinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche			
RN0030 - Agenesia cerebellare	RN0030		A.O.U. Polyclinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche			
RN0040 - Joubert sindrome di	RN0040		A.O.U. Polyclinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche			
RN0050 - Iussencefalia	RN0050	Iussencefalia	A.O.U. Polyclinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		
RN0050 - Otoprosencefalia	RN0060	Otoprosencefalia	A.O.U. Polyclinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		
RNG150 - Agenesia/Digenesia del Corpo Caluso in forma Isolata o sindromica	RNG150	Agenesia/Digenesia del Corpo Caluso in forma Isolata o sindromica	A.O.U. Polyclinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)		
RN1340 - Aase- Smith sindrome di	RN1340	Aase- Smith sindrome di	A.O.U. Polyclinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)		
RN1570 - Neurocantoctodosi							
RN1630 - Sindrome acrocallosa	RN1630	Sindrome acrocallosa	A.O.U. Polyclinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche			
RN1740 - Walker- Warburg sindrome di	RN1740	Walker- Warburg sindrome di Bari	A.O.U. Polyclinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche			
RNG011 - Altre Sindrome Malformativa Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	RNG011	Altre Sindrome Malformativa Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	A.O.U. Polyclinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)			



	RQ0010 - Gerstmann Sindrome di Arnold - Chiari sindrome di RN0010	RN0010	Arnold - Chiari Sindrome di RN0010	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)
	RN0020 - Microcefalia RN0020	RN0020	Microcefalia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)
	RN0030 - Agenesia cerebellare RN0030	RN0030	Agenesia cerebellare	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)
	RN0040 - Isobert sindrome di RN0040	RN0040	Isobert sindrome di RN0040	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)
	RN0050 - Lissencefalia RN0050	RN0050	Lissencefalia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)
	RN0060 - Cipropresenfalia RN0060	RN0060	Cipropresenfalia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)
	RNG150 - Agenesia/Digenesi del Corpo Calloto in forma isolata o sindromica RNG150	RNG150	Agenesia/Digenesi del Corpo Calloto in forma isolata o sindromica	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)
	RN1570 - Neuracanticitosi RN1570	RN1570	Neuracanticitosi	Pediatria - UTIN Ente Eccidiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Pediatria - UTIN (autocandidatura nuovi LEA)
	RN1630 - Sindrome acrocallosa RN1630	RN1630	Sindrome acrocallosa		
	RN1740 - Walker-Warburg sindrome di RN1740	RN1740	Walker-Warburg sindrome di RN1740		
	RNG011 - Altre Sindrome Malformativa Congenita gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso RNG011	RNG011	Altre Sindrome Malformativa Congenita gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	IRCCS "E. Medea" - Brindisi Ente Eccidiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuovi LEA)
	RQ0010 - Germanno Sindrome di SINDROMI NEUROFORMATIVE CONGENITE CON PREVALLENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	RQ0010	Germanno Sindrome di SINDROMI NEUROFORMATIVE CONGENITE CON PREVALLENTE ALTERAZIONE DELL'APPARATO VISIVO	Genetica Medica Ente Eccidiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)
	RFG150 - Anotomia/Microcefalia Isolate o sindromatiche RNF070	RNF070	Anotomia/Microcefalia Isolate o sindromatiche RNF070 - Clifrey Fok Sindrome di		
	RND050 - Agenesis/Rieger anomalia di RN1050	RN1050	Agenesis/Rieger anomalia di RN1050 - Peters, anomalia di RN1050		
	RNG101 - Coloboma Congenito Oculare Isolato o Sindromatico Coloboma Congenito Oculare (RN0120) RN0110	RN0110	Antiridia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica Oculistica
	RNG102 - Coloboma Congenito Oculare Isolato o Sindromatico Coloboma Congenito Oculare (RN0120) RN0120	RN0120	Coloboma congenito del disco ottico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica Oculistica



IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RN0130 - Morning Glory anomalia di pupilare	Morning Glory anomalia di pupilare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Oculistica		
RN0140 - Persistenza della membrana di Koyanagi-Harada	RN1720 - Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di	Vogt-Koyanagi-Harada sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Oculistica		
RN0150 - Norrie malattia di De Morsier	RN0860 - De Morsier sindrome di [Displasia seto-ottica]	De Morsier sindrome di [Displasia seto-ottica]	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica		
RN1460 - Fraser, Sindrome di	RN1460 - Fraser sindrome di	Fraser sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica			
RN1750 - Weill-Marchesani, Sindrome di							
RNG111 - Altri Sintomi Malformativi Congeniti gravi od invalidanti con prevalente interessamento dell'apparato visivo	RFG150 - Anoftalmia/microftalmia isolata e sindromatica	Anoftalmia/Microftalmia isolata e sindromatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche		
RND170 - Chirurg Feik Sindrome di	RN0990 - Axenfeld-Rieger anomalia di	Axenfeld-Rieger anomalia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Oftalmologia Universitaria		
RN1050 - Axenfeld-Rieger sindrome di Peters	RN1050 - Axenfeld-Rieger sindrome di Peters	Axenfeld-Rieger sindrome di Peters	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Odontoiatrica	Malattie Metaboliche	
RN1010 - Peters, anomalia di	RN1010 - Peters, anomalia di	Peters, anomalia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche		
RN0110 - Aniridida	RN0110 - Aniridida	Aniridida	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche		
RNG101 - Coloboma Congenito Oculare Isolato o Sindromico - Coloboma Congenito del Disco Ottico	RNG101 - Coloboma Congenito Oculare Isolato o Sindromico - Coloboma Congenito del Disco Ottico	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		
Cloboma congenito del disco ottico [RN0120]	RN0120 - Cloboma congenito del disco ottico	Cloboma congenito del disco ottico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Malattie Metaboliche		
RN0130 - Morning Glory anomalia di pupillare	RN0130 - Morning Glory anomalia di pupillare	Morning Glory anomalia di pupillare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria			
RN0140 - Persistenza della membrana di Koyanagi-Harada	RN0140 - Persistenza della membrana di Koyanagi-Harada	Persistenza della membrana pupillare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria			
RN1550 - Norrie malattia di De Morsier	RN1550 - Norrie malattia di De Morsier	Norrie malattia di De Morsier	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria	Reumatologia Universitaria (autocandidatura)		
RN0860 - De Morsier sindrome di Displasia	RN0860 - De Morsier sindrome di Displasia	De Morsier sindrome di Displasia	IRCCS "E. Meida" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)			



sette-ottica)	.....	(Displasia sette-ottica)	A.O.U. Poliedrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Citologia Universitaria			
RN1460 - Fraser, Sindrome di	RN1460	Fraser sindrome di	A.O.U. Poliedrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche			
RN1750 - Well-Marchesani, Sindrome di	RN1750	Well-Marchesani, Sindrome di	A.O.U. Poliedrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche			
<b>RNG11 - Altre Sindrome Malfattive Congenite Gravi ed invalidanti con prevalente interessamento dell'apparato visivo</b>							
<b>ANOMALIE CONGENITE DEL CRANIO E/O DELLE OSSA DELLA FACCIA DELLA TESTA E/SINDROMICHE</b>							
RNG30 - Sindrome con craniosinostosi (le patologie sotto elencate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG30	Acrocefaloindatilia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Acrocefaloindatilia (codice RN030)	RN030	Baller-Gerold sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Anthony-Binier, sindrome di (codice RN080)	RN080	Pfeiffer sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Baller-Gerold, sindrome di (codice RN030)	RN030	Summitt, sindrome di (codice RN123)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Carpenter, sindrome di (codice RM1350)	RM1350	Craniostenosi primaria (codice RNG040)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Pfeiffer, sindrome di (codice RN1040)	RN1040	Craniostenosi primaria; Crouzon, malattia di;	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Summitt, sindrome di (codice RN123)	RN123	Disostosi maxillofacciale (codice RNG040)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Craniostenosi primaria (codice RNG040)	RNG040	Disostosi maxillofacciale (codice RNG040); Displasia fronto-nasale (codice RNG040)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva	Neonatalogia con UTIN		
Crouzon, malattia di (codice RN040)	RN040	Displasia fronto-nasale (codice RNG040); Displasia maxillomandibolare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Servizio di supporto	EthnoMedicina (anticoncezione)		
Disostosi maxillofacciale (codice RNG040)	RNG040	Jackson-Weiss, sindrome di (codice RN040)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	EthnoMedicina (anticoncezione)			
Displasia fronto-nasale (codice RNG040)	RNG040	RN1000 - Nager sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Displasia maxillomandibolare		RNG040 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della testa, dei tegumenti e delle mucose (tercuso; schisi isolata dell'ogola e labioschi si isolati)	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della testa, dei tegumenti e delle mucose (tercuso; schisi isolata dell'ogola e labioschi si isolati)	Genetica Medica	Pediatria		
Jackson-Weiss, sindrome di (codice RN040)	RN040	RNG040 - Ospedale "Tatarella" - Cetraro (FG)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva	Neonatalogia con UTIN		
RN1000 - Nager sindrome di	RN1000	RNG040 - Ospedale "Tatarella" - Cetraro (FG)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio "Ospedale "Tatarella" - Cetraro (FG)	Service di supporto "G. Finanziari Crisica (anticoncezione)		



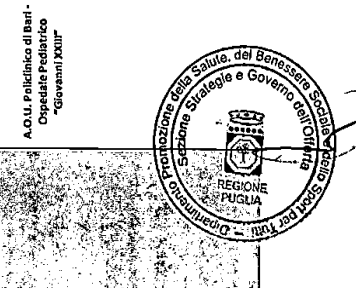
	RNG30 - Sintomi con craniosinostosi [le patologie stenolitiche, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]	RNG30	Sintomi con craniosinostosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
Acrocephalosinartilia [codice RNG30]	RNG30	Acrocephalosinartilia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria	Malattie Metaboliche
Anley-Bialer, sindrome di [codice RNG800]	RNG800	Antley-Bialer sindrome di XIII*	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche
Baller-Gerold, sindrome di [codice RNG810]	RNG810	Baller-Gerold sindrome di XIII*	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche
Carpenter, sindrome di [codice RN1390]	RN1390	Carpenter sindrome di XIII*	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche
Pfeiffer, sindrome di [codice RN1040]	RN1040	Pfeiffer sindrome di XIII*	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Malattie Metaboliche
Summitt, sindrome di [codice RN1230]					
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"					
Crouzon, malattia di [codice RN640]	RN640	Craniostenosi primaria; Crouzon, malattia di; Disostosi mastoideofaciale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria
Diastrosi mastoideofaciale [codice RNG40]	RNG40				Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
Displasia fronto-facio-molare [codice RNG640]		Displasia fronto-facio-molare	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		
Jackson-Weiss, sindrome di [codice RN6400]	RN6400	Jackson-Weiss sindrome di XIII*	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RN1000 - Nager sindrome di	RN1000	Nager sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale
RNG640 - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia dei regumenti della muce (esigenze: Schizofaciata dell'angolo e Labioschisi isolata)	RNG640	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucos	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)	
<b>MAFFORNAZIONI CONGENITE CON ALTERAZIONI DELLA FACCIA COME SEGNO PRINCIPALE</b>					
RNG121 - Sintomi malformativi congeniti gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale [le patologie non indicate, pertinente nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]	RNG121	Sintomi malformativi gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica (autocandidatura nuovi EA)	Pediatria (autocandidatura nuovi EA)
Goldenhar, sindrome di [codice RN910]	RN910	Goldenhar sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria



Sindrome cefalopoliosindattilia di Greig (codice RN0393)	RN0393	Greig sindrome di Cefalopoliosindattilia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
Sindrome oto-palato-digitale (codice RN0470)	RN0470	Sindrome oto-palato - digitale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RNG121 - Sindrome malformativa congenite grave ed invalidante principale della faccia come segno principale (le patologie sottosviluppate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi)	RNG121	Sindrome malformativa congenite grave ed invalidante con alterazioni della faccia come segno principale - come segno principale -	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (metabolicidattura nuovi LEA)	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Chorionaringopatia (atotoca metadattura nuovi LEA)	
Goldenhar sindrome di (codice RN0310)	RN0310	Goldenhar sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Odontoiatria
Sindrome cefalopoliosindattilia di Greig (codice RN0390)	RN0390	Greig sindrome di Cefalopoliosindattilia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
Sindrome oto-palato-digitale (codice RN0470)	RN0470	Sindrome oto-palato - digitale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria	Malattie Metaboliche
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEGLI ARTI ISOLATE E SINDROMICHE</b>					
RND260 - Faccinella					
RND270 - Dermatoma di Spengel					
RND290 - Cambiodattilia familiare					
RND430 - Poland sindrome di	RND430	Poland sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RND450 - Sindrome èfemo-focale			Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Cirurgia Plastica e Ricostruttiva	
RNG020 - Sindrome con Atrogioposi multiple congenite (le patologie sottosviluppate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicate fra parentesi)	RNG020	Sindrome con Atrogioposi multiple congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	
Roberts sindrome di (codice RN1640)					
Sindrome trifida-pseudocampodattilia (codice RN0480)					
Freeman-Sheldon sindrome di (codice RN0850)	RN0850	Freeman - Sheldon sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
Sequenza da iposcincia fetale (codice RN1110)	RN1110	Sequenza da iposcincia fetale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
Sindrome da pterigio/multipli (codice RN1570)	RN1570	Sindrome pterigio/multipli	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria



Sequenza Sintomatologica (codice RN0440)	RN0390	Adam's - Oliver Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
Sindrome trombocitopenica con aplasia dei radio (codice RN1650)	RN1650	Sindrome trombocitopenica con assenza di radio	Azienda Ospedaliero-Universitària "Ospedali Riuniti" - Foggia IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neonatologia con UTIN	
RN0260 - Feccomelia	RN0260	Focomelia	Ene Ecclastistico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	Pediatri - UTIN
RN0270 - Deformità di Spengel	RN0270	Deformità di Spengel	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
RN0290 - Campodottilia familiare	RN0290	Campodottilia familiare	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
RN0430 - Poland sindrome di	RN0430	Poland sindrome di	Ene Ecclastistico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	
RN0460 - Sindrome femoro-facciale	RN0460	Sindrome femoro-facciale	IRCCS "E. Melega" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (foucaccina/d'auria)	
RN0520 - Sindrome con atrofiposi multiple congenite (la patologie sottoelencate, pur ridotte nel gruppo, sono codificate come ridotto tra parentesi)	RN0520	Sindrome con Atrofiposi multiple congenite	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RN1060	Roberts sindrome di	IRCCS "E. Melega" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (foucaccina/d'auria)	
Sindrome trimma-pseudo-campodottilia (codice RN0450)	RN0450	Sindrome trimma pseudo-campodottilia	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
Freeman-Sheldon sindrome di (codice RN0890)	RN0890	Freeman - Sheldon sindrome di	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
Sequenza da ipocinesia fetale (codice RN1110)	RN1110	Sequenza da ipocinesia fetale	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
Sindrome da pterigimultipli (codice RN1670)	RN1670	Sindrome pterigimultipli	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Polichirurgico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche

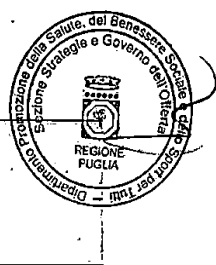


RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale (le patologie sottolineate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG131	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuova I.E.A.)
Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico"	Pediatria - UTIN (autocandidatura nuova I.E.A.)	
Sequenza Sirenomelica (codice RN0440)	RN0440	Sequenza sirenomelica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Genetica Medica (autocandidatura nuova I.E.A.)
Adams-Oliver, Sindrome di (codice RN0340)	RN0340	Adams - Oliver Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche
Sindrome trombofibrinogenica con aplasia dei vasi (codice RN1690)	RN1690	Sindrome trombofibrinogenica con aplasia dei vasi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
<b>MAFORMAZIONI CONGERTE DEL CUORE, DEI GRANDI VASI E DEI VASI PERIFERICI</b>				
RNG141 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del cuore e dei grandi vasi (le tecniche: Difetto interventricolare solato; difetto interatriale solato; Stenosi solata della valvola polmonare; Pervietta del dotto di borsolo)	RNG141	RNG141 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del cuore e dei grandi vasi (le tecniche: Difetto interventricolare solato; difetto interatriale solato; Stenosi solata della valvola polmonare; Pervietta del dotto di borsolo)	RNG141 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del cuore e dei grandi vasi (le tecniche: Difetto interventricolare solato; difetto interatriale solato; Stenosi solata della valvola polmonare; Pervietta del dotto di borsolo)	RNG141 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del cuore e dei grandi vasi (le tecniche: Difetto interventricolare solato; difetto interatriale solato; Stenosi solata della valvola polmonare; Pervietta del dotto di borsolo)
IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RN0740	Ivenmark sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN0740 - Ivenmark sindrome di	RN0740	Ivenmark sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RN1510 - Klippel - Treunauay sindrome di	RN1510	Klippel - Treunauay sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RNG142 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
RNG141 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del cuore e dei grandi vasi (le tecniche: Difetto interventricolare solato; effetto interatriale solato; Stenosi solata della valvola polmonare; Pervietta del doto di borsolo)	RNG141	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del cuore e dei grandi vasi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Neurochirurgia (autocandidatura nuova I.E.A.)
RNG140 - Blue rubber Bleb Nevus	RN0740	Blue rubber Bleb Nevus	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Cardiologia Pediatrica (autocandidatura nuova I.E.A.)
RNG140 - Blue rubber Bleb Nevus	RN0740	Blue rubber Bleb Nevus	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Cardiologia Pediatrica (autocandidatura nuova I.E.A.)
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	RN1510	Klippel - Treunauay sindrome di	IRCCS "E. Meida" - Brindisi	Malattie Metaboliche
RN1510 - Klippel - Treunauay sindrome di	RN1510	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	IRCCS "E. Meida" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura nuova I.E.A.)
RNG143 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	RNG143	RNG143 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Chirurgia vasolare (autocandidatura nuova I.E.A.)





RN0201 - Goldberg-Sprintzen, Sindrome di	RN0201	Goldberg-Sprintzen, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura a nuovi LEA)	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	
RN0210 - Atresia bilare	RN0210	Atresia bilare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia pediatrica		
			IRCCS "S. De Bellis" - CASTELLANA GROTE	Gastroenterologia e Indirizzo Epatoologico		
RN0220 - Caroli malattia di	RN0220	Caroli malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		
			IRCCS "S. De Bellis" - CASTELLANA GROTE	Gastroenterologia e Indirizzo Epatoologico		
RN0230 - Malattia del fegato pollicistico -	RN0230	Malattia del fegato pollicistico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		
<b>RNG251 - Difetti congenitali del tubo digerente: Agenesia, Atresia, fistola e duplicazione (le patologie sotto elencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</b>						
	RNG251	Difetti congenitali del tubo digerente: Agenesia, Atresia, fistola e duplicazione (le patologie sotto elencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale (autocandidatura a nuovi LEA)	Chirurgia pediatrica	Malattie Metaboliche (autocandidatura a nuovi LEA)
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"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Chirurgia pediatrica	Malattie Metaboliche
Atresia del digiuno (codice RN0170)	RN0170	Atresia del digiuno	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche	Chirurgia Pediatrica
Atresia o stenosi duodenale (codice RN0180)	RN0180	Atresia o stenosi duodenale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale	Chirurgia pediatrica	Malattie Metaboliche
RNG252 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato digerente	RNG252	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato digerente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura a nuovi LEA)		
<b>MALFORMAZIONI CONGENITE DEL VAPPANTO GENITO-UINARIO ISOLATE E SINDROMATI</b>						
RN0250 - Rene con midollare a spugna	RN0250	Rene con midollare a spugna	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria	
<b>RNG261 - Malattia renale dista genetica (eletto rene polistico autonomo dominante) (le patologie sotto elencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)</b>						
Rne polistico autonomo recessivo (codice RN0040)						
Maciel, sindrome di (codice RN0980)	RN0980	Maciel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria	
RN1810 - Strofia vesicale						



RNG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza ermafrodita/sviluppo gonadico e/o fenotipo (le patologie sottolineate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)							
Pseudodermofridismi (codice RNG010)	RNG010	Pseudodermofridismi	IRCCS "Ca' Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Denis-drahs, sindrome di (codice RN1430)							
Ermofridismo vero (codice RNG240)							
RNG263 - Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo resuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza e/o fenotipo							
RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario							
RNG250 - Rene con midollare a spugna	RNG250	Rene con midollare a spugna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Nefrologia pediatrica	
RNG251 - Malattia renale citata in genetica (testico reni e gonadi autosomico dominante e/o patologie sottolineate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG251	Malattia renale distica Genetica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Nefrologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	
Rene polididio autosomico recessivo (codice RN049)	Rene P	cistico autosomico recessivo (codice RN049)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria (autocandidatura nuovi LEA)	Nefrologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)		
Medeti, sindrome di (codice RN0980)	RN1810	Estrofia Vescicale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia Pediatrica	Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)	
RNG260 - Estrofia Vescicale							
RNG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza ermafrodita/sviluppo gonadico e/o fenotipo (le patologie sottolineate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG262	Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza ermafrodita/sviluppo gonadico e/o fenotipo (le patologie sottolineate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato come indicato come indicato)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" (autocandidatura nuovi LEA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)	
Pseudodermofridismi (codice RNG010)	RNG010	Pseudodermofridismi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)	Pediatria - ITIN (autocandidatura nuovi LEA)		
Denis-drahs, sindrome di (codice RN1430)	RN1430	Denys-Drahs sindrome di	Prestidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Endocrinologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche	
			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatrica (autocandidatura)			



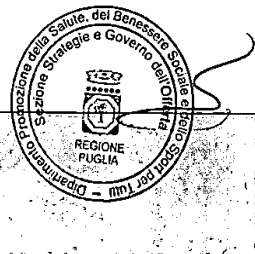
Ermofrodismo vero (codice RN0240)	RN0240	Ermofrodismo vero	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"	Malattie Metaboliche
RNG263 - Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o disordena cario- o sviluppo gonadico e/o fentotipo e/o ferulico	RNG263	Altri difetti gravi ed invalidanti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o disordena cario- o sviluppo gonadico e/o ferulico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi EA)	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi EA)
RNG354 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	RNG354	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genito-urinario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Chirurgia Pediatrica (autocandidatura nuovi EA)	Urologia Pediatrica (autocandidatura nuovi EA)
<b>MALATTIE GENETICHE DELLO SCHELETO</b>					
RNG271 - Sindrome malformativa congenita grave ed invalidante con difetti come segno prevalente le patologie sottostaccate, pur indire nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]					
Acrodistrofosi (codice RN0280)					
RN0300 - Sindrome da regressione caudale					
RNG050 - Condrodistrofe congenite	RNG050	Condrodistrofe congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RNG050 - Osteodistrofe congenite ischiate o in forma sindromica	RNG050	Osteodistrofe congenite ischiate o in forma sindromica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria
RH0150 - Maffucci sindrome di Ehlers-Danlos spondilesipifiania congenita					
RN0370 - Dygwe-Welchon (DMC) Sindrome di					
RN0410 - arach-Levin sindrome di					
<b>ESMALFORMAZIONI CONGENITE, CHROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE</b>					
RNG271 - Sindrome malformativa congenita grave ed invalidante con difetti come segno prevalente le patologie sottostaccate, pur indire nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi]					
Acrodistrofosi (codice RN0280)	RN0280	Acrodistrofosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi EA)	
RN0300 - Sindrome da regressione caudale	RN0300	Sindrome da regressione caudale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	
RNG050 - Condrodistrofe congenite	RNG050	Condrodistrofe congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica B. Trambusti*	
A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"			A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica B. Trambusti*	



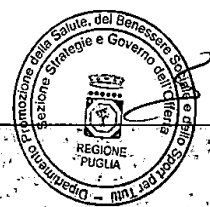
REGIONE  
PUGLIA

Settore per la  
Promozione della Salute e del Benessere della Popolazione

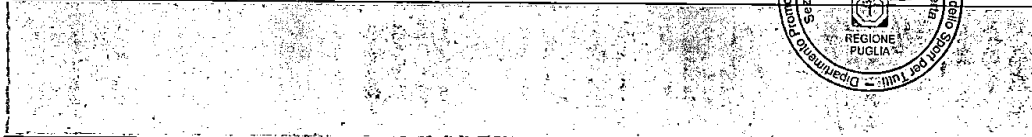
RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	IRCCS "E. Medea" - Brindisi Ente Ectostatico "Cardinale G. Pancio - Tricase Presidio Ospedaliero "A. Perino"	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)
RNG090 - Malattie sindrome di	RNG090	Malattie sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica medica Pediatrica (autocandidatura)
RN1430 - Displasia spondiloespinofisaria congenita	RN1430	Displasia spondiloespinofisaria congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (malattie Metaboliche)
RN0370 - Dyseste-Melchior-Causen (DMC) Sindrome di	RN0410 - Jarcho-Levin sindrome di	Jarcho-Levin sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	
<b>ALTRI SINDROMI E MALFORMAZIONI CONSENTE COMPLESSO DIagnostico</b>				
RNG080 - Sintomi da Aneuploidia cromosomica ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIONTO 47,XXX; SINDROME DEL RIFLO X; SINDROME DEL DOPPIO Y; le patologie eetteificate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG080	Sintomi da aneuploidia cromosomica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica Medica Neurologia Universitaria (1*)
TURNER, SINDROME Di [codice RN0650]	RN0650	Turner sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria Servizio di supporto Fibrosi Cistica (autocandidatura)
RNG060 - Sintomi da alterazioni strutturali fibrosi cromosomici e genomidi (le patologie sottoenfatizzate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RN0690	Sintomi da alterazioni strutturali fibrosi cromosomici e genomidi (le patologie sottoenfatizzate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	Prestidio Ospedaliero "G. Tassanelli" - Cegnola (FG) Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Genetica Medica Neurologia Universitaria (autocandidatura nuovo LEA)
Pallister-Killian, sindrome di [codice RN1550]			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	
Sindrome del "cri du chat" [codice RN0670]	RN0670	Cri Du Chat malattia del		
Sindrome wag [codice RM1230]			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
Williams, sindrome di [codice RN1270]	RN1270	Williams sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria
Wolf-Hirschhorn, sindrome di [codice RN0700]	RN0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica
RN1330 - Sindrome del cromosoma X fragile	RN1330	Sindrome da X fragile	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria



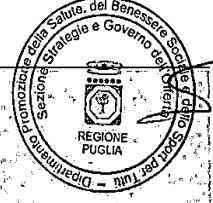
RHIG091 - Sintomi malformativi congeniti con alterazione del tessuto connettivo come segno principale (le patologie sotto elencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi)								
Marfan, sindrome di (codice RN1320)	RN1320	Marijn sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna			
Ehlers-danlos, sindrome di (codice RN0330)	RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna			
Sleikler, sindrome di (codice RN1220)	RN1220	Sleikler sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatrica			
RHIG092 - Sintomi malformativi congeniti gravi ed invalidanti con bassa sterata come segno principale (le patologie sotto elencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi)								
Aarskog, sindrome di (codice RN0790)	RN0790	Aarskog sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatrica			
Dubowitz, sindrome di (codice RN0870)	RN0870	Dubowitz sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatrica			
Robinow, sindrome di (codice RN1070)	RN1070	Robinow sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatrica			
Russell-Silver, sindrome di (codice RN1080)	RN1080	Russel - Silver sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatrica	Genetica Medica			
Seckel, sindrome di (codice RN1100)	RN1100	Seckel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatrica			
Short sindrome (codice RN0710)								
RHIG093 - Sintomi malformativi congeniti gravi ed invalidanti caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo (le patologie sotto elencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi)								
Beckwith-Wiedemann, sindrome di (codice RN0820)	RN0820	Beckwith - Wiedemann sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatrica	Genetica Medica			
Sotos, sindrome di (codice RC0910)								
Weaver, sindrome di (codice RN0490)								
Simpson-Golabi-Behmel, sindrome di (codice RN1120)	RN1120	Simpson-Golabi-Behmel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatrica			
Marshall-Smith, sindrome di (codice RN1550)								



RNCDO - Altre anomalie congenite multiple (rari ed invalidanti con riardo mentale limitatamente a sindromi note)							
RN1350 - Alagille sindrome di							
RNG200 - Amartomatosi multiple (le patologie sottoelencate, pur indicate nel seguente codificato come indicate tra parentesi) sono codificate come indicato tra parentesi)							
Sclerosi tuberosa (codice RN0750)	RN0750	Sclerosi tuberosa	Atenda Ospedale di Università "Ospedali Riuniti" - Foggia	Neurologia Universitaria (*)			
			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Peutz-Jeghers, sindrome di (codice RN0760)							
Sturge-Weber, sindrome di (codice RN0770)	RN0770	Sturge - Weber sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
Von Hippel-Lindau, sindrome di (codice RN0780)	RN0780	Von Hippel - Lindau sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Medicina Interna		
Sindrome Proteus (codice RN1170)	RN1170	Sindrome Proteo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
RN1300 - Angelman, sindrome di	RN1300	Argelman sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
RN1250 - Associazione vacterl/vater	RN1250	Vacterl associazione	Atenda Ospedale di Università "Ospedali Riuniti" - Foggia	Nicotriologia con UTIN			
RN1380 - Barait-barai, sindrome di	RN1380	Bardet - Biedl sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
RH0830 - Bloom, sindrome di			IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
RH0840 - Borjeson-Forssman-lehmann, sindrome di	RH0840	Borjeson sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
RH1280 + DBS + fibrotosi di							
RH0350 - Coffin-lowry, sindrome di	RH0350	Coffin-Lowry sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
RH0360 - Coffin-siris, sindrome di	RH0360	Coffin - Siris sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
RHC001 - Cohen, sindrome di							
RN1410 - Cornelia de Lange, sindrome di	RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
RG0250 - Costello, sindrome di							
RN1010 - Noonan, sindrome di	RN1010	Noonan sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		
RN1150 - Sindrome cardio-faccio-cutanea	RN1150	Sindrome cardio-faccio-cutanea	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria		



RN1530 - Sindrome LEOPARD	RN1530	Leopard sindrome	IRCCS "Casa Sollievo della Soferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RN1520 - De Sanctis-Cacchione, malattia di								
RN1540 - Displasia oculo-dento-digitale								
RN0380 - Filippi, sindrome di								
RN1021 - Sindrome FG								
RN1520 - Fine-Lubinsky, sindrome di								
RN0500 - Fyros, sindrome di								
RN0520 - Hermansky-Pudlak, sindrome di								
RN0530 - Holt-Oram, sindrome di	RN0530	Holt-Oram sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Soferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RN1540 - Levy-Holister, sindrome di								
RD270 - Love, sindrome di								
RN1550 - Mainzer-Saldino, sindrome di								
RN0570 - Marshall, sindrome di								
RN1020 - Opitz, sindrome di								
RH1030 - Pallister Hall, sindrome di								
RN0420 - Pallister-Wiell, sindrome di								
RH0650 - Parry-Romberg, sindrome di	RN0650	Parry - Romberg sindrome di	Attenza Ospedaliero-Universitaria "Ospedale Runitì" - Foglia Rieistruttiva					
RH1310 - Prader-Willi, sindrome di	RN1310	Prader - Willi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Soferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria	Genetica Medica			
RH1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Soferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RN1130 - Sindrome brachio-oculo-faciale								
RN1140 - Sindrome brachio-ore-nale	RN1140	Sindrome brachio-ore-nale	Attenza Ospedaliero-Universitaria "Ospedale Runitì" - Foglia Rieistruttiva					
RH1770 - Sindrome cardio-faciale di Cawler								
RH0450 - Sindrome cerebro-costo-mandibolare								
RH1540 - Sindrome cerebro-oculo-faccio-scheletrica	RN1540	Sindrome cerebro - oculo-faccio - scheletrica	IRCCS "Casa Sollievo della Soferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RH0550 - Sindrome CHARGE								
RH0940 - Sindrome Kobuki	RN0940	Kobuki sindrome della maschera	IRCCS "Casa Sollievo della Soferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RH1130 - Sindrome megalodonna-ritardo mentale								
RH1150 - Sindrome nail-patella	RN1150	Sindrome nail-patella (Sindrome ungna + rotula)	IRCCS "Casa Sollievo della Soferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
RH1160 - Sindrome oculo-cerebro-cutanea								



RNG04 - Sindromi Progeroidi (le patologie sottocategorie, pur trascritte nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi)								
Werner, Sindrome di (codice RC0060)	RN1180	Sindrome raro-ino-faringea	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica	Pediatria			
Cockayne, sindrome di (codice RH1400)	RNG053	Sindromi di Waardenburg	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica Medica (autocandidatura nuovi LEA)				
RN120 - Sindrome trico-fino-falangea	RNG080	Sindrome da neuploidia cromosomica ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTO CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRINO X; SINDROME DEL DOPPIO Y (le patologie sottocategorie, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
RN120 - Smith-Magenis, sindrome di	RNG080	Sindrome da neuploidia cromosomica	Presidio Ospedaliero "F. Fallacara" - Trigiano	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva				
RN120 - Townes-Brock, sindrome di	RNG080		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Endocrinologia	Pediatria Generale e Specialistica "B. Tamburi"	Otorinolaringologia	
RN120 - Wildervanck, Sindrome di	RNG080		Ente Eclettistico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica	Ostetricia e Ginecologia			
RN120 - Whirterter, Sindrome di	RNG080		Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Pediatria				
RNG080 - Sindromi da Anuploidia cromosomica ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTO CON CARIOTIPO 47,XXY; SINDROME DEL TRINO X; SINDROME DEL DOPPIO Y (le patologie sottocategorie, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi)	RNG080	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
TURNER, SINDROME DI (codice RH0680)	RNG080		Presidio Ospedaliero "F. Fallacara" - Trigiano	Ambulatorio per l'enfisi e l'ate�nose e fibrografia in età evolutiva (autocandidatura nuovi LEA)				
RNG080 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali bilanciati (cromosomici e genetici) (le patologie sotto elencate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi)	RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali bilanciati (cromosomici e genetici) (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per la disabilità ermafrodita (autocandidatura)				
RNG090 - Pallister-Killian, sindrome di (codice RN1590)	RNG090		Ente Eclettistico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica Medica	Pediatria - UTIN (autocandidatura nuovi LEA)			
Pallister-Killian, sindrome di (codice RN1590)	RNG090	Pallister - Killian sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche				
	RNG090		IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocandidatura)				



Sindrome del "cri du chat" (codice RN0670)	RN0670	Cri Du Chat malattia del	IRCCS "E. Melella" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocondizidatura)			
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche				
Sindrome wag (codice RN1730)	RN1730	Wag'sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche			
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica B. Trambastì*			
Williams sindrome di (codice RN1270)	RN1270	Williams sindrome di	IRCCS "E. Melella" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi			
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche				
Wolf-Hirschhorn sindrome di (codice RN0700)	RN0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche			
		A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche				
RN1230 - Sindrome del cromosoma X (fragile X)	RN1230	Sindrome da X fragile	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica			
RN1691 - Sintomi malformativi congeniti con alterazione del tessuto connettivo come segno principale (le patologie sotto elencate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RN1691	Sintomi malformativi congeniti con alterazione del tessuto connettivo come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche (autocondidatura nuovi LEA)			
Marfan sindrome di (codice RN1320)	RN1320	Marfan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche	Centro Sovravendite Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frigerio"	Otontomatologia Universitaria	Codontoiatrica
Ehlers-danlos sindrome di (codice RN0330)	RN0330	Ehlers - Danlos sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Reumatologia Universitaria	Malattie Metaboliche	Codontoiatrica	
Stickler sindrome di (codice RN1220)	RN1220	Sidèle sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Unità per le disabilità gravi (autocondidatura)			
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase				
RN1692 - Sintomi malformativi congeniti gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale (le patologie sotto elencate, pur indicate nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RN1692	Sintomi malformativi congeniti gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche (autocondidatura nuovi LEA)			
			Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica Medica (autocondidatura nuovi LEA)	Pediatria - UNIT (autocondidatura nuovi LEA)		



Karakoz, sindrome di [codice RN0720]	RN0720	Aarøs sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase Preidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Genetica medica Pediatrico (autocandidatura)	
Dubowitz, sindrome di [codice RN0870]	RN0870	Dubowitz sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Tamburini"	Malattie Metaboliche
Robinsow, sindrome di [codice RN1070]	RN1070	Robinsow sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia	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 Sosraiendale Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frigeri"
Sectel, sindrome di [codice RN1100]	RN1100	Sectel sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Preidio Ospedaliero "A. Perrino" Brindisi	Pediatria (autocandidatura)
Short sindrome (codice RN0730)	RN0730	Short sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Tamburini"
RN0203 - Sindromi malfattive congenite gravi ed invalidanti caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo (le patologie sotto elencate pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicate tra parentesi)]					
Beckwith-Wiedemann, sindrome di [codice RN0820]	RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Nefrologia e Terapia Intensiva Neonatale
Sotos, sindrome di [codice RC0310]	RC0310	Sotos, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria (autocandidatura)	Pediatria Generale e Terapia Intensiva Neonatale
Weaver, sindrome di [codice RN0920]	RN0920	Weaver sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Malattie Metaboliche	Pediatria - UTIN (autocandidatura nuovi EA)
Simpson-Golabi-Behmel, sindrome di [codice RN1120]	RN1120	Simpson-Golabi-Behmel sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	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 Odontoiatria

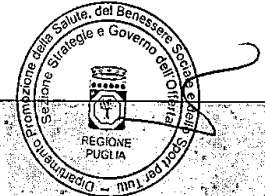


RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gradi ed invalidanti con risarcimento (limitatamente a sindromi note)	RNG100	Altre anomalie congenite multiple con risarcimento mentale	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panco" - Tricase	Genetica medica (autocondizitare nuovi LEA)	Pediatria - UTIN (autocondizitare nuovi LEA)
RNG1350 - Asagiile sindrome di	RNG1350	Asagiile sindrome di	IRCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocondizitare)	
RNG1370 - Asagiile sindrome di	RNG1370	Asagiile sindrome di	A.O.U. Polidinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RNG200 - Amartomatosi multiple (le patologie sottoelencate, pur incluse nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG200	Amartomatosi multiple	A.O.U. Polidinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche (autocondizitare nuovi LEA)	
Sclerosi tuberosa (codice RN0750)	RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Polidinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche (autocondizitare nuovi LEA)	
Peutz-Jeghers sindrome di (codice RN0760)	RN0760	Peutz-Jeghers sindrome di	Centro Sovrarentale Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frusoni"	Neuropatologia infantile	Dermatologia e Venerologia Universitaria
Sturge-Weber sindrome di (codice RN0770)	RN0770	Sturge - Weber sindrome di	Prestizio Ospedaliero "F. Fallacara" - Tricase	Ambulatorio per l'epilessia e l'elettroencefalografia in età evolutiva	
Von Hippel-Lindau sindrome di (codice RN0780)	RN0780	Von Hippel - Lindau sindrome di	IRCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocondizitare)	
Sindrome Proteus (codice RN1170)	RN1170	Sindrome Proteo	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panco" - Tricase	Genetica medica	
RN1300 - Angelman sindrome di	RN1300	Angelman sindrome di	A.O.U. Polidinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Centro Sovrarentale Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frusoni"	Endocrinologia
RN1250 - Associazione vacuole/vater	RN1250	Vacterl associazione	A.O.U. Polidinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Centro Sovrarentale Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Frusoni"	Ortopedia e Traumatologia
RN1380 - Bardet-Biedl sindrome di	RN1380	Bardet - Biedl sindrome di	A.O.U. Polidinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXII"	Malattie Metaboliche	Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale



Prorazione della Salute e del Benessere Sociale  
Regione Puglia

RN0830 - Glcom, sindrome di	RN0830	Bloom sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
RNU80 - Barresi-Jossmann-Lehmann, sindrome di	RNU80	Goffetson sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
RN1780 - Chat, sindrome di	RN1780	Char, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi IFA)
RN0350 - Coffin-Loury, sindrome di	RN0350	Coffin-Loury 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 (autocandidatura nuovi IFA)
		IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi (futurocandidatura)
RN1410 - Cornelia de Lange sindrome di	RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RCD250 - Costello, sindrome di	RCD250	Costello, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Genetica medica
RN1010 - Noonan, sindrome di	RN1010	Noonan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria "A. Perrino" - Bifetti
RN1150 - Sindrome cardio-faccio-cutanea	RN1150	Sindrome cardio-faccio-cutanea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovraanziale Malattie rare - Medicina Interna Universitaria "C. Fragoni" (autocandidatura nuovi IFA)
RN1530 - Sindrome LEOPARD	RN1530	LEOPARD sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RN1420 - De Sanctis-Cacchione, malattia di	RN1420	De Sanctis Cacchione, malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria "A. Perrino" - Bifetti
RN1440 - Diphtheria oculo-dermo-digitale	RN1440	diphteria oculo-dermo-digitale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria
RNU380 - Filippi, sindrome di	RNU380			Malattie Metaboliche



RN1021 - Sindrome FG	RN1021	Sindrome FG	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
RN0920 - Hermansky-Pudlak, sindrome di	RN0920	Holt-Oram, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
RN1540 - Levy-Hallér, sindrome di	RN1540	Lowe, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica (autocandidatura nuovi LEA)
RCD270 - Lowe, sindrome di	RCD270	Lowe, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)
RN1550 - Mainzer-Saldino, sindrome di	RN1550	Mainzer-Saldino, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocandidatura nuovi LEA)
RN0370 - Marshall, sindrome di	RN0370	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
RN0550 - Parry-Romberg, sindrome di				
RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	RN1310	Prader -Willi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" !RCCS "E. Nedea" - Brindisi	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti" intensiva Neonatale
RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	Presidio Ospedaliero "A. Perrone" Brindisi	Unità per disabilità grave (autocandidatura)
RN1130 - Sindrome branchio-oculo-faciale	RN1130	Sindrome branchio - oculo - faciale	!RCCS "E. Nedea" - Brindisi	Pediatria
RN1140 - Sindrome branchio-oto- renale	RN1140	Sindrome branchio-oto- renale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per disabilità grave (autocandidatura)
				Malattie Metaboliche
				Nefrologia Universitaria
				Nefrologia pediatrica



RN1770 - Sindrome cardiofaciale di Cayler	RN1770	Sindrome cardiofacciale di Cayler	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocondidaturo nuovi LEA)
RN0450 - Sindrome cerebro-costo-mandibolare	RN0450	Sindrome cerebro-costo-mandibolare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
RN1640 - Sindrome cerebro-oculo-facioscheletrica	RN1640	Sindrome cerebro-oculo-facioscheletrica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
RN0850 - Sindrome CHARGE	RN0850	Charge associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale
RN0940 - Sindrome Kabuki	RN0940	Kabuki sindrome della maschera	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Unità per le disabilità gravi (autocondidaturo)
RN1830 - Sindrome megacornea-ritardo mentale	RN1830	Sindrome megacornea-ritardo mentale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
RN1190 - Sindrome nail-patella	RN1190	Sindrome nail-patella (Sindrome unghia + rotula)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Universitaria (autocondidaturo nuovi LEA)
RN1160 - Sindrome oculo-cerebro-cutanea	RN1160	Sindrome oculo-cervello-cutanea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche
RNG04* Sindrome Progeroidi (i.e. patologie sottosegnate, pur inclusa nel gruppo, sono codificate come indicato tra parentesi)	RNG04	Sindromi Progeridi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocondidaturo 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-reno-falangea	RN1180	Sindrome trico-reno-falangea	A.O.U. Policlinico di Bari - IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi (autocondidaturo)
RN1210 - Smith-Magenis, sindrome di	RN1210	Smith-Magenis sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche



RN1240 - Townes-Brocks, sindrome di	RN1240	Townes - Brocks sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche	Gittaino(a) Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RNG095 - Sintomi di Waardenburg	RNG095	Sintomi di Waardenburg	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche (autocondidatura nuovi I.E.A.)		
RN1260 - Wiedervanck, Sindrome di			Eritre Ecclasiastico "Cardinale G. Parocci" - "Tricase"	Otorinolaringoiatrica (autocondidatura nuovi I.E.A)		
RN1280 - Winchester, Sindrome di						
RN1290 - Wolfram, Sindrome di	RN1290	Wolfram sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII" Presidio Ospedaliero A. Perrino"	Malattie Metaboliche	Gittaino(a) Universitaria	Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"
RPO010 - Embriofetopatia rubecolica	RPO010	Embriofetopatia rubecolica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria (autocondifatura)		
RPO020 - Sindrome fetale da acido valproico	RPO020	Sindrome fetale da acido valproico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatalogia e Terapia intensiva Neonatale	Malattie Metaboliche	Neonatalogia e Terapia intensiva Neonatale
RPO030 - Sindrome fetale da dentina	RPO030	Sindrome fetale da dentina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuropediatria infantile	Neuropediatria infantile	Neonatalogia e Terapia intensiva Neonatale
RPO040 - Sindrome alcolica fetale	RPO040	Sindrome alcolica fetale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuropediatria infantile	Malattie Metaboliche	Neonatalogia e Terapia intensiva Neonatale
RPO050 - Kemterro	RPO050	Kemterro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuropediatria infantile	Neuropediatria infantile	Neonatalogia e Terapia intensiva Neonatale
RPO070 - Fibrosi epatica congenita	RPO070	Fibrosi epatica congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia pediatrica		
RPO080 - Embriopatia da iperfenilalaninemia						

