

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 30 novembre 2023, n. 1757

**Preso d'atto della deliberazione del Direttore Generale A.Re.S.S. n. 94 del 28/04/2023. Aggiornamento della Rete Regionale Malattie Rare**

L'Assessore alla Sanità, Benessere animale, Controlli interni, Controlli connessi alla gestione emergenza Covid-19, sulla base delle risultanze istruttorie espletate dal Dirigente del Servizio "Strategie e Governo dell'Assistenza Territoriale – Rapporti Istituzionali e Capitale Umano SSR" e confermate dal Dirigente della Sezione "Strategie e Governo dell'Offerta" riferisce.

**Visti:**

- la Legge n. 241/1990 recante "Nuove norme in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi" e ss.mm.ii.;
- il D.Lgs. n. 502/1992 e s.m.i., all'art. 2, co. 1, attribuisce alle Regioni l'esercizio delle funzioni legislative ed amministrative in materia di assistenza sanitaria ed ospedaliera, nel rispetto dei principi stabiliti dalle leggi nazionali;
- il D.Lgs. n. 165/2001 recante "Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche" e ss. mm. ii.; il D.Lgs. n. 33/2013 recante "Riordino della disciplina riguardante gli obblighi di pubblicità, trasparenza e diffusione di informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni";
- la legge n. 190/2012 recante "Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell'illegalità nella pubblica amministrazione";
- il Decreto Ministeriale 2 aprile 2015 n. 70 "Regolamento recante definizione degli standard qualitativi, strutturali, tecnologici e quantitativi relativi all'assistenza ospedaliera";
- il Decreto Ministeriale 12 marzo 2019 "Nuovo sistema di garanzia per il monitoraggio dell'assistenza sanitaria";
- la Legge Regionale 28 dicembre 1994, n. 36 "Norme e principi per il riordino del Servizio sanitario regionale in attuazione del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 "Riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell'articolo 1 della legge 23 ottobre 1992, n. 421";
- la Legge Regionale 3 agosto 2006, n. 25 "Principi e organizzazione del Servizio sanitario regionale";
- i Regolamenti regionali n. 23/2019 ad oggetto "Riordino ospedaliero della Regione Puglia ai sensi del D.M. n° 70/2015 e delle Leggi di Stabilità 2016-2017" e n. 14/2020 ad oggetto "Potenziamento della rete ospedaliera, ai sensi dell'art. 2 del decreto-legge 19 maggio 2020, n. 34. Modifica e integrazione del Regolamento regionale n. 23/2019";
- la deliberazione di Giunta regionale 15 settembre 2021, n. 1466 recante l'approvazione della Strategia regionale per la parità di genere, denominata "Agenda di Genere";
- la D.G.R. Puglia n. 1158 del 31/07/2015, recante "Adozione del modello organizzativo denominato Modello ambidestro per l'innovazione della macchina amministrativa regionale – MAIA. Approvazione atto di alta amministrazione";
- la L.R. Puglia n. 29/2017 recante "Istituzione dell'Agenzia Regionale per la Salute ed il Sociale (A.Re.S.S.)";
- la D.G.R. del 24 aprile 2018, n. 658 recante "Approvazione del documento tecnico di indirizzo per costruire la rete assistenziale pugliese attraverso i Percorsi Diagnostici Terapeutici Assistenziali PDTA";
- la D.G.R. Puglia n. 1069 del 19/06/2018, avente ad oggetto "Attuazione dell'art. 2 del Decreto del Presidente della Giunta Regionale del 31/08/2016 (n. registro 542). Attuazione Modello MAIA -

Approvazione dell'Atto Aziendale e presa d'atto del finanziamento della dotazione organica dell'Agenzia Regionale strategica per la Salute ed il Sociale della Puglia (A.Re.S.S.);

- la D.G.R. n. 1974 del 07/12/2020, recante "Approvazione Atto di Alta Organizzazione. Modello Organizzativo "MAIA 2.0";
- Vista la D.G.R. del 03/07/2023 n. 938 del Registro delle Deliberazioni recante D.G.R. n. 302/2022 "Valutazione di impatto di genere. Sistema di gestione e di monitoraggio". Revisione degli allegati;
- la deliberazione di Giunta regionale n. 1868 del 14 dicembre 2022 avente ad oggetto "Definizione di modelli e standard per lo sviluppo dell'assistenza territoriale ai sensi del DM 77/2022".
- il Decreto-legge 29 dicembre 2022 n. 198 coordinato con la legge di conversione 24 febbraio 2023, n. 14 recante "Disposizioni urgenti in materia di termini legislativi" dell' art. 4, commi 9 septies e 9 octies;
- la deliberazione di Giunta regionale n. 134 del 15 febbraio 2022 ad oggetto: "Adozione del Piano di Potenziamento e Riorganizzazione della Rete Assistenziale Territoriale (ai sensi dell'art.1 decreto-legge 19 maggio 2020 n.34, conversione legge n.77 del 17 luglio 2020) - Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza – (PNRR). Indicazioni per la Programmazione degli investimenti a valere sulla missione 6";
- la deliberazione di Giunta Regionale n. 688 dell'11 maggio 2022 ad oggetto "Approvazione Rete Assistenziale Territoriale in attuazione del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza – D.M. 20 gennaio 2022 e della Deliberazione di Giunta Regionale n.134 del 15/02/2022";
- la D.G.R. del 03/07/2023 n. 938 del Registro delle Deliberazioni recante D.G.R. n. 302/2022 "Valutazione di impatto di genere. Sistema di gestione e di monitoraggio". Revisione degli allegati;
- la deliberazione di Giunta regionale del 7 marzo 2022 n. 302 recante "Valutazione di impatto di Genere. Sistema di gestione e di monitoraggio";

Con particolare riferimento alle Malattie rare, tenuto conto di:

- Decreto del Ministero della Sanità 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 ai sensi dell'articolo 5, comma 1, lettera b) del D. Lgs. 29 aprile 1998, n. 124";
- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 2238 del 23 dicembre 2003, recante "Rete regionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi, la terapia delle malattie rare, ai sensi del D.M. 18 maggio 2001 n. 279";
- Accordo, ai sensi dell'articolo 4 del decreto legislativo 28 agosto 1997, n. 281, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano sul riconoscimento di Centri di coordinamento regionali e/o interregionali, di Presidi assistenziali sovraregionali per patologie a bassa prevalenza e sull'attivazione dei registri regionali ed interregionali delle malattie rare. Repertorio atti n. 103/CSR del 10 maggio 2007;
- deliberazione della Giunta Regionale pugliese del 15 dicembre 2009 n. 2485, recante "Malattie Rare - D.M. n. 279 del 18 maggio 2001 - Accordo Stato-Regioni del 10 maggio 2007 - Istituzione Centro di assistenza e ricerca sovraaziendale - Costituzione Coordinamento regionale";
- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 1591 del 31 luglio 2012, recante: "D.M. 18 maggio 2001, n. 279 – Rete Regionale per la prevenzione, la sorveglianza, la diagnosi, la terapia delle malattie rare – Riconoscimento dei Centri Interregionali di Riferimento (CIR) e dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) di cui alla Deliberazione di Giunta Regionale n. 2238 del 23/12/2003 e s.m.i.";
- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 1695 del 07 agosto 2012, recante : "Art. 39 L.R.

4/2010. D.M. 279/2001. DGR n. 2283/2003 e s.m.i. DGR n. 2845/2009. Avvio del Sistema Informativo delle Malattie Rare della Regione Puglia (SIMaRRP);

- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 158 del 10 febbraio 2015, recante: “Accordo Conferenza Stato - Regioni del 16/10/2014 “Piano Nazionale per le Malattie Rare 2013-2016 Recepimento Piano Programmatico 2013-2016 del Coordinamento Regionale Malattie Rare (CoReMaR) Puglia - Approvazione Linee Guida ed Istruzioni operative in materia di Assistenza ai pazienti affetti da Malattia rara - Approvazione”;

- deliberazione della Giunta Regionale pugliese del 13 dicembre 2016 n. 2048 recante : “D.G.R. 15/12/2009 n. 2485 – Malattie rare - D.M. n. 279 del 18 maggio 2001 – Accordo Stato - Regioni del 10 maggio 2007 – Istituzione Centro di assistenza e ricerca sovraziendale. Sostituzione e integrazione componenti Coordinamento regionale”;

- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 225 del 23 febbraio 2017, recante : “Istituzione nelle Aziende Sanitarie Locali del Centro Territoriale per la facilitazione di accesso ai servizi delle persone affette da malattie rare delle famiglie “Il filo di Arianna”;

- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 226 del 23 febbraio 2017, recante: “Approvazione del percorso di definizione dei Piani Diagnostico Terapeutici (PDT) e dei Percorsi Diagnostico Terapeutici Assistenziali (PDTA) per le Malattie Rare”;

- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 253 del 28 febbraio 2017, recante: “Aggiornamento della Rete dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) e Nodi della Rete Regionale Pugliese (RERP) accreditati per le malattie rare”;

- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 794 del 29 maggio 2017, recante : “D.G.R. n. 253/2017 oggetto “Aggiornamento della Rete dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) e Nodi della Rete Regionale Pugliese (RERP) accreditati per le malattie rare”. – INTEGRAZIONE. D.G.R. n.2048/2016 di aggiornamento dei componenti del Coordinamento Regionale per le Malattie rare (CoReMaR) – INTEGRAZIONE”;

- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 1491 del 03 ottobre 2017, recante: “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”;

- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 329 del 13 marzo 2018, recante: “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.3502/92” - Aggiornamento della Rete dei Presidi della Rete Nazionale (PRN) e Nodi della Rete Regionale Pugliese (RERP) accreditati per le malattie rare”. MODIFICHE E INTEGRAZIONI”;

- deliberazione del Direttore Generale di A.Re.S.S. Puglia n. 184 del 3 Agosto 2020 recante: Proposta di implementazione di un modello innovativo di integrazione Ospedale-Territorio per la presa in carico dei pazienti affetti da Malattia Rara ad alta complessità assistenziale e delle loro famiglie. Attivazione dei Nuclei di Assistenza Territoriale (NAT) in staff alle Strutture Semplici a Valenza Dipartimentale (SSVD) denominate Centro Territoriale Malattie Rare (CTMR) di ciascuna ASL per la facilitazione della gestione delle Cure Domiciliari Integrate (CDI): “Il Filo di Arianna”;

- deliberazione della Giunta Regionale pugliese n. 1561 del 17 settembre 2020 recante : Potenziamento dell’Assistenza ospedaliera e territoriale nei confronti dei pazienti affetti da malattie rare ad alta complessità assistenziale e delle loro famiglie;

- legge n. 175 del 10 novembre 2021: “Disposizioni per la cura delle malattie rare e per il sostegno della ricerca e della produzione dei farmaci”;
- deliberazione del Direttore Generale di A.Re.S.S. Puglia n. 94 del 28 aprile 2023, recante: “Proposta di revisione della Rete Malattie Rare (Re.Ma.R.) della Regione Puglia – anno 2023”;
- Accordo, ai sensi dell’articolo 9, commi 1 e 3, della legge 10 novembre 2021, n. 175, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano sul “Piano nazionale malattie rare 2023 – 2026” e sul documento per il “Riordino della rete nazionale delle malattie rare”. Rep. atti n. 121/CSR del 24 maggio 2023;
- Intesa, ai sensi dell’accordo in Conferenza Stato-Regioni del 24 maggio 2023 (Rep. atti n. 121/CSR) sulla proposta del Ministro della salute di deliberazione del CIPESS relativa alla ripartizione del finanziamento destinato all’attuazione del “Piano nazionale malattie rare 2023- 2026”, per gli anni 2023 e 2024. Rep. atti n. 266/CSR del 9 novembre 2023.

Con la deliberazione di A.Re.S.S. n. 94/2023 è stato approvato il provvedimento recante: “Proposta di revisione della Rete Malattie Rare (Re.Ma.R.) della Regione Puglia – anno 2023”, che con il presente provvedimento si intende prendere atto.

Con la citata deliberazione A.Re.S.S. n. 94/2023 è stato tra l’altro previsto:

*“3. di RECEPIRE le modifiche dei Centri Malattie Rare, identificati con DGR 329/2018, composti da UO capofila (Hub) e UO nodi afferenti al Centro (spoke) che compongono la Rete Malattie Rare (ReMaR) della Regione Puglia e di proporre agli organi competenti della Regione Puglia l’adozione di un atto normativo che recepisca la revisione dei Centri e Nodi della Rete Regionale accreditati per le malattie rare, così come risulta schematicamente espresso nell’allegato “A”, intitolato “Rete Malattie Rare – Re.Ma.R. – Regione Puglia (anno 2023)”, da leggersi con l’ausilio dei “Criteri di valutazione e ricognizione dei centri della Rete Malattie Rare Pugliese (ReMaR)2022”, contenuti nell’allegato “B”. Gli allegati sono parti integranti e sostanziali del presente atto;*

*4. di DISPORRE che i Centri per le malattie rare siano funzionalmente formati da più Unità Operative (UO) che concorrono alla cura degli assistiti con MR, che possono appartenere alla stessa azienda, a garanzia delle cure interdisciplinari, e/o ad aziende diverse, a garanzia delle cure di prossimità. Capofila del Centro MR è l’UO con maggiore capacità scientifica, col maggior numero di diagnosi e Programmi Terapeutici Personalizzati (PTP) inserite nel SIMaRRP;*

*5. di DISPORRE che i Nodi della rete, in una logica di organizzazione per livelli di complessità crescenti (modello Hub e Spoke) devono periodicamente, almeno due volte l’anno, interfacciarsi con il centro Hub di riferimento. Tale modalità di relazione assolve non soltanto alle esigenze di un corretto scambio informativo, con importanti ricadute sulla capacità e qualità dei livelli assistenziali, ma anche e soprattutto allo sviluppo dell’expertise dei Centri.*

*6. di DEFINIRE che il Centro di Coordinamento Regionale, al momento della messa in commercio di un nuovo farmaco per malattia rara, cura l’istruttoria e propone al Servizio Politiche del Farmaco del Dipartimento Promozione della Salute, del Benessere Sociale e dello Sport per Tutti, nel rispetto delle disposizioni di AIFA, i Centri/nodi candidati alla prescrizione e la decisione finale richiede un confronto con il Coordinamento;*

*7. di DEFINIRE che l’attività di prescrizione dei farmaci innovativi e/o ad alto costo, in allineamento con le procedure di presa in carico del malato oncologico all’interno della ROP, vengano concordate dai nodi della rete con l’UO capofila del Centro che assume responsabilità della scelta terapeutica in termini di appropriatezza e monitoraggio dei risultati terapeutici. Considerata la possibilità che i nodi del Centro possono trovarsi in aziende differenti, il team si riunirà utilizzando sistemi telematici e darà riscontro entro 7 giorni lavorativi. Ruoli e responsabilità saranno ripartite nel rispetto dell’Accordo Stato Regioni Rep. Atti n. 4/CSR del 22 gennaio 2015;*

*8. di DISPORRE che i Centri della ReMaR (PRN e Nodi) comunichino al CoReMaR entro 60 giorni dalla*

pubblicazione in G.U. della DGR, pena l'esclusione dalla Rete, i riferimenti per prenotazioni/contatti (mail, numero telefonico, giorni e orario),

9. di DEMANDARE ai Direttori delle Aziende Ospedaliere/Presidi Ospedalieri, IRCCS ed Enti Ecclesiastici coinvolti nella rete delle Malattie Rare l'individuazione, entro 60 giorni dalla pubblicazione in G.U. della DGR, di un Referente Medico MR di Presidio e la relativa comunicazione formale al CoReMaR (DGR 158/2015);

10. di DEFINIRE che il Referente di Presidio svolge le seguenti funzioni:

- Supporta la Direzione Sanitaria Aziendale nell'informare il personale interno di riferimento (ad es., dirigenti medici referenti di codice di esenzione, direttori di UO e dirigenti presso la Direzione Sanitaria) circa le norme, le indicazioni e le raccomandazioni che Regione Puglia e il Centro di Coordinamento Regionale Malattie Rare formulano in materia di Malattie Rare attraverso iniziative di diffusione interna delle informazioni (ad es., email) e di formazione (ad es., attività ECM).
- Supporta la Direzione Sanitaria Aziendale nell'identificare le decisioni strategiche più adatte per mettere in atto le direttive emesse da Regione Puglia e dal Coordinamento Regionale Malattie Rare in materia di Malattie Rare.
- Supporta la Direzione Sanitaria per la realizzazione, mantenimento e implementazione di una piattaforma unitaria mirata all'intercettazione delle richieste delle persone affette da Malattie Rare e all'adeguamento delle risorse aziendali ad esse; ciò comporta l'istituzione di uno Sportello Malattie Rare di orientamento per il paziente e di Agende Dedicare di Prenotazione (DGR 262/2023 All 3) presso le varie UO coinvolte nella gestione delle persone affette da malattie rare.
- Coordina le attività dello Sportello Malattie e le Agende Dedicare di Prenotazione, che sono istituite su direttiva ufficiale della Direzione Strategica Aziendale in una articolazione chiara all'interno dell'Organigramma Aziendale con nomina delle stesse e definizione delle funzioni mediante atto deliberativo aziendale.
- Supporta la Direzione Strategica nel coordinamento delle attività degli European Reference Networks for Rare and Complex Diseases presso i quali l'Ospedale eventualmente sia membro.
- Supporta la Direzione Strategica nel formulare piani di riorganizzazione e investimento aziendali, qualora gli stessi riguardino le Malattie Rare, al fine di allinearli alle norme sancite da Regione Puglia e alla organizzazione esistente della Rete Regionale per le Malattie Rare.
- Comunica al Centro di Coordinamento Regionale MR, e per conto della propria Direzione Sanitaria, i contatti telefonici e email dei propri rispettivi Centri al fine di facilitare contatti e accessi con gli assistiti. Gli stessi verranno pubblicati sul portale dell'Azienda di appartenenza e sul Portale Malattie Rare di Regione Puglia <https://www.sanita.puglia.it/web/rete-delle-malattie-rare>
- Facilita la comunicazione coi Centri Territoriali Malattie Rare (CTMR) delle ASL a supporto dei percorsi multidimensionali della cura degli assistiti"

A seguito di alcuni approfondimenti, come da comunicazione di A.Re.S.S. del 23/11/2023, si è provveduto a rettificare l'Allegato alla deliberazione A.Re.S.S. n. 94/2023, relativo ai centri individuati al trattamento delle malattie rare. Pertanto, fermo restando quanto stabilito dalla deliberazione A.Re.S.S. n. 94/2023, riportato in narrativa, si propone di approvare l'aggiornamento della Rete Malattie Rare della Regione Puglia, come da Allegato, parte integrante e sostanziale del presente provvedimento., comprensivo di Allegato A di individuazione dei singoli centri e dell'Allegato B "Criteri di valutazione e ricognizione dei centri della Rete Malattie Rare Pugliese (ReMaR)\_ 2022".

#### **VERIFICA AI SENSI DEL D.Lgs. 196/03**

##### **Garanzie alla riservatezza**

La pubblicazione sul BURP, nonché la pubblicazione all'albo o sul sito istituzionale, salve le garanzie previste dalla legge 241/1990 in tema di accesso ai documenti amministrativi, avviene nel rispetto della tutela della riservatezza dei cittadini, secondo quanto disposto dal Regolamento UE 2016/679 in materia di protezione dei dati personali, nonché dal D.Lgs. n. 196/2003 ss.mm.ii. ed ai sensi del vigente Regolamento regionale n. 5/2006 per il trattamento dei dati sensibili e giudiziari, in quanto applicabile.

Ai fini della pubblicità legale, il presente provvedimento è stato redatto in modo da evitare la diffusione di dati personali identificativi non necessari ovvero il riferimento alle particolari categorie di dati previste dagli articoli 9 e 10 del succitato Regolamento UE.

#### Valutazione di impatto di genere

La presente deliberazione è stata sottoposta a Valutazione di impatto di genere ai sensi della DGR n. 938 del 03/07/2023.

**L'impatto di genere stimato è:**

- diretto**
- indiretto**
- neutro**
- non rilevato**

#### COPERTURA FINANZIARIA AI SENSI DEL D.LGS n. 118/2011 e ss.mm.ii.

La presente deliberazione non comporta implicazioni, dirette e/o indirette, di natura economico-finanziaria e/o patrimoniale e dalla stessa non deriva alcun onere a carico del Bilancio regionale.

L'Assessore alla Sanità, Benessere animale, Controlli interni, Controlli connessi alla gestione emergenza Covid-19 relatore, sulla base delle risultanze istruttorie come innanzi illustrate, ai sensi dell'art 4, comma 4, lett. d) della LR. N. 7/97 propone alla Giunta:

1. di prendere atto della premessa del presente provvedimento;
2. di prendere atto della deliberazione del Direttore Generale A.Re.S.S. Puglia . n. 94/2023 recante: "Proposta di revisione della Rete Malattie Rare (Re.Ma.R.) della Regione Puglia – anno 2023" e di approvare l'aggiornamento della Rete Malattie Rare, di cui all'Allegato, parte integrante e sostanziale del presente provvedimento, comprensivo di Allegato A di individuazione dei singoli centri e dell'Allegato B "Criteri di valutazione e ricognizione dei centri della Rete Malattie Rare Pugliese (ReMaR)\_ 2022";
3. di confermare quant'altro stabilito dalla deliberazione del Direttore Generale A.Re.S.S. Puglia . n. 94/2023, come riportato in narrativa;
4. di stabilire che la competente Sezione "Strategie e Governo dell'Offerta", con il supporto di A.Re.S.S., provveda a monitorare l'attività dei centri individuati con il presente provvedimento, al fine di valutarne la permanenza nonché l'eventuale integrazione della rete regionale Malattie Rare (Re. Ma.R);
5. di rimandare alle disposizioni in materia di politiche del farmaco impartite dalla competente Sezione Farmaci, Dispositivi Medici e Assistenza Integrativa;
6. di stabilire che le prestazioni rese in regime di ricovero o di specialistica ambulatoriale erogate dalle strutture private accreditate, eventualmente coinvolte nella rete assistenziale, sono da intendersi ricomprese nei limiti del tetto di spesa assegnato;
7. di notificare il presente provvedimento, a cura della Sezione Strategie e Governo dell' Offerta, al Dirigente della Sezione "Farmaci, Dispositivi Medici ed Assistenza Integrativa", al Direttore Generale dell'A.Re.S.S., alle Aziende Sanitarie Locali, alle Aziende Ospedaliere Universitarie, agli IRCCS pubblici e privati, agli Enti Ecclesiastici, agli Ordini delle Professioni Sanitarie regionali nonché ai Ministeri affiancanti (MINSAL e MEF);
8. di disporre la pubblicazione del presente provvedimento sul Bollettino Ufficiale della Regione Puglia, ai sensi della L.R. 18/2023.

I sottoscritti attestano che il procedimento istruttorio loro affidato è stato espletato nel rispetto della vigente normativa regionale, nazionale e comunitaria e che il presente schema di provvedimento, predisposto dalla Sezione Strategie e Governo dell'Offerta, ai fini dell'adozione dell'atto finale da parte della Giunta Regionale, è conforme alle risultanze istruttorie.

Il Dirigente del Servizio “Strategie e Governo dell’Assistenza Territoriale- Rapporti Istituzionali e Capitale Umano SSR”: **Antonella CAROLI**

IL DIRIGENTE DELLA SEZIONE “Strategie e Governo dell’Offerta”  
**Mauro NICASTRO**

Il sottoscritto Direttore di Dipartimento non ravvisa la necessità di esprimere osservazioni sulla proposta di deliberazione ai sensi del combinato disposto degli articoli 18 e 20 del DPGR n. 22/2021.

Il DIRETTORE di Dipartimento Promozione della Salute e del Benessere Animale:  
**Vito MONTANARO**

L’ASSESSORE: **Rocco PALESE**

### LA GIUNTA

- Udata la relazione e la conseguente proposta dell’Assessore alla Sanità, Benessere animale, Controlli interni, Controlli connessi alla gestione emergenza Covid-19;
- viste le sottoscrizioni poste in calce al presente schema di provvedimento dai Dirigenti del Servizio “Strategie e Governo dell’Assistenza Territoriale – Rapporti istituzionali e capitale umano SSR” e dal Dirigente della Sezione “Strategie e Governo dell’Offerta”;
- a voti unanimi espressi nei modi di legge

### DELIBERA

1. di prendere atto della premessa del presente provvedimento;
2. di prendere atto della deliberazione del Direttore Generale A.Re.S.S. Puglia . n. 94/2023 recante: “Proposta di revisione della Rete Malattie Rare (Re.Ma.R.) della Regione Puglia – anno 2023” e di approvare l’aggiornamento della Rete Malattie Rare, di cui all’Allegato, parte integrante e sostanziale del presente provvedimento, comprensivo di Allegato A di individuazione dei singoli centri e dell’Allegato B “Criteri di valutazione e ricognizione dei centri della Rete Malattie Rare Pugliese (ReMaR)\_ 2022”;
3. di confermare quant’altro stabilito dalla deliberazione del Direttore Generale A.Re.S.S. Puglia . n. 94/2023, come riportato in narrativa;
4. di stabilire che la competente Sezione “Strategie e Governo dell’Offerta”, con il supporto di A.Re.S.S., provveda a monitorare l’attività dei centri individuati con il presente provvedimento, al fine di valutarne la permanenza nonché l’eventuale integrazione della rete regionale Malattie Rare (Re. Ma.R.);
5. di rimandare alle disposizioni in materia di politiche del farmaco impartite dalla competente Sezione Farmaci, Dispositivi Medici e Assistenza Integrativa;
6. di stabilire che le prestazioni rese in regime di ricovero o di specialistica ambulatoriale erogate dalle strutture private accreditate, eventualmente coinvolte nella rete assistenziale, sono da intendersi ricomprese nei limiti del tetto di spesa assegnato;
7. di notificare il presente provvedimento, a cura della Sezione Strategie e Governo dell’ Offerta, al Dirigente della Sezione “Farmaci, Dispositivi Medici ed Assistenza Integrativa”, al Direttore Generale dell’A.Re.S.S., alle Aziende Sanitarie Locali, alle Aziende Ospedaliere Universitarie, agli IRCCS pubblici e privati, agli Enti Ecclesiastici, agli Ordini delle Professioni Sanitarie regionali nonché ai Ministeri affiancanti (MINSAL e MEF);
8. di disporre la pubblicazione del presente provvedimento sul Bollettino Ufficiale della Regione Puglia, ai sensi della L.R. 18/2023.

**Il Segretario Generale della Giunta**  
ANNA LOBOSCO

**Il Presidente della Giunta**  
RAFFAELE PIEMONTESE





Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattia/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RB0040	Gardneri Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RB0040 - Gardneri Sindrome di	2.TUMORI
RB0050	Poliposi familiare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Gastroenterologia		RB0050 - Poliposi familiare	2.TUMORI
RB0060	Poliposi familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Gastroenterologia Universitaria		RB0060 - Poliposi familiare	2.TUMORI
RB0090	Poliposi familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Specializzato Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria Università "C. Frugoni"		RB0090 - Poliposi familiare	2.TUMORI
RB0060	Linfangioleiomiomatosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Malattie Apparato Respiratorio e (MARE)		RB0060 - Linfangioleiomiomatosi	2.TUMORI
RB0070	Sindrome del Nervo Basocellulare	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari		Oncologia Medica		RB0070 - Sindrome del Nervo Basocellulare	2.TUMORI
RB0070	Sindrome del Nervo Basocellulare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RB0070 - Sindrome del Nervo Basocellulare	2.TUMORI
RB0071	Melanoma cutaneo familiare e/o multipla	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari		Oncologia Medica		RB0071 - Melanoma cutaneo familiare e/o multipla	2.TUMORI
RB6010	Neurofibromatosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RB6010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RB6010	Neurofibromatosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RB6010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RB6010	Neurofibromatosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RB6010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RB6010	Neurofibromatosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neuropsichiatria infantile		RB6010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RB6010	Neurofibromatosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Chirurgia Plastica e Ricostruttiva		RB6010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
RB6010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Specializzato Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria Università "C. Frugoni"		RB6010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
R86010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		R86010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
R86010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venereologia Università		R86010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
R86010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria infantile		R86010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
R86010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		R86010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
R86010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		R86010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
R86010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Trisate		Genetica medica		R86010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
R86010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Trisate		Medicina		R86010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
R86010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Bircidisi		U.O.C. Pediatria		R86010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
R86010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Birelli		Unità per le disabilità gravi		R86010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
R86010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		Dermatologia		R86010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
R86010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		Neurologia		R86010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
R86010	Neurofibromatosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		Neurochirurgia		R86010 - Neurofibromatosi	2.TUMORI
R86020	Complesso Carney	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Specializzato Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria Università "C. Frugoni"		R86020 - Complesso Carney	2.TUMORI
R86021	Cancro non Polipoideo Ereditario del Colon	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari	IRCCS "Giovanni Paolo II" - Bari		Oncologia Medica		R86021 - Cancro non Polipoideo Ereditario del Colon	2.TUMORI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
R80201	Carcinoma Poliposico Ereditario del Colon	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Gastroenterologia		R80201 - Carcinoma non Poliposico Ereditario del Colon	2.TUMORI
R80201	Carcinoma Poliposico Ereditario del Colon	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Gastroenterologia Universitaria		R80201 - Carcinoma non Poliposico Ereditario del Colon	2.TUMORI
R80201	Sindrome di Lynch	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata" - S.G. Moscati" - Taranto		UOC Gastroenterologia	Adulto	R80201 - Carcinoma non Poliposico Ereditario del Colon	2.TUMORI
R00010	Deficienza di ACTH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		R00010 - Deficienza di ACTH	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
R00010	Deficienza di ACTH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trumbusti"		R00010 - Deficienza di ACTH	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
R00010	Deficienza di ACTH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		R00010 - Deficienza di ACTH	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
R00010	Deficienza di ACTH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria, Neonatologia e Fisiologia	Pediatrico	R00010 - Deficienza di ACTH	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
R00020	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "G. Tanella" - Cerignola (FG)		Endocrinologia		R00020 - Kallmann sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
R00020	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trumbusti"		R00020 - Kallmann sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
R00020	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		R00020 - Kallmann sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
R00020	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		R00020 - Kallmann sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
R00020	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "G. Tanella" - Cerignola (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fisiologia	Pediatrico	R00020 - Kallmann sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
R00020	Kallmann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata" - S.G. Moscati" - Taranto		U.O.C. di Pediatria ed Oncematologia pediatrica	Pediatrico	R00020 - Kallmann sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
R00021	Deficit Congenito Isolato di GH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		R00021 - Deficit Congenito Isolato di GH	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0021	Deficit Congenito Isolato di GH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		RC0021 - Deficit Congenito Isolato di GH	3 MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0021	Deficit Congenito Isolato di GH	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0021 - Deficit Congenito Isolato di GH	3 MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0021	Deficit Congenito Isolato di GH	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		U.O.C. di Pediatria ed Oncematologia pediatrica	Pediatrico	RC0021 - Deficit Congenito Isolato di GH	3 MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0021	Deficit Congenito Isolato di GH	Presidio Ospedaliero "G. Tarantola" - Corigliola (FG)	Presidio Ospedaliero "G. Tarantola" - Corigliola (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Pediatrico	RC0021 - Deficit Congenito Isolato di GH	3 MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0022	Ipocondiario ipogonadotropo Congenito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RC0022 - Ipocondiario ipogonadotropo Congenito	3 MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0022	Ipocondiario ipogonadotropo Congenito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0022 - Ipocondiario ipogonadotropo Congenito	3 MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0022	Ipocondiario ipogonadotropo Congenito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		RC0022 - Ipocondiario ipogonadotropo Congenito	3 MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0022	Ipocondiario ipogonadotropo Congenito	Presidio Ospedaliero "G. Tarantola" - Corigliola (FG)	Presidio Ospedaliero "G. Tarantola" - Corigliola (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Pediatrico	RC0022 - Ipocondiario ipogonadotropo Congenito	3 MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0022	Ipocondiario ipogonadotropo Congenito	Presidio Ospedaliero "Sacro Cuore Di Gesù" - Gallogli (LU)	Presidio Ospedaliero "Sacro Cuore Di Gesù" - Gallogli (LU)		Pediatria	Pediatrico	RC0022 - Ipocondiario ipogonadotropo Congenito	3 MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0022	Ipocondiario ipogonadotropo Congenito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		U.O.C. di Pediatria ed Oncematologia pediatrica	Pediatrico	RC0022 - Ipocondiario ipogonadotropo Congenito	3 MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3 MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Pediatrico	RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3 MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ospedale "Teresa Masselli Moscati" - San Severo (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Pediatrico	RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3 MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3 MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"	Pediatrico	RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3 MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche e Genetiche	Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Bircidisi		U.O.C. Pediatria		RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Tricase		Pediatria - UTN		RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "D. Camberlingo" - Francavilla Fontana (BR)		Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "Sacro Cuore Di Gesù" - Gallipoli (LT)		Pediatria	Pediatrico	RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0040	Pubertà precoce idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Mescaliti" - Taranto		U.O.C. di Pediatria ed Oncematologia pediatrica	Pediatrico	RC0040 - Pubertà precoce idiopatica	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0050	Leprecaunismo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0050 - Leprecaunismo	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0050	Leprecaunismo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RC0050 - Leprecaunismo	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0230	Calcinosi Tumorale						RC0230 Calcinosi Tumorale	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0280	Reiter Off, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "G. Tarantola" - Cerignola (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fisiologia Clinica	Pediatrico	RC0280 Reiter Off, Sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0300	Kenny-Caffey, Sindrome di						RC0300 Kenny-Caffey, Sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0510	Iperaldosteronismo primitivo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Endocrinologia		RC0510 - Iperaldosteronismo primitivo	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0510	Iperaldosteronismo primitivo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RC0510 - Iperaldosteronismo primitivo	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0510	Iperaldosteronismo primitivo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RC0510 - Iperaldosteronismo primitivo	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RC0510	Iperaldosteronismo primitivo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RC0510 - Iperaldosteronismo primitivo	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RCG010 - Iperaldosteronismi primitivi	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trumbati"		RCG010 - Iperaldosteronismi primitivi	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG010 - Iperaldosteronismi primitivi	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG010	Iperaldosteronismi primitivi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		Endocrinologia		RCG010 - Iperaldosteronismi primitivi	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Endocrinologia		RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "S. Tatarola" - Cerignola (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fisiologia		RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trumbati"		RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.S.D. endocrinologia, malattie metaboliche, diabetica e nutrizione clinica	Adulto	RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria	Pediatrico	RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "Sacro Cuore Di Gesù" - Gallopoli (LU)		Pediatria	Pediatrico	RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG020	Sindromi adrenogenitali congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		U.O.C. di Pediatria ed Oncematologia pediatrica	Pediatrico	RCG020 - Sindromi adrenogenitali congenite	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG030	Patendocrinopatie autoimmuni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Endocrinologia		RCG030 - Patendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG030	Patendocrinopatie autoimmuni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RCG030 - Patendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG030	Patendocrinopatie autoimmuni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Pediatrico	RCG030 - Patendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG030	Patendocrinopatie autoimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "S. Maria" - Corigliola (FG)		Endocrinologia		RCG030 - Patendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG030	Patendocrinopatie autoimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trumbati"		RCG030 - Patendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG030	Patendocrinopatie autoimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG030 - Patendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG030	Patendocrinopatie autoimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria	Pediatrico	RCG030 - Patendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG030	Patendocrinopatie autoimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.S.D. endocrinologia, malattie metaboliche, dietetica e nutrizione clinica	Adulto	RCG030 - Patendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG031	Sindromi da Resistenza all'ormone della crescita	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Pediatrico	RCG030 - Patendocrinopatie autoimmuni	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG162	Sindrome da neoplasie endocrine multiple	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Endocrinologia		RCG162 - Sindrome da neoplasie endocrine multiple	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG162	Sindrome da neoplasie endocrine multiple	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RCG162 - Sindrome da neoplasie endocrine multiple	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RCG162	Sindrome da neoplasie endocrine multiple	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RCG162 - Sindrome da neoplasie endocrine multiple	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RF0400	Parafred, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RF0400 - Parafred, Sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE
RF0400	Parafred, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Endocrinologia		RF0400 - Parafred, Sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANDOLE ENDOCRINE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0400	Fenilalanina, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0400 - Fenilalanina, Sindrome di	3.MALATTIE DELLE GHIANOLE ENDOCRINE
RC0120	Acanthosi emimetica congenita						RC0120 Acanthosi emimetica congenita	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0130	Altransferinemia congenita						RC0130 Altransferinemia congenita	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0720	Sindrome MERF	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0720 Sindrome MERF	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0080	Lipodistrofia totale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RC0080 - Lipodistrofia totale	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0080	Lipodistrofia totale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0080 - Lipodistrofia totale	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0090	Dercum, Malattia di						RC0090 Dercum, Malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0100	Fabry, Malattia di						RC0100 Fabry, Malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0150	Wilson, malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Annunziata"		RC0150 - Wilson, malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0150	Wilson, malattia di	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"		RC0150 - Wilson, malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0150	Wilson, malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RC0150 - Wilson, malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0150	Wilson, malattia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Gastroenterologia I - Indirizzo Epatologico		RC0150 - Wilson, malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0150	Wilson, malattia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Epatoepatologia	Adulto	RC0150 - Wilson, malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0170	Rachitismo ipofosforémico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0170 Rachitismo ipofosforémico vitamina D resistente	4.MALATTIE DEL METABOLISMO



Codice Esenzione	Miattia e/o gruppo	Centro Miattiale fare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro miattiale Bare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Miattiale/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Miattiale
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RC0170 Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	4.MIATTIE DEL METABOLISMO
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia pediatrica		RC0170 Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	4.MIATTIE DEL METABOLISMO
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		RC0170 Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	4.MIATTIE DEL METABOLISMO
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatrica		RC0170 Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	4.MIATTIE DEL METABOLISMO
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.S.D. medicina degli malattie metaboliche, dietiche e nutrizionali clinica	Adulto	RC0170 Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	4.MIATTIE DEL METABOLISMO
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RC0170 Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	4.MIATTIE DEL METABOLISMO
RC0170	Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente eccellenza Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquafredda delle fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RC0170 Rachitismo ipofosfatemico vitamina D resistente	4.MIATTIE DEL METABOLISMO
RC0180	Crigler-Najjar - Sindrome di						RC0180 - Crigler-Najjar - Sindrome di	4.MIATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG040 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MIATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Fenilketonuria	Endocrinologia		RCG040 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MIATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oncociturgia - Medicina Oncologica, RLD Dipendente - Guarkicabatura - Leucopoi - SINDROME FHH	Centro Sovrasensibile Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria - Università "C. Frongoi"		RCG040 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MIATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia pediatrica		RCG040 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MIATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Cistina Cistina, ipercossaluria Primaria Tipo 1, Tipo 2, Tipo 3.	Nefrologia Universitaria		RCG040 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MIATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RCG040 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MIATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Azied	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG040	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trabucchi"		RCG040 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropediatria infantile		RCG040 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Genetica medica		RCG040 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente eccellenza Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquasola delle Fonti - Bari	Coltura	Nefrologia	Adulto	RCG040 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG040	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce	Albinismo	UO Oncologica	Adulto	RCG040 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG050	Defetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e per ammoniemia ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG050 - Defetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e per ammoniemia ereditaria	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG050	Defetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e per ammoniemia ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Deficit OCT - Citullinemia	Centro Specializzato Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria Università "C. Frugoni"		RCG050 - Defetti congeniti del metabolismo del ciclo dell'urea e per ammoniemia ereditaria	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG060	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso Diabete mellito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG060 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso Diabete mellito	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG060	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso Diabete mellito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Glicogenosi - Malattia di Pompe	Medicina Interna Università "G. Baccelli"		RCG060 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso Diabete mellito	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG060	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso Diabete mellito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Intolleranza ereditaria al fruttosio - Galattosemia	Endocrinologia		RCG060 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso Diabete mellito	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG060	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso Diabete mellito	IRCCS "E. Meyer" - Brindisi			Oftalmologia Università		RCG060 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso Diabete mellito	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG060	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso Diabete mellito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Meyer" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RCG060 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso Diabete mellito	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG060	Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso Diabete mellito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce	Glicogenosi	USOVD Endocrinologia	Adulto	RCG060 - Defetti congeniti del metabolismo e del trasporto dei carboidrati. Escluso Diabete mellito	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG061	Iperamminoni congeniti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG061 - Iperamminoni congeniti	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale Capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG061	Ipertransilunini congeniti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia per cui si emette	Endocrinologia		RCG061 - Ipertransilunini congeniti	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e Iib; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata; iperlipoproteinemia di tipo III)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche e Genetiche	Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e Iib; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata; iperlipoproteinemia di tipo III)	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e Iib; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata; iperlipoproteinemia di tipo III)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovrazionale Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria Università "C. Frugoni"			RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e Iib; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata; iperlipoproteinemia di tipo III)	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e Iib; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata; iperlipoproteinemia di tipo III)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Nefrologia Università			RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e Iib; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata; iperlipoproteinemia di tipo III)	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e Iib; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata; iperlipoproteinemia di tipo III)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia			RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e Iib; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata; iperlipoproteinemia di tipo III)	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e Iib; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata; iperlipoproteinemia di tipo III)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	U.O.C. Pediatria			RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e Iib; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata; iperlipoproteinemia di tipo III)	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e Iib; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata; iperlipoproteinemia di tipo III)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "Sacro Cuore Di Gesù" - Galipoli (Lec)	Pediatria		Pediatrico	RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e Iib; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata; iperlipoproteinemia di tipo III)	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG070	Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e Iib; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata; iperlipoproteinemia di tipo III)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "D. Ciminello" - Francavilla Fontana (Br)	Pediatria, Neonatologia		Pediatrico	RCG070 - Difetti congeniti del metabolismo delle lipoproteine (Escluso: ipercolesterolemia familiare eterozigote tipo Ia e Iib; ipercolesterolemia primitiva poligenica; ipercolesterolemia familiare combinata; iperlipoproteinemia di tipo III)	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG071	Difetti congeniti della sintesi del colesterolo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche e Genetiche			RCG071 Difetti congeniti della sintesi del colesterolo	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG071	Difetti congeniti della sintesi del colesterolo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia			RCG071 Difetti congeniti della sintesi del colesterolo	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG072	Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche e Genetiche			RCG072 - Difetti congeniti della sintesi degli acidi biliari	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG073	Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e dei glicolipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari	Deficit di GM3 sintasi da difetto del gene st. 3 gal 5	Centro Epilessia ed EEG età evolutiva	Pediatrico	RCG073 Difetti congeniti della sintesi dei fosfolipidi e dei glicolipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG074	Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Deficit di carnitina palmiltoil transferasi	Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG074 - Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG074	Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RCG074 - Difetti congeniti della ossidazione mitocondriale degli acidi grassi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG077	Difetti congeniti isolati di un complesso della fosforilazione ossidativa mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG077 - Difetti congeniti isolati di un complesso della fosforilazione ossidativa mitocondriale	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG078	Difetti congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG078 - Difetti congeniti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA mitocondriale	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Epistologia	Adulto	RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia di Fabry	Nefrologia Universitaria		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia di Fabry	Nefrologia pediatrica		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Sovrasensibile Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria - Università "C. Frongoni"		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia di Gaucher	Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia di Gaucher	Ematologia con trapianto		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia di Gaucher	Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"	Pediatrico	RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia di Fabry	Cardiologia Universitaria	Adulto	RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Malattia di Fabry	Ematologia		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Malattie da accumulo di lipidi	Ente ospedaliero Ospedale Generale regionale "M. M. Aspinosa" delle Isole - Bari	Ente ospedaliero Ospedale Generale regionale "M. M. Aspinosa" delle Isole - Bari	Malattia di Fabry	Neurologia	Adulto	RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia di Fabry	Cardiologia	Adulto	RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia di Fabry	Neurologia	Adulto	RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG080	Difetti da accumulo di lipidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia di Fabry	Ematologia		RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG081	Difetti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA nucleare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG081 - Difetti della fosforilazione ossidativa mitocondriale da alterazioni del DNA nucleare	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG083	Altri difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG083 - Altri difetti congeniti del metabolismo energetico mitocondriale	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG085	Difetti Congeniti del Metabolismo dei Neurotrasmettitori e dei Peptidi Peptidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG085 - Difetti Congeniti del Metabolismo dei Neurotrasmettitori e dei Peptidi Peptidi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG090	Mucopolisidosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG090 - Mucopolisidosi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG091	Oligosaccaridosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG091 - Oligosaccaridosi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG092	Difetti congeniti responsabili alla biotina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG092 - Difetti congeniti responsabili alla biotina	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG093	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG093 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG093	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Difetto di Cobalamina C	Centro Sorezienza Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria - Università "C. Frugoni"		RCG093 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della cobalamina e del folato	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG094	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG094 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG094	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Università		RCG094 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG094	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Università		RCG094 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto della vitamina D	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG095	Altri difetti congeniti del metabolismo e del trasporto di vitamine E e cofattori non protesi: deficienza familiare di vitamina E - codice RFG090						RFG090 - Altri difetti congeniti del metabolismo del trasporto di vitamine E e cofattori non protesi: Escluso: Deficienza familiare di vitamina E	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Epatologia		RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Ematologia		RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce		Ematologia		RCG100 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG100	Distretti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Trisate		Ematologia		RCG100 - Distretti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Distretti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Trisate		Medicina		RCG100 - Distretti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Distretti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "San Biagio" - Castellana Grotte		Gastroenterologia I - Indirizzo Epatologico		RCG100 - Distretti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Distretti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		Ematologia		RCG100 - Distretti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG100	Distretti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "F. Ferrar" - Casarano (LE)	Emocromatosi Ereditaria	Medicina Interna	Adulto	RCG100 - Distretti congeniti del metabolismo e del trasporto del ferro	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG110	Distretti congeniti del metabolismo delle Porfirie e dell'FME	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Nefrologia e Dialisi		RCG110 - Distretti congeniti del metabolismo delle Porfirie e dell'FME	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG120	Distretti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG120 - Distretti congeniti del metabolismo delle purine e delle pirimidine	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Ambiodosi Sistemiche	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RCG130 - Ambiodosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Ambiodosi Sistemiche	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RCG130 - Ambiodosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Ambiodosi Sistemiche	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RCG130 - Ambiodosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Ambiodosi Sistemiche	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barietta		Ematologia		RCG130 - Ambiodosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Ambiodosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Università "G. Baccelli"		RCG130 - Ambiodosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Ambiodosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RCG130 - Ambiodosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Ambiodosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RCG130 - Ambiodosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Amiloidosi da catene leggere Amiloidosi cardiaca da transtiretina	Odontoiatra		RCG130- Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Amiloidosi da catene leggere Amiloidosi cardiaca da transtiretina	Ematologia e contrappunto		RCG130- Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Amiloidosi da catene leggere Amiloidosi cardiaca da transtiretina	Unità operativa cardiologia universitaria	Adulto	RCG130- Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi sistemiche	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquaviva delle fonti - Bari	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquaviva delle fonti - Bari	Amiloidosi da catene leggere Amiloidosi cardiaca da transtiretina	Nefrologia	Adulto	RCG130- Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari	Amiloidosi da catene leggere Amiloidosi cardiaca da transtiretina	U.O.C. Cardiologia UTIC	Adulto	RCG130- Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Neurologia		RCG130- Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Ematologia		RCG130- Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Nefrologia	Adulto	RCG130- Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce	Amiloidosi da catene leggere Amiloidosi cardiaca da transtiretina	Cardiologia	Adulto	RCG130- Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Tricase		Ematologia		RCG130- Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Tricase		Nefrologia Dialisi		RCG130- Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Ematologia		RCG130- Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG130	Amiloidosi Sistemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perino" - Brindisi		Ematologia		RCG130- Amiloidosi Sistemiche	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG140	Mucopolisaccaridosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG140 - Mucopolisaccaridosi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO



Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG140	Mucopolisaccaridiosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Mucopolisaccaridiosi	Medicina Interna Università "G. Baccelli"		RCG140 - Mucopolisaccaridiosi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RCG180	Altre malattie da accumulo lisosomiale	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RCG180 - Altre malattie da accumulo lisosomiale	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0310	Alpers, Malattia di						RF0310 - Alpers, Malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0200	Kearns-Sayre, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RF0200 - Kearns-Sayre, Sindrome di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0300	Leigh, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RF0300 - Leigh, Malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0300	Leigh, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria infantile		RF0300 - Leigh, Malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0300	Leigh, Malattia di	Presidio Ospedaliero "G. Tanella" - Cerignola (FG)			Servizio di supporto Fibrosi Cistica		RF0300 - Leigh, Malattia di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0120	Adrenoleucodistrofia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia Anniadacci		RF0120 - Adrenoleucodistrofia	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0120	Adrenoleucodistrofia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RF0120 - Adrenoleucodistrofia	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0300	Atrofia Ottica di Leber	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Università		RF0300 - Atrofia Ottica di Leber	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0300	Atrofia Ottica di Leber	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RF0300 - Atrofia Ottica di Leber	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0300	Atrofia Ottica di Leber	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RF0300 - Atrofia Ottica di Leber	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0310	Cadasi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	RF0310 - Cadasi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF0200	Ceroido - Lipofuscinosi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RF0200 - Ceroido - Lipofuscinosi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF030	Gangliosidosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RF030 - Gangliosidosi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RF030	Gangliosidosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuroscienze infantile		RF030 - Gangliosidosi	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RN070	Sindrome MELAS	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN070 Sindrome MELAS	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RN070	Sindrome MELAS	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN070 Sindrome MELAS	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RN1200	Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1200 Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RN1200	Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1200 Smith-Lemli-Opitz, Sindrome di	4.MALATTIE DEL METABOLISMO
RC0190	Angiodema ereditario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RC0190 - Angiodema ereditario	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0190	Angiodema ereditario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RC0190 - Angiodema ereditario	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0190	Angiodema Ereditario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquariva delle Fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RC0190 - Angiodema ereditario	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0190	Angiodema ereditario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Servizio di Genetica Medica	Adulto	RC0190 - Angiodema ereditario	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0191	Angiodema acquisito da deficit di C1 inibitore	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RC0191 - Angiodema acquisito da deficit di C1 inibitore	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0191	Angiodema acquisito da deficit di C1 inibitore	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RC0191 - Angiodema acquisito da deficit di C1 inibitore	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0191	Angiodema acquisito da deficit di C1 inibitore	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquariva delle Fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RC0191 - Angiodema acquisito da deficit di C1 inibitore	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0200	Carenza congenita di alpha 1 antitripsina	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Malattie Apparato Respiratorio (MARC)		RC0200 - Carenza congenita di alpha 1 antitripsina	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Azido	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Epatologia	Adulto	RC0200 - Carenza congenita di alfa1 antitripsina	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Fondazione Maugeri" - Bari		Pneumologia e Riabilitazione respiratoria		RC0200 - Carenza congenita di alfa1 antitripsina	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio	Adulto	RC0200 - Carenza congenita di alfa1 antitripsina	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0200	Carenza congenita di alfa1 antitripsina	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Otlumi		Pneumologia	Adulto	RC0200 - Carenza congenita di alfa1 antitripsina	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Universitaria		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Genetica Medica		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trombosi		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia e Trombosi		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5.MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero o fucine al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattia/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Otluni		Medicina Interna		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prisco" - Tricase		Servizio di Immunopatologia e Medicina Tradizionale		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prisco" - Tricase		Medicina		RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia	Adulto	RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neftologia e Dialisi	Adulto	RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0220	Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Mescaliti" - Taranto		Medicina Interna	Adulto	RC0220 - Sindrome da Anticorpi Antifosfolipidi (Forma Primitiva)	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Universitaria		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare e tutte le malattie afferenti al gruppo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ospedale "Mons. D'Amico" - Barietta		UOC Pediatrica e Neonatologia	Pediatrico	RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Clinica medica "A. Mairi"		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncopatologia Pediatrica Ospedaliere		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia per cui si concede	Reumatologia Universitaria		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatra Ospedaliera		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Reumatologia		RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0241	Febbre Mediterranea Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RC0241 - Febbre Mediterranea Familiare	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0243	Sindrome Traps	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RC0243 - Sindrome Traps	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0243	Sindrome Traps	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatra Ospedaliera		RC0243 - Sindrome Traps	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0243	Sindrome Traps e tutte le malattie afferenti al gruppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Domicco" - Barietta		UOC Pediatrica e Neonatologia	Pediatrico	RC0243 - Sindrome Traps	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0243	Sindrome Traps	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Reumatologia		RC0243 - Sindrome Traps	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0243	Sindrome Traps	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RC0243 - Sindrome Traps	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0290	Schizifer, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RC0290 - Schizifer, Sindrome di	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0290	Schizifer, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatra Ospedaliera		RC0290 - Schizifer, Sindrome di	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0290	Schizifer, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RC0290 - Schizifer, Sindrome di	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0290	Schizifer, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente eccellenza Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquariva delle Fonti - Bari		Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia		RC0290 - Schizifer, Sindrome di	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RC0150	Istiotosi croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncematologia Pediatrica Ospedaliera		RC0150 - Istiotosi croniche	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG150	Istiocitosi croniche	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Malattie Apparato Respiratorio 4 (MARE)		RCG150 - Istiocitosi croniche	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG150	Istiocitosi croniche	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barietta		UOC Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RCG150 - Istiocitosi croniche	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG150	Istiocitosi	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Presidio Ospedaliero Trani Biocigle		UO/O Pneumologia ( sede Trani)	Adulto	RCG150 - Istiocitosi croniche	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG150	Istiocitosi croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliere		RCG150 - Istiocitosi croniche	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG150	Istiocitosi croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce		Oncematologia Pediatrica		RCG150 - Istiocitosi croniche	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG150	Istiocitosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RCG150 - Istiocitosi croniche	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG150	Istiocitosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Mescaliti" - Taranto		U.O.C di Pediatria ed Oncematologia pediatrica	Pediatrico	RCG150 - Istiocitosi croniche	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	RCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RCG160 - Immunodeficienze primarie	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Università "G. Bacelli"		RCG160 - Immunodeficienze primarie	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncematologia Pediatrica Ospedaliere		RCG160 - Immunodeficienze primarie	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RCG160 - Immunodeficienze primarie	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliere		RCG160 - Immunodeficienze primarie	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Università		RCG160 - Immunodeficienze primarie	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miall - Acquaviva delle Fonti - Bari		Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia		RCG160 - Immunodeficienze primarie	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Trise		Pediatria - UTN		RCG160 - Immunodeficienze primarie	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie e tutte le malattie afferenti al gruppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		UOC Medicina Interna	Adulto	RCG160 - Immunodeficienze primarie	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e Immunologia pediatrica	Pediatrico	RCG160 - Immunodeficienze primarie	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		U.O.C di Pediatria ed Oncematologia pediatrica	Pediatrico	RCG160 - Immunodeficienze primarie	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie e tutte le malattie afferenti al gruppo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barietta		UOC Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RCG160 - Immunodeficienze primarie	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG160	Immunodeficienze primarie e tutte le malattie afferenti al gruppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Terrino" - Brindisi	Agammaglobulinemia	Medicina Interna	Adulto	RCG160 - Immunodeficienze primarie	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Universitaria		RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia		RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari e tutte le malattie afferenti al gruppo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncematologia Pediatrica Ospedaliera		RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari e tutte le malattie afferenti al gruppo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barietta		UOC Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5 - MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RCG161	Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia	Adulto	RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RCG161	Sindrome autoinfiammatorie ereditarie familiari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RCG161 - Sindromi Autoinfiammatorie Ereditarie/Familiari	5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trumbati"		RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Trisate		Ematologia		RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Trisate		Nefrologia Dialisi		RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Micali - Acquafredda di Bari - Bari		Nefrologia	Adulto	RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Nefrologia Dialisi	Adulto	RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia Dialisi e Trapianti	Adulto	RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollers della Sclerosi" - San Giovanni Rotondo		Nefrologia Dialisi	Adulto	RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0010	Sindrome emolitico - uremica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Nefrologia	Adulto	RD0010 - Sindrome emolitico - uremica	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RD0020 - Emoglobinuria parossistica notturna	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RD0020 - Emoglobinuria parossistica notturna	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI



Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RD0020 - Emoglobinuria parossistica notturna	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prisco" - Tricase		Ematologia		RD0020 - Emoglobinuria parossistica notturna	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		Ematologia		RD0020 - Emoglobinuria parossistica notturna	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0020	Emoglobinuria parossistica notturna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Ematologia		RD0020 - Emoglobinuria parossistica notturna	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0040	Neutropenia ciclica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RD0040 - Neutropenia ciclica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0040	Neutropenia ciclica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncematologia Pediatrica Ospedaliera		RD0040 - Neutropenia ciclica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0040	Neutropenia ciclica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oncematologia Pediatrica		RD0040 - Neutropenia ciclica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0040	Neutropenia Ciclica e tutte le malattie afferenti al gruppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barietta		UOC Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RD0040 - Neutropenia ciclica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0040	Neutropenia ciclica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prisco" - Tricase		Ematologia		RD0040 - Neutropenia ciclica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0041	Neutropenia ciclica	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"		RD0041 - Neutropenia ciclica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0050	Malattia granulomatosa cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncematologia Pediatrica Ospedaliera		RD0050 - Malattia granulomatosa cronica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0050	Malattia granulomatosa cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera	Pediatrico	RD0050 - Malattia granulomatosa cronica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0050	Malattia granulomatosa cronica e tutte le malattie afferenti al gruppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barietta		UOC Pediatria e Neonatologia	Pediatrico	RD0050 - Malattia granulomatosa cronica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0050	Malattia granulomatosa cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RD0050 - Malattia granulomatosa cronica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Predio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RD0050	Malattia granulomatosa cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Predio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RD0050 - Malattia granulomatosa cronica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0060	Malattia di Chediak-Higashi e altre leucemie affettive al gruppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimiccoli" - Barietta		UOC Pediatrica e Neonatologia	Pediatrico	RD0060 - Malattia granulomatosa cronica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0070	Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midoblastari aplastiche transitorie)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncematologia Pediatrica Ospedaliera		RD0070 - Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midoblastari aplastiche transitorie)	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0070	Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midoblastari aplastiche transitorie)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RD0070 - Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midoblastari aplastiche transitorie)	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0070	Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midoblastari aplastiche transitorie)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RD0070 - Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midoblastari aplastiche transitorie)	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0070	Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midoblastari aplastiche transitorie)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Predio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Mescaliti" - Taranto		Ematologia		RD0070 - Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midoblastari aplastiche transitorie)	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0070	Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midoblastari aplastiche transitorie)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Trisate		Ematologia		RD0070 - Anemie aplastiche acquisite (Escluso: Forme Midoblastari aplastiche transitorie)	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0081	Mantocitosi sistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RD0081 - Mantocitosi sistemica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0081	Mantocitosi sistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatrìa Ospedaliera		RD0081 - Mantocitosi sistemica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0081	Mantocitosi sistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RD0081 - Mantocitosi sistemica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0081	Mantocitosi sistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RD0081 - Mantocitosi sistemica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0081	Mantocitosi sistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Predio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Ematologia		RD0081 - Mantocitosi sistemica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0081	Mantocitosi sistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Predio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Mescaliti" - Taranto		Ematologia		RD0081 - Mantocitosi sistemica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RD0081	Mantocitosi sistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Predio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Ematologia		RD0081 - Mantocitosi sistemica	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrino/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
ROSOLO	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Triambusti"		ROSOLO - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROSOLO	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		ROSOLO - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROSOLO	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Centro Talassemia		ROSOLO - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROSOLO	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Servizio di Immunematologia e Medicina Trapiantale		ROSOLO - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROSOLO	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Genetica medica		ROSOLO - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROSOLO	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		ROSOLO - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROSOLO	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Ospedaliera		ROSOLO - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROSOLO	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	RICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		ROSOLO - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROSOLO	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	RICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RICCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		ROSOLO - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROSOLO	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto	Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		U.O.C di Pediatria ed Oncematologia pediatrica		ROSOLO - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROSOLO	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Medicina Interna		ROSOLO - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROSOLO	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Oncematologia Pediatrica		ROSOLO - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROSOLO	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Pediatria		ROSOLO - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROSOLO	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Ematologia		ROSOLO - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrino/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RO0010	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Biriadis		Ematologia		RO0010 - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO0010	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Biriadis		U.O.C. Pediatria		RO0010 - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO0010	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Perrino" - Trisate		Ematologia		RO0010 - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO0010	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Perrino" - Trisate		Pediatria - UTN		RO0010 - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO0010	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Perrino" - Trisate		Service di Immunologia e Allergie Medica e Tradizionale		RO0010 - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO0010	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "M. Giannuzzi" - Manduria (Taranto)		Centro Talassemia Manduria		RO0010 - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO0010	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	P.O. J. Ferranti - Casano		Centro Talassemia		RO0010 - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO0010	Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	P.O. Sacro Cuore di Gesù - Gallipoli		Centro Talassemia		RO0010 - Anemie ereditarie (Escluso Deficit di glucosio-6-fosfato deidrogenasi)	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO0020	Distretti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia e Trombosi		RO0020 - Distretti ereditari della coagulazione	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO0020	Distretti ereditari della coagulazione	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"		RO0020 - Distretti ereditari della coagulazione	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO0020	Distretti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RCCS "Casa Sollers della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trombosi		RO0020 - Distretti ereditari della coagulazione	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO0020	Distretti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Genetica medica		RO0020 - Distretti ereditari della coagulazione	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO0020	Distretti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Universitaria		RO0020 - Distretti ereditari della coagulazione	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO0020	Distretti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "Vico dei Fonti" - Sottrano		Medicina generale		RO0020 - Distretti ereditari della coagulazione	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
ROG020	Diffetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prisco" - Trisepe		Servizio di Immunematologia e Medicina Tradizionale		ROG020 - Diffetti ereditari della coagulazione	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROG020	Diffetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prisco" - Trisepe		Ostetricia e Ginecologia		ROG020 - Diffetti ereditari della coagulazione	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROG020	Diffetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		S.C. Immunematologia e medicina tradizionale S.S. Coagulazione ed Emostasi		ROG020 - Diffetti ereditari della coagulazione	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROG020	Diffetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		Ematologia		ROG020 - Diffetti ereditari della coagulazione	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROG020	Diffetti ereditari della coagulazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Mialli - Acquaviva delle Fonti - Bari		Oncologia e Orcoematologia	Adulto	ROG020 - Diffetti ereditari della coagulazione	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROG030	Piastinopatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trumbati"		ROG030 - Piastinopatie ereditarie	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROG030	Piastinopatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Runiti" - Foggia		Genetica medica		ROG030 - Piastinopatie ereditarie	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROG030	Piastinopatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prisco" - Trisepe		Servizio di Immunematologia e Medicina Tradizionale		ROG030 - Piastinopatie ereditarie	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROG030	Piastinopatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prisco" - Trisepe		Ematologia		ROG030 - Piastinopatie ereditarie	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROG031	Piastinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		ROG031 - Piastinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROG031	Piastinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trumbati"		ROG031 - Piastinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROG031	Piastinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Runiti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		ROG031 - Piastinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROG031	Piastinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		ROG031 - Piastinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
ROG031	Piastinopatie autoimmune primaria cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oncematologia Pediatrica	Pediatrico	ROG031 - Piastinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrικό/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RDG031	Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. D'Amico" - Bari/letta		Ematologia		RDG031 - Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCS "Giovanni Paolo II" - Bari		Ematologia		RDG031 - Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Porpora Trombotocitopenica Autoimmune e Tutte le malattie afferenti al gruppo	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale Regionale F. Muni - Aspirova di Bari (Bari)		Oncologia e Ormoneologia	Adulto	RDG031 - Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Otluni		Medicina Interna		RDG031 - Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce		Ematologia		RDG031 - Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Tricase		U.O.S.D. Reumatologia e Immunologia pediatrica	Pediatrικό	RDG031 - Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce		Ematologia		RDG031 - Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Tricase		Ematologia		RDG031 - Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - SS. Annunziata - S. G. Maccari" - Taranto		Ematologia		RDG031 - Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG031	Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Verino" - Brindisi		Ematologia		RDG031 - Plattinopatie Autoimmuni Primarie Croniche	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG040	Trombotocitopenie primarie ereditarie	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RDG040 - Trombotocitopenie primarie ereditarie	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG040	Trombotocitopenie primarie ereditarie	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto	Adulto	RDG040 - Trombotocitopenie primarie ereditarie	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG040	Trombotocitopenie primarie ereditarie	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Genetica medica		RDG040 - Trombotocitopenie primarie ereditarie	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG040	Trombotocitopenie primarie ereditarie	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. D'Amico" - Bari/letta	Sindrome di Wiskott-Aldrich	UOC Pediatria e Neonatologia	Pediatrικό	RDG040 - Trombotocitopenie primarie ereditarie	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RDG040	Trombotocitopenie primarie ereditarie	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Tricase		Ematologia		RDG040 - Trombotocitopenie primarie ereditarie	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RO050	Sindromi Meliodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ematologia con trapianto	Ematologia e Oncematologia Pediatrica Ospedaliera		RO050 - Sindromi Meliodisplastiche	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO050	Sindromi Meliodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncologia e Oncematologia Pediatrica Ospedaliera		RO050 - Sindromi Meliodisplastiche	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO050	Sindromi Meliodisplastiche	RCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	RCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RO050 - Sindromi Meliodisplastiche	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO050	Sindromi Meliodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia Ospedaliera		RO050 - Sindromi Meliodisplastiche	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO050	Sindromi Meliodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia		RO050 - Sindromi Meliodisplastiche	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO050	Sindromi Meliodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna		RO050 - Sindromi Meliodisplastiche	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO050	Sindromi Meliodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia		RO050 - Sindromi Meliodisplastiche	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO050	Sindromi Meliodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oncematologia Pediatrica		RO050 - Sindromi Meliodisplastiche	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO050	Sindromi Meliodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia		RO050 - Sindromi Meliodisplastiche	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO050	Sindromi Meliodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia		RO050 - Sindromi Meliodisplastiche	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO050	Sindromi Meliodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia		RO050 - Sindromi Meliodisplastiche	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO050	Sindromi Meliodisplastiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		U.O. C. di Pediatria ed Oncematologia pediatrica	Pediatrico	RO050 - Sindromi Meliodisplastiche	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO051	Neutropenie Congenite e tutte le malattie afferenti al gruppo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		UOC Pediatrica e Neonatologia	Pediatrico	RO051 - Neutropenie Congenite	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO051	Neutropenie Congenite e tutte le malattie afferenti al gruppo	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"		RO051 - Neutropenie Congenite e tutte le malattie afferenti al gruppo	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RO051	Neutropenie Congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia		RO051 - Neutropenie Congenite	6. MALATTIE DEL SANGUE DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattia/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
R00051	Neuropatia cronica grave	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	R00051 - Neuropatie Congenite	6. MALATTIE DEL SANGUE E DEGLI ORGANI EMATOPOIETICI
RN1490	Isaacs Sindrome di						RN1490 - Isaacs Sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
R00040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		R00040 - Rett sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
R00040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria infantile		R00040 - Rett sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
R00040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Neurofisiopatologia	Adulto	R00040 - Rett sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
R00040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		R00040 - Rett sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
R00040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia Università		R00040 - Rett sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
R00040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		S.C. di Neuropsichiatria infantile	Pediatrico	R00040 - Rett sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
R00040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	R00040 - Rett sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
R00040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		R00040 - Rett sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
R00040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	ASL LE		Neuropsichiatria infantile	Pediatrico	R00040 - Rett sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
R00040	Rett sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	ASL LE		Neuropsichiatria infantile	Adulto	R00040 - Rett sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
R00050	Atrofia dentatorubopallidolusiviana	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		R00050 - Atrofia dentatorubopallidolusiviana	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
R00060	Epilessia mioclonica progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		R00060 - Epilessia mioclonica progressiva	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO



Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiologia		RF0060 - Epilessia mioclonica progressiva	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RF0060 - Epilessia mioclonica progressiva	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia Universitaria		RF0060 - Epilessia mioclonica progressiva	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0060	Epilessia mioclonica progressiva	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	RF0060 - Epilessia mioclonica progressiva	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiologia	Adulto	RF0061 - Dravet, Sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria infantile		RF0061 - Dravet, Sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RF0061 - Dravet, Sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Pediatria - Neonatologia		RF0061 - Dravet, Sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia Universitaria		RF0061 - Dravet, Sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RF0061 - Dravet, Sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		S.C. di Neurospichiatria infantile	Pediatrico	RF0061 - Dravet, Sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0061	Dravet, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	RF0061 - Dravet, Sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0060	Corea di Huntington	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ricerca e cura della Corea di Huntington e Malattie rare		RF0060 - Corea di Huntington	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0060	Corea di Huntington	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiologia		RF0060 - Corea di Huntington	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF0080	Corea di Huntington	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce		Neurologia		RF0080 - Corea di Huntington	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0080	Corea di Huntington	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Neurologia		RF0080 - Corea di Huntington	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0080	Corea di Huntington	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		Neurologia		RF0080 - Corea di Huntington	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0080	Corea di Huntington	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RF0080 - Corea di Huntington	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0081	Atrofia Multisistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaldi"		RF0081 - Atrofia Multisistemica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0081	Atrofia Multisistemica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale "F. Mulli - Acquaviva delle Fonti" - Bari		Neurologia		RF0081 - Atrofia Multisistemica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0081	Atrofia Multisistemica	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Malattie Neurodegenerative		RF0081 - Atrofia Multisistemica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0090	Ditonia di torsione idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaldi"		RF0090 - Ditonia di torsione idiopatica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0090	Ditonia di torsione idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Neurologia		RF0090 - Ditonia di torsione idiopatica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0090	Ditonia di torsione idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale "F. Mulli - Acquaviva delle Fonti" - Bari		Neurologia		RF0090 - Ditonia di torsione idiopatica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0090	Ditonia di torsione idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari	Ditonia da torsione idiopatica	USVD Neurologia	Adulto	RF0090 - Ditonia di torsione idiopatica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0090	Ditonia di torsione idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	RF0090 - Ditonia di torsione idiopatica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ateneo Ospedaliero Universitario "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia ospedaliera	adulto	RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero o referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAB4)	adulto	RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria		Neurologia		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Ambeduc"		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Università		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiale Ospedale Generale regionale F. Mialli - Acquaviva delle Fonti - Bari		Neurologia		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Neurologia		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Ente Ecclesiale "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ente Ecclesiale "Cardinale G. Panico" - Tricase		Malattie Neurodegenerative		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Ente Ecclesiale "Cardinale G. Panico" - Tricase	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Ente Ecclesiale "Cardinale G. Panico" - Tricase	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Pneumologia	Adulto	RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Ente Ecclesiale "Cardinale G. Panico" - Tricase	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Neurologia		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Amiotrofica	Ente Ecclesiale "Cardinale G. Panico" - Tricase	Presidio Ospedaliero Centrale - SS. Annunziata - S. G. Maccari" - Taranto		Neurologia		RF0100 - Sclerosi Laterale Amiotrofica	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Primaria	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RF0100 - Sclerosi Laterale Primaria	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Primaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Ambeduc"		RF0100 - Sclerosi Laterale Primaria	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0100	Sclerosi Laterale Primaria	Ente Ecclesiale "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ente Ecclesiale "Cardinale G. Panico" - Tricase		Malattie Neurodegenerative		RF0100 - Sclerosi Laterale Primaria	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF0111	Schilder, Malattia di		Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Neurofisiopatologia	Adulto	RF0111 - Schilder, Malattia di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0130	Lemnox-Gastaut sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari				RF0130 - Lemnox-Gastaut sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0130	Lemnox-Gastaut sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RF0130 - Lemnox-Gastaut sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0130	Lemnox-Gastaut sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia Universitaria		RF0130 - Lemnox-Gastaut sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0130	Lemnox-Gastaut sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neuropsichiatria infantile		RF0130 - Lemnox-Gastaut sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0130	Lemnox-Gastaut sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	RF0130 - Lemnox-Gastaut sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0130	Lemnox-Gastaut sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Neurologia		RF0130 - Lemnox-Gastaut sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0140	West sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia Pediatrica	Pediatrico	RF0140 - West sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0140	West sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RF0140 - West sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0140	West sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	RF0140 - West sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0140	West sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatra - Neuropsichiatria infantile	Pediatrico	RF0140 - West sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0140	West sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatra		RF0140 - West sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0140	West sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazzi" - Lecce		Neurologia		RF0140 - West sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0140	West sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - SS. Annunziata - S. G. Muggiati - Taranto		Neurologia	Adulto	RF0140 - West sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF0150	Narcolessia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "F.Puca"		RF0150 - Narcolessia	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0150	Narcolessia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Malattie Neurodegenerative		RF0150 - Narcolessia	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0160	Milerson - Rosenthal sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RF0160 - Milerson - Rosenthal sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0160	Milerson - Rosenthal sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "F.Puca"		RF0160 - Milerson - Rosenthal sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0170	Steele - Richardson - Obzewski sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RF0170 - Steele - Richardson - Obzewski sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0170	Steele - Richardson - Obzewski sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia Amaducci		RF0170 - Steele - Richardson - Obzewski sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0170	Steele - Richardson - Obzewski sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquafredda delle Fonti - Bari		Neurologia		RF0170 - Steele - Richardson - Obzewski sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0170	Steele - Richardson - Obzewski sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "D. Venere" - Carbonara di Bari		Neurologia	Adulto	RF0170 - Steele - Richardson - Obzewski sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0170	Steele - Richardson - Obzewski sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "L. Beonomo" - Andria		Neurologia		RF0170 - Steele - Richardson - Obzewski sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0170	Steele - Richardson - Obzewski sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Malattie Neurodegenerative		RF0170 - Steele - Richardson - Obzewski sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "L. Beonomo" - Andria		Neurologia		RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente eccellenza Ospedale Generale regionale F. Mialli - Acquaviva delle Fonti - Bari		Neurologia		RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Neurologia		RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Mescalì" - Taranto		Neurologia		RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Altreccia Ospedale Universitario "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia ospedaliera	adulto	RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ospedale "Mons. D'Amico" - Barietta		Neurologia	Adulto	RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		USVD Neurologia	Adulto	RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "D. Venere" - Carbonara di Bari		Neurologia	Adulto	RF0180 - Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0181	Neuropatia Motora Multifocale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RF0181 - Neuropatia Motora Multifocale	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0181	Neuropatia Motora Multifocale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RF0181 - Neuropatia Motora Multifocale	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0181	Neuropatia Motora Multifocale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente eccellenza Ospedale Generale regionale F. Mialli - Acquaviva delle Fonti - Bari		Neurologia		RF0181 - Neuropatia Motora Multifocale	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0181	Neuropatia Motora Multifocale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "D. Venere" - Carbonara di Bari		Neurologia	Adulto	RF0181 - Neuropatia Motora Multifocale	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0181	Neuropatia Motora Multifocale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RF0181 - Neuropatia Motora Multifocale	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0182	Lewis Sumner, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RF0182 - Lewis Sumner, Sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattia/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF01B2	Lewis Sumner, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RF01B2 - Lewis Sumner, Sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF01B2	Lewis Sumner, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Miall - Acquaviva delle Fonti - Bari		Neurologia		RF01B2 - Lewis Sumner, Sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF01B2	Lewis Sumner, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RF01B2 - Lewis Sumner, Sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF01B3	Gullain-Barre, Sindrome di (limitatamente alle forme croniche, gravi ed invalidanti)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RF01B3 - Gullain-Barre, Sindrome di (limitatamente alle forme croniche, gravi ed invalidanti)	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF01B3	Gullain-Barre, Sindrome di (limitatamente alle forme croniche, gravi ed invalidanti)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia Pediatrica		RF01B3 - Gullain-Barre, Sindrome di (limitatamente alle forme croniche, gravi ed invalidanti)	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF01B0	Eaton - Lambert, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RF01B0 Eaton - Lambert, Sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF01B0	Eaton - Lambert, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dinniccoli" - Barietta		Neurologia	Adulto	RF01B0 Eaton - Lambert, Sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF03B0	Emicrania Emiplegia Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Anadacir"		RF03B0 - Emicrania Emiplegia Familiare	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF03B0	Emicrania Emiplegia Familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria infantile		RF03B0 - Emicrania Emiplegia Familiare	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF03B0	Emiplegia Alternante						RF03B0 Emiplegia Alternante	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0370	Fahr, Malattia di						RF0370 Fahr, Malattia di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF03B0	Malattia da inclusioni Intranucleari Neuronal						RF03B0 Malattia da inclusioni Intranucleari Neuronal	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0410	Siringomielia-Siringobulbia (limitatamente alle forme anatomicamente e/o clinicamente rilevanti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Euzzi" - Lecce		Neurochirurgia		RF0410 - Siringomielia-Siringobulbia (limitatamente alle forme anatomicamente e/o clinicamente rilevanti)	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0411	Sindrome della Persona Rigida - Siffman	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RF0411 Sindrome della Persona Rigida	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF6010	Leucodistrofie Altre Malattie da accumulo lisosomiale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche e Genetiche	Malattie Metaboliche e Genetiche		RF6010 - Leucodistrofie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF6010	Leucodistrofie Altre Malattie da accumulo lisosomiale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuropsichiatria infantile	Neuropsichiatria infantile		RF6010 - Leucodistrofie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF6010	Leucodistrofie Altre Malattie da accumulo lisosomiale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Amaducci	Neurologia Amaducci		RF6010 - Leucodistrofie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF6010	Leucodistrofie Altre Malattie da accumulo lisosomiale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi	Unità per le disabilità gravi		RF6010 - Leucodistrofie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF6040	Malattie spinocerebellari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia "Amaducci"	Neurologia "Amaducci"		RF6040 - Malattie spinocerebellari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF6040	Malattie spinocerebellari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neuropsichiatria infantile	Neuropsichiatria infantile		RF6040 - Malattie spinocerebellari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF6040	Malattie spinocerebellari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Apparato Respiratorio Università	Malattie Apparato Respiratorio Università		RF6040 - Malattie spinocerebellari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF6040	Malattie spinocerebellari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia	Neurologia		RF6040 - Malattie spinocerebellari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF6040	Malattie spinocerebellari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "L. Beonio" - Andria	Neurologia	Neurologia		RF6040 - Malattie spinocerebellari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF6040	Malattie spinocerebellari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mont. D'Amico" - Barietta	Neurologia	Neurologia	Adulto	RF6040 - Malattie spinocerebellari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF6040	Malattie spinocerebellari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi	Unità per le disabilità gravi		RF6040 - Malattie spinocerebellari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF6050	Atrofie muscolari spinali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neurologia Pediatrica	Neurologia Pediatrica	Pediatrico	RF6050 - Atrofie muscolari spinali	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF6050	Atrofie muscolari spinali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche e Genetiche	Malattie Metaboliche e Genetiche		RF6050 - Atrofie muscolari spinali	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF6050	Atrofie muscolari spinali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RF6050 - Atrofie muscolari spinali	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO



Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero o referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF650	Atrofie muscolari spinali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurospichiatria Infantile		RF650 - Atrofie muscolari spinali	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF650	Atrofie muscolari spinali	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"		RF650 - Atrofie muscolari spinali	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF650	Atrofie muscolari spinali	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neonatalogia con UTN		RF650 - Atrofie muscolari spinali	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF650	Atrofie muscolari spinali	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	RF650 - Atrofie muscolari spinali	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF650	Atrofie muscolari spinali	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RF650 - Atrofie muscolari spinali	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF650	Neuropatie ereditarie	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RF650 - Neuropatie ereditarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF650	Neuropatie ereditarie	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RF650 - Neuropatie ereditarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF650	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RF650 - Neuropatie ereditarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF650	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RF650 - Neuropatie ereditarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF650	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurospichiatria Infantile		RF650 - Neuropatie ereditarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF650	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Otorinolaringoiatria Università		RF650 - Neuropatie ereditarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF650	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari	Charcot, Marie Tooth, Malattia di	UGV/2 Neurologia	Adulto	RF650 - Neuropatie ereditarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF650	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RF650 - Neuropatie ereditarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF650	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RF650 - Neuropatie ereditarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
REG060	Neuropatie ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Euzzi" - Lecce		Neurologia		REG060 - Neuropatie ereditarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG060	Neuropatie ereditarie	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Penico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Penico" - Tricase		Neurologia		REG060 - Neuropatie ereditarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG070	Miopatie congenite ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		REG070 - Miopatie congenite ereditarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG070	Miopatie congenite ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		REG070 - Miopatie congenite ereditarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG070	Miopatie congenite ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria infantile		REG070 - Miopatie congenite ereditarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG080	Distrofie muscolari	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		REG080 - Distrofie muscolari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG080	Distrofie muscolari	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		REG080 - Distrofie muscolari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG080	Distrofie muscolari	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria		Neurologia		REG080 - Distrofie muscolari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG080	Distrofie muscolari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		REG080 - Distrofie muscolari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG080	Distrofie muscolari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		REG080 - Distrofie muscolari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG080	Distrofie muscolari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria infantile		REG080 - Distrofie muscolari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG080	Distrofie muscolari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Universitario		REG080 - Distrofie muscolari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG080	Distrofie muscolari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquaviva delle Fonti - Bari		Neurologia		REG080 - Distrofie muscolari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG080	Distrofie muscolari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Birelli		Unità per le disabilità gravi		REG080 - Distrofie muscolari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrino/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
REG080	Distrofie muscolari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Pneumologia	Adulto	REG080 - Distrofie muscolari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG080	Distrofie muscolari	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Genetica medica		REG080 - Distrofie muscolari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG080	Distrofie muscolari	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Neurologia		REG080 - Distrofie muscolari	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG090	Distrofie miotoniche	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neonatalogia con UTN		REG090 - Distrofie miotoniche	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG090	Distrofie miotoniche	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "L. Bonomo" - Andria		Neurologia		REG090 - Distrofie miotoniche	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG090	Distrofie miotoniche	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia	Adulto	REG090 - Distrofie miotoniche	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG090	Distrofie miotoniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiologia		REG090 - Distrofie miotoniche	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG090	Distrofie miotoniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sovrazionale Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria Università "C. Frongoni"	Neurofisiologia		REG090 - Distrofie miotoniche	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG090	Distrofie miotoniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria infantile		REG090 - Distrofie miotoniche	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG090	Distrofie miotoniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Università		REG090 - Distrofie miotoniche	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG090	Distrofie miotoniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		REG090 - Distrofie miotoniche	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG090	Distrofie miotoniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		REG090 - Distrofie miotoniche	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG090	Distrofie miotoniche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia	Adulto	REG090 - Distrofie miotoniche	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
REG100	Paralisi normokaliemiche ipo e iperkaliemiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiologia		REG100 - Paralisi normokaliemiche ipo e iperkaliemiche	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Azido	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF.G101	Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RF.G101 - Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF.G101	Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia Ospedaliera		RF.G101 - Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF.G101	Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "L. Beonomo" - Andria		Neurologia		RF.G101 - Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF.G101	Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiologia		RF.G101 - Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF.G101	Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia Pediatrica		RF.G101 - Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF.G101	Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari	Malattia Gravis	UGV/P Neurologia	Adulto	RF.G101 - Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF.G101	Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Neurologia	Adulto	RF.G101 - Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF.G101	Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Mialli - Acquaviva delle Fonti - Bari		Neurologia		RF.G101 - Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF.G101	Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Neurologia		RF.G101 - Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF.G101	Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Buzzi" - Lecce		Neurologia		RF.G101 - Sindromi Miestatiche Congenite e Disimmuni	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF.G160	Distonie Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaladaci"	Adulto	RF.G160 - Distonie Primarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF.G160	Distonie Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Mialli - Acquaviva delle Fonti - Bari		Neurologia		RF.G160 - Distonie Primarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF.G160	Distonie Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Neurologia	Adulto	RF.G160 - Distonie Primarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF.G160	Distonie Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mons. Dimitricol" - Barietta		Neurologia	Adulto	RF.G160 - Distonie Primarie	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Azido	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1520	Landaau-Kleffner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RN1520 - Landaau-Kleffner sindrome di	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RN1610	Sindrome POEMS	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Università "G. Bacelli"		RN1610 - Sindrome POEMS	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RN1610	Sindrome POEMS	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Università		RN1610 - Sindrome POEMS	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RN1610	Sindrome POEMS	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RN1610 - Sindrome POEMS	7. MALATTIE DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE E PERIFERICO
RF0200	Vitreoencefalopatia esudativa familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Università		RF0200 - Vitreoencefalopatia esudativa familiare	8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0200	Vitreoencefalopatia esudativa familiare	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale "F. Menni" - Aspirova delle Fonti - Bari			Oculistica		RF0200 - Vitreoencefalopatia esudativa familiare	8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0200	Vitreoencefalopatia esudativa familiare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedale Ruotoli" - Foggia		Oftalmologia Università		RF0200 - Vitreoencefalopatia esudativa familiare	8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0201	Coats, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "D. Venere" - Carbonara di Bari		Oculistica		RF0201 - Coats, Malattia di	8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0210	Eales malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Università		RF0210 - Eales malattia di	8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0220	Behr Sindrome di						RF0220 - Behr Sindrome di	8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0230	Cicite eterocromica di Fuch	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Università		RF0230 - Cicite eterocromica di Fuch	8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0240	Atrofia essenziale dell'ide	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale "F. Menni" - Aspirova delle Fonti - Bari		Oculistica		RF0240 - Atrofia essenziale dell'ide	8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0250	Emeralopia congenita*	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Università		RF0250 - Emeralopia congenita	8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0260	Opachi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Università		RF0260 - Opachi sindrome di	8. MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF0270	Cogan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Università		RF0270 - Cogan sindrome di	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0270	Cogan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Università		RF0270 - Cogan sindrome di	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0270	Cogan sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Otorinolaringoiatria Università		RF0270 - Cogan sindrome di	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0270	Cogan sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Reumatologia	Adulto	RF0270 - Cogan sindrome di	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0280	Cheratocorno	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Università		RF0280 - Cheratocorno	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0280	Cheratocorno	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oculistica		RF0280 - Cheratocorno	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0280	Cheratocorno	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Oftalmologia Università		RF0280 - Cheratocorno	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0280	Cheratocorno	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "D. Venerè" - Carbonara di Bari		Oculistica		RF0280 - Cheratocorno	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0280	Cheratocorno	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale "P. Miani" - Acquafredda delle Fonti - Bari		Oculistica		RF0280 - Cheratocorno	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0280	Cheratocorno	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Mescaliti" - Taranto		Oftalmologia		RF0280 - Cheratocorno	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0290	Congiuntivite lignea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Università		RF0290 - Congiuntivite lignea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0320	Coroidite Multifocale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Università		RF0320 - Coroidite Multifocale	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0330	Coroidite Serpiginosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Università		RF0330 - Coroidite Serpiginosa	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF0310	Distrofie retiniche ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Università		RF0310 - Distrofie retiniche ereditarie	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero o fomite al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RF610	Distrofie retiniche ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oculistica		RF610 - Distrofie retiniche ereditarie	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF610	Distrofie retiniche ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Mialli - Acquaviva delle Fonti - Bari		Oculistica		RF610 - Distrofie retiniche ereditarie	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF610	Distrofie retiniche ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Oftalmologia Universitaria		RF610 - Distrofie retiniche ereditarie	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF610	Distrofia Retinica Ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Buzzi" - Lecce	Malattia di Stargardt, Retinite Pigmentosa, Distrofia dei Coni	U.O. Oculistica	Adulto	RF610 - Distrofie retiniche ereditarie	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF620	Distrofie ereditarie della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RF620 - Distrofie ereditarie della cornea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF630	Degenerazione della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RF630 - Degenerazione della cornea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF630	Degenerazione della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Oftalmologia Universitaria		RF630 - Degenerazione della cornea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF640	Distrofie ereditarie della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RF640 - Distrofie ereditarie della cornea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF640	Distrofie ereditarie della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Oculistica		RF640 - Distrofie ereditarie della cornea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF640	Distrofie ereditarie della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Mialli - Acquaviva delle Fonti - Bari		Oculistica		RF640 - Distrofie ereditarie della cornea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF640	Distrofie ereditarie della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oculistica		RF640 - Distrofie ereditarie della cornea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RF640	Distrofie ereditarie della cornea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Oftalmologia Universitaria		RF640 - Distrofie ereditarie della cornea	8.MALATTIE DELL'APPARATO VISIVO
RC010	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Università "G. Baccelli"		RC010 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC010	Crioglobulinemia mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RC010 - Crioglobulinemia mista	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0110	Circolazione mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RC0110 - Circolazione mista	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Circolazione mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RC0110 - Circolazione mista	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Circolazione mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia e centro trapianto		RC0110 - Circolazione mista	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Circolazione mista	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RC0110 - Circolazione mista	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Circolazione mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Ematologia		RC0110 - Circolazione mista	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Circolazione mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Trisate		Ematologia		RC0110 - Circolazione mista	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Circolazione mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Trisate		Servizio di Immunematologia e Medicina Trapiantativa		RC0110 - Circolazione mista	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Circolazione mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia		RC0110 - Circolazione mista	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Circolazione mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RC0110 - Circolazione mista	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Circolazione mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia Dialisi e Trapianti		RC0110 - Circolazione mista	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Circolazione mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RC0110 - Circolazione mista	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Circolazione mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RC0110 - Circolazione mista	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0110	Circolazione mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata" - S. M. M. - Taranto		Ematologia		RC0110 - Circolazione mista	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet. Malattia di	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RC0210 - Behcet. Malattia di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO



Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0210	Behcet, Malattia di	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedale Ruini" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia		RC0210- Behcet, Malattia di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Università		RC0210- Behcet, Malattia di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Università "G. Baccelli"		RC0210- Behcet, Malattia di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RC0210- Behcet, Malattia di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Università		RC0210- Behcet, Malattia di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RC0210- Behcet, Malattia di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia		RC0210- Behcet, Malattia di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RC0210- Behcet, Malattia di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Primateo" - Trinità		Medicina		RC0210- Behcet, Malattia di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Primateo" - Trinità		Pediatria - UTN		RC0210- Behcet, Malattia di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		UO Diagnostica	Adulto	RC0210- Behcet, Malattia di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet, Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RC0210- Behcet, Malattia di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RC0210	Behcet Malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Morsari" - Taranto		Medicina Interna	Adulto	RC0210- Behcet, Malattia di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch - Schonlein isorrenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Università		RD0030 - Porpora di Henoch - Schonlein isorrenite	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RD0030	Popola di Henoch - Schonlein icterente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neftologia pediatrica		RD0030 - Popola di Henoch - Schonlein icterente	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Popola di Henoch - Schonlein icterente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatra Generale e Specialistica "L. Triandaf"		RD0030 - Popola di Henoch - Schonlein icterente	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Popola di Henoch - Schonlein icterente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Bacelli"		RD0030 - Popola di Henoch - Schonlein icterente	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Popola di Henoch - Schonlein icterente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RD0030 - Popola di Henoch - Schonlein icterente	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Popola di Henoch - Schonlein icterente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatra Ospedaliera		RD0030 - Popola di Henoch - Schonlein icterente	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Popola di Henoch - Schonlein icterente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia e trapianto		RD0030 - Popola di Henoch - Schonlein icterente	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Popola di Henoch - Schonlein icterente	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neftologia, Dialisi e Trapianti		RD0030 - Popola di Henoch - Schonlein icterente	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Popola di Henoch - Schonlein icterente	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RD0030 - Popola di Henoch - Schonlein icterente	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Popola di Henoch - Schonlein icterente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RD0030 - Popola di Henoch - Schonlein icterente	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Popola di Henoch - Schonlein icterente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RD0030 - Popola di Henoch - Schonlein icterente	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Popola di Henoch - Schonlein icterente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna	Adulto	RD0030 - Popola di Henoch - Schonlein icterente	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Popola di Henoch - Schonlein icterente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale Regionale "M. M. Coppola" di Bari		Neftologia	Adulto	RD0030 - Popola di Henoch - Schonlein icterente	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Popola di Henoch - Schonlein icterente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Pediatria - UTN		RD0030 - Popola di Henoch - Schonlein icterente	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Popola di Henoch - Schonlein icterente	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Ematologia		RD0030 - Popola di Henoch - Schonlein icterente	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie rare/Node	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RD0030	Porpora di Henoch- Schonlein isorrenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce		Ematologia		RD0030 - Porpora di Henoch- Schonlein isorrenite	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch- Schonlein isorrenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedale Centrale - SS. Annunziata - S. G. Maccari" - Taranto		Ematologia		RD0030 - Porpora di Henoch- Schonlein isorrenite	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch- Schonlein isorrenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia	Adulto	RD0030 - Porpora di Henoch- Schonlein isorrenite	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch- Schonlein	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Vasculite da Iga	Nefrologia Dialisi	Adulto	RD0030 - Porpora di Henoch- Schonlein isorrenite	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RD0030	Porpora di Henoch- Schonlein isorrenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RD0030 - Porpora di Henoch- Schonlein isorrenite	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0010	Endocardite reumatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RG0010 - Endocardite reumatica	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0010	Endocardite reumatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RG0010 - Endocardite reumatica	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0010	Endocardite reumatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RG0010 - Endocardite reumatica	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0010	Endocardite reumatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RG0010 - Endocardite reumatica	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0010	Endocardite reumatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RG0010 - Endocardite reumatica	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0010	Endocardite reumatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RG0010 - Endocardite reumatica	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020	Pollargiate microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RG0020 - Pollargiate microscopica	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020	Pollargiate microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RG0020 - Pollargiate microscopica	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020	Pollargiate microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RG0020 - Pollargiate microscopica	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RG0020	Pollangite microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente eccellenza Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquariva delle Fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RG0020 - Pollangite microscopica	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020	Pollangite microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RG0020 - Pollangite microscopica	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020	Pollangite microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RG0020 - Pollangite microscopica	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020	Pollangite microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna	Adulto	RG0020 - Pollangite microscopica	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020	Pollangite microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RG0020 - Pollangite microscopica	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0020	Pollangite microscopica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Nefrologia e Dialisi	Adulto	RG0020 - Pollangite microscopica	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0030	Pollarterite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Baccelli"		RG0030 - Pollarterite nodosa	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0030	Pollarterite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RG0030 - Pollarterite nodosa	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0030	Pollarterite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RG0030 - Pollarterite nodosa	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0030	Pollarterite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RG0030 - Pollarterite nodosa	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0030	Pollarterite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna	Adulto	RG0030 - Pollarterite nodosa	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0030	Pollarterite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RG0030 - Pollarterite nodosa	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0030	Pollarterite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RG0030 - Pollarterite nodosa	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0030	Pollarterite nodosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Tassi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RG0030 - Pollarterite nodosa	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Bacelli"		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia pediatrica		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna	Adulto	RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Churg-Strauss, sindrome di	Nefrologia Dialisi	Adulto	RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0050	Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Perrino" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Perrino" - Tricase		Medicina		RG0050 - Granulomatosi Eosinofila con Poliangite (Churg - Straus sindrome di)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0060	Goodpasture sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RG0060 - Goodpasture sindrome di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0060	Goodpasture sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RG0060 - Goodpasture sindrome di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0060	Goodpasture sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Ospedaliera		RG0060 - Goodpasture sindrome di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RG0060	Goodpasture sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente eccellenza Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquasavea delle Fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RG0060 - Goodpasture sindrome di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0060	Goodpasture sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RG0060 - Goodpasture sindrome di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Università "G. Baccelli"		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Ospedalliera		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente eccellenza Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquasavea delle Fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna	Adulto	RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatrica		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrικό/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RG0070	Granulomatosi con Poliangite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Granulomatosi di Wegener	Nefrologia Dalasi	Adulto	RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Perrino" - Tricase		Medicina		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0070	Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Perrino" - Tricase		Nefrologia e Dalasi		RG0070 - Granulomatosi con Poliangite (Granulomatosi di Wegener)	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0080	Arterite a cellule giganti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RG0080 - Arterite a cellule giganti	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0080	Arterite a cellule giganti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Universitaria "G. Bacelli"		RG0080 - Arterite a cellule giganti	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0080	Arterite a cellule giganti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RG0080 - Arterite a cellule giganti	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0080	Arterite a cellule giganti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RG0080 - Arterite a cellule giganti	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0080	Arterite a cellule giganti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mon. Dimiccoli" - Barietta		Reumatologia	Adulto	RG0080 - Arterite a cellule giganti	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0090	Takayasu malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RG0090 - Takayasu malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0090	Takayasu malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RG0090 - Takayasu malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0090	Takayasu malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "L. Borromeo" - Andria		Medicina Interna		RG0090 - Takayasu malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0090	Takayasu malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S.G. Moscati" - Taranto		Chirurgia Vascolare		RG0090 - Takayasu malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0090	Takayasu malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrικό	RG0090 - Takayasu malattia di	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0100	Teleangiectasia emorragica ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro per la Teleangiectasia emorragica ereditaria - Medicina Interna e Geriatria Universitaria "C. Frugoni"		RG0100 - Teleangiectasia emorragica ereditaria	9.MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RG0100	Teleangectasia emorragica ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Triambusti"		RG0100 - Teleangectasia emorragica ereditaria	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0100	Teleangectasia emorragica ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RG0100 - Teleangectasia emorragica ereditaria	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0110	Budd - Chiari sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Gastroenterologia		RG0110 - Budd - Chiari sindrome di	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0100	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RG0100 - Microangiopatie trombotiche	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0100	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RG0100 - Microangiopatie trombotiche	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0100	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RG0100 - Microangiopatie trombotiche	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0100	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RG0100 - Microangiopatie trombotiche	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0100	Microangiopatie trombotiche	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RG0100 - Microangiopatie trombotiche	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0100	Microangiopatie trombotiche	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo		RG0100 - Microangiopatie trombotiche	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0100	Microangiopatie trombotiche	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Ematologia		RG0100 - Microangiopatie trombotiche	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0100	Microangiopatie trombotiche	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Mescaliti" - Taranto	Presidio Ospedaliero "A. Pirrino" - Brindisi		Ematologia		RG0100 - Microangiopatie trombotiche	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0100	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Ematologia		RG0100 - Microangiopatie trombotiche	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0100	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Ematologia		RG0100 - Microangiopatie trombotiche	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0100	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mon. Dimiccoli" - Barietta		Ematologia		RG0100 - Microangiopatie trombotiche	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0100	Microangiopatie trombotiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Nefrologia Dialisi	Adulto	RG0100 - Microangiopatie trombotiche	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO



Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RG020	Unifedi primari cronici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce - Sede San Cesario		Medicina Fisica e Riabilitativa		RG020 - Unifedi primari cronici	9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO
RG0120	Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Malattie Apparato Respiratorio e (MARE)		RG0120 - Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Cardiologia Universitaria	Adulto	RG0120 - Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Cardiologia Ospedaliera		RG0120 - Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Cardiologia Pediatrica		RG0120 - Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RG0120 - Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente eccellenza Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquariva delle Fonti - Bari		Cardiologia		RG0120 - Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente eccellenza Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquariva delle Fonti - Bari		Fisiopatologia Respiratoria		RG0120 - Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Fondazione Mangini" - Bari		Malattie Apparato Respiratorio		RG0120 - Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		UOC Cardiologia e UTIC e UOC Pneumologia e UTIC	Adulto	RG0120 - Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Cardiologia	Adulto	RG0120 - Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Di Venere" - Carbonara di Bari		Pneumologia	Adulto	RG0120 - Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce		Cardiologia	Adulto	RG0120 - Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RG0120	Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Pneumologia	Adulto	RG0120 - Iperensione Polmonare Arteriosa Idiopatica	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrικό/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Malattie Apparato Respiratorio 4 (MAB4)		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Universitaria		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Ematologia Ospedaliera		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Ematologia e Trapianto di Midollo Osseo			RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna		Adulto	RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ospedale "Teresa Masselli Mascio" - San Severo (IS)	Malattie dell'apparato respiratorio			RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ospedale "Mons. D'Amico" - Barietta	Ematologia			RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Presidio Ospedaliero - Trani Biocelle		UO/O Pneumologia ( sede Trani)	Adulto	RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Specializzato Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria - Università "C. Frugoni"		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Universitaria		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Ematologia con trapianto		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero o fucine al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "D. Venerè" - Carbonara di Bari		Pneumologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Pneumologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaleiero Otunni		Medicina Interna		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaleiero Otunni		Pneumologia e Riabilitazione respiratoria		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Tricase		Pneumologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Faszi" - Lecce		Ematologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Tricase		Ematologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaleiero Centrale - SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		Ematologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaleiero Centrale - SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto	Sarcoidosi	Medicina Interna	Adulto	RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Pneumologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Ematologia		RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia	Adulto	RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0011	Sarcoidosi (esenzione da riconfermare dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RH0011 - Sarcoidosi (esenzione da riconfermare e dopo i primi 12 mesi, solo per le forme persistenti)	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0020	Emosideriosi Pómonare e fibrotica	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Universitario		RH0020 - Emosideriosi Pómonare fibrotica	10. MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RH0021	Proteinosi Alveolare Polmonare Idiopatica		Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida			RH0021 - Proteinosi Alveolare Polmonare Idiopatica	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0022	Proteinosi Alveolare Polmonare Congenita						RH0022 Proteinosi Alveolare Polmonare Congenita	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0010	Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Malattie Apparato Respiratorio 4 (IMAR4)		RH0010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0010	Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Ospedale "Teresa Maselli Mancini" - San Severo (FG)		Malattie dell'apparato respiratorio		RH0010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0010	Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Presidio Ospedaliero Trani Biocoglie	Fibrosi Polmonare Idiopatica	UOVO Pneumologia (Inedi Trani)	Adulto	RH0010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0010	Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Università		RH0010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0010	Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RH0010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0010	Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Polmonite eosinofila idiopatica	U.O.S.D. Allergologia Università	adulto	RH0010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0010	Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ospedaliero Ospedale Generale regionale F. Menni - Aspinara delle Fonti - Bari		Fisiopatologia Respiratoria		RH0010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0010	Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Fondazione Maugeri" - Bari		Pneumologia e Riabilitazione respiratoria		RH0010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0010	Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "D. Venere" - Carbonara di Bari		Pneumologia		RH0010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0010	Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Pneumologia		RH0010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0010	Fibrosi Polmonare Idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. S. Mescaliti" - Taranto		Pneumologia	Adulto	RH0010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH0010	Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Pneumologia		RH0010 - Malattie Interstiziali Polmonari Primarie	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RH010	Malattie Inerenti ai Polmoni Primitivi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Trise		Pneumologia		RH010 - Malattie Inerenti ai Polmoni Primitivi	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RH011	Sindromi Genetiche Inerenti al Sistema Benventurano Centrali						RH011 - Sindromi Genetiche Inerenti al Sistema Benventurano Centrali	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RN090	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Servizio di supporto Fibrosi Cistica - Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN090 - Kartagener, Sindrome di	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RN090	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RN090 - Kartagener, Sindrome di	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RN090	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN090 - Kartagener, Sindrome di	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RN090	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN090 - Kartagener, Sindrome di	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RN090	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "S. Tharrella" - Cerignola (FG)		Servizio di supporto Fibrosi Cistica		RN090 - Kartagener, Sindrome di	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RN090	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Servizio di supporto Fibrosi Cistica - Pediatria Generale e Specialistica "B. Trambusti"		RN090 - Kartagener, Sindrome di	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RN090	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RN090 - Kartagener, Sindrome di	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RN090	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Apparato Respiratorio Universitario		RN090 - Kartagener, Sindrome di	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RN090	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "S. Tharrella" - Cerignola (FG)		Pediatria, Neonatologia e Fibrosi Cistica	Adulto e Pediatrico	RN090 - Kartagener, Sindrome di	10.MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO
RN090	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	RCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Gastroenterologia		RN090 - Kartagener, Sindrome di	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RN090	Kartagener, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Gastroenterologia Universitaria		RN090 - Kartagener, Sindrome di	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RN090	Kartagener, Sindrome di	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"		RN090 - Kartagener, Sindrome di	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
R0010	Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "S. De Bellis" - Castelana Grotte		Gastroenterologia 2, Endoscopia Digestiva		R0010 - Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	II.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
R0010	Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		UDC Gastroenterologia	Adulto	R0010 - Pseudo-ostuazione intestinale Sindromi d	II.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
R0010	Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Primito" - Trisate		Medicina		R0010 - Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	II.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
R0020	Gastrie (perforica Gigante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	R0020 - Acalasia isolata e Acalasia associata a sindromi	II.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
R0030	Gastroenterite eosinofila	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		R0030 - Gastroenterite eosinofila	II.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
R0030	Gastroenterite eosinofila	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Gastroenterologia Universitaria		R0030 - Gastroenterite eosinofila	II.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
R0040	Pseudo-ostuazione intestinale Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "S. De Bellis" - Castelana Grotte		Gastroenterologia 2, Endoscopia Digestiva		R0040 - Pseudo-ostuazione intestinale Sindrome d	II.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
R0040	Pseudoostuazione intestinale Cronica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		UDC Gastroenterologia	Adulto	R0040 - Pseudo-ostuazione intestinale Sindromi d	II.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
R0050	Colangite primitiva sclerosante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Gastroenterologia		R0050 - Colangite primitiva sclerosante	II.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
R0050	Colangite primitiva sclerosante	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Epatologia		R0050 - Colangite primitiva sclerosante	II.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
R0050	Colangite primitiva sclerosante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Gastroenterologia Universitaria		R0050 - Colangite primitiva sclerosante	II.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
R0050	Colangite primitiva sclerosante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		R0050 - Colangite primitiva sclerosante	II.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
R0050	Colangite primitiva sclerosante	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	R0050 - Colangite primitiva sclerosante	II.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
R0070	Malattia da inclusione dei microrganismi						R0070 Malattia da inclusione dei microrganismi	II.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
R0030	Underecasi intestinale		Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node				R0030 - Underecasi intestinale	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RIG00	Colestasi intraepatica Familiare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Epitologia	Adulto	R0030 - Colestasi primitiva sclerosante	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RIG00	Colestasi intraepatiche Progressive e Familiari	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	R0030 - Colestasi primitiva sclerosante	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
RIG00	Defetti Congeniti Gravi ed Invalidanti del Trasporto Intestinale						RIG00 Difetti Congeniti Gravi ed Invalidanti del Trasporto Intestinale	11.MALATTIE DEL SISTEMA DIGERENTE
R0010	Diabete insipido nefrogenico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		R0010 - Diabete insipido nefrogenico	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENTOURINARIO
R0010	Diabete insipido nefrogenico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		R0010 - Diabete insipido nefrogenico	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENTOURINARIO
R0010	Diabete insipido nefrogenico	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"		R0010 - Diabete insipido nefrogenico	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENTOURINARIO
R0020	Fibrosi retroperitoneale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		R0020 - Fibrosi retroperitoneale	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENTOURINARIO
R0020	Fibrosi retroperitoneale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		R0020 - Fibrosi retroperitoneale	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENTOURINARIO
R0020	Fibrosi retroperitoneale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Dialisi e Trapianti		R0020 - Fibrosi retroperitoneale	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENTOURINARIO
R0020	Fibrosi retroperitoneale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		R0020 - Fibrosi retroperitoneale	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENTOURINARIO
R0030	Cistite interstiziale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Urologia Universitaria		R0030 - Cistite interstiziale	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENTOURINARIO
R0030	Cistite interstiziale	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"		R0030 - Cistite interstiziale	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENTOURINARIO
R0030	Cistite interstiziale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "San Giacomo" - Monopoli (Bari)		Urologia		R0030 - Cistite interstiziale	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENTOURINARIO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RG010	Tubulopatie Primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RG010 - Tubulopatie Primitive	IZMALATTE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RG010	Tubulopatie Primitive	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RG010 - Tubulopatie Primitive	IZMALATTE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RG010	Tubulopatie Primitive	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prisco" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prisco" - Tricase		Nefrologia Dialisi		RG010 - Tubulopatie Primitive	IZMALATTE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Nefrologia Dialisi		RG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	IZMALATTE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	IZMALATTE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	IZMALATTE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	IZMALATTE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	IZMALATTE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale "P. Miani" - Aspinara delle Fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	IZMALATTE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perino" - Brindisi		Nefrologia Dialisi	Adulto	RG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	IZMALATTE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prisco" - Tricase		Nefrologia Dialisi		RG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	IZMALATTE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Nefrologia	Adulto	RG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	IZMALATTE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RG020	Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Mescalì" - Taranto		U.O. Nefrologia e Dialisi		RG020 - Glomerulopatie Primitive (escluso: Glomerulopatia a lesioni minime)	IZMALATTE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RN1360	Alport, Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1360 - Alport, Sindrome di	IZMALATTE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO



Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1360	Alport,Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Nefrologia Dialisi		RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RN1360	Alport,Sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Nefrologia, Dialisi e Trapianti		RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RN1360	Alport,Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RN1360	Alport,Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RN1360	Alport,Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trumbati"		RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RN1360	Alport,Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RN1360	Alport,Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Otorinolaringoiatria Universitaria		RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RN1360	Sindrome di Alport	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquaviva delle Fonti - Bari		Nefrologia	Adulto	RN1360 - Alport, Sindrome di	12.MALATTIE DELL'APPARATO GENITO-URINARIO
RL0010	Eritrocitopenia hemolisi						RL0010 Eritrocitopenia hemolisi	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0030	Pemfigo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Dermatologia		RL0030 - Pemfigo	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0030	Pemfigo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venerologia Università		RL0030 - Pemfigo	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0030	Pemfigo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RL0030 - Pemfigo	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0030	Pemfigo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquaviva delle Fonti - Bari		Dermatologia		RL0030 - Pemfigo	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0030	Pemfigo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico "Cardinale G. Princi" - Tricase		Medicina		RL0030 - Pemfigo	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RL0030	Pemfigo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		Dermatologia		RL0030 - Pemfigo	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0040	Pemfigoide boloso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venerologia Università		RL0040 - Pemfigoide boloso	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0040	Pemfigoide boloso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		Dermatologia		RL0040 - Pemfigoide boloso	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RL0050 - Pemfigoide benigno delle mucose	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venerologia Università		RL0050 - Pemfigoide benigno delle mucose	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0050	Pemfigoide benigno delle mucose	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Università		RL0050 - Pemfigoide benigno delle mucose	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venerologia Università		RL0060 - Lichen sclerosus et atrophicus	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RL0060 - Lichen sclerosus et atrophicus	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0060	Lichen sclerosus et atrophicus	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "SS. Annunziata - S. G. Moscati" - Taranto		Dermatologia		RL0060 - Lichen sclerosus et atrophicus	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0070	Sindrome Michelin Tire Baby						RL0070 Sindrome Michelin Tire Baby	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0080	Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Università		RL0080 - Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0080	Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RL0080 - Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0080	Sclerosi cutanea diffusa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RL0080 - Sclerosi Cutanea Diffusa ad alta gravità clinica	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RL0090	Pioderma Gangrenoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venerologia Università	Adulto	RL0090 - Pioderma Gangrenoso	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0500	Cutis laxa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0500 - Cutis laxa	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0500	Cutis laxa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0500 - Cutis laxa	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0510	Incontinentia Pigmenti	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0510 Incontinentia Pigmenti	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0510	Incontinentia Pigmenti	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0510 Incontinentia Pigmenti	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0510	Incontinentia Pigmenti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0510 Incontinentia Pigmenti	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0510	Incontinentia Pigmenti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venerologia Universitaria		RN0510 Incontinentia Pigmenti	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0510	Incontinentia Pigmenti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN0510 Incontinentia Pigmenti	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0510	Incontinentia Pigmenti	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0510 Incontinentia Pigmenti	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0520	Xeroderma Pigmentoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venerologia Universitaria	Adulto	RN0520 Xeroderma Pigmentoso	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0520	Xeroderma Pigmentoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0520 - Xeroderma pigmentoso	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0520	Xeroderma pigmentoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0520 - Xeroderma pigmentoso	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0530	Cheratosi follicolare Acuminata	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venerologia Universitaria	Adulto	RN0530 Cheratosi follicolare Acuminata	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0540	Cute marmorata telangiectatica congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venerologia Universitaria		RN0540 - Cute marmorata telangiectatica congenita	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0550	Diftermalattia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0550 - Diftermalattia di	13.MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0550	Darier malattia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Dermatologia		RN0550 - Darier malattia di	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0550	Darier malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venerologia Università		RN0550 - Darier malattia di	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0550	Darier malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN0550 - Darier malattia di	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0550	Darier malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente eccellenza Ospedale Generale regionale F. Mulli - Acquaviva delle Fonti - Bari		Dermatologia		RN0550 - Darier malattia di	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0550	Darier malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedale Centrale - SS. Annunziata - S. G. Maccari - Taranto		Dermatologia		RN0550 - Darier malattia di	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0560	Dicherenosi Congenita						RN0560 Dicherenosi Congenita	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0570	Epidermolibolosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venerologia Università		RN0570 - Epidermolibolosa ereditaria	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0570	Epidermolibolosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Università		RN0570 - Epidermolibolosa ereditaria	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0570	Epidermolibolosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Università		RN0570 - Epidermolibolosa ereditaria	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0570	Epidermolibolosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Pediatrica		RN0570 - Epidermolibolosa ereditaria	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0570	Epidermolibolosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Università		RN0570 - Epidermolibolosa ereditaria	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0570	Epidermolibolosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0570 - Epidermolibolosa ereditaria	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0570	Epidermolibolosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0570 - Epidermolibolosa ereditaria	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0570	Epidermolibolosa ereditaria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Asiendi, Ospedaleo, Università "Ospedali Riuniti" - Foggia		Chirurgia Plastica e Ricostruttiva	Adulto e Pediatrico	RN0570 - Epidermolibolosa ereditaria	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0600	Ipercherato e Epidermolitica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venerologia Università Bari		RN0600 Ipercherato e Epidermolitica	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0610	Ippiasia Focale Dermica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0590 Ippiasia Focale Dermica	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0620	Pachidermoperiostosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Università Bari		RN0620 Pachidermoperiostosi	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0630	Pseudotumoma elastico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0630 Pseudotumoma elastico	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0630	Pseudotumoma elastico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna		RN0630 Pseudotumoma elastico	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0630	Pseudotumoma elastico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0630 Pseudotumoma elastico	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN0640	Apasias congenita della cute	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0640 Apasias congenita della cute	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1470	Hay-Weill, Sindrome di						RN1470 Hay-Weill Sindrome di	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1480	Ippomielinosi di Ito	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1480 Ippomielinosi di Ito	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1480	Ippomielinosi di Ito	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1480 Ippomielinosi di Ito	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1480	Ippomielinosi di Ito	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1480 Ippomielinosi di Ito	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1500	Kid, Sindrome di						RN1500 Kid, Sindrome di	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1550	Neu - Laxova sindrome di						RN1550 Neu - Laxova sindrome di	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1650	Sindrome del nervo displastico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1650 Sindrome del nervo displastico	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1660	Sindrome del nevo epidermico		IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Malattia per cui si candida			RN1660 Sindrome del nevo epidermico	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1680	Sindrome Trico-Dento-Ossea						RN1680 Sindrome Trico-Dento-Ossea	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1700	Spigen - Larsson sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1700 - Spigen - Larsson sindrome di	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1700	Spigen - Larsson sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna		RN1700 - Spigen - Larsson sindrome di	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1700	Spigen - Larsson sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN1700 Spigen - Larsson sindrome di	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1700	Tris sindrome di						RN1700 Tris sindrome di	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RNG070	Itiosi Congenite (Escluso: forme non gravi di itiosi volgare)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG070 - Itiosi Congenite (Escluso: forme non gravi di itiosi volgare)	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RNG070	Itiosi Congenite (Escluso: forme non gravi di itiosi volgare)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG070 - Itiosi Congenite (Escluso: forme non gravi di itiosi volgare)	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RNG070	Itiosi Congenite (Escluso: forme non gravi di itiosi volgare)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venerologia Universitaria		RNG070 - Itiosi Congenite (Escluso: forme non gravi di itiosi volgare)	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RNG070	Itiosi Congenite (Escluso: forme non gravi di itiosi volgare)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Tricase		Genetica medica		RNG070 - Itiosi Congenite (Escluso: forme non gravi di itiosi volgare)	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RNG151	Sindromi con Disipasia Ectodermica	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG151 - Sindromi con Disipasia Ectodermica	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RM0010	Dermatomboste	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Reumatologia Universitaria		RM0010 - Dermatomboste	14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0010	Dermatomboste	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia		RM0010 - Dermatomboste	14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0010	Dermatomboste	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0010 - Dermatomboste	14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RM0010	Dermatombosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Università "G. Baccelli"		RM0010 - Dermatombosite	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0010	Dermatombosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0010 - Dermatombosite	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0010	Dermatombosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RM0010 - Dermatombosite	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0010	Dermatombosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RM0010 - Dermatombosite	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0010	Dermatombosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Jazzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RM0010 - Dermatombosite	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RM0020 - Polimiosite	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0020 - Polimiosite	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Università "G. Baccelli"		RM0020 - Polimiosite	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RM0020 - Polimiosite	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiologia		RM0020 - Polimiosite	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0020 - Polimiosite	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RM0020 - Polimiosite	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RM0020 - Polimiosite	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0020	Polimiosite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Ruffini" - Tricase		Medicina		RM0020 - Polimiosite	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RM0021	Sindrome da Anticorpi Antinucleari	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Università		RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antinucleari	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0021	Sindrome da Anticorpi Antinucleari	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Università		RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antinucleari	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0021	Sindrome da Anticorpi Antinucleari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Università		RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antinucleari	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0021	Sindrome da Anticorpi Antinucleari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antinucleari	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0021	Sindrome da Anticorpi Antinucleari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce		Reumatologia		RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antinucleari	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0021	Sindrome da Anticorpi Antinucleari	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce		Oncematologia Pediatrica		RM0021 - Sindrome da Anticorpi Antinucleari	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connectivite mista	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Università		RM0030 - Connectivite mista	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connectivite mista	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna - U.O.S. Reumatologia		RM0030 - Connectivite mista	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connectivite mista	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Presidio Ospedaliero "L. Beolomo" - Andria		Medicina Interna		RM0030 - Connectivite mista	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connectivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Università		RM0030 - Connectivite mista	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connectivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina Interna Università "G. Bacelli"		RM0030 - Connectivite mista	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connectivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0030 - Connectivite mista	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connectivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiologia		RM0030 - Connectivite mista	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connectivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Università		RM0030 - Connectivite mista	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEO MUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO



Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattia/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RM0030	Connettivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatrica		RM0030 - Connettivite mista	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connettivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RM0030 - Connettivite mista	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0030	Connettivite mista	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fozzi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RM0030 - Connettivite mista	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0040	Fascite eosinofila	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RM0040 - Fascite eosinofila	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0040	Fascite eosinofila	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0040 - Fascite eosinofila	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0040	Fascite eosinofila	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatra Ospedaliera		RM0040 - Fascite eosinofila	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0050	Fascite diffusa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia		RM0050 - Fascite diffusa	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0060	Policondrite	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RM0060 - Policondrite	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0060	Policondrite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0060 - Policondrite	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0070	Angiomiomi Critici Diffusi dell'osso						RM0070 Angiomiomi Critici Diffusi dell'osso	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0080	Etioplasia Ossea Progressiva						RM0080 Etioplasia Ossea Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0090	Fibrodiplosi Ossificante Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RM0090 - Fibrodiplosi Ossificante Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0090	Fibrodiplosia Ossificante Progressiva						RM0090 Fibrodiplosia Ossificante Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0110	Mielite a Corpi Inclusi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0110 - Mielite a Corpi Inclusi	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RM0120	Miosite a Corpai Indusi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0120 - Miosite a Corpai Indusi	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0111	Miosite Eosinofila idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0111 - Miosite Eosinofila idiopatica	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0111	Miosite Eosinofila idiopatica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0111 - Miosite Eosinofila idiopatica	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Universitaria		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna	Adulto	RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Medicina interna Universitaria "G. Bacelli"		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Senza ambulatorio reumatologia	Adulto	RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		Reumatologia		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Medicina		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Tricase		Nefrologia Dialisi		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero o referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - SS. Annunziata - S. G. Moscati - Taranto		Medicina Generale		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna - Reumatologia	Adulto	RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Orlani		Medicina Interna		RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0120	Sclerosi Sistemica Progressiva	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ospedale "Mon. Dimiccoli" - Barietta		Reumatologia	Adulto	RM0120 - Sclerosi Sistemica Progressiva	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0121	Sindrome SAPHO	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Reumatologia Universitaria		RM0121 - Sindrome SAPHO	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0121	Sindrome SAPHO	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Pediatria Universitaria		RM0121 - Sindrome SAPHO	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0121	Sindrome SAPHO	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Ospedaliera		RM0121 - Sindrome SAPHO	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0121	Sindrome SAPHO	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RM0121 - Sindrome SAPHO	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0121	Sindrome SAPHO	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RM0121 - Sindrome SAPHO	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0121	SAPHO, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Faszi" - Lecce		U.O.S.D. Reumatologia e immunologia pediatrica	Pediatrico	RM0121 - Sindrome SAPHO	14 MALATTIE DEL SISTEMA ORTEOMUSCOLARE DEL TESSUTO CONNETTIVO
RM0480	Sindrome trisomia-pseudocampilodattilia						RM0480 Sindrome trisomia-pseudocampilodattilia	15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM0800	Antley-Baxter, sindrome di						RM0800 Antley-Baxter, sindrome di	15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM1230	Summitt, sindrome di						RM1230 Summitt, sindrome di	15 MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RM0060	Werner, Sindrome di		Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Nodo	Malattia per cui si candida			RM0060 Werner, Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM0070	Chiray Fox Sindrome di						RM0070 Chiray Fox Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM0090	Ameisfeld-Rieger anomalia di						RM0090 Ameisfeld-Rieger anomalia di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM0100	Peters, anomalia di						RM0100 Peters, anomalia di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM0140	Persistenza della membrana pupillare						RM0140 Persistenza della membrana pupillare	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM0150	Blue-Ruber-bleb-nevus						RM0150 Blue-Ruber-bleb-nevus	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM0201	Golberg-Sprinzen, Sindrome di						RM0201 Golberg-Sprinzen, Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM0290	Campodattila familiare						RM0290 Campodattila familiare	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM0300	Sindrome da regressione caudale						RM0300 Sindrome da regressione caudale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM0370	Diggle-Melicher-Clausen (DMC) Sindrome di						RM0370 Diggle-Melicher-Clausen (DMC) Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM0380	Filippi, Sindrome di						RM0380 Filippi, Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM0401	Cohen, Sindrome di						RM0401 Cohen, Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM0410	Jarcho-Levin Sindrome di						RM0410 Jarcho-Levin Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM0420	Pallister IV, Sindrome di						RM0420 Pallister w. Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RM440	Sequenza Sirenomelia						RM440 Sequenza Sirenomelia	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM450	Sindrome cervice-costo-mandibolare						RM450 Sindrome cervice-costo-mandibolare	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM460	Sindrome femoro-fasciale						RM460 Sindrome femoro-fasciale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM730	Short syndrome						RM730 Short syndrome	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM740	Kernik syndrome di						RM740 Kernik syndrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM830	Bloom, sindrome di						RM830 Bloom, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM920	Hermansky-Pudlak, sindrome di						RM920 - Hermansky-Pudlak, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM960	Maffucci syndrome di						RM960 Maffucci syndrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM970	Marshall, sindrome di						RM970 Marshall, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM980	Meckel, sindrome di						RM980 Meckel, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM1020	Optic, sindrome di						RM1020 Optic, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM1021	Sindrome FG						RM1021 Sindrome FG	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM1030	Pallister-Hall, sindrome di						RM1030 Pallister-Hall, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RM1050	Awerfeld-Rieger syndrome di						RM1050 Awerfeld-Rieger syndrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattia/grupo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1060	Roberts, sindrome di						RN1060 Roberts, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN1130	Sindrome branchio-oculo-facciale						RN1130 Sindrome branchio-oculo-facciale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN1160	Sindrome oculo-cerebro-cutanea						RN1160 Sindrome oculo-cerebro-cutanea	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN1240	Townes-Brocks, sindrome di						RN1240 Townes-Brocks, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN1260	Widervanck, Sindrome di						RN1260 Widervanck, Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN1280	Winchester, Sindrome di						RN1280 Winchester, Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN1340	Asase-Smith, sindrome di						RN1340 Asase-Smith, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN1390	Carpenter, sindrome di						RN1390 Carpenter, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN1400	Cockayne, Sindrome di						RN1400 Cockayne, Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN1420	De Sanctis-Cacchione, malattia di						RN1420 De Sanctis-Cacchione, malattia di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN1440	Displasia occhio-dento-digitale						RN1440 Displasia occhio-dento-digitale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN1540	Levy-Hollister, sindrome di						RN1540 Levy-Hollister, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN1550	Marshall-Smith, sindrome di						RN1550 Marshall-Smith, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN1570	Neurocanicoidosi						RN1570 Neurocanicoidosi	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero riferente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1580	Nerrie malattia di						RN1580 Nerrie malattia di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1630	Sindrome acrocallosa						RN1630 Sindrome acrocallosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1700	Sjogren - Larsson sindrome di						RN1700 - Sjogren - Larsson sindrome di	13. MALATTIE DELLA CUTI E DEL TESSUTO SOTTOCUTANEO
RN1740	Walker-Warburg sindrome di						RN1740 Walker-Warburg sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1750	Weill-Marchesani, Sindrome di						RN1750 Weill-Marchesani, Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1770	Sindrome cardiodiastolica di Cayler						RN1770 Sindrome cardiodiastolica di Cayler	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1780	Char, sindrome di						RN1780 Char, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1820	Fine-Lubinsky, sindrome di						RN1820 Fine-Lubinsky, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1830	Sindrome migliocornea ritardo mentale						RN1830 Sindrome migliocornea ritardo mentale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG111	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente interessamento dell'apparato visivo						RNG111 Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente interessamento dell'apparato visivo	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG132	Altre Malformazioni congenite gravi ed invalidanti della parte addominale						RNG132 Altre Malformazioni congenite gravi ed invalidanti della parte addominale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG252	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato digerente						RNG252 Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato digerente	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG271	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con disostosi come segno prevalente						RNG271 Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con disostosi come segno prevalente	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
R00010	Gerstmann Sindrome di						R00010 Gerstmann Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RC0250	Coste lb, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Specialistiche Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria Università "C. Frugoni"		RC0250 - Coste lb, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RC0250	Coste lb, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0250 - Coste lb, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RC0270	Lowe, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RC0270 - Lowe, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RC0270	Lowe, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RC0270 - Lowe, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RC0270	Lowe, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0270 - Lowe, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RC0270	Sindrome di Lowe	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazio" - Lecce		UO Diagnostica	Adulto	RC0270 - Lowe, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RC0310	Sotos, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RC0310 - Sotos, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RC0310	Sotos, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Primateo" - Trinità		Genetica medica		RC0310 - Sotos, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RC0310	Sotos, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Primateo" - Trinità		Pediatrico - UTN		RC0310 - Sotos, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RF0150	Anofthalmia/Microftalmia isolate o sindromatiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RF0150 - Anofthalmia/Microftalmia isolate o sindromatiche	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RF0150	Anofthalmia/Microftalmia isolate o sindromatiche	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RF0150 - Anofthalmia/Microftalmia isolate o sindromatiche	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RU0040	Rene policistico/autosomico recessivo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RU0040 - Rene policistico/autosomico recessivo	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RU0040	Rene policistico/autosomico recessivo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RU0040 - Rene policistico/autosomico recessivo	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0010	Amiel - Ohari sindrome di	IKCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IKCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0010 - Amiel - Ohari sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE



Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Predidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0010	Amiod - Charisindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0010 - Amiod - Charisindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0010	Amiod - Charisindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0010 - Amiod - Charisindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0010	Amiod - Charisindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesiastico Ospedale Generale regionale T. Muli - Aspirova di Bari (Bari)		Neurochirurgia		RN0010 - Amiod - Charisindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0010	Amiod - Charisindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0010 - Amiod - Charisindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0020	Microcefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0020 - Microcefalia	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0020	Microcefalia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0020 - Microcefalia	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0020	Microcefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0020 - Microcefalia	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0020	Microcefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuroscienze infantile		RN0020 - Microcefalia	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0020	Microcefalia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0020 - Microcefalia	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0020	Microcefalia	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0020 - Microcefalia	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0030	Agnesia cerebellare	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0030 - Agnesia cerebellare	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0040	Joubert sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0040 - Joubert sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0040	Joubert sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia pediatrica		RN0040 - Joubert sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0040	Joubert sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia Universitaria	Adulto	RN0040 - Joubert sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattia/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0040	Joberti sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0040 - Joberti sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN0050	Liscenciella	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0050 - Liscenciella	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN0050	Liscenciella	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0050 - Liscenciella	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN0050	Liscenciella	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0050 - Liscenciella	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN0050	Liscenciella	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0050 - Liscenciella	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN0050	Liscenciella	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0050 - Liscenciella	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN0050	Liscenciella	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0050 - Liscenciella	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN0060	Oproproscetella	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0060 - Oproproscetella	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN0060	Oproproscetella	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0060 - Oproproscetella	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN0060	Oproproscetella	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0060 - Oproproscetella	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN0060	Oproproscetella	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0060 - Oproproscetella	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN0060	Oproproscetella	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia pediatrica		RN0060 - Oproproscetella	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN0060	Oproproscetella	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia Universitaria		RN0060 - Oproproscetella	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE
RN0060	Oproproscetella	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0060 - Oproproscetella	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRONI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0090	Axenfeld-Rieger anomalia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia per cui si emette	Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0090- Axenfeld-Rieger anomalia di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0090	Axenfeld-Rieger anomalia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RN0090- Axenfeld-Rieger anomalia di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0110	Anidria	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oculistica		RN0110- Anidria	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0110	Anidria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RN0110- Anidria	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0110	Anidria	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0110- Anidria	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0120	Cobomoma congenito del disco ottico	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oculistica		RN0120- Cobomoma congenito del disco ottico	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0120	Cobomoma congenito del disco ottico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia universitaria		RN0120- Cobomoma congenito del disco ottico	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0120	Cobomoma congenito del disco ottico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0120- Cobomoma congenito del disco ottico	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0130	Morning Glory anomalia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Oculistica		RN0130- Morning Glory anomalia di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0130	Morning Glory anomalia di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0130- Morning Glory anomalia di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0160	Atrisia esofagea e/o fistola trachoesofagea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0160- Atrisia esofagea e/o fistola trachoesofagea	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0160	Atrisia esofagea e/o fistola trachoesofagea	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Chirurgia pediatrica		RN0160- Atrisia esofagea e/o fistola trachoesofagea	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0160	Atrisia esofagea e/o fistola trachoesofagea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0160- Atrisia esofagea e/o fistola trachoesofagea	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0170	Atrisia del digiuno	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0170- Atrisia del digiuno	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0170	Atresia del digiuno	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0170 - Atresia del digiuno	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN0170	Atresia del digiuno	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia pediatrica		RN0170 - Atresia del digiuno	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN0180	Atresia o stenosi duodenale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0180 - Atresia o stenosi duodenale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN0180	Atresia o stenosi duodenale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia pediatrica		RN0180 - Atresia o stenosi duodenale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN0180	Atresia o stenosi duodenale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0180 - Atresia o stenosi duodenale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN0190	Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN0190	Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN0190	Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia pediatrica		RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN0190	Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN0190	Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0190 - Malformazione Ano-rettale in forma isolata o sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN0200	Hirschsprung malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0200 - Hirschsprung malattia di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN0200	Hirschsprung malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia pediatrica		RN0200 - Hirschsprung malattia di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN0200	Hirschsprung malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Triambusti"		RN0200 - Hirschsprung malattia di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN0200	Hirschsprung malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0200 - Hirschsprung malattia di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0200	Hirschsprung malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		Medicina Interna	Adulto	RN0200 - Hirschsprung malattia di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RN0210	Atresia bilare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0210 - Atresia bilare	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RN0210	Atresia bilare	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Epatologia		RN0210 - Atresia bilare	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RN0210	Atresia bilare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia pediatrica		RN0210 - Atresia bilare	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RN0210	Atresia bilare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trumbati"		RN0210 - Atresia bilare	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RN0210	Atresia bilare	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0210 - Atresia bilare	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RN0220	Caroli malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Gastroenterologia 1 - Indirizzo Epatologico		RN0220 - Caroli malattia di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RN0220	Caroli malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0220 - Caroli malattia di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RN0220	Caroli malattia di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0220 - Caroli malattia di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RN0230	Malattia del legato polistico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Gastroenterologia 1 - Indirizzo Epatologico		RN0230 - Malattia del legato polistico	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RN0240	Ermafrodinismo vero	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trumbati"		RN0240 - Ermafrodinismo vero	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RN0240	Ermafrodinismo vero	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0240 - Ermafrodinismo vero	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RN0250	Rene con midollare a spugna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RN0250 - Rene con midollare a spugna	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RN0250	Rene con midollare a spugna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RN0250 - Rene con midollare a spugna	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0250	Rene con midollare a spugna	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia per cui si emette	Pediatria Generale e Specialistica "L. Triambusti"		RN0250 - Rene con midollare a spugna	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN0260	Focomelia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prisco" - Tricase		Genetica medica		RN0260 - Focomelia	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN0260	Focomelia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prisco" - Tricase		Pediatria - UTN		RN0260 - Focomelia	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN0270	Deformità di Sprengel	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0270 - Deformità di Sprengel	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN0280	Acrodistosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0280 Acrodistosi	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN0300	Sindrome da regressione caudale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0300 - Sindrome da regressione caudale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN0310	Klippel-Feil, Sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0310 - Klippel-Feil, Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN0322	Onfalocèle	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0322 - Onfalocèle	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN0322	Onfalocèle	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia pediatrica		RN0322 - Onfalocèle	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN0330	Ehlers - Danlos, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0330 - Ehlers-danlos, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN0330	Ehlers - Danlos, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna		RN0330 - Ehlers-danlos, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN0330	Ehlers - Danlos, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0330 - Ehlers-danlos, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN0330	Ehlers - Danlos, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Spaziale Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria Università "C. Frugoni"		RN0330 - Ehlers-danlos, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN0330	Ehlers - Danlos, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0330 - Ehlers-danlos, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0330	Ehlers - Danlos, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odonoiatria		RN0330 - Ehlers-danlos, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0330	Ehlers - Danlos, sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi		RN0330 - Ehlers-danlos, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0330	Ehlers - Danlos, sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Trisole	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Panico" - Trisole	Genetica medica		RN0330 - Ehlers-danlos, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0350	Coffin-Lowry, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica medica		RN0350 - Coffin-Lowry, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0350	Coffin-Lowry, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria		RN0350 - Coffin-Lowry, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0360	Coffin - Sris, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica medica		RN0360 - Coffin-sris, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0360	Coffin - Sris, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia		RN0360 - Coffin-sris, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0360	Coffin - Sris, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria		RN0360 - Coffin-sris, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0430	Poland, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica medica		RN0430 - Poland, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0430	Poland, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria		RN0430 - Poland, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0430	Poland, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva		RN0430 - Poland, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0430	Poland, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0430 - Poland, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0430	Poland, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Genetica medica		RN0430 - Poland, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0430	Poland, sindrome di	A.O.U. Pediatrico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi		RN0430 - Poland, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0460	Sindrome timoro-facciale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0460 - Sindrome timoro-facciale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0470	Sindrome palato-digitale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN0470 Sindrome oto-palato-digitale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0470	Sindrome palato-digitale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0470 Sindrome oto-palato-digitale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0490	Weaver sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0490 Weaver, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0650	Parry-Romberg sindrome di *	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Chirurgia Plastica e Ricostruttiva		RN0650 - Parry-Romberg, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0670	Ci/Du Chat malattia del	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0670 Sindrome del "Cri du chat"	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0670	Ci/Du Chat malattia del	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0670 Sindrome del "Cri du chat"	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0670	Ci/Du Chat malattia del	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0670 Sindrome del "Cri du chat"	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0670	Ci/Du Chat malattia del	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0670 Sindrome del "Cri du chat"	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0670	Ci/Du Chat malattia del	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0670 Sindrome del "Cri du chat"	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Endocrinologia		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE



Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trabucchi"		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Genetica medica		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Tricase	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Tricase		Ostetricia e Ginecologia		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RN0680 TURNER, SINDROME DI	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.S.D. endocrinologia, malattie metaboliche, dietetica e nutrizione clinica	Adulto	RN0680 TURNER, SINDROME DI	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0680	Turner sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "Scuro Coare Di Gesu" - Gallipoli (LC)		Pediatria	Pediatrico	RN0680 TURNER, SINDROME DI	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0700 Wolf-hirschhorn, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0700 Wolf-hirschhorn, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0700 Wolf-hirschhorn, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0700	Wolf - Hirschhorn sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0700 Wolf-hirschhorn, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0750 Sclerosi tuberosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0750 Sclerosi tuberosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0750	Sclerosi tuberosa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0750 Sclerosi Tuberosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMINE GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia Università		RN0750 Sclerosi Tuberosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMINE GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		S.C. di Neuropsichiatria Infantile	Pediatrico	RN0750 Sclerosi Tuberosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMINE GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Specializzato Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria Università "C. Frugoni"		RN0750 Sclerosi Tuberosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMINE GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia Università		RN0750 Sclerosi Tuberosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMINE GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia pediatrica		RN0750 Sclerosi Tuberosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMINE GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia "Amaducci"	Adulto	RN0750 Sclerosi Tuberosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMINE GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuropsichiatria infantile		RN0750 Sclerosi Tuberosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMINE GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0750 Sclerosi Tuberosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMINE GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0750 Sclerosi Tuberosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMINE GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Dermatologia e Venerologia Università		RN0750 Sclerosi Tuberosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMINE GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RN0750 Sclerosi Tuberosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMINE GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0750 Sclerosi Tuberosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMINE GENETICHE
RN0750	Sclerosi tuberosa	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Princesi" - Tricase		Genetica medica		RN0750 Sclerosi Tuberosa	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMINE GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0760	Peutz-Jeghers, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sperimentale Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria Università "C. Frugoni"			RN0760 Peutz-Jeghers, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0760	Peutz-Jeghers, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Gastroenterologia	Adulto		RN0760 Peutz-Jeghers, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0760	Peutz-Jeghers, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria			RN0760 Peutz-Jeghers, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0760	Peutz-Jeghers, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia			RN0760 Peutz-Jeghers, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0760	Peutz-Jeghers, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prisco" - Tricase	Medicina			RN0760 Peutz-Jeghers, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0770	Sturge-Weber, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica medica			RN0770 Sturge-Weber, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0770	Sturge-Weber, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria			RN0770 Sturge-Weber, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0770	Sturge-Weber, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia			RN0770 Sturge-Weber, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0770	Sturge-Weber, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria			RN0770 Sturge-Weber, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0780	Von Hippel-Lindau, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica medica			RN0780 Von Hippel-Lindau, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0780	Von Hippel-Lindau, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna			RN0780 Von Hippel-Lindau, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0780	Von Hippel-Lindau, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Neurologia			RN0780 Von Hippel-Lindau, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0780	Von Hippel-Lindau, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Pediatria			RN0780 Von Hippel-Lindau, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0780	Von Hippel-Lindau, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Sperimentale Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria Università "C. Frugoni"			RN0780 Von Hippel-Lindau, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrino/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0780	Von Hippel-Lindau sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia per cui si emette	Oftalmologia Universitaria		RN0780 Von Hippel-Lindau, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0780	Sindrome di Von Hippel Lindau	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Razzi" - Lecce		UO Oncologica	Adulto	RN0780 Von Hippel-Lindau, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0790	Aarskog sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prino" - Trisate		Genetica medica		RN0790 Aarskog, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0820 Beckwith-wiedemann, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0820 Beckwith-wiedemann, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0820 Beckwith-wiedemann, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0820 Beckwith-wiedemann, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Turbato"		RN0820 Beckwith-wiedemann, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0820	Beckwith-Wiedemann sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Terrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RN0820 Beckwith-wiedemann, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0840	Borjeson sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0840 Borjeson-Borjeson-lehmann, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0840	Borjeson sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0840 Borjeson-Borjeson-lehmann, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0840	Borjeson sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0840 Borjeson-Borjeson-lehmann, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0850	Charge associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0850 - Sindrome CHARGE	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN0850	Charge associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RN0850 - Sindrome CHARGE	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si concede	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0850	Charge associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0850 - Sindrome CHARGE	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICI GENETICHE
RN0860	De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0860 - De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICI GENETICHE
RN0860	De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0860 - De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICI GENETICHE
RN0860	De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN0860 - De Morsier sindrome di (Displasia setto-ottica)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICI GENETICHE
RN0890	Freeman - Sheldon sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0890 - Freeman-Sheldon, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICI GENETICHE
RN0890	Freeman - Sheldon sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0890 - Freeman-Sheldon, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICI GENETICHE
RN0900	Frys sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0900 - Frys, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICI GENETICHE
RN0910	Goldenhar sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0910 - Goldenhar, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICI GENETICHE
RN0910	Goldenhar sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0910 - Goldenhar, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICI GENETICHE
RN0910	Goldenhar sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0910 - Goldenhar, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICI GENETICHE
RN0910	Goldenhar sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN0910 - Goldenhar, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICI GENETICHE
RN0940	Kabuki sindrome della maschera	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN0940 - Sindrome Kabuki	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICI GENETICHE
RN0940	Kabuki sindrome della maschera	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN0940 - Sindrome Kabuki	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICI GENETICHE
RN0940	Kabuki sindrome della maschera	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN0940 - Sindrome Kabuki	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN0940	Kabuki, sindrome della maschera	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN0940 - Sindrome Kabuki	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMOMI GENETICHE
RN0940	Kabuki, sindrome della maschera	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia pediatrica		RN0940 - Sindrome Kabuki	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMOMI GENETICHE
RN0940	Sindrome kabuki	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurologia universitaria	Adulto	RN0940 - Sindrome Kabuki	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMOMI GENETICHE
RN0940	Kabuki, sindrome della maschera	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		RN0940 - Sindrome Kabuki	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMOMI GENETICHE
RN1010	Noonan, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1010 - Noonan, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMOMI GENETICHE
RN1010	Noonan, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1010 - Noonan, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMOMI GENETICHE
RN1010	Noonan, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN1010 - Noonan, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMOMI GENETICHE
RN1010	Noonan, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1010 - Noonan, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMOMI GENETICHE
RN1010	Noonan, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		RN1010 - Noonan, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMOMI GENETICHE
RN1010	Noonan, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN1010 - Noonan, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMOMI GENETICHE
RN1010	Noonan, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Genetica medica		RN1010 - Noonan, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMOMI GENETICHE
RN1080	Russel - Silver, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1080 Russel-Silver, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMOMI GENETICHE
RN1080	Russel - Silver, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1080 Russel-Silver, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMOMI GENETICHE
RN1080	Russel - Silver, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1080 Russel-Silver, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMOMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrino/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1080	Russel - Shivers sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia per cui si candida	Centro Specialista Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria Università "C. Frugoni"		RN1080 Russel Shivers, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1080	Russel - Shivers sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trumbardò"		RN1080 Russel Shivers, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1100	Seckel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1100 Seckel, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1100	Seckel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1100 Seckel, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1100	Seckel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN1100 Seckel, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1100	Seckel sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1100 Seckel, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1100	Seckel sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN1100 Seckel, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1100	Seckel sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trumbardò"		RN1100 Seckel, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1120	Simpson-Golabi-Behmel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1120 Simpson golabi-behmel, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1120	Simpson-Golabi-Behmel sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1120 Simpson golabi-behmel, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1140	Sindrome brachio-oto-renale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1140 - Sindrome brachio-oto-renale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1140	Sindrome brachio-oto-renale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1140 - Sindrome brachio-oto-renale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1140	Sindrome brachio-oto-renale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia, Otolari e Tiroidei		RN1140 - Sindrome brachio-oto-renale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1140	Sindrome brachio-oto-renale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Universitaria		RN1140 - Sindrome brachio-oto-renale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1140	Sindrome brachio-oto-rensale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia per cui si candida	Nefrologia pediatrica		RN1140 - Sindrome brachio-oto-rensale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1150	Sindrome cardio-facio-cutanea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1150 - Sindrome cardio-facio-cutanea	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1150	Sindrome cardio-facio-cutanea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1150 - Sindrome cardio-facio-cutanea	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1150	Sindrome cardio-facio-cutanea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1150 - Sindrome cardio-facio-cutanea	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1170	Sindrome Proteus	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1170 - Sindrome Proteus	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1170	Sindrome Proteus	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1170 - Sindrome Proteus	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1180	Sindrometico-rino-falangea	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1180 - Sindrometico-rino-falangea	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1180	Sindrometico-rino-falangea	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1180 - Sindrometico-rino-falangea	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1180	Sindrometico-rino-falangea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1180 - Sindrometico-rino-falangea	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1180	Sindrometico-rino-falangea	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RN1180 - Sindrometico-rino-falangea	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1190	Sindrome nari-patella (Sindrome unghia-rotula)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1190 - Sindrome nari-patella	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1190	Sindrome nari-patella (Sindrome unghia-rotula)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Università		RN1190 - Sindrome nari-patella	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1190	Sindrome nari-patella (Sindrome unghia-rotula)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RN1190 - Sindrome nari-patella	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1210	Smith-Magenis, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Binda		Unità per le disabilità gravi		RN1210 - Smith-Magenis, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE



Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1220	Stekler - sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1220 - Stekler - sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMMI GENETICHE
RN1220	Stekler - sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1220 - Stekler - sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMMI GENETICHE
RN1220	Stekler - sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1220 - Stekler - sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMMI GENETICHE
RN1220	Stekler - sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Onkologia Universitaria		RN1220 - Stekler - sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMMI GENETICHE
RN1250	Vacteri associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RN1250 - Associazione vacteri/vater	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMMI GENETICHE
RN1250	Vacteri associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1250 - Associazione vacteri/vater	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMMI GENETICHE
RN1250	Vacteri associazione	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia pediatrica		RN1250 - Associazione vacteri/vater	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMMI GENETICHE
RN1270	Williams sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1270 - Williams, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMMI GENETICHE
RN1270	Williams sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1270 - Williams, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMMI GENETICHE
RN1270	Williams sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN1270 - Williams, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMMI GENETICHE
RN1270	Williams sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1270 - Williams, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMMI GENETICHE
RN1270	Williams sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		RN1270 - Williams, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMMI GENETICHE
RN1270	Williams sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Unità per le disabilità gravi		RN1270 - Williams, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMMI GENETICHE
RN1290	Woffram sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1290 - Woffram, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo riferenti al RPN	Gruppo Malattia
RN1290	Wolfram, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RN1290 - Wolfram, Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1290	Wolfram, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Università		RN1290 - Wolfram, Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1290	Wolfram, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		RN1290 - Wolfram, Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1290	Wolfram, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi		U.O.C. Pediatria		RN1290 - Wolfram, Sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1300	Angelman, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1300 - Angelman, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1300	Angelman, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1300 - Angelman, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1300	Angelman, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN1300 - Angelman, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1300	Angelman, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia	Adulto	RN1300 - Angelman, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1300	Angelman, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro di base ed ECG età evolutiva		RN1300 - Angelman, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1310	Prader - Willi, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1310	Prader - Willi, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1310 - Prader - Willi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1310	Prader - Willi, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Endocrinologia		RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1310	Prader - Willi, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1310	Prader - Willi, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Medicina Interna		RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1310	Prader - Willi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale			RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader - Willi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Pediatria Generale e Specialistica "L. Triandaf"			RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader - Willi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche e Genetiche			RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader - Willi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Endocrinologia			RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader - Willi sindrome di	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Unità per le disabilità gravi			RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader - Willi sindrome di	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	U.O.C. Pediatrica			RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1310	Prader willi, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Brindisi	U.O.S.D. endocrinologia, malattie metaboliche, dietetica e nutrizione clinica	Adulto		RN1310 - Prader-Willi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1320	Marfan, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica medica			RN1320 - Marfan, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1320	Marfan, sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Medicina Interna			RN1320 - Marfan, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1320	Marfan, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Centro Specializzato Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria Università "C. Frugoni"			RN1320 - Marfan, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1320	Marfan, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattie Metaboliche e Genetiche			RN1320 - Marfan, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1320	Marfan, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Oftalmologia Universitaria			RN1320 - Marfan, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1320	Marfan, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Odontoiatria			RN1320 - Marfan, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RN1330	Sindrome da X fragile	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Genetica medica			RN1330 - Sindrome del cromosoma X fragile	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrino/Adulto	Malattie/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1330	Sindrome da X fragile	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1330 - Sindrome del cromosoma X fragile	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1330	Sindrome da X fragile	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN1330 - Sindrome del cromosoma X fragile	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1330	Sindrome da X fragile	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1330 - Sindrome del cromosoma X fragile	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1330	Sindrome da X fragile	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente ecclesastico "Cardinale G. Pinco" - Trisate		Genetica medica		RN1330 - Sindrome del cromosoma X fragile	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1330	Angillie sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1330 - Angillie sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1330	Angillie sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		RN1330 - Angillie sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1330	Angillie sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Epatologia	Adulto	RN1330 - Angillie sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1370	Altri om. sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1370 - Altri om. sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1380	Birdet - Birdet sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1380 - Birdet birdet, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1380	Birdet - Birdet sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1380 - Birdet birdet, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1380	Birdet - Birdet sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1380 - Birdet birdet, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1380	Birdet - Birdet sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		RN1380 - Birdet birdet, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1410 - Cornelia de Lange, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		RN1410 - Cornelia de Lange, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo riferenti al RN	Gruppo Malattia
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia per cui si emette	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RN1410 - Cornelia de Lange, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN1410 - Cornelia de Lange, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prisco" - Trisate		Genetica medica		RN1410 - Cornelia de Lange, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1410 - Cornelia de Lange, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1410	Cornelia De Lange sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1410 - Cornelia de Lange, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1430	Dennis-Drash sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RN1430 Dennis-drash, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1430	Dennis-Drash, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Università	Adulto	RN1430 Dennis-drash, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1450	Displasia spondilopofisaria congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1450 - Displasia spondilopofisaria congenita	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1510	Klippel - Treunauay sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1510 - Klippel - Treunauay sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1510	Klippel - Treunauay sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1510 - Klippel - Treunauay sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1510	Klippel - Treunauay sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1510 - Klippel - Treunauay sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1530	LEOPARD sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1530 - Sindrome LEOPARD	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1530	LEOPARD sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A. O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1530 - Sindrome LEOPARD	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1590	Pallister - Killian sindrome di	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"		RN1590 Pallister-killian, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1590	Pallister - Killian sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN1590 Pallister-Killian, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1620	Rubinstein - Taybi sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce		UODOLOGICA	Adulto	RN1620 - Rubinstein-Taybi, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1690	Sindrome trombotocopenica con assente di rado	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RN1690 Sindrome trombotocopenica con assente di rado	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1690	Sindrome trombotocopenica con assente di rado	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RN1690 Sindrome trombotocopenica con assente di rado	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1690	Sindrome trombotocopenica con assente di rado	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neonatalogia con UTIN		RN1690 Sindrome trombotocopenica con assente di rado	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1690	Sindrome trombotocopenica con assente di rado	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trumbati"		RN1690 Sindrome trombotocopenica con assente di rado	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1720	Vogt - Koyanagi - Harada sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Reumatologia Universitaria		RN1720 - Vogt - Koyanagi - Harada sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1720	Vogt - Koyanagi - Harada sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Universitaria		RN1720 - Vogt - Koyanagi - Harada sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RN1730	Wagz sindrome	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1730 sindrome Wagz	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RN1810	Estrofia Vesicale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia Pediatrica		RN1810 - Estrofia Vesicale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRAMIONI GENETICHE
RN1810	Estrofia Vesicale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Urologia Pediatrica		RN1810 - Estrofia Vesicale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRAMIONI GENETICHE
RN1810	Estrofia Vesicale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Urologia Universitaria II	Adulto	RN1810 - Estrofia Vesicale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRAMIONI GENETICHE
RN1850	Mauzer-Saldino, sindrome di	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RN1850 - Mauzer-Saldino, sindrome di	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRAMIONI GENETICHE
RNG010	Pseudomorfoditiemi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG010 Pseudomorfoditiemi	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRAMIONI GENETICHE
RNG010	Pseudomorfoditiemi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG010 Pseudomorfoditiemi	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRAMIONI GENETICHE
RNG010	Pseudomorfoditiemi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia		RNG010 Pseudomorfoditiemi	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRAMIONI GENETICHE
RNG010	Pseudomorfoditiemi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG010 Pseudomorfoditiemi	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRAMIONI GENETICHE
RNG010	Pseudomorfoditiemi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		RNG010 Pseudomorfoditiemi	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRAMIONI GENETICHE
RNG011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRAMIONI GENETICHE
RNG011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RNG011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRAMIONI GENETICHE
RNG011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Genetica medica		RNG011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRAMIONI GENETICHE
RNG011	Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Pediatria - UTN		RNG011 - Altre Sindromi Malformative Congenite gravi ed invalidanti con prevalente alterazione del Sistema Nervoso	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRAMIONI GENETICHE
RNG020	Sindromi con Artropodi multiple congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG020 - Sindromi con Artropodi multiple congenite	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDRAMIONI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RNG020	Sindromi con Artrogriposi multiple congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG020 - Sindromi con Artrogriposi multiple congenite	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RNG020	Sindromi con Artrogriposi multiple congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG020 - Sindromi con Artrogriposi multiple congenite	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RNG020	Sindromi con Artrogriposi multiple congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RNG020 - Sindromi con Artrogriposi multiple congenite	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RNG030	Acrocefaloidattilia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG030 Acrocefaloidattilia	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RNG030	Acrocefaloidattilia	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG030 Acrocefaloidattilia	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RNG030	Acrocefaloidattilia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RNG030 Acrocefaloidattilia	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RNG030	Acrocefaloidattilia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG030 Acrocefaloidattilia	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RNG030	Sindromi con craniosinostosi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG030 - Sindromi con craniosinostosi	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RNG030	Sindromi con craniosinostosi	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica	Adulto e Pediatrico	RNG030 Sindromi con craniosinostosi	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RNG040	Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di Diotsosi maxillofaciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillo-nasale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG040 - Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di Diotsosi maxillofaciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillo-nasale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RNG040	Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di Diotsosi maxillofaciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillo-nasale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG040 - Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di Diotsosi maxillofaciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillo-nasale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RNG040	Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di Diotsosi maxillofaciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillo-nasale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Chirurgia Plastica e Ricostruttiva		RNG040 - Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di Diotsosi maxillofaciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillo-nasale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RNG040	Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di Diotsosi maxillofaciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillo-nasale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neonatalogia con UTN		RNG040 - Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di Diotsosi maxillofaciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillo-nasale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE
RNG040	Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di Diotsosi maxillofaciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillo-nasale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG040 - Craniosinostosi primaria; Crouzon, malattia di Diotsosi maxillofaciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillo-nasale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMIE GENETICHE



Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrino/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RNG04D	Craniofosiosi primaria; Croton; malattia di Diostosi maxillofaciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillo-nasale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia per cui si emette	Odontoiatria		RNG04D - Craniofosiosi primaria; Croton; malattia di Diostosi maxillofaciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillo-nasale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG04D	Craniofosiosi primaria; Croton; malattia di Diostosi maxillofaciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillo-nasale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia per cui si emette	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RNG04D - Craniofosiosi primaria; Croton; malattia di Diostosi maxillofaciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillo-nasale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG04D	Craniofosiosi primaria; Croton; malattia di Diostosi maxillofaciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillo-nasale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Malattia per cui si emette	Unità per le disabilità gravi		RNG04D - Craniofosiosi primaria; Croton; malattia di Diostosi maxillofaciale; Displasia fronto-facio-nasale; Displasia maxillo-nasale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG04D	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Sclisi isolata dell'ugola e Labroschisi isolata)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Malattia per cui si emette	Genetica medica		RNG04D - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Sclisi isolata dell'ugola e Labroschisi isolata)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG04D	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Sclisi isolata dell'ugola e Labroschisi isolata)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Malattia per cui si emette	Pediatria		RNG04D - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Sclisi isolata dell'ugola e Labroschisi isolata)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG04D	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Sclisi isolata dell'ugola e Labroschisi isolata)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattia per cui si emette	Chirurgia Plastica e Ricostruttiva		RNG04D - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Sclisi isolata dell'ugola e Labroschisi isolata)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG04D	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Sclisi isolata dell'ugola e Labroschisi isolata)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia	Malattia per cui si emette	Neonatalogia con UTN		RNG04D - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Sclisi isolata dell'ugola e Labroschisi isolata)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG04D	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Sclisi isolata dell'ugola e Labroschisi isolata)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia per cui si emette	Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG04D - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Sclisi isolata dell'ugola e Labroschisi isolata)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG04D	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Sclisi isolata dell'ugola e Labroschisi isolata)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia per cui si emette	Odontoiatria		RNG04D - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Sclisi isolata dell'ugola e Labroschisi isolata)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG04D	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Sclisi isolata dell'ugola e Labroschisi isolata)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia per cui si emette	Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RNG04D - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Sclisi isolata dell'ugola e Labroschisi isolata)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG04D	Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Sclisi isolata dell'ugola e Labroschisi isolata)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Malattia per cui si emette	Unità per le disabilità gravi		RNG04D - Altre anomalie congenite gravi ed invalidanti del cranio e/o delle ossa della faccia, dei tegumenti e delle mucose (escluso: Sclisi isolata dell'ugola e Labroschisi isolata)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG05D	Condrosi toffice congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Malattia per cui si emette	Genetica medica		RNG05D - Condrosi toffice congenite	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG05D	Condrosi toffice congenite	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Malattia per cui si emette	Pediatria		RNG05D - Condrosi toffice congenite	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG05D	Condrosi toffice congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia per cui si emette	Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG05D - Condrosi toffice congenite	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrino/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RNG050	Condrotrofile congenite	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Malattia per cui si emette	Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		RNG050 - Condrotrofile congenite	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Eccellenza "Cardinale G. Panico" - Trinità		Genetica medica		RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "A. Perrino" - Bircidisi		U.O.C. Pediatria		RNG060 - Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SINDROME DEL DOPPIO Y)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SINDROME DEL DOPPIO Y)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SINDROME DEL DOPPIO Y)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SINDROME DEL DOPPIO Y)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SINDROME DEL DOPPIO Y)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Atenei Ospedaliero-Universitari "Ospedale Buriat" - Foggia		Neurologia Universitaria		RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SINDROME DEL DOPPIO Y)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SINDROME DEL DOPPIO Y)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "G. Tarrella" - Cerignola (FG)		Servizio di supporto Fibrosi/Citica		RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SINDROME DEL DOPPIO Y)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SINDROME DEL DOPPIO Y)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SINDROME DEL DOPPIO Y)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG080	Sindromi da aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SINDROME DEL DOPPIO Y)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Blassia - ed EEG - età evolutiva		RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SINDROME DEL DOPPIO Y)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrino/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RNG080	Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPIPIO Y)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero Centrale - "S.S. Annunziata - S. G. Mescaliti" - Taranto	Sindrome di Turner	U.O.C. di Pediatria ed Oncematologia pediatrica	Pediatrino	RNG080 - Sindromi da Aneuploidia cromosomica (ESCLUSO: TRISOMIA 21; SOGGETTI CON CARIOTIPO SINDROME DEL TRIPLO X; SINDROME DEL DOPIPIO Y)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neurologia		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		S.C. di Neurologia Infantile	Pediatrino	RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" - Foggia		Neurologia Universitaria		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	Presidio Ospedaliero "S. Mariaella" - Cerignola (FG)		Servizio di supporto Fisiologia Cellula		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neurofisiopatologia	Adulto	RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari		Centro Epilessia ed EEG età evolutiva		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Birelli		Unità per le disabilità gravi		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Trisele		Genetica medica		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG090	Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici (Sindromi da duplicazione/deficienza cromosomica)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pinco" - Trisele		Pediatria - UTN		RNG090 - Sindromi da riarrangiamenti strutturali sbilanciati cromosomici e genomici	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG091	Sindromi malformative congenite con alterazione del tessuto connettivo come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG091 - Sindromi malformative congenite con alterazione del tessuto connettivo come segno principale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattia/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RNG091	Sindromi malformative congenite con alterazione del tessuto connettivo come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica	Adulto e Pediatrico	RNG091 - Sindromi malformative congenite con alterazione del tessuto connettivo come segno principale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG092	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prino" - Tricase		Genetica medica		RNG092 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG092	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prino" - Tricase		Pediatrico - UTN		RNG092 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG092	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica	Adulto e Pediatrico	RNG092 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con bassa statura come segno principale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG093	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica	Adulto e Pediatrico	RNG093 Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti caratterizzate da un accrescimento precoce eccessivo	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG094	Sindromi Progeroidi	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG094 - Sindromi Progeroidi (le patologie sottolmenate per indicare il gruppo, sono codificate come indicato in parentesi)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG100	Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG100	Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Encefalopatie Epiletiche ad esordio precoce	Neurofisiopatologia	Adulto	RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG100	Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "San Paolo" Bari	Encefalopatie Epiletiche ad esordio precoce	Centro Epilessia - ed EEG - età evolutiva	Pediatrico	RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG100	Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Odontoiatria		RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG100	Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prino" - Tricase		Genetica medica		RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG100	Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Prino" - Tricase		Pediatrico - UTN		RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG100	Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RNG100 - Altre anomalie congenite multiple gravi ed invalidanti con ritardo mentale (limitatamente a sindromi note)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG101	Cobbona Congenita Oculare Isolata o Sindromico-Cobbona Congenita Del Disco Ottico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Oftalmologia Università		RNG101 - Cobbona Congenita Oculare Isolata o Sindromico - Cobbona Congenita Del Disco Ottico	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrino/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al RN	Gruppo Malattia
RNG101	Coboma Congenito Oculare isolato o Sindromico - Coboma Congenito Del Disco Ottico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG101 - Coboma Congenito Oculare isolato o Sindromico - Coboma Congenito Del Disco Ottico	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG121 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG121 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RNG121	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG121 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione della faccia come segno principale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RNG130	Cherodermie palmo-plantari ereditarie	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Cheratozema palmoplantare epidermolitico di Voerner, Cheratozema palmoplantare ereditario, Cheratozema palmo-plantare entodermico diffuso tipo Voerner, Cheratozema palmoplantare ereditario, Cheratozema Epidermolitico palmoplantare	Dermatologia e Venerologia Università	Adulto	RNG130 Cherodermie palmo-plantari ereditarie	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RNG131	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RNG131	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica	Adulto e Pediatrico	RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RNG131	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Primateo" - Trinità		Genetica medica		RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RNG131	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Primateo" - Trinità		Pediatria - UTN		RNG131 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti con alterazione degli arti come segno principale	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RNG141	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del cuore e dei grandi vasi (esclusi: Difetto in eventuale cuore isolato; difetto interatriale isolato; Stenosi isolata della valvola polmonare; Pericardio della valvola polmonare; Pericardio del dotto di Botalli)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Cardiologia Pediatrica		RNG141 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del cuore e dei grandi vasi (esclusi: Difetto in eventuale cuore isolato; difetto interatriale isolato; Stenosi isolata della valvola polmonare; Pericardio del dotto di Botalli)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RNG141	Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del cuore e dei grandi vasi (esclusi: Difetto in eventuale cuore isolato; difetto interatriale isolato; Stenosi isolata della valvola polmonare; Pericardio della valvola polmonare; Pericardio del dotto di Botalli)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Cardiologia Pediatrica		RNG141 - Sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del cuore e dei grandi vasi (esclusi: Difetto in eventuale cuore isolato; difetto interatriale isolato; Stenosi isolata della valvola polmonare; Pericardio del dotto di Botalli)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica		RNG142 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE
RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Pediatria		RNG142 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti dei vasi periferici	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDRAMICHE GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale capofila)	Presidio Ospedaliero referente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattia/gruppo riferenti al PRN	Gruppo Malattia
RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del viso periferici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RNG142 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del viso periferici	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG142	Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del viso periferici	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	Presidio Ospedaliero "V. Fazi" - Lecce		Neurochirurgia		RNG142 - Altre sindromi malformative congenite gravi ed invalidanti del viso periferici	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG150	Agnesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG150 - Agnesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG150	Agnesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RNG150 - Agnesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG150	Agnesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	IRCCS "E. Medea" - Brindisi		Unità per le disabilità gravi		RNG150 - Agnesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG150	Agnesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pirelli" - Trinità		Genetica medica		RNG150 - Agnesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG150	Agnesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	IRCCS "E. Medea" - Brindisi	Ente Ecclesiastico "Cardinale G. Pirelli" - Trinità		Pediatrico - UTN		RNG150 - Agnesia/Digenesia del Corpo Calloso in forma isolata o sindromica	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG200	Anatomatosi multiple	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Centro Specialistico Malattie rare - Medicina Interna e Geriatria - Università "C. Frugoni"		RNG200 - Anatomatosi multiple	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG200	Anatomatosi multiple	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Genetica medica	Adulto e Pediatrico	RNG200 - Anatomatosi multiple	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG251	Difetti congeniti del tubo digerente: Agnesia, Atresia, Fistole e duplicazioni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	IRCCS "Casa Sollievo della Sofferenza" - San Giovanni Rotondo		Neonatologia e Terapia Intensiva Neonatale		RNG251 - Difetti congeniti del tubo digerente: Agnesia, Atresia, Fistole e duplicazioni	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG251	Difetti congeniti del tubo digerente: Agnesia, Atresia, Fistole e duplicazioni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG251 - Difetti congeniti del tubo digerente: Agnesia, Atresia, Fistole e duplicazioni	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG251	Difetti congeniti del tubo digerente: Agnesia, Atresia, Fistole e duplicazioni	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia pediatrica		RNG251 - Difetti congeniti del tubo digerente: Agnesia, Atresia, Fistole e duplicazioni	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG261	Malattia renale cistica genetica (escluso ene polistico autosomico dominante)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RNG261 - Malattia renale cistica genetica (escluso ene polistico autosomico dominante)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE
RNG261	Malattia renale cistica genetica (escluso ene polistico autosomico dominante)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia Università		RNG261 - Malattia renale cistica genetica (escluso ene polistico autosomico dominante)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMICHE E SINDROMI GENETICHE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie Rare accreditato (Ospedale Capofila)	Predile Ospedaliero afferente al Centro malattie Rare/Node	Malattia per cui si emette	Unità Operativa	Pediatrino/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RNG261	Malattia rare: citisa genetica (escluso ene polistico autosomico dominante)	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG261 - Malattia rare: citisa genetica (escluso ene polistico autosomico dominante)	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG262	Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità e/o discordanza cariotipo/sviluppo genadico e/o fenotipo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RNG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo genadico e/o fenotipo	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG262	Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo genadico e/o fenotipo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Pediatria Generale e Specialistica "L. Trambusti"		RNG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo genadico e/o fenotipo	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG262	Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo genadico e/o fenotipo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Urologia Pediatrica		RNG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo genadico e/o fenotipo	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG262	Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo genadico e/o fenotipo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RNG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo genadico e/o fenotipo	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG262	Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo genadico e/o fenotipo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia	Adulto	RNG262 - Difetti dello sviluppo sessuale con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo genadico e/o fenotipo	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG263	Altri difetti del sistema endocrino con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo genadico e/o fenotipo	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia	Adulto	RNG263 - Altri difetti del sistema endocrino con ambiguità dei genitali e/o discordanza cariotipo/sviluppo genadico e/o fenotipo	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG264	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genitourinario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genitourinario	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG264	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genitourinario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	malformazione genetica del tratto urogenitale, malformazione sintomatica del tratto urogenitale, megalourettere primitivo congenito, sindrome cobbina-rearis, sindrome pallo-emb, uretero doppio- emvagin- agenesia renale	Nefrologia Universitaria	Adulto	RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genitourinario	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG264	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genitourinario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Endocrinologia	Adulto	RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genitourinario	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG264	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genitourinario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Chirurgia Pediatrica		RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genitourinario	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RNG264	Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genitourinario	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Urologia Pediatrica		RNG264 - Altre malformazioni congenite gravi ed invalidanti dell'apparato genitourinario	15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE
RPO10	Embrifetopatia rubolica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RPO10 - Embrifetopatia rubolica	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBIDE DI ORIGINE PERINATALE
RPO10	Embrifetopatia rubolica	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RPO10 - Embrifetopatia rubolica	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBIDE DI ORIGINE PERINATALE

Codice Esenzione	Malattia e/o gruppo	Centro Malattie rare accreditato (Ospedale capofila)	Prestio Ospedaliero afferente al Centro malattie rare/Atto	Malattia per cui si candida	Unità Operativa	Pediatrico/Adulto	Malattie/gruppo afferenti al PRN	Gruppo Malattia
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RP0020 - Sindrome fetale da acido valproico	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE
RP0020	Sindrome fetale da acido valproico	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RP0020 - Sindrome fetale da acido valproico	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE
RP0030	Sindrome fetale da idantonia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RP0030 - Sindrome fetale da idantonia	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE
RP0030	Sindrome fetale da idantonia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RP0030 - Sindrome fetale da idantonia	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE
RP0040	Sindrome alcolica fetale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neuroscienze Infantile		RP0040 - Sindrome alcolica fetale	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE
RP0040	Sindrome alcolica fetale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Malattie Metaboliche e Genetiche		RP0040 - Sindrome alcolica fetale	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE
RP0040	Sindrome alcolica fetale	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RP0040 - Sindrome alcolica fetale	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE
RP0060	Kernitero	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Neonatalogia e Terapia Intensiva Neonatale		RP0060 - Kernitero	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE
RP0070	Fibrosi epatica congenita	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"		Nefrologia pediatrica		RP0070 - Fibrosi epatica congenita	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE
RP0080	Embriopatia da iperferritinemia	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"	A.O.U. Policlinico di Bari - Ospedale Pediatrico "Giovanni XXIII"				RP0080 Embriopatia da iperferritinemia	16. ALCUNE CONDIZIONI MORBOSE DI ORIGINE PERINATALE



ALLEGATO B

**Criteri di valutazione e ricognizione dei centri della Rete Malattie Rare Pugliese (ReMaR)\_ 2022**

Il Coordinamento Malattie Rare (CoReMaR) dell'Agenzia Regionale Strategica per la Salute ed il Sociale (AReSS Puglia) ha ruolo di governance della Rete Malattie Rare (ReMaR) e si connette funzionalmente a tutti i centri/nodi della stessa ed al Centro Sovraziendale Malattie Rare (DGR n.2485/2009, DGR n.2048/2016, DGR n.794/2017 e DGR158/2015).

Il CoReMaR conduce

- l'analisi dei bisogni delle persone con MR,
- l'analisi dell'offerta sanitaria presente su tutto il territorio regionale
- la progettazione di modelli che facilitino i percorsi assistenziali dei malati rari. provvede a redigere i percorsi diagnostico-terapeutici e assistenziali laddove ritenga necessario uniformare i percorsi di cura nel rispetto della DGR 226/2017 e della DGR n. 658/2018 che affida all'AReSS ruolo e competenza nella stesura dei PDTA regionali.

Come stabilito dall'accordo Stato regioni del 10 maggio 2007, in funzione della rappresentatività multidimensionale che lo caratterizza e alla luce dei dati oggettivi di attività che emergono dal Sistema Informativo Malattie Rare Regione Puglia (SIMaRRP) il CoReMaR conduce l'istruttoria di aggiornamento della rete in base ai criteri anticipati nella DGR 158/2015, ribaditi nella DGR 253/2017 e di seguito riportati ed integrati.

Più Centri MR identificati per la stessa malattia/gruppo di malattie possono eventualmente confluire in un unico **Centro MR** regionale laddove la concentrazione delle risorse umane e tecnologiche sia in grado di assicurare equa e appropriata erogazione di cure per la specifica MR o gruppo di MR.

L'elenco dei Centri MR è **aggiornato a cura del CoReMaR** sulla base di:

1. comunicazioni/segnalazioni pervenute dai Direttori Sanitari delle A.O.U., P.O., Enti Ecclesiastici e I.R.C.S.S., concordate con il rispettivo Referente Malattie Rare, mediante compilazione della apposita scheda di autocandidatura;
2. dati oggettivi di attività (pazienti presi in carico/dati di prevalenza della MR) rilevati dal SIMaRRP a decorrere dalla sua istituzione (7 agosto 2012 con DGR 1695) e fino al 31 gennaio 2022;
3. dati relativi ai professionisti sanitari dedicati alla cura degli specifici assistiti (attività, curriculum vitae);
4. dati epidemiologici relativi ai cittadini residenti (quanti sono e dove sono geograficamente situati gli assistiti affetti dalla specifica entità nosologica all'interno dello specifico codice di esenzione).

- Nel caso di pensionamento o trasferimento dello specialista di riferimento della specifica malattia/gruppo di malattie, il Centro MR rimane attivo solo in caso di comprovata attività dello stesso.
- Nel caso di trasferimento dello specialista di riferimento della specifica malattia/gruppo di malattie in un altro ospedale, l'istanza della Direzione Sanitaria di quest'ultimo viene valutata sulla base dei certificati di diagnosi e dei Piani Terapeutici Personalizzati (PTP) emessi dallo specialista negli anni e comprovati dal SIMaRRP.
- Lo specialista che concorre alle cure interdisciplinari, ma non pone diagnosi di MR viene valutato sulla base delle funzioni del 2° modulo del SIMaRRP, oppure attraverso specifica attestazione dell'Unità Operativa capofila.

Nel Centro MR riconosciuto per una specifica MR o gruppo di Malattie, al fine di garantire sia la gestione multidisciplinare che la prossimità delle cure, confluiscono diverse **Unità Operative** collegate funzionalmente ed allocate presso lo stesso ospedale o in ospedali diversi. L'UO capofila del Centro è quella col maggior numero di diagnosi della specifica malattia /gruppo di malattie rare (allegato 7 - DPCM Nuovi LEA 2017) per cui il Centro è riconosciuto. L'UO capofila per una specifica malattia/gruppo di malattia è interlocutore diretto del CoReMaR del Centro Sovraziendale MR per i rispettivi ruoli e funzioni (DGR 158/2015).

**Entra nella ReMaR per una specifica malattia/gruppo di malattia, in qualità di UO di un Centro MR e che ne abbia fatto richiesta:**

- l'UO afferente ad una branca specialistica indispensabile per assicurare la presa in carico multidisciplinare della persona con specifica malattia rara/gruppo di malattie;

- L'UO collegata funzionalmente alle altre UO del Centro MR e che supporti l'UO capofila del Centro nelle cure di assistiti residenti in aree dellaregione caratterizzate dalla presenza di cluster di popolazione con specificaMR;
- l'UO del Centro che, pur con zero assistiti, si candida a supporto dell'interdisciplinarietà nel percorso di *transitional care*;
- l'UO che sia parte di un centro inserito nell'European Reference Network (rete ERN) di riferimento della specifica malattia/gruppo di malattia(Direttiva 2011/24/UE, DL 38/2014)
- L'UO dell'ospedale territoriale di prossimità che dimostra una collaborazione stabile con il Centro MR e che faciliti i percorsi assistenziali attraverso somministrazione di terapie ospedaliere, follow up periodici etc.

Nel caso in cui la Direzione Sanitaria di un ospedale PRN candidi più UO afferenti alla stessa branca specialistica ha priorità la UO con numero maggiore di pazienti in carico e in subordine l'UO con maggiore anzianità di attività.

In caso di più UO accreditate per uno specifico codice di esenzione, si attiva una UO se questa è già attiva per la presa in carico di altre malattie del gruppo

**Esce dalla rete l'UO** chi non dimostra alcuna attività sia essa di diagnosi che di supporto al Centro MR nell'ambito delle cure interdisciplinari per malattie/gruppo di malattie comunque certificate in regione o fuori regione. A tale scopo la ReMaR verrà monitorata con regolarità dal CoReMaR.

Il Dirigente di Sezione  
Mauro Nicastro



Mauro  
Nicastro  
29.11.2023  
12:44:14  
GMT+01:00